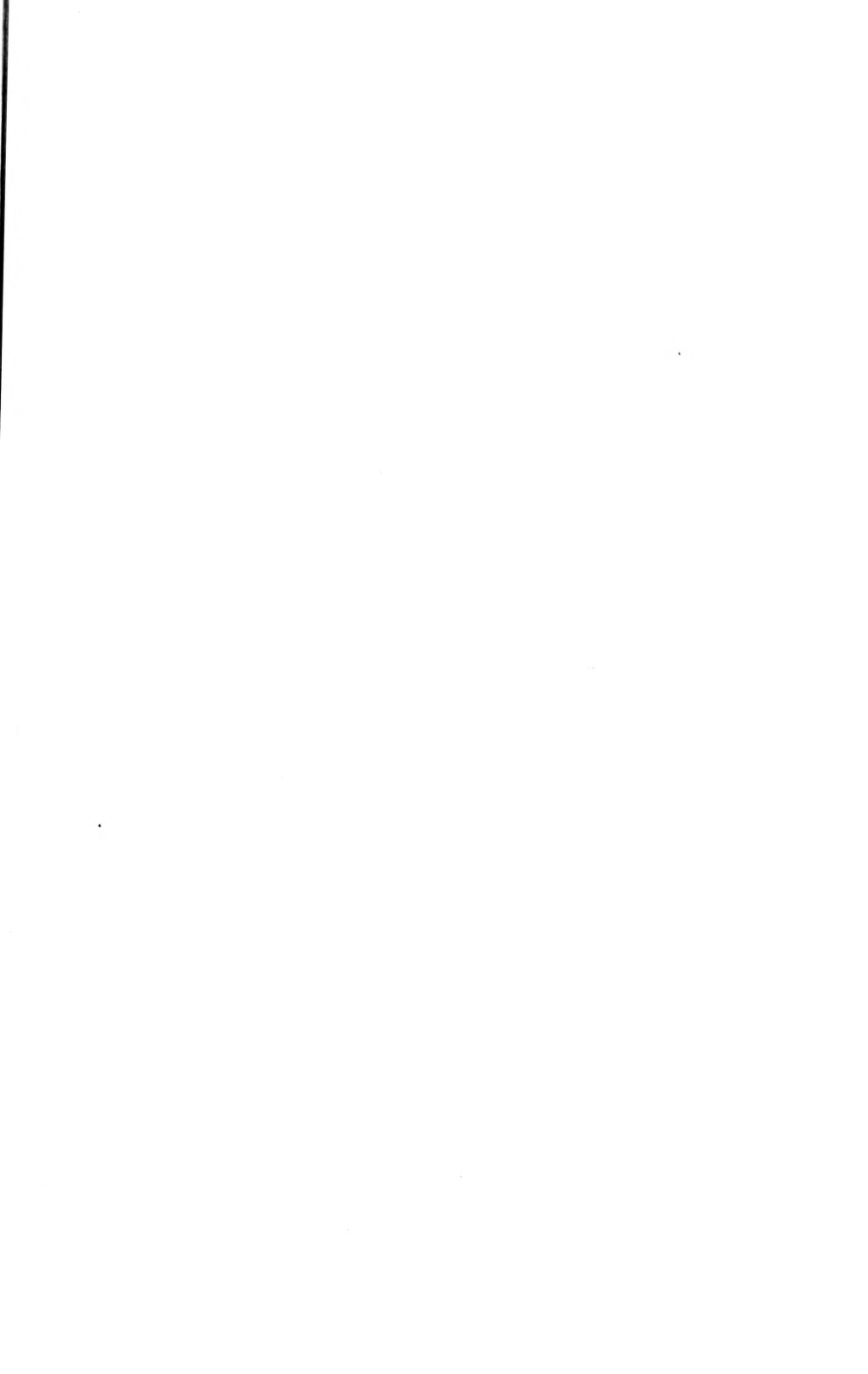


MBL/WHOI



0 0301 0018753 0





LEHRBUCH
DER
VERGLEICHENDEN ANATOMIE

DER
WIRBELTHIERE

AUF GRUNDLAGE DER ENTWICKLUNGSGESCHICHTE

BEARBEITET

VON

PROF. DR. ROBERT WIEDERSHEIM,

DIRECTOR DES ANATOMISCHEN UND VERGL. ANATOMISCHEN INSTITUTES
DER UNIVERSITÄT FREIBURG I/B.

MIT 607 HOLZSCHNITTEN.

JENA,
VERLAG VON GUSTAV FISCHER
1883.

UEBERSETZUNGSRECHT VORBEHALTEN.

3 3 3 2

DEN HERREN

ALEXANDER ECKER

UND

AUGUST WEISMANN

GEWIDMET

VOM

VERFASSEN.

der Anatomie ebenfalls als unabweisbares Postulat, und nicht minder musste auch die Histologie da und dort, wie z. B. in dem Capitel über die Haut und die Sinnesorgane nothwendigerweise mit in den Kreis der Betrachtungen gezogen werden.

Es liegt auf der Hand, dass, bis ich allen diesen Anforderungen gerecht zu werden im Stande war, eine längere Reihe von Jahren vergehen und die Ausführung meines Planes immer weiter und weiter hinausgeschoben werden musste.

Vielleicht aber liegt gerade in dieser langsamen Reifung der Arbeit ein Vorzug derselben und zwar aus einem doppelten Grunde. Einmal konnte natürlicherweise eine viel gründlichere Sichtung des Stoffes, sowie eine auf längere Ueberlegung sich gründende Ausscheidung unnützen Ballastes einerseits, sowie dann wieder Ergänzungen andererseits vorgenommen werden. Der zweite, sicherlich nicht geringer anzuschlagende Vortheil lag in dem Umstand, dass ich mit jedem neuen Jahr auch neue Erfahrungen als Lehrer sammeln und so die Bedürfnisse der Studierenden aus eigener täglicher Anschauung kennen zu lernen Gelegenheit hatte.

Ob das vorliegende Lehrbuch gerade für studentische Kreise sich in dem richtigen Rahmen bewegt, mögen Andere entscheiden; vielleicht überschreitet es mitunter, wie z. B. da, wo Discussionen eingeflochten sind, denselben, vielleicht bilden aber auch gerade letztere für Solche, die tiefer einzudringen die Absicht und das Bedürfniss haben, eine weitere Anregung.

Als einen besonderen Vorzug möchte ich die zahlreichen, durch die xylographische Anstalt des Herrn Ferd. Tegetmeyer vortrefflich ausgeführten Abbildungen betrachten, bei deren Herstellung der Herr Verleger, was dankbar anzuerkennen ist, keine Mühe und Kosten scheute. Durch sie ist eine um so leichtere Orientirung ermöglicht, als sich dieselben, so weit es irgend anging, auf Thiere der heimischen Fauna beziehen, so dass also Jedem eine Nachuntersuchung wesentlich erleichtert ist.

Der Index sowie eine möglichst vollständige Uebersicht über die einschlägige Fachliteratur, wird, nach Organsystemen geordnet,

als Anhang des zweiten Theiles figuriren, der so bald es die Umstände erlauben, dem ersten folgen soll. Für jetzt beschränke ich mich darauf, die Namen der Autoren da und dort einfach in den Text einzuschieben.

Es wäre mir eine grosse Genugthuung, meinen Wunsch, dieses Buch nicht sowohl für Zoologen, als vielmehr in erster Linie für Mediciner geschrieben zu haben, in Erfüllung gehen zu sehen.

Wer beide Disciplinen, die vergleichende, wie die menschliche Anatomie als Lehrer zu vertreten hat, weiss am besten, in welchem unzertrennlichem Zusammenhang beide zu einander stehen und wie die menschliche Anatomie, wenn sie nicht auf dem Boden der vergleichenden Anatomie und Entwicklungsgeschichte steht, zu einem trostlosen, mechanischen und handwerksmässigen Beruf herabsinkt.

Dieser enge Verband zwischen allen drei Disciplinen kann dem Studirenden nie frühe genug zum Bewusstsein gebracht werden und ist dies einmal erreicht, dann dürfen wir auch hoffen, jenem materiellen Zug, wie er zum Theil der heutigen medicinischen Bildung, welche die Sanitas facienda am liebsten schon im ersten Semester auf ihr Pannier schreiben möchte, anklebt, einen Damm entgegenzusetzen und den morphologischen Wissenschaften den ihnen gebührenden Ehrenplatz wieder erobern zu können. Sollte es diesem Buche gelingen, in Etwas zur Erreichung jenes Zieles beizutragen, so hat es seinen Zweck erfüllt.

Freiburg i/B. im Mai 1882.

Der Verfasser.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Einleitung. Wesen und Bedeutung der vergleichenden Anatomie	1
Allgemeiner Theil.	
Entwicklung und Bauplan des Thierkörpers	3
Specieller Theil.	
A. Integument	15
" " der Fische	16
" " der Amphibien	20
" " der Reptilien	25
" " der Vögel	28
" " der Säuger	30
Milchdrüsen	33
B. Skelet	36
I. Hautskelet	36
II. Inneres Skelet	43
1. Wirbelsäule	43
" " der Fische	44
" " der Amphibien	56
" " der Reptilien	62
" " der Vögel	68
" " der Säuger	71
Rückblick auf die Wirbelsäule	74
2. Rippen	76
" der Fische und Dipnoer	76
" der Amphibien	78
" der Reptilien, Vögel und Säuger	80
3. Sternum	86
4. Episternum	92
5. Der Schädel	95
a) Hirnschädel (Cranium). Allgemeine Uebersicht und Entwicklung	95

b) Das Visceralskelet. Allgemeine Uebersicht und Entwicklung	100
c) Die Schädelknochen	102
Kopfskelet der Fische	107
" der Amphibien	124
" der Reptilien	138
" der Vögel	146
" der Säuger	149
6. Gliedmaassen	156
a) Unpaare Gliedmaassen	157
b) Paarige Gliedmaassen	159
Vordere Gliedmaassen	162
Schultergürtel der Fische	162
" " der Amphibien	167
" " der Reptilien	171
" " der Vögel	173
" " der Säuger	174
Vordere Extremität der Fische	174
" " der Amphibien	181
" " der Reptilien	190
" " der Vögel	194
" " der Säuger	195
Hintere Gliedmaassen	199
Beckengürtel der Fische	199
" " der Amphibien	203
" " der Reptilien	206
" " der Dinosaurier und Vögel	209
" " der Säuger	213
Hintere Extremität der Fische	215
" " der Amphibien	219
" " der Reptilien	221
" " der Vögel	223
" " der Säuger	224
C. Myologie	226
I. Hautmuskulatur	228
II. Muskulatur des Skeletes	229
Stamm-Muskeln der Fische	230
" " der Amphibien	236
" " der Reptilien	243
" " der Vögel	246
" " der Säuger	249
Muskeln des Visceralskeletes und Kopfes der Fische	251
" " " " " der Amphibien	255
" " " " " der Reptilien	263
" " " " " der Vögel	264
" " " " " der Säuger	266

	Seite
Muskeln der Extremitäten	266
Diaphragma	268
D. Elektrische Organe	269
E. Nervensystem	273
I. Das Gehirn. Allgemeine Uebersicht und Entwicklung	275
Das Gehirn der Fische	282
" " der Amphibien	295
" " der Reptilien	299
" " der Vögel	307
" " der Säuger	309
II. Das Rückenmark	316
III. Peripheres Nervensystem	321
Rückenmarksnerven	322
Gehirnnerven	330
Sympathicus	349
Nebennieren	351
IV. Sinnesorgane. Allgemeine Uebersicht	353
Hautsinn	357
Nervenbügel und ihre verschiedenen Modificationen	358
Endknospen und Stäbchenzellen	366
Tastzellen und Tastkörperchen	369
Kolbenkörperchen	372
Geruchsorgan. Allgemeine Uebersicht und Entwicklung	374
Das Geruchsorgan der Fische	378
" " " der Amphibien	385
" " " der Reptilien	395
" " " der Vögel	400
" " " der Säuger	401
Jacobson'sches Organ	404
Sehorgan. Allgemeine Uebersicht und Entwicklung	407
Das Sehorgan der Fische	415
" " der Amphibien	423
" " der Reptilien	424
" " der Vögel	426
" " der Säuger	428
Retina	432
Das Gehörorgan. Allgemeine Uebersicht und Entwicklung	444
Das Gehörorgan der Fische	448
" " der Amphibien	454
" " der Reptilien	456
" " der Vögel	457
" " der Säuger	458
Otolithen	459

	Seite
Ductus endo- und perilymphaticus	460
Knöchernes Labyrinth und die Schnecke der Säugethiere	464
Schallleitender Apparat	469
Bemerkungen zur Physiologie des Gehörorgans	473
Beziehungen des Gehörorgans zur Schwimmblase d. Fische	474
F. Organe der Ernährung	477
Darmcanal und seine Anhänge	477
Vorderdarm im Allgemeinen	486
Vorderdarm im engeren Sinn	535
Mitteldarm	559
Euddarm	571
Histologie der Darmschleimhaut	580
Anhangsorgane des Darmcanals	589
Vergleichende Zusammenfassung	607
G. Athmungsorgane	612
Kiemem	613
Schwimmblase und Lungen	628
Schwimmblase	628
Lungen	633
Luftwege	636
Lungen im engeren Sinn	659
Luftsäcke der Vögel	678
Coelom und Pori abdominales	681
Vergleichende Zusammenfassung	684
H. Organe des Kreislaufs (Gefässsystem)	687
Entwicklung des Herzens und der Gefässe	688
Foetaler Kreislauf	692
Das Herz und seine Gefässe	705
Arteriensystem	733
Venensystem	738
Wundernetze	739
Lymphgefässsystem	740
Vergleichende Zusammenfassung	745
I. Organe des Harn- und Geschlechtssystems	746
Entwicklungsgeschichte	746
Harnorgane	762
Harnorgane der Fische und Dipnoër	762
" " Amphibien	769
" " Reptilien	780
" " Vögel	784
" " Säuger	785

	Seite
Geschlechtsorgane	789
Geschlechtsorgane der Fische	789
„ „ Amphibien	797
„ „ Reptilien	807
„ „ Vögel	812
„ „ Säuger	813
Begattungsorgane	827
Vergleichende Zusammenfassung	838
 Anhang	 843
Litteraturverzeichnis	843
Register	898

EINLEITUNG.

Ueber das Wesen und die Bedeutung der vergleichenden Anatomie.

Ehe wir uns zu den Formerscheinungen des thierischen Organismus in seiner fertigen Gestalt wenden, liegt es durchaus in der Natur der Sache, uns zunächst die Frage nach der Entstehung, nach den Entwicklungsgesetzen desselben zu beantworten. Nur dadurch, dass wir das Gewordene im Werden erfassen, dürfen wir hoffen, einen Einblick in den oft sehr complicirten Bauplan, wie er vor allem die höchsten Lebewesen, die Wirbelthiere, charakterisirt, zu gewinnen.

Dieser Zweck wird auf doppeltem Wege erreicht, 1) durch die Entwicklungsgeschichte des Individuums, die sog. Ontogenie, 2) durch die Kenntniss der untergegangenen Organismen in ihrer geologischen Aufeinanderfolge, durch die Palaeontologie. Letztere, deren Hauptziel in der Verfolgung der Stammesgeschichte der Thiere besteht, wird durch die Ontogenie insofern auf's Beste ergänzt, als letztere eine in der individuellen Entwicklung sich vollziehende Repetition der Stammesgeschichte repräsentirt.

Daraus ergibt sich für uns nicht nur das Gesetz der Vererbung und, aus letzterem entspringend, das der Verwandtschaft, sondern wir gewinnen auch ein Verständniss für zahlreiche Organe, die uns in ihrer rückgebildeten, rudimentären Form im fertigen, ausgebildeten Thierkörper einfach unerklärlich sein und bleiben würden.

Indem sich also alle auf jenen drei verwandten Arbeitsgebieten, der Anatomie, Ontogenie und Palaeontologie, gewonnenen Resultate gegenseitig ergänzen und zu einem einheitlichen Ganzen durchdringen, resultirt daraus die Möglichkeit einer auf morphologischem Wege gewonnenen Erklärung der Formerscheinungen des thierischen Körpers. Die darin liegende helle Leuchte für unsere Kenntniss des thierischen Organismus, d. h. für die Zoologie im weitesten Sinn, gewinnt aber noch wesentlich an Bedeutung durch Berücksichtigung der physiologischen Beziehungen der Organe. Dadurch nämlich,

dass der thierische Organismus auf die Einflüsse der ihn umgebenden, zu ihm in allernächstem Connex stehenden Aussenwelt reagirt, resultirt daraus seine Fähigkeit, sich zu verändern. Er accommodirt sich im Kampf ums Dasein an die von aussen auf ihn einwirkenden, auf einen Umsturz des Bestehenden abzielenden Bedingungen in ganz bestimmter Weise und die hieraus entstehenden Anpassungen stehen in Wechselwirkung mit der in conservativem Sinn entgegenarbeitenden Vererbungsfähigkeit. Beide zusammen bilden das formative Princip des Thierkörpers, den wir uns somit nicht als starr und unveränderlich, sondern in stetem Fluss begriffen vorzustellen haben.

ALLGEMEINER THEIL.

Entwicklung und Bauplan des Thierkörpers.

Betrachten wir nun, nachdem wir uns über das Wesen und die Bedeutung der vergleichenden Anatomie orientirt haben, den thierischen Organismus in seinem einfachsten Zustande, dem Ei, und verfolgen dessen Entwicklung von Stufe zu Stufe. Dabei wollen wir im Wesentlichen nur die für die Ontogenie der Wirbelthiere geltenden Grundgesetze im Auge behalten und es wird nöthig sein, für das zu entrollende Bild uns in einem möglichst allgemeinen Rahmen zu bewegen.

Das unbefruchtete thierische Ei stellt ein rundliches Bläschen dar, in dessen Innerem man drei verschiedene Theile unterscheidet, den Dotter (vitellus), das Keimbläschen (vesicula germinativa) und den Keimfleck (macula germinativa). Letzterer kann auch in der Mehrzahl vorhanden sein. Die Aussenhülle des Eies wird von einer sog. Dotterhaut (membrana vitellina) gebildet (Fig. 1).

Bei gewissen Thieren wird der gesamte Dotter (Bildungsdotter) zum Aufbau des Körpers verwendet, bei andern fällt nur einem kleinen Theil diese Rolle zu und der übrige, grosse Rest wird einfach zu Nahrungsmaterial für den Embryo (Nahrungsdotter). Bei der ersten Kategorie ergreift jener Prozess, den wir gleich unter dem Namen der Eifurchung kennen lernen werden, das ganze Ei (holoblastische Eier), bei der zweiten, die aus jener durch allmähliche Vermehrung des Nahrungsdotters entstanden gedacht werden kann, nur einen kleinen Theil desselben (meroblastische Eier). Fig. 2.

Das thierische Ei in der eben geschilderten ursprünglichen Form repräsentirt den Grundtypus einer Zelle, des ausschliesslichen Formelementes des Körpers, und wir haben nur die Bezeich-

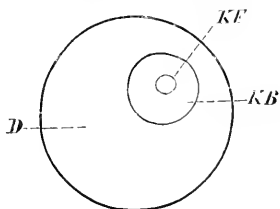


Fig. 1. Das unbefruchtete thierische Ei. *D* Dotter, *KB* Keimbläschen, *KF* Keimfleck.

nungen zu wechseln, indem wir für Dotter den Namen Plasma oder Protoplasma, für Keimbläschen Kern (nucleus) und für Keimfleck Kernkörperchen (nucleolus) setzen. Eine äussere Begrenzungsmembran, der membrana vitellina entsprechend, ist kein integrierender Bestandtheil der Zelle, sie kann sich aber aus einer Verdichtung der Randzone des Protoplasmas entwickeln, beruht also schon auf einem Differenzirungsvorgang.

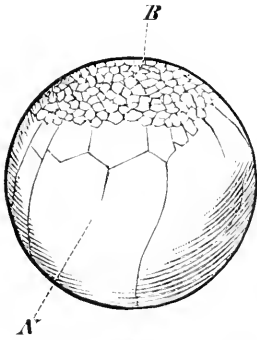


Fig. 2. Meroblastisches Ei von Lepidosteus (nach Balfour). B Bildungsdotter, N Nahrungsdotter.

Der Anstoss zur Entwicklung des Eies wird durch den Contact mit dem männlichen Zeugungsstoff, den Samenzellen (Spermatozoën) gegeben. Diese durchbohren die Dotterhaut an irgend einem Punkt oder passiren eine, an einer bestimmten Stelle derselben existirende, präformirte Oeffnung, die man als Mikropyle bezeichnet. Sobald nun auf diese oder jene Weise eine Samenzelle in das Innere des Eies gelangt ist, reagirt der Dotter auf diesen Reiz durch gewisse Bewegungen seiner Molekulartheilchen und ein Theil des bereits metamorphosirten Keimbläschens wird entweder jetzt erst aus dem Ei in Form der sog. Richtungsbläschen ausgestossen oder ist dies, wie z. B. bei Amphioxus, schon kurz vor der Befruchtung geschehen (Fig. 3, 4, *RK*). Auf diese Vorgänge aber hier näher einzugehen, liegt nicht im Plan des Buches und ich muss deshalb auf die betreffenden Specialarbeiten verweisen. Schliesslich kommt es zu einer Vereinigung der Samenzelle (Samenkern aut.) mit dem Rest des Keimbläschens (Eikern aut.) und die Amalgamirung beider ist eine so vollständige, dass nach Vollendung dieses Processes im Innern des Eies nur noch ein einziger Kern, der sog. (erste) Furchungskern, existirt. Folglich besteht die Befruchtung in einer materiellen Vereinigung des männlichen und weiblichen Zeugungsstoffes und daraus resultirt die Schaffung eines neuen Individuums. Letzteres muss also Eigenschaften besitzen, welche auch dem elterlichen Organismus zukommen und daraus erklärt sich die Gesetzmässigkeit der Vererbung. Der weitere Vorgang geschieht folgendermassen: Der Furchungskern spaltet sich in zwei gleiche Theile, welche anfangs nahe zusammenliegen, bald aber auseinander rücken und so durch Bildung zweier neuer Centra die Theilung des Eies in zwei Hälften vorbereiten. Die definitive Theilung, oder was damit identisch ist, der Beginn des Furchungsprocesses geschieht durch eine Ringfurche, welche tiefer und tiefer einschneidet, bis die Trennung eine vollständige ist. (Fig. 3.)

Damit ist das erste Stadium des Furchungsprocesses vollendet, und indem das zweite sich auf ganz dieselbe Weise einleitet, wie das erste, ist das Resultat eine Theilung in vier, dann in Folge des

immer weiter gehenden Prozesses in 8, 16, 32 etc. immer kleinere Kugeln, wovon jede einen Kern besitzt. (Fig. 4, 5.)

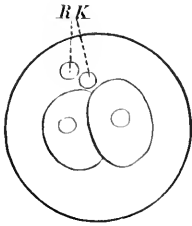


Fig. 3. Erstes Furchungsstadium. *RK* Richtungskörper.

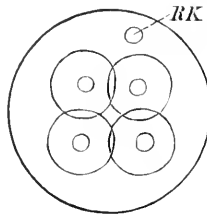
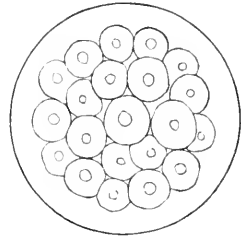


Fig. 4 u. 5. Weitere Furchungsstadien. *RK* Richtungskörper.



Kurz, aus dem ursprünglichen, einer einzigen Zelle entsprechenden Ei ist nun eine Vielheit von Zellen geworden, die das Baumaterial des Thierkörpers repräsentirt. Diese Entwicklungsphase des Eies hat man mit dem passenden Namen der Morula (Maulbeere) bezeichnet (Haeckel). (Fig. 6.)

Der eben geschilderte Vorgang der Eifurchung ist ganz identisch mit dem der Zelltheilung, wie sie im erwachsenen Individuum im Sinn von Regenerationsvorgängen das ganze Leben hindurch eine ausgedehnte Rolle zu spielen berufen ist. Weit aus in der Mehrzahl der Fälle ist die Theilung des Zellkerns das Primäre, diejenige des Zelleibes, des Protoplasmas, das Secundäre, doch gibt es Ausnahmefälle, bei denen der umgekehrte Vorgang zur Beobachtung kommt. (Vergl. z. B. A. Gruber bezüglich der Theilung gewisser einzelliger Organismen.)

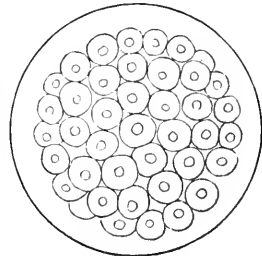


Fig. 6. Morulastadium.

Hinsichtlich der bei der Zelltheilung zur Beobachtung kommenden höchst interessanten Detailvorgänge, wie sie sich namentlich im Kern abspielen, muss ich auf die Arbeiten W. Flemming's, O. Hertwig's, O. Buetschli's, A. Gruber's, Strasburger's, Auerbach's und Pfitzner's verweisen.

Die tierische Zelle in ihrer indifferenten Form stellt einen Mikrokosmos dar und entspricht in ihrem Wesen einem einzelligen, elementaren Organismus, sie besitzt die Fähigkeit sich fortzupflanzen, d. h. sich zu vermehren, zu empfinden, sich zu ernähren (sie wächst) und zu secerniren. Die Zelle lebt und stirbt.

Unter den Wirbelthieren findet sich eine totale Furchung am reinsten bei Amphioxus und den Säugern, wenn sie auch bei ersterem nach den Untersuchungen von Hatschek keine ganz aequale ist, da ein Grössenunterschied der Furchungskugeln an den beiden Eipolen existirt. Amphibien, Störe und Cyclostomen zeigen im Anfang ihrer Entwicklung zwar auch eine totale Furchung,

später aber dient nur ein Theil der Furchungskugeln zum Aufbau des eigentlichen Thierkörpers, der Rest wird als Nahrungsmaterial (Nahrungsdotter) verwendet. Selachier, Knochenfische, Reptilien und Vögel zeigen von Anfang an eine partielle Furchung. Indem ich mich nun nach dieser Abschweifung zu demjenigen Stadium des Embryos zurückwende, das wir als *Morula* bezeichnet haben, will ich versuchen, die weiteren Entwicklungsphasen des Wirbelthierkörpers unter einem möglichst einheitlichen, für alle Haupttypen der Vertebraten giltigen Gesichtspunkt vorzuführen.

Während die oberflächlichen Furchungskugeln der *Morula* sich vergrössern und immer schärfere Begrenzungen erhalten, tritt im Innern des Eies eine Flüssigkeit auf, welche sich auf Kosten der centralen Furchungskugeln stets vermehrt. Dies führt zur Umwandlung des früher ganz compacten, durch und durch aus Furchungskugeln bestehenden Körpers in ein Hohlgebilde, d. h. in die sog. Keimblase (*Blastula*, Haeckel), deren Wand sich, wie oben schon bemerkt, aus der peripheren Schicht der Furchungskugeln aufbaut und die man mit dem Namen der Keimhaut (*Blastoderm*) bezeichnet. Fig. 7, *BD*.

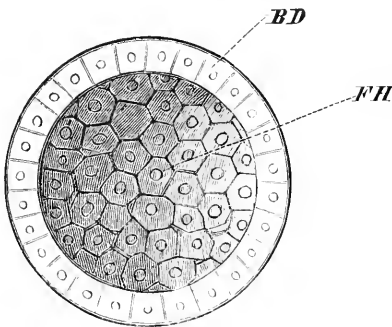


Fig. 7. *Blastula*. *BD* *Blastoderm*,
FH *Furchungshöhle*.

Das *Blastoderm* zeigt somit das Bestreben, die centralen, zum grössten Theil als Nahrungsmaterial fungirenden Dotterkugeln einzuschliessen, zu unwachsen, ein Vorgang, der bei den Eiern aller Vertebraten, mögen sie einem totalen oder einem partiellen Furchungsprozess unterworfen sein, zu beobachten ist.

Anfangs nur aus einer einfachen Zellenlage bestehend, wird das *Blastoderm* später zwei- und endlich gar dreischichtig. Diese drei Schichten bezeichnet man ihrer Lage nach als das äussere, mittlere und innere Keimblatt oder als *Ektoderm* (*Epiblast*), *Mesoderm* (*Mesoblast*) und *Entoderm* (*Hypoblast*). Die Frage nach der Entstehung der Keimblätter ist, weil von principieller Bedeutung, eine der brennendsten in der Morphologie, und bis heute ist man hierüber noch zu keinem vollkommen befriedigenden Abschluss gelangt. Was sich mit Sicherheit darüber aussagen lässt, ist kurz Folgendes. Das anfangs nur aus einer einzigen Schicht d. h. nur aus *Ektoderm*zellen bestehende *Blastoderm* wird in sich selbst eingestülpt, so dass aus der früher einschichtigen Blase ein Sack mit doppelter Wandung resultirt. Die äussere repräsentirt nach wie vor das *Ektoderm*, welches nun als Schutz- und Empfindungsorgan fungirt. Dasselbe kann, falls sich nach aussen von den Zellen Wimperhaare entwickeln, auch als

Locomotionsorgan betrachtet werden. Die innere Wandung stellt das einen centralen Hohlraum, die primäre Darmhöhle umschliessende Entoderm dar und fungirt als verdauender, assimilirender Urdarm. Die Urdarmhöhle öffnet sich an der Umschlagstelle des Ektoderms in das Entoderm nach aussen (Urmund, Blastoporus). Ein solches Entwicklungsstadium, welches man unter Substituierung der Stammform *Gastraea* mit dem Namen *Gastrula* (Haeckel) bezeichnet, findet sich bei Coelenteraten und Würmern, unter den Wirbelthieren aber in reiner Form nur bei *Amphioxus* (Fig. 8), doch obliterirt hier im weiteren Verlaufe der Entwicklung die Furchungshöhle. Es liegt auf der Hand, dass durch eine derartige Organisation, durch die Ausrüstung mit einem sensoriellen Aussen- und einem nutritorischen Binnenblatt, die Existenz eines auf niedriger Entwicklungsstufe stehenden Lebewesens hinlänglich garantirt ist.

Auch bei andern Fischen (vor Allem bei *Acipenser* und *Petromyzonten*), sowie bei den Amphibien tritt eine, wenn auch durch die Masse des Nahrungsdotters unsymmetrisch gewordene *Gastrula* (*Pseudogastrula*) auf, doch obliterirt auch hier später die Furchungshöhle.

Bei amnioten Wirbelthieren und in erster Linie bei Säugern ist jener Modus der Keimblätterbildung verwischt, und wenn ich diesen Ausdruck gebrauche, so will ich damit die Möglichkeit immerhin offen gehalten wissen, dass auch ihre Entwicklung einst in ähnlicher Weise verlaufen sein mag, da sich denken lässt, dass ihre Einstülpung durch Vermehrung des Nahrungsdotters geradezu mechanisch unmöglich geworden ist (Balfour). Zu beweisen ist dies allerdings vor der Hand nicht, da die Entstehung des Entoderms hier auf ganz andere Weise vor sich geht. Es handelt sich nämlich dabei um keine Einstülpung des Ektoderms, sondern das Entoderm geht als Neubildung aus einem Theil der central liegenden Dotterzellen hervor, welche sich an der Innenseite des Ektoderms anlagern.

Die oben vorgetragene, von Ernst Haeckel begründete *Gastraea*-Theorie hat nun aber nur für die Bildung des Ektoderms und Entoderms d. h. für die beiden primären Keimblätter eine Erklärung geschaffen, das Problem der Mesodermbildung dagegen noch

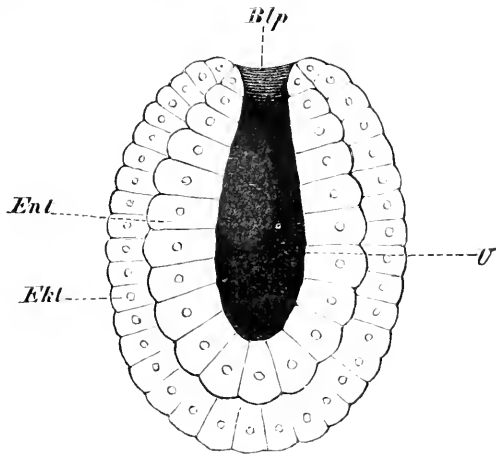


Fig. 8. *Ekt* Ektoderm, *Ent* Entoderm, *Blp* Blastoporus, *U* Urdarmhöhle.

ungelöst gelassen. Letzteres tritt erst viel später auf und zeigt sich dadurch als phyletisch jünger. Die Frage nach der Art seiner Entstehung kann noch nicht bei allen Organismen mit voller Sicherheit beantwortet werden, doch scheint dieselbe nach den Untersuchungen Balfour's und der Brüder Hertwig für die Wirbelthiere, sowie für die Chaetognathen, Brachiopoden, Anneliden und Arthropoden ebenfalls auf einen Ein- resp. Ausstülpungsprocess und zwar des Urdarms, beziehungsweise des Entodermepithels zurückzuführen zu sein. Die in Folge dieses Vorgangs zwischen dem primären Urdarm und dem Ektoderm einwuchernden und später ventralwärts zusammenschliessenden Zellenmassen stellen bei Amphioxus zwei, ab origine hohle, Divertikel des Urdarms vor, bei allen übrigen Vertebraten sind sie anfangs compact, weichen aber später in zwei Schichten aus einander, zwischen welchen sich nun erst sekundär ein schlitzförmiger Hohlraum, die spätere Leibeshöhle, Cavum pleuroperitoneale, oder das Coelom (Hertwig, Haeckel) befindet. Dasselbe ist seiner Anlage nach paarig zu beiden Seiten des Urdarms angeordnet, so dass letzterer dadurch gewissermassen in drei Cavitäten zerfällt. Fig. 9. Das parietale Blatt der einwuchernden Entodermzellen, d. h. des dadurch gebildeten Mesoderms legt sich an die Innenfläche des Ektoderms an und wird zum Hautfaserblatt (Somatopleura), das viscerele verwächst mit dem Entoderm und wird zum Darmfaserblatt (Splanchnopleura).

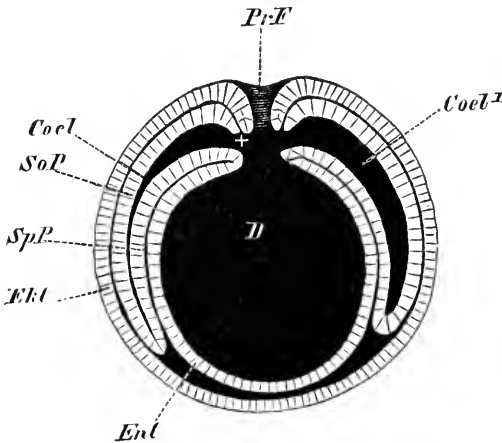


Fig. 9. *D* Darmhöhle, *PrF* Primitivfurche (Blastoporus), *Coel* u. *Coel*¹ Coelomsäcke (Cavum pleuro-peritoneale), *Ent* Entoderm, *SpP* Splanchnopleura, *SoP* Somatopleura, *Ekt* Ektoderm, + Ort der Ausstülpung der Entodermzellen. (Schema mit Zugrundelegung der Hertwig'schen Auffassung.)

die vierblätterigen von einer Coelomform ableitbar (Hertwig).

Greifen wir nun dem Gang der Entwicklung etwas vor und beantworten uns zunächst die Frage nach dem späteren Schicksal, d. h. nach den Metamorphosen der Keimblätter. Aus dem Ektoderm gehen hervor 1) die ganze Epidermis mit ihren Derivaten, 2) das Gehirn, Rückenmark und indirekt auch das gesammte periphere Nervensystem incl. Sympathicus, sowie endlich gewisse Theile

der Sinnesorgane. Aus dem Mesoderm entstehen 1) die Muskeln, 2) die ganze Bindesubstanz (Knochen, Knorpel und Bindegewebe), 3) die Blutgefäße und das Herz, 4) der Urogenitalapparat, 5) die Cutis, 6) die Serosa der Pleuroperitonealhöhle und, wie wir oben schon gesehen haben, 7) die Wandung des Darms mit Ausnahme des Darmepithels. Letzteres, sowie die von ihm aussprossenden Organe, wie z. B. die Schilddrüse, das Epithel der Luftröhre, der Bronchien und Lungenbläschen, die Leber und das Pankreas bilden sich aus dem Entoderm und ebendahin gehört auch die Chorda.

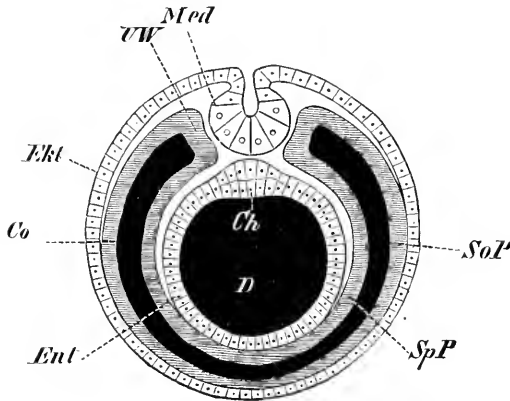
Während dieser Vorgänge verlieren die anfangs ziemlich gleichmässig geformten Zellen ihren indifferenten Charakter, sie ändern gruppenweise ihre Form, und während sie sich immer weiter vermehren, gehen sie schliesslich ihren spezifischen Bestimmungen entgegen und führen zur Bildung von Geweben, welche mit verschiedener Wachstumsenergie ausgerüstet, die Organe construiren. Auf die Zusammensetzung der Gewebe, d. h. auf die histologischen Details näher einzugehen, ist hier nicht der Ort, doch soll dieser Frage bei der speciellen Abhandlung der Organsysteme nach Möglichkeit Rechnung getragen werden.

Die uns schon von der Gastrula her bekannte Tendenz des embryonalen Thierkörpers, durch Faltenbildungen Formveränderungen einzugehen, macht sich nun immer mehr geltend und führt zur Entstehung anderer wichtiger Organe, so z. B. des Nervenrohrs, der Sinnesorgane, der Drüsen, des Amnion. Von allen diesen soll an diesem Ort nur die Entstehung des Nervenrohrs etwas näher betrachtet werden. Dasselbe geht, wie schon oben bemerkt, aus dem Ektoderm hervor und zwar in Form einer in sehr früher embryonalen Zeit entstehenden Furche, deren Seitenränder sich mehr und mehr erheben und schliesslich zu einer über der Darm- resp. Leibeshöhle liegenden Röhre verwachsen. Es ist dies die bei allen Vertebraten in ganz gleicher Weise auftretende Anlage des centralen Nervensystems, und so besteht also der Embryo der Wirbelthiere aus zwei resp. drei parallelen, in seiner Längsaxe verlaufenden Röhren, einer dorsalen (neuralen) und einer ventralen (visceralen). Erstere enthält das Gehirn und Rückenmark, letztere den Darm mit seinen Anhangsorganen, ferner die Lungen, das Herz, sowie die Urogenitaldrüsen. Visceral- und Neuralröhre berühren sich nicht unmittelbar, sondern zwischen beide schiebt sich eine aus dem Epithel des Urdarms d. h. aus dem primären Entoderm sich abschnürende Zellmasse ein, welche sich in der Richtung von vorn nach hinten zu einem stabförmigen Gebilde, der sog. Rückensaite (Chorda dorsalis) differenzirt. (Fig. 10, 11, 13 bei *Ch*, *Ch*¹.)

Das Auftreten des Neuralrohres und der Chorda hat für den Embryo, den wir uns jetzt wieder für einen Augenblick in seiner Coelomform (vergl. Fig. 9) vergegenwärtigen müssen, die wichtige, dreifache Folge, dass der Blastoporus oder, was damit identisch ist, die Primitivfurche verschlossen, und dass der Urdarm zum definitiven Darmrohr abgeschnürt wird. Ferner kommt es nicht nur zu einer gänzlichen Abschnürung des mittleren Keimblattes vom iune-

ren, sondern die beiden Blätter des Mesoderms fließen lateralwärts von der Neuralröhre und der Chorda zusammen und bilden so die erste Anlage der Urwirbel. Darin prägt sich die erste Segmentierung des Wirbelthierleibes aus, und wir haben jeden Urwirbel in letzter Instanz als eine Aussackung des Urdarms aufzufassen. Daraus folgt, dass wir auch eine Fortsetzung der Urdarmhöhle innerhalb derselben erwarten dürfen, und diese ist auch wirklich bei Fischen, so

Fig. 10.



vor Allem bei Amphioxus vorhanden. Bei höheren Typen dagegen treffen wir ab origine eine solide Anlage der Urwirbel, was aber hier wie dort in erster Linie festzuhalten ist, das sind die späteren engen Beziehungen derselben zur Consolidirung des Axenskeletes, d. h. der Chorda, sowie zur Anlage der Stammuskulatur und der Urogenitalorgane.

Fig. 11.

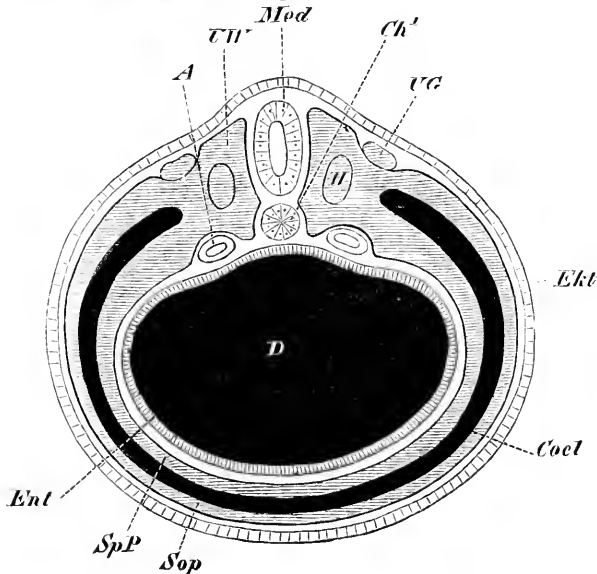


Fig. 10 u. 11. *D* Darm, *Ent* Entoderm, in Fig. 10 bei *Ch* in Wucherung begriffen zur Chordaanlage, *Ch*¹ (Fig. 11) die vom Entoderm abgeschnürte Chorda, *UW* Urwirbel, *UG* Urenierengang, *A* Aorta, *SpP* Splanchnopleura, *SoP* Somatopleura, *Coel* Coelom, *II* Spuren des abgeschnürten Coeloms im Innern der Urwirbel, *Ekt* Ektoderm, *Med* Medullarrohr, welches in Fig. 10 eben im Begriff steht, sich vom Ektoderm abzuschneiden. In Fig. 11 ist dies bereits geschehen.

Der in seinen Grundzügen von uns geschilderte embryonale Thierkörper liegt bei allen Vertebraten auf dem dorsalen Pol des Eies, welcher somit an dieser Stelle eine von der übrigen Eircumferenz sich abhebende, verdickte Scheibe darstellt. Dieselbe besitzt eine ovale oder rundlich-ovale Form und wird mit dem Namen der Keimscheibe bezeichnet. An ihrem Vorder- und Hinterende, sowie zu beiden Seiten ist sie durch Falten vom übrigen Blastoderm scharf abgegrenzt (Kopffalte, Schwanzfalte, Seitenfalten). Indem sich nun der auf dem Dotter gewissermaassen reitende Embryo immer mehr von jenem abhebt, und indem jene Falten immer tiefer einschneiden und das Bestreben zeigen, sich im Mittelpunkt (spätere Nabelgegend) zu vereinigen, kommt es zur Bildung eines Kanales, wodurch der Embryo mit dem Dottersack zusammenhängt (Ductus vitello-intestinalis). Letzterer wird später entweder abgeworfen oder nach Aufnahme in das Innere des Körpers resorbiert. Fig. 12 u. 13.

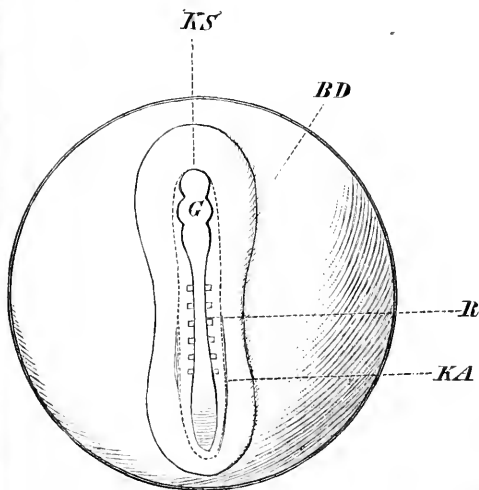


Fig. 12. *BD* Blastoderm, *KS* Keimscheibe, *KA* Körperanlage, *G* Gehirn, *R* Rückenmark, rechts und links davon die Urvirbel.

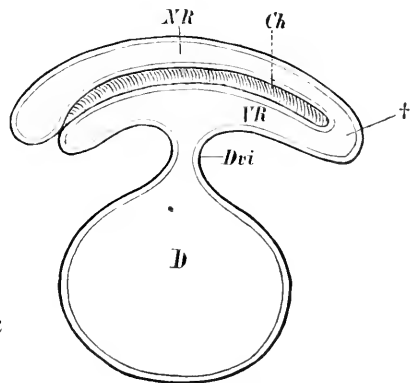


Fig. 13. *D* Dotterblase, *Dvi* Ductus vitello-intestinalis, *VR* Visceralröhre, *NR* Neuralröhre, *Ch* Chorda, † Verbindungsgang zwischen Neural- und Visceralröhre (Ductus neuro-entericus). Das Ganze im Medianschnitt.

Was die embryonalen Hüllen (Amnion), sowie die engen Beziehungen zwischen Mutter und Frucht (Placentarbildungen) betrifft, so werden dieselben erst in einem späteren Capitel zur Sprache kommen, und dasselbe gilt auch für die specielle Entwicklung der einzelnen Organsysteme. Ich betrachte das mir gesteckte Ziel für's Erste als erreicht, wenn es mir gelungen ist, zu zeigen, dass die Anlage des Wirbelthierleibes im Wesentlichen zurückzuführen ist auf einen Faltungsprozess, welcher anfangs zur Bildung von zwei, dann von drei Blättern führt. Aus diesen sehen wir dann zwei in seiner

Längsaxe gelagerte Röhren, eine dorsale und eine ventrale, hervorgehen, welch' letztere durch das Auftreten des Darmrohrs doppelt erscheint.

Ich habe nur noch hinzuzufügen, dass die dorsale Röhre, welche das centrale Nervensystem repräsentirt, späterhin (vergl. das über die Urwirbel Mitgetheilte) von einer gegliederten, in gleichwerthige Abschnitte (Metameren) zerfallenden Knorpel- oder Knochenhülle, dem Wirbelrohr umgeben wird.

Bezüglich der Gliederung des Wirbelrohrs habe ich zu bemerken, dass sich eine ganz ähnliche Segmentirung auch in andern Organsystemen z. B. in der Muskulatur, sowie in den, in engstem Connex zur Wirbelsäule stehenden spangenartigen Stützorganen (Rippen) documentirt. Eben dahin gehören auch die Wurzeln der Spinalnerven und die Ganglienkette des sympathischen Grenzstrangs, kurz es existiren Beweise genug für eine segmentale Anlage des Wirbelthierleibes, die sich allerdings äusserlich nicht mehr ausspricht, wie dies bei Arthrozoën der Fall ist, die aber immerhin einen wichtigen Wink abgibt für die Abstammung der Vertebraten von gegliederten wirbellosen Urformen.

Das sich erweiternde Vorderende des Neural- und Visceralrohrs tritt dadurch in nächste Beziehung zur Aussenwelt, dass sich in ersterem das Gehirn und die Sinnesorgane d. h. der Sitz der höhern geistigen Funktionen, des Intellektes, in letzterem gewisse Vorrichtungen zur Nahrungsaufnahme und Respiration entwickeln.

Man bezeichnet diesen Körperabschnitt daher als den Kopf, während das hintere Leibesende, in dessen Bereich die Ausführungsgänge des Darmes und des Urogenitalapparates fallen, den Namen Schwanz führt. Hals und Rumpf fasst man als Stamm zusammen und stellt ihm die von ihm auswachsenden Gliedmassen als Appendiculärorgane gegenüber. Die skeletogene Grundlage von Kopf und Wirbelsäule fassen wir unter dem Namen des Axenskeletes zusammen.

Aus dieser Form des Wirbelthierkörpers, welcher ein bilateral-symmetrischer Plan zu Grunde liegt, ergeben sich seine 3 Axen. Die eine davon, welche sich als Hauptaxe des Körpers in der Richtung vom Kopf zum Schwanz, d. h. vom oralen zum aboralen Pol erstreckt, bezeichnet man mit dem Namen der Längsaxe, die zweite verbindet die Bauch- mit der Rückenfläche und heisst deshalb Dorsoventral-Axe, die dritte endlich, welche die beiden Seitenflächen verbindet, ist die transversale oder Queraxe; die beiden letzteren sind Nebenaxen.

Die systematische Zoologie hat auf Grund der verwandtschaftlichen Beziehungen der Thiere zu einander dieselben in gewisse Abtheilungen und Unterabtheilungen gebracht, die man als Klassen,

Ordnungen, Unterordnungen, Familien, Gattungen und als Arten bezeichnet. Es mag am Platz sein, die Hauptrepräsentanten der grössern Gruppen, soweit sie sich auf die Wirbelthiere beziehen, kurz zu betrachten.

A. Acrania

Amphioxus

B. Craniota

I. CYCLOSTOMATA (Saug- und Rundmäuler)

Myxinoiden, Petromyzonten

II. GNATHOSTOMATA (Kiefernmäuler)

a) Anamnia (ohne Amnion)

- | | | |
|--------------------------|---|---|
| Ichthyopsiden | { | 1) Pisees |
| | | Selachii (Squali, Rajae) |
| | | Holocephali |
| | | Ganoidei (Knorpel- und Knochenganoidei) |
| | | Teleostei (Physostomi (mit offenem) und Physoclysti (mit geschlossenem Verbindungsgang zwischen Vorderdarm und Schwimmblase). |
| | | 2) Dipnoi: |
| | | (Monopneumones und Dipneumones) |
| | | 3) Amphibia |
| | | Urodela (Perennibranchiata, Derotremata, Salamandrina) |
| | | Gymnophiona (Fusslose Schleichenlurehe) |
| Anura (Frösche, Kröten). | | |

b) Amniota (Vertebraten, welche während der Fœtalzeit ein Amnion entwickeln).

- | | | |
|-------------|---|-----------------------|
| Sauropsiden | { | 1) Reptilia |
| | | Chelonii |
| | | Saurii |
| | | Ophidii |
| | | Crocodylini |
| | | 2) Aves |
| | | Ratitae (Laufvögel) |
| | | Carinatae (Flugvögel) |

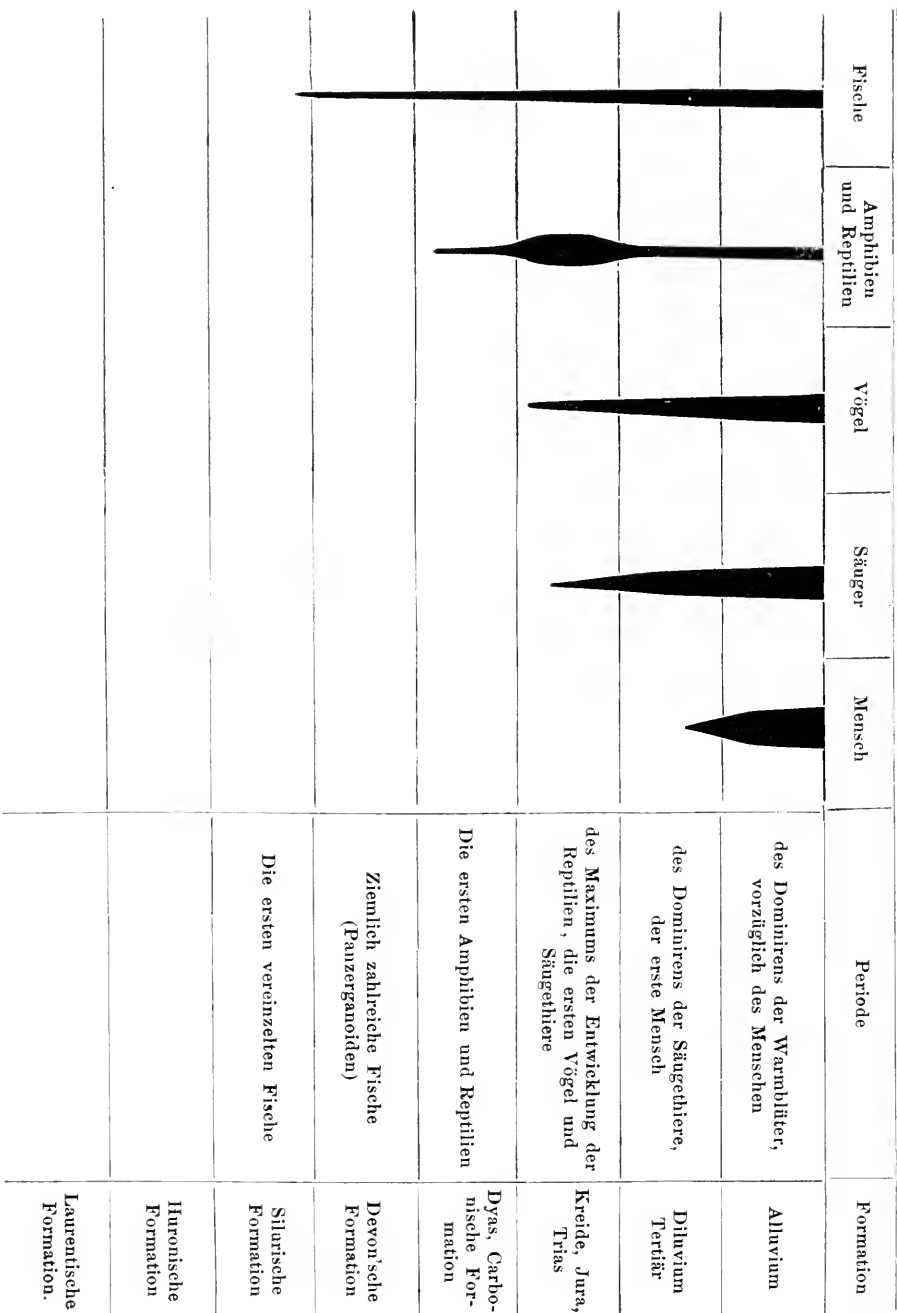
c) Mammalia:

Ornithodelphia (Monotremata, Schnabelthiere)

Didelphia (Marsupialia, Beutelhierre)

Monodelphia (Placentalia, Thiere mit Mutterkuchen).

Die allmähliche Entwicklung der Wirbeltiere auf der Erde graphisch dargestellt nach H. Credner.



SPECIELLER THEIL.

A. Integument.

Die genaue Kenntniss von den äusseren Bedeckungen eines Organismus muss unser Interesse in um so höherem Grade in Anspruch nehmen, als ihre in eine sehr frühe embryonale Periode fallende Bildungsgeschichte auf ihre hohe morphologische Bedeutung hinweist, und dann auch ganz besonders deswegen, weil sie zum grossen Theil dem äusseren Keimblatt entstammen, das ja auch den Mutterboden bildet für die Sinnesorgane.

Die äussere Haut ist nicht nur Schutzorgan, sondern auch Trägerin von Drüsen, sowie bleibender Sitz des Tastsinnes und anderer Sinnesorgane, deren physiologische Deutung noch keineswegs klar liegt, und wenn wir ihre periphere, den äussern Einflüssen sehr exponirte Lage am Organismus erwägen, so werden wir von vornherein erwarten dürfen, dass sie auf jene Einflüsse mit einer sehr bedeutenden Variabilität ihrer Einzelorgane reagiren wird. Wenn wir nun aber auch demgemäss bei den verschiedenen Thiergruppen einer bunten Reihe von Modificationen der Integumentalorgane begegnen werden, so lässt sich doch dafür im Grossen und Ganzen für alle Vertebraten folgender einheitlicher Grundplan aufstellen. Die Haut aller Wirbelthiere besteht aus zwei Schichten, einer oberen, der Epidermis, und einer unteren, der Cutis. Jene bildet sich aus dem äusseren, diese aus dem mittleren Keimblatt (Hautfaserblatt). Beide sind aus sehr verschieden gestalteten Elementen aufgebaut und zwar die Epidermis nur aus Zellen, die Cutis vorwiegend aus Fasern von bindegewebiger und elastischer Natur. Die Cutis, oder wie man sie auch bezeichnet, das Corium (Lederhaut) ist vorzugsweise Trägerin von Nerven, Gefässen, Farbzellen (Pigment), Muskeln und hie und da auch von Knochenbildungen. Nach oben zu von der Epidermis immer scharf abgegrenzt, ist dies nach abwärts gegen das Unterhautbindegewebe nicht immer der Fall, sondern man beobachtet häufig einen ganz allmählichen Uebergang zwischen beiden. Je nach der grösseren oder geringeren

Verschmelzung trifft man zwischen beiden einen sehr verschiedenen Grad der Verschiebbarkeit.

Bei Fischen, Amphibien und Reptilien besitzen die Bindegewebsbündel des Coriums insofern eine typische Anordnung, als regelmässig wagrechte Züge mit senkrechten abwechseln; bei Vögeln und Säugern ist die Anordnung regellos, dichter verfilzt.

An der Epidermis, welche nie Blutgefässe führt, unterscheidet man ganz allgemein eine oberflächliche, die freie Hautfläche darstellende Schicht, das *Stratum corneum* (Hornschicht), und eine tiefere an das Corium angrenzende Lage, das *Stratum Malpighii* (Schleimschicht). Im Allgemeinen lässt sich behaupten, dass wasserbewohnende Thiere ein dünneres, imbibitionsfähigeres *Stratum corneum* besitzen, während es bei Landthieren, welche grösseren mechanischen Schädlichkeiten ausgesetzt sind, zu einer stärkeren Entwicklung der Hornschicht kommt.

Das *Stratum Malpighii* besteht aus weichen, saftreichen Zellen, die successive nach oben rückend durch Verlust ihres protoplasmatischen Inhalts einer Verhornung und schliesslicher Abstossung an der freien Hautfläche anheimfallen. Somit sorgt die als Matrix fungirende Schleimschicht für immerwährende Regeneration der Hornschicht. In der Epidermis finden sich da und dort die letzten Nervenendapparate und ferner nehmen von hier aus das ganze Heer der Hautdrüsen, sowie alle jene Organe, die man als Epidermisgebilde bezeichnet, wie die Haare, Borsten, Federn, Nägel, Klauen, Hufe etc. ihre erste Entstehung. Finden wir später für alle diese Organe Beziehungen zum Corium, so sind diese stets als secundär erworben zu betrachten.

So viel über die Haut im Allgemeinen; betrachten wir nun darauf hin die einzelnen Thiergruppen und beginnen wir mit den Fischen.

Fische.

Die Haut des Amphioxus weicht in ihrem Bau von derjenigen der übrigen Wirbelthiere in manchen Punkten ab. Dies gilt vor allem für die Larve, deren Oberfläche mit einem Wimperkleid überzogen ist, worin wir ein Erbstück von den Wirbellosen zu erblicken haben. Beim erwachsenen Thier ist hievon nichts mehr nachzuweisen. Die ganze Epidermis besteht hier aus einer einzigen Schicht von Cylinderzellen mit porösem, breitem Cuticularsaum. Zwischen denselben befinden sich schmale Sinneszellen, wovon jede an ihrer Basis mit einem Nerven in Verbindung steht, während ihr oberes Ende ein einziges starres Haar trägt. (Vergl. das Capitel über die Sinnesorgane.) Einem ähnlichen Verhalten werden wir bei *Petromyzon* wieder begegnen.

Die *Cutis* ist überall von gleicher Dicke, stark lichtbrechend und zart concentrisch gestreift, doch kommen auch senkrecht aufsteigende Fasern zur Beobachtung. Vom Unterhautbindegewebe

scharf abgesetzt, führt sie nie Kerne. Letzteres besteht aus einer stark lichtbrechenden, homogenen, gallertigen Substanz, welche von einem merkwürdigen Kanalsystem, sowie von feinen, vorzugsweise von den Ligamenta intermuscularia her ausstrahlenden Fasern durchzogen wird. Jenes Kanalsystem findet sich besonders reich entwickelt in der Seitenwand des Mundes, in der Kopf- und Schwanzflosse und repräsentirt in den sogen. Seitenfalten liegend förmliche Kanäle (Seitenkanäle), welche die flache Bauchwand gegen die Flanken des Thieres absetzen und sich vom Kopf bis gegen den Porus erstrecken (Rolph). Vorn und hinten blind geschlossen, sind sie im Innern von einem zarten Endothel ausgekleidet und das Ganze ist nichts anderes als ein subcutanes Lymphsystem.

Die Epidermis der Neunaugen ist aus mehrschichtigem Epithel aufgebaut, dessen oberste Zelllage ganz wie bei *Amphioxus* einen porentragenden Cuticularsaum besitzt. Ein solcher ist, wenn auch nie so stark entwickelt, in seltenen Fällen auch bei Teleostiern und stets bei Dipnoërn nachweisbar, dagegen kann man nicht überall von einem eigentlichen Stratum corneum der Epidermis reden. Alle Zellen — und dies gilt auch für die Epidermis der übrigen Fische — besitzen dicht stehende, feine Fortsätze des Protoplasmas, wodurch sie nicht nur unter sich, sondern auch mit dem unterliegenden Corium (so bei Teleostiern wenigstens) in Verbindung stehen. Es existirt also ein intercelluläres protoplasmatisches Netz und dieses hat früher zur Annahme von „Riff- und Stachelzellen“ geführt.

Auf den Cuticularzellen der Epidermis von *Petromyzon* und *Ammocoetes* finden sich wie bei *Amphioxus* nicht selten Haare, die jedoch hier ebensowenig einer activen Bewegung fähig sind, wie dort. Auch sie sind als letzter Rest eines von den Wirbellosen her vererbten, allgemeinen Flimmerkleides aufzufassen.

Besondere, am Mundsaum und auch am übrigen Körper der Neunaugen vorkommende Sinneszellen werden wir erst in dem Capitel über die Sinnesorgane näher zu besprechen haben.

In dem aus den oben geschilderten Zellen gebildeten Hautgerüste der Epidermis kommen auch noch andere Zellformen von viel grösserem Umfang vor. Bei verschiedenen Fischen finden sie sich in sehr verschiedener Zahl; so scheint die Haut des Schlammpeitzgers, sowie der Dipnoër fast ganz aus ihnen componirt, während sie dann wieder bei andern, wie z. B. bei der Schleie und den Neunaugen, sehr spärlich sind. Sie haben ihrer Form wegen den Namen Kolben- oder Becherzellen erhalten und finden sich auch bei manchen Ganoiden, z. B. beim Stör. Als stark lichtbrechende, geschlossene Blasen oder Kolben im Stratum Malpighii entstehend und mit ihrem fussartigen Basalende dem Corium direct aufsitzend, verharren sie hier entweder zeitlebens in ihrer geschlossenen Form (*Petromyzon*, *Myxine*, *Anguilla*, *Tinca*), oder steigen sie in der Epidermis empor und öffnen sich dann an der freien Oberfläche, um hier Schleim zu produciren. Aus diesem Grunde hat man diese aus

gewöhnlichen Epidermiszellen hervorgehenden Gebilde mit dem Namen der Schleimzellen belegt. Sie ölen gewissermaassen die im Gegensatz zu den übrigen Vertebraten an und für sich schon wie Schleim aussehende glatte, weiche Fischepidermis ein und mögen sie so gegen den Einfluss des Wassers schützen. Den Rochen und Haien fehlen die Schleimzellen in der Haut spurlos, sie kommen aber hier in der Rachenschleimhaut vor. Ihre Epidermis besteht nur aus Zellen einerlei Art, nämlich aus polygonalen Plattenzellen.

Ausser diesen Formelementen finden sich in der Epidermis von Petromyzon sog. Körnerzellen. In ihrer Form oft an Ganglienzellen erinnernd laufen sie gegen das Corium zu gabelig getheilt in unmessbar feine Fäden aus und es ist bis jetzt nicht zu ermitteln, ob sie secretorische Organe oder Sinneswerkzeuge oder vielleicht beides zusammen vorstellen (Fig. 14). — Bei andern Fischen sind sie bis jetzt nicht nachgewiesen.

In der Fischepidermis finden sich nicht nur strahlenförmige, pigmentirte, sondern auch unpigmentirte, mit Nerven im Zusammenhang stehende Pigmentzellen (Leydig). Während bei Selachiern freies Pigment sowohl im Stratum Malpighii, als in der Cutis liegt, begegnen wir bei den Neunaugen einer Pigmentschicht zwischen Corium und dem darunter liegenden, eigenthümlichen Fettkörper, jedoch finden sich auch schon spärliche verästelte Pigmentzellen im Corium selbst. Ueber die in alternirender Weise verlaufenden Schichten des Coriums möge man die Fig. 14 vergleichen und ich habe nur hinzuzufügen, dass sich die Oberfläche der Lederhaut bei manchen Fischen an den verschiedensten Körperstellen, vorzugsweise aber am Kopf, in cylindrischen und wohl auch kelchförmigen oder spitz auslaufenden Papillen erhebt. Diesen Bildungen, in welche Nerven und Gefässe eintreten, werden wir bei den höheren

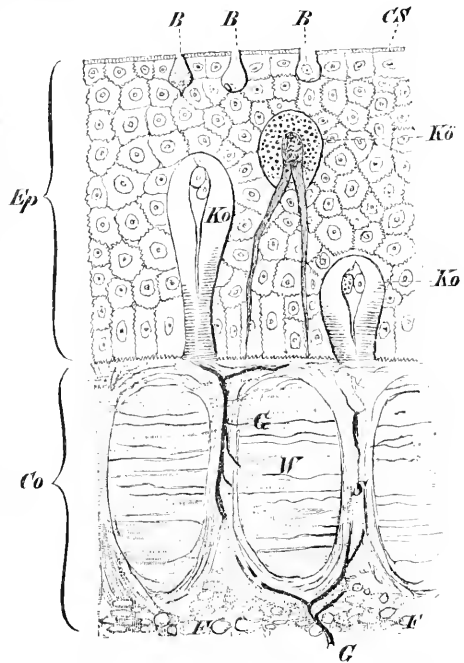


Fig. 14. Durchschnitt durch die Fischhaut, combinirtes Bild. *Ep* Epidermis, *C* Corium, *F* Subcutanes Fett, *CS* Cuticularsaum, *B, B* Schleimzellen, *Ko* Kolbenzellen, *Kö* Körnerzellen, *G* Gefässe, welche in den senkrechten Bindegewebslagen (*S*) des Coriums aufsteigen, *W* Wagrechte Züge des letzteren.

Vertebraten in viel stärkerer Entwicklung wieder begegnen.

In der Fischhaut kennt man keine Muskeln und ebensowenig Drüsen im Sinn der übrigen Wirbelthiere.

Die Schuppen der Fische entstehen nicht, wie man vielleicht anzunehmen geneigt sein könnte, als Epidermiswucherungen, sondern als Ossificationen des Coriums. Sie stecken in sogenannten Schuppentaschen, welche von den Bindegewebsfibrillen der Lederhaut gebildet werden. Die Epidermis geht entweder zeitweilig, wie bei den Teleostiern, über sie hinweg, oder ist dies wie bei den Ganoiden und Selachiern nur in embryonaler Zeit der Fall. Ueber ihre Genese, sowie über ihre genaueren Beziehungen zum Hautskelet — denn letzterem sind sie zuzurechnen — vergleiche man das betreffende Capitel.

Manche Fische bekommen zur Paarungszeit einen Hautauschlag („Perlausschlag“), welcher auf einer Wucherung der Epidermis beruht und sich über den Körper mehr oder weniger weit verbreiten kann, so z. B. bei *Chondrostoma nasus*, *Gobio fluviatilis*, *Leuciscus rutilus*. Bei andern tritt ein förmliches Hochzeitskleid auf, oder macht sich die Farbe nach stattgehabtem Kampf mit Rivalen in brillantester Weise bemerklich (Stichling). Wieder bei andern kommen unter dem Willenseinfluss stehende Anpassungen an die Farbe der Unterlage vor (*Pleuronectes*).

Ich kann dieses Capitel nicht verlassen, ohne noch der auf der äusseren Haut, sowie in der Mund- und Kiemenhöhle mancher Fische, (*Scopelinen*, *Chauliodus* a. A.) vorkommenden sogenannten Nebenaugen gedacht zu haben. Dieselben stellen regelmässig vertheilte und dadurch an das Seitenkanalsystem erinnernde hellglänzende Punkte dar. Sie haben ihren Sitz im Corium und ihrem Bau nach kann man sie in mehrere Formen zerlegen, nämlich in „augenähnliche, glasperlähnliche und Leuchtorgane“ (Leydig). Die erstgenannten, obgleich an Augen gewisser Wirbelthiere erinnernd, lassen sich doch nicht mit wirklichen Augen zusammenreihen; die zweite und dritte Form hat vollends damit gar nichts zu schaffen. Die erste Form besteht aus bräunlichen, in das Corium eingebetteten Säckchen, welche mit einer grauen Masse zelliger Elemente erfüllt sind. Die Organe der zweiten Form sind schüsselförmige, bräunlich gerandete Eintiefungen, ausgekleidet von einer metallisch glänzenden Schicht irisirender Flitterchen, Plättchen und Fasern und überspannt von einer hellen Hautlage. Die dritte Form endlich, in Gemeinschaft mit der letztgenannten bei *Scopelinen* auftretend, wird durch grössere, silberglänzende Flecken repräsentirt. Die erste Form findet sich bei *Chauliodus*, *Gonostoma*, *Ichthyococcus* und *Argyrolepecus*; *Chauliodus* besitzt mehr als 1000 Punkte.

Die physiologische Deutung aller dieser Organe liegt noch ganz im Unklaren, jedenfalls aber stehen sie unter dem Einfluss des Nervensystems. Am ehesten kann man an Leuchtorgane oder auch an elektrische oder pseudoelektrische Organe denken (Leydig).

Amphibien.

Für die Mittelstellung der Amphibien zwischen den Fischen und den höheren Wirbelthieren spricht auch der Bau ihres Integumentes. Die Epidermis der wasserbewohnenden Larve zeigt sich — und das ist eigentlich von vorneherein zu erwarten — verschieden von der des landlebenden geschlechtsreifen Thieres, sie ist fischähnlicher. Geschieht auch der Uebergang nicht ganz unvermittelt, so ist er doch ziemlich genau markirt und zwar durch einen Häutungsprocess.

Bei der neugeborenen Salamanderlarve unterscheidet man in der Epidermis zwei scharf gesonderte Schichten, eine äussere, die aus platten, eine innere, die aus mehr cylindrisch gestalteten Zellen besteht. Man kann dieselben als Stratum corneum und mucosum s. Malpighii bezeichnen. Der uns von den Fischen her bekannte gestrichelte Randsaum findet sich auch bei der Salamanderlarve wieder und ist von demselben Gesichtspunkt aus zu betrachten, wie dort.

Anfangs besteht sowohl das Stratum corneum als das Stratum mucosum aus einer einfachen Zellenlage, später aber wird das letztere mehrschichtig und die Zellen liegen dann in regelloser Anordnung durch einander. Eine Ausnahme davon macht nur die sich nie häutende Cornea, indem sie auf embryonaler Stufe stehen bleibt.

Wie bei den Fischen, so kann man auch bei Amphibien jene vom Zellprotoplasma ausgehenden intercellularen Netze constatiren, wodurch die einzelnen Zellen brückenartig unter einander verbunden werden. Am Schluss des Larvenlebens bildet sich eine wirkliche Hornschicht und das Stratum corneum der Larve wird durch eine Häutung abgestossen (Pfitzner). Was man früher am erwachsenen Amphibium für eine homogene Cuticula der Epidermis erklärte, ist als aus einer einfachen Lage von Epidermiszellen hervorgegangen nachzuweisen; eine eigentliche Cuticula besteht somit bei landlebenden Amphibien überhaupt nicht. So lange das Stratum mucosum noch aus einer einzigen Zelllage besteht, wandeln sich einzelne Zellen in die sogenannten Leydig'schen Zellen („Schleimzellen“), um. Dies geschieht unter Aufhellung des Inhaltes, Schrumpfung des Kerns, sowie unter Auftreten von Vacuolen und protoplasmatischen Netzbildungen etc. (Fig. 15.)

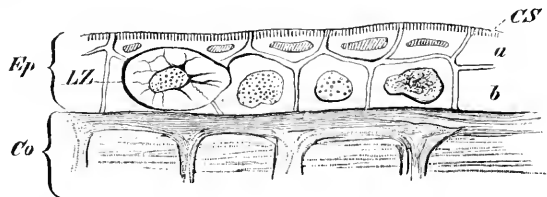


Fig. 15. Haut der Larve von *Salamandra mac.* *Ep* Epidermis, *Co* Corium, *a* Stratum corneum, *b* Stratum Malpighii, *s* mucosum, *LZ* Leydig'sche Zellen, *Cs* Gestrichelter Randsaum.

Diese Zellen, welche ihre Nachbarn sehr bedeutend an Grösse überragen, gehen gegen das Ende des Larvenlebens eine regressive Metamorphose ein, bis sie sich schliesslich wieder zu gewöhnlichen Epidermiszellen rückgebildet haben. Bei älteren Thieren, die an's Land gegangen sind, ist also hiervon nichts mehr zu entdecken.

Zwischen den Epidermiszellen der Amphibien existirt ein reichverzweigtes, intercellulares Netz von Lymphräumen, die theils nach den Hohlräumen der Cutis, theils nach der freien Hautfläche zu Verbindungen zeigen. Letzteres gilt jedoch nur für das Larvenstadium, insofern nach der ersten Häutung das Stratum corneum nach aussen einen Abschluss erfährt (Pfitzner). Auch bei erwachsenen Thieren besteht das Stratum mucosum seinem Hauptaufbau nach aus cubischen Zellen; doch finden sich da und dort, ohne typische Verbreitung, flaschenförmige Zellen eingestreut. Dieselben stossen mit ihrem Hals stets nach oben, direct an die Hornschicht, während der Bauch der Zelle nach abwärts schaut. Wie die Leydig'schen Zellen der Larvenepidermis, so sind auch diese Flaschenzellen in der Haut des erwachsenen Thieres als transformirte Epidermiszellen des Stratum mucosum aufzufassen. Ihre Funktion ist noch keineswegs klar, doch vermuthet man, dass sie zur Erleichterung des Häutungsprozesses in Beziehung stehen. Vielleicht aber functioniren sie auch nur als Bindemittel zwischen Stratum corneum und Stratum mucosum. Die eine schleimige Flüssigkeit enthaltenden Leydig'schen Zellen der Larve dienen, obgleich eine Secretion nicht direct nachweisbar ist, doch wahrscheinlich zum Einölen, Einfetten der Intercellularsubstanz (Pfitzner). Von einer Communication dieser beiden Zellformen nach aussen ist keine Rede.

Während sich die Haut der wasserbewohnenden Larve glatt anfühlt, trifft man bei landlebenden Amphibien, vor allem bei alten Kröten, doch auch bei Urodelen, eine rauhe, höckerige Hautoberfläche. Es beruht dies theils auf der Existenz von prominirenden Drüsen, sowie von höckerigen, stacheligen oder warzigen Epidermiswucherungen, theils auf einer besonderen Sculptur des Stratum corneum, welches auf seiner freien Fläche die mannigfaltigsten höckerigen Kämmе, Leisten etc. erzeugt, die sich alle zu einer Art von Netzwerk unter einander verbinden können (Leydig). Die Haut kann dadurch ein schrundiges, je nach der Species wechselndes Aussehen erhalten.

An bestimmten Körperstellen, wie z. B. an den Hand- und Fussballen, sowie an den Fingerspitzen kann es zu Verhornungen kommen; bei dem japanesischen Molch *Onychodactylus* ist dies in solchem Grade der Fall, dass man selbst von nagelartigen Bildungen sprechen kann. Dahin gehört auch die zur Laichzeit sich bildende Daumenschwiele der Vorderextremität unserer Frösche und Kröten, sowie die an der zweiten und dritten Zehe von Bombinator vorkommenden schwieligen Gebilde. Alle diese Apparate dienen zum Festhalten des Weibchens während der Brunstzeit.

Pigment findet sich in der Epidermis theils diffus, theils in

contractionsfähigen Zellen (Chromatophoren); weitaus grössere Mengen jedoch liegen in der Cutis. Woher die Pigmentzellen stammen, weiss man nicht. Der auf der Contractionsfähigkeit dieser Elemente beruhende Farbenwechsel der Thiere steht entweder mit psychischen Verhältnissen, d. h. mit Uebel- oder Wohlbefinden, oder auch mit dem Witterungswechsel in Zusammenhang. Dass dabei auch die Anpassung an die Unterlage (in schützendem Sinn) eine grosse Rolle spielt, beweisen vor allem die Laubfrösche (blattgrün), sowie die an eine Granitunterlage sich anpassenden Engadiner Wiesenfrösche. Während nämlich bei *Hyla* eine acute Verfärbung zu beachten ist, hat sich bei letzteren die Farbe im Lauf der Zeit fixirt (Wiedersheim). Immer steht der Farbenwechsel unter dem directen Einfluss des Nervensystems, ja die letzten Ausläufer der Nerven lassen sich bis in die Chromatophoren hinein verfolgen.

Die Lederhaut ist nicht überall glatt gegen die Epidermis abgesetzt, sondern da und dort in feinen zu Netzen sich verbindenden Leisten gegen dieselbe vorgezogen. In die zwischen den Leisten liegenden Furchen greifen fransenartige Fortsätze der Epidermis ein, ganz wie man dies auch bei Fischen beobachtet. Bei manchen Amphibien (Anuren) finden sich förmliche Papillen mit oder ohne Tastkörperchen, welche jenen Leisten des Coriums aufsitzen, wie in der oben genannten Daumendrüse. Im Bindegewebe des Coriums kommen auch Ablagerungen von Kalk vor, so z. B. auf dem Rücken und der Dorsalfäche der Extremitäten von älteren Exemplaren unserer *Bufo vulgaris*. — Bei *Ceratophrys dorsata* entwickelt sich ein eigentlicher, in Kreuzform angeordneter Knochen in der Haut des Rückens und wieder bei andern Anuren ossificirt die Lederhaut des Schädels in grösserer oder geringerer Ausdehnung. Die Lederhaut besteht aus den bekannten wagrechten und senkrechten Bindegewebszügen, in welch letzteren Gefässe und Nerven gegen die Epidermis hinauf steigen (Vergl. Fig. 16). Die Existenz von glatten Muskeln verleiht der Amphibienhaut eine gewisse Contractionsfähigkeit, so dass sie bald glatt, bald höckerig erscheint (Gänsehaut, Leydig). Gegen das Unterhautbindegewebe einer-, sowie gegen die Epidermis andrerseits ist das Corium von einer lockeren, Lymphräume einschliessenden Faserschicht begrenzt.

Die Amphibienhaut ist überaus drüsenreich. Man kann je nach ihrer Form schlauchförmige und rundliche Drüsen unterscheiden. Letztere sind weitaus zahlreicher und lassen sich nach ihrer Grösse in drei Categorien bringen. Die kleineren unter ihnen sind die zahlreichsten und fast über die ganze Körperfläche, ja bei Anuren sogar über die Nickhaut, das Trommelfell und die Schwimmhäute verbreitet. Häufig stehen sie kreisförmig um eine oder zwei grössere Drüsen herum. Letztere finden sich vorzüglich am Kopf, Nacken und an den Flanken, so zwar, dass sie in ihrer Anordnung vollständig den in einem späteren Capitel abzuhandelnden Hautsinnesorganen entsprechen. Gleichwohl lässt sich zwischen beiden weder ein genetischer, noch ein physiologischer Connex

nachweisen. Die grössten Drüsen finden sich im Nacken als sogenannte Parotiden (Salamandra und Bufo) angehäuft, doch kommen sie auch an den Vorder- und Hinterextremitäten von Bufo, Bombinator und Pelobates vor. (Fig. 16.)

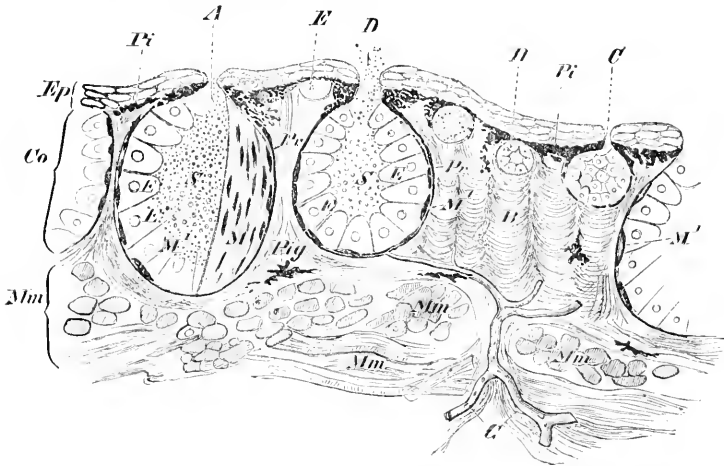


Fig. 16. Schnitt durch die Haut von Salamandra mac. (Erwachsenes Thier.) *Ep* Epidermis, *Co* Corium, in dessen bindegewebigem, von reichlichem Pigment (*Pi*) durchsetzten Stroma (*B*) die verschieden grossen Hautdrüsen (*A*, *C*, *D*, *D*, *E*) eingebettet liegen, *M'* die einwärts von der *Propria* (*Pr*) liegende Muskelschicht der Drüsen, *M* dieselbe von der Fläche gesehen, *E* Drüsenepithel, *S* Drüsensekret, *Mm* Subcutane Muskelschicht, durch welche Gefässe (*G*) gegen das Corium aufsteigen.

Stets sind sie von ringförmigen Fasern des Coriums, sowie von Pigment, Blutgefässen und Nerven umspinnen. Auch die Waben auf dem Rücken von Pipa dorsigera sind als vergrösserte Hautdrüsen aufzufassen und ich werde bei Besprechung der Fortpflanzungsorgane noch einmal darauf zurückkommen.

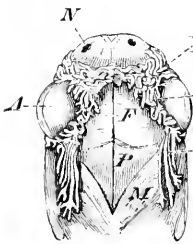


Fig. 17. Kopfdrüsen von Chioglossa lusitanica nach Entfernung der Haut. *D*, *D* Drüsen-schläuche, *M* *M*. temporalis, *A* Auge, *N* äussere Nasenöffnungen, *P*, *F* Os parietale u. frontale.

Die schlauchförmigen Drüsen, welche wir uns aus den kugelförmigen hervorgegangen zu denken haben, finden sich an der Hand- und Fussfläche von Anuren und Urodelen, und dahin gehört auch die Daumendrüse der Anuren, in viel stärkerer Entwicklung jedoch am Kopf zahlreicher, meistens den wärmeren Zonen angehöriger Salamandrinen, wie z. B. bei Chioglossa lusitanica, den verschiedenen Spelerpesarten und bei Batrachoseps attenuatus. (Fig. 17.)

Sie liegen hier meistens auf der Dorsalfäche des Schädels, doch begegnet man ihnen auch auf der Ventralseite, ja in manchen Fällen kann fast der ganze Kopf von den Schläuchen umwickelt sein, so dass er wie in einer Drüsenkappe steckt (Wiedersheim.) Auch die bei den

Geschlechtsorganen genauer zu berücksichtigenden Kloakendrüsen, an welchen man eine pars pelvis und eine pars prostatica unterscheiden kann, gehören hierher. Alle diese schlauchförmigen Drüsen, sowie die oben geschilderten kugeligen oder sackförmigen stehen unter dem Einfluss von glatten Muskelelementen, welche die Drüse in querer oder senkrechter Anordnung rings umgeben.

Das Sekret der meisten oder vielleicht aller dieser Hautdrüsen ist von milchweisser Farbe, von zäher, klebriger Consistenz und besitzt stark ätzende, ja sogar, wie Versuche an Vögeln, Reptilien, sowie an kleineren und grösseren Säugethieren gezeigt haben, sehr giftige Eigenschaften. Subcutane Injectionen von Tritonengift tödten Hunde in 3—8 Stunden, ein Meerschweinchen nach 9 Stunden. Während wir es in diesem Falle mit einem eigentlichen Herzgift zu schaffen haben, gehört das Salamandergift zu denjenigen Giften, die Convulsionen hervorrufen, d. h. eine ausgesprochene Wirkung auf die Nervencentra, besonders auf das Rückenmark haben. Das vergiftete Thier geht dabei unter epileptiformen Erscheinungen, Kaumuskelkrämpfen, Speichelfluss und Opisthotonus zu Grunde. Man erkennt daraus sofort die grosse Aehnlichkeit mit Strychnin. Während das Gift gegen die eigene Species wirkungslos ist, gehen naheverwandte Amphibienformen daran zu Grunde; so wirkt z. B. das Krötengift auf Frösche sehr energisch, ebenso auf Tritonen und umgekehrt. Abgesehen von diesen giftigen Eigenschaften des Hautsekretes, die uns in demselben eine Schutz- und Vertheidigungswaffe erkennen lassen, haben wir auch noch seinen öligen, fettigen Character in Betracht zu ziehen. Mittelst dieser Eigenschaft kann die Amphibienhaut vor Wasserverdunstung geschützt werden, ein in Anbetracht ihrer hohen respiratorischen Function nicht zu unterschätzender Punkt.

Vielleicht ist hier der passende Ort, um der sogenannten Haftorgane der Anurenlarven zu gedenken. Diese Organe, welche am Kopf ihren Sitz haben, bestehen aus langgestreckten, einzelligen Drüsen, welche stark pigmentirt sind und ihr klebriges Sekret in einen Hohlraum ergiessen, aus welchem dasselbe durch Flimmerhaare nach aussen befördert wird. Auch bei jungen Fischen, z. B. bei Hechten, kommen ähnliche Bildungen vor, mittelst deren sich die jungen Thiere an Pflanzen anheften können. Dass der bei Lepidosteuslarven vorkommende Saugapparat unter denselben physiologischen Gesichtspunkt fällt, ist wohl nicht zu bezweifeln.

Dass sich die Haut der Gymnophionengattungen *Epicrion* und *Coecilia* durch den Besitz von Schuppen characterisirt, ist ausdrücklich hervorzuheben und ich werde darauf bei der Schilderung des Hautskelets noch einmal zurückkommen. Hier habe ich nur noch zu erwähnen, dass die äusseren Bedeckungen der Schleichenlurche in ihrem übrigen Bau von demjenigen der andern Amphibien principiell nicht abweichen. Mit kolben- oder flaschenförmigen Drüsen sind sie reichlicher ausgestattet als bei irgend einem ge-

schwänzten oder ungeschwänzten Batrachier; es gilt dies namentlich für die Kopfgegend. (Fig. 18.)

Bei *Cocilia* und viel stärker bei *Epicrium* zeigt sich die Haut zu dachziegelartig sich deckenden, halbringförmigen Lamellen (Hautschienen) erhoben, die zu der Locomotion des Thieres in wichtiger Beziehung stehen.

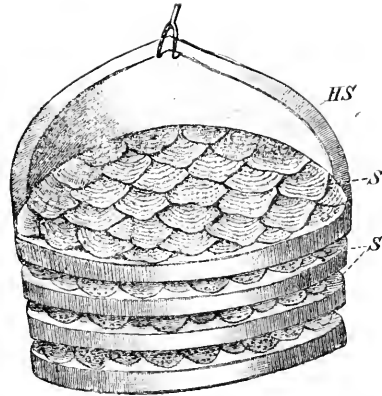


Fig. 18. Hautschuppen und Hautschienen von *Epicrium*. HS Hautschiene, emporgehoben, S Schuppen.

Reptilien.

Fanden wir die Amphibienhaut durch einen grossen Drüsenreichtum characterisirt, so treffen wir bei den Reptilien gerade das Gegentheil. Ihre Haut ist nämlich ausserordentlich arm an Drüsen, und wo solche vorkommen, wie z. B. bei den Sauriern, sind sie in ganz bestimmter Weise localisirt. So begegnen wir ihnen bei *Hatteria* in Form von zwei Analdrüsen, bei *Lacertiern* dagegen auf der Ventralfläche des Oberschenkels und zwar in rein linearer, der Längsaxe des Femur folgender Anordnung. Diese sogenannten „Schenkeldrüsen“ sind theils von beerigem, theils von schlauchförmigem Habitus und gehören zu den Talgdrüsen. Während der Fortpflanzung zeigen sie eine besonders starke Entwicklung und das gelbe Secret erstarrt, nachdem es an die Oberfläche getreten, zu einer harten Papille oder Warze, die sich bei genauer Untersuchung als aus einer Menge von Zellen componirt erweist. Das Secret ist somit als ein abgeändertes Stück Epidermis aufzufassen (Leydig). Diese aus den Drüsenöffnungen hervorragenden Schenkelwarzen scheinen beim Copulationsact als Halt- und Haftapparate eine Rolle zu spielen.

Ob die bei Schildkröten an der Bauchseite des Rumpfes freigegeben die Haut heraus sich öffnenden blasen- oder schlauchförmigen Drüsen hierher gehören oder nicht, muss die Entwicklungsgeschichte lehren. Für jetzt lässt sich nur soviel sagen, dass sie entweder in paariger oder unpaariger Anordnung jederseits in der Bauchhöhle liegen, jedoch ausserhalb des Bauchfells und der Fascia endoabdominalis. Die Ausmündungsstellen liegen stets in der Nähe des Befestigungspunktes von Bauch- und Rückenschild. Der Zweck dieser Drüsen, welche beiden Geschlechtern zukommen und welche durch ein sehr penetrant riechendes Secret sich auszeichnen, ist gänzlich unbekannt.

Haben wir somit in der spärlichen Ausstattung mit Hautdrüsen einen negativen Character der Reptilienhaut kennen gelernt,

so tritt uns in anderer Beziehung eine positive Eigenthümlichkeit derselben entgegen, wodurch sie sich von den meisten Amphibien ebenso bedeutend entfernen, als sie sich andererseits den Vögeln und Säugern nähern. Ich meine den Besitz von Schuppen. Die erste Anlage der Schuppen, der Federn und der Haare beruht auf einer Wucherung der Epidermiszellen mit gleichzeitiger oder doch kurz darauf folgender Erhebung der Cutis zu einer Papille, wodurch die Epidermis vorgebaucht wird. Alle drei sind in ihren ersten Embryonalstadien nicht von einander zu unterscheiden und somit als homologe Bildungen zu betrachten. Jene primäre Papille kann in ihrer einfachen Form zeitlebens bestehen bleiben, wie bei den Sauriern, oder ist sie weiteren Veränderungen unterworfen, die zur Schuppen-, Haar-, und Federbildung führen. Wird die Papille zur Schuppe, so biegt sie nach hinten um, wird abgeplattet und so kann man an ihr zwei Flächen, eine obere (dorsale) und eine untere (ventrale) unterscheiden; wird sie dagegen zu einem Haar oder zu einer Feder, so wird sie vom Rete Malpighii umwachsen und in die Tiefe gedrängt (Kerbert). Hier liegt sie nun in einer Art von Tasche (vergl. Fig. 19 *III*) und diese bezeichnet man mit dem Namen des Feder- resp. Haarfollikels. Der einzige Unterschied zwischen beiden liegt darin, dass letztgenannte Bildung beim Haar sehr früh, bei der Feder sehr spät eintritt. Letztere bewahrt somit viel länger ihren Character als Schuppe. (Fig. 19.)

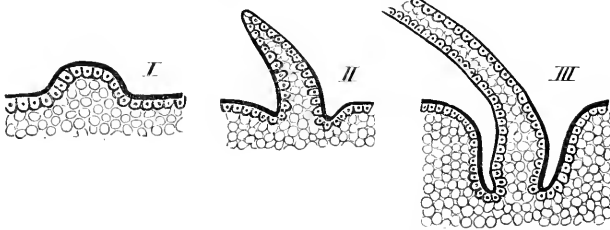


Fig. 19 *I—III*. Drei Stadien der Schuppen-, Haar- und Federentwicklung.

Die Schuppen der Schlangen zeigen nach den verschiedenen Arten auf ihrer freien Fläche die mannigfachsten, den äussersten Epidermislagen angehörigen Sculpturen und häufig auch einen sogenannten Kiel, wie z. B. bei der Ringelnatter, oder noch viel stärker markirt bei den Vipern. Er verliert sich allmählig am Uebergang der Seitenschuppen in die Bauchschuppen, ebenso fehlt er auch am Rücken des Schwanzes (Leydig).

Wie überall, so unterscheidet man auch in der Epidermis der Reptilien ein Stratum corneum und ein Stratum mucosum. Ersteres kann in seinen äusseren Schichten pneumatisch d. h. lufthaltig sein; eine wahre Cuticula existirt hier so wenig als bei Amphibien, Vögeln und Säugethieren, stets lässt sich die äusserste Epidermisschicht in stark abgeplattete, verhornte, polygonale Zellen auflösen. Das Stratum corneum wird bei der Häutung abgestossen, denn eine

solche existirt bei den Reptilien nicht minder als bei den Amphibien („Natterhemd“). Wenn nun aber auch keine eigentliche Cuticula nachzuweisen ist, so finden sich doch da und dort Cuticularbildungen mannigfachster Art auf der Oberfläche der Epidermis, wie z. B. Haare bei den Geckotiden, bei *Draco*, *Anolius* u. A. Man begegnet ihnen bei Geckotiden an der Bauch-, Rücken- und Kiefergegend, sowie an der ventralen Schwanzseite. Dabei können sie entweder auf der Fläche oder auf der Kante der Schuppe stehen und auf letztere kommen 1—20 und mehr solcher Haare. Ihre durchschnittliche Länge beträgt 20 Mikrom. In ausserordentlicher Zahl und Grösse (120 Mikrom.) finden sie sich auf der Unterseite der Haflappen, wo sie zu 10 und 20 büschelartig angeordnet sind. Sie unterstützen die bekannte Funktion der Haflappen in mechanischer Weise und dasselbe gilt auch für die an der Unterfläche des Schwanzes vorkommenden Haare.

Die an andern Körpergegenden auftretenden, haarförmigen Cuticularbildungen sind als Theile von Sinnesorganen aufzufassen und werden uns in einem späteren Capitel wieder beschäftigen.

Alle diese Cuticularbildungen, die sich in vorübergehender Weise auch in gewissen Embryonalstadien der Schlangen (Natter) finden, entstehen kurz vor der Häutung als Ausscheidungen auf grossen, protoplasmatischen Cylinderzellen, welche nach aussen vom Stratum Malpighii liegen. Stets sieht man auf Durchschnitten unter den alten Cuticularborsten schon die zweite (Ersatz-)Lage nachwachsen und diese steht dadurch, dass sie eine Trennung der Epidermisschichten bewirkt, in engster Beziehung zum Häutungsprocess, d. h. sie leitet ihn auf mechanische Weise ein (Cartier, Braun). Aehnliches ist auch beim Flusskrebs nachzuweisen.

Die bei Amphibien (*Onychodactylus*) nur in rudimentärer Weise vorkommenden Krallenbildungen finden sich bei Reptilien fast durchweg stattlich entwickelt und deuten auch so auf die gänzlich verschiedenen Lebensbedingungen hin, welchen diese Thiergruppe unterworfen ist.

In dieselbe Kategorie, d. h. zu den Epidermisbildungen gehört auch das Schildpatt der Schildkröten, die Klapper der Klapperschlange und die Stachel und Höcker von *Phrynosoma* und *Moloch horridus*. Eine Bildung ganz eigener Art ist das „Schnauzenhorn“ der Sandviper, ein mit venösen Blutsinusen, glatten Muskelfasern, arteriellen Gefässknäueln, zahlreichen Nerven und Sinnesbechern ausgestattetes Organ. Dasselbe gehört somit zu den erectilen Fleischrotteln am Kopfe hühnerartiger Vögel und zum Schwellkörper im Penis der Eidechsen (Leydig).

Das von Nerven und Blutgefässen reichlich durchzogene Bindegewebe besitzt die uns von den Fischen und Amphibien schon bekannten doppelten Faserrichtungen; ebenso existiren jene zwischen Corium und Muskulatur liegenden Lymphräume, die da und dort, ja vielleicht immer von einem deutlichen Endothel ausgekleidet sind. Jene regelmässige Schichtung des Coriums in wagrechte und senk-

rechte Lamellen ist bei den Schildkröten häufig verwischt, auch ist hier das Corium weit dicker, als bei andern Reptilien und bei erwachsenen Thieren tritt der Hautknochenpanzer an seine Stelle (vergl. Hautskelet). Ebenso existiren Knochentäfelchen überall verbreitet in der Lederhaut der Scincoiden und in der Kopfhaut der Lacertilier. Auch die Haut von Ascalaboten ist, wie das Mikroskop lehrt, förmlich belegt mit rundlichen, rhombischen oder eckigen Kalkschuppen, in deren Centrum sich Knochenkörperchen finden (Leydig). Pigment findet sich und zwar entweder in kugelförmigen schwarzen Massen oder in Form zierlicher verästelter Pigmentzellen in den obersten Lagen des Coriums und zwar in der Umgebung der Blutgefäße, weniger häufig in den Zellen der Epidermis (Chelonier).

Die Haut der Reptilien unterliegt ebenso gut einem Farbenwechsel, wie diejenige der Fische und Amphibien. Beim Chamäleon ist derselbe bekanntlich sprüchwörtlich geworden, doch kann man ihm auch bei Schlangen und namentlich auch bei Geckotiden wie z. B. bei *Phyllodactylus europaeus*, so wie bei *Lacerta* leicht constatiren und zugleich seinen innigen Zusammenhang mit psychischen Affectionen nachweisen.

Vögel.

Die Vögel besitzen unter allen Wirbelthieren die dünnste Lederhaut; auch ist sie weniger stark vascularisirt, dagegen, wie ich später zeigen werde, reich an Sinnesorganen (Tastkolben). In den tieferen Schichten liegt ein sehr entwickeltes Netz von glatten, mit Spuren von Querstreifung versehenen Muskelfasern, welche sich mit kleinen Schnchen theils an das Corium, theils an die Federbälge ansetzen und so das Aufrichten, Sträuben der Federn zu Stande bringen.

Abgesehen von den Federpapillen, finden sich noch zahlreiche, freie Papillen, so z. B. an der *Planta pedis* und in der Circumferenz des Auges.

Die Vogelhaut ist drüsenlos bis auf eine einzige, in der Nähe des Schwanzendes gelegene Stelle, wo die zum Einfetten des Gefieders dienende *Bürzeldrüse* (*Gl. uropygii*) ihren Sitz hat. Sie ist als eine modificirte Talgdrüse zu betrachten und steht unter dem Einfluss eines starken Constrictors.

Hautknochen fehlen spurlos, dagegen sind Epidermisgebilde reichlich vertreten (Schnabel- und Fusssporenscheide, Haut der Zehen, Krallen).

Ueber die erste Anlage der Feder habe ich schon oben Mittheilung gemacht und ich habe nur noch kurz Folgendes beizufügen. Nachdem sich die Cutis zur Papille erhoben und dadurch die aufliegende Schleimschicht emporgebaucht hat, tritt eine bedeutende Zellenvermehrung der letzteren ein und aus diesen Elementen nun baut sich die Feder weiterhin in folgender Weise auf. Die Zellen reihen sich zu Strahlen an einander, welche einen Ver-

hornungsprozess eingehen, von den umgebenden Zellschichten sich ablösen, die überlagernde Hornschicht (Federscheide) abwerfen und so frei werden. In diesem Stadium ist also die Embryonaldune nichts weiter als eine cylindrische Schuppe, die an ihrem oberen Rand in einzelne Strahlen ausgefranst erscheint. Im oberen Theil der Papille, in der sich die ersten Strahlenanlagen bilden, sind diese gleichartig, ein Zustand, der bei der Embryonaldune permanent ist; nach weiterem Wachsthum verdickt sich ein Strahl fortschreitend von oben nach unten, nimmt die anderen Strahlen in sich auf und wird so zum Schaft (Rhachis) und diese zur Fahne (Vexillum) (Studer). Die in der Basis jeder Federspule steckende Papille scheidet an ihrer Oberfläche periodisch dütenartig ineinandersteckende Membranen aus und diese bezeichnet man als Federseele. Der allen Vögeln zukommende, periodisch immer wiederkehrende Federwechsel, die sog. Mauserung, ist als ein von den Amphibien und Reptilien her vererbter, dem Häutungsprozess entsprechender Vorgang zu betrachten. Die Epidermis ist dabei so wenig als bei Säugern in toto jenem Prozess unterworfen, sondern es kommt im nachembryonalen Leben und unter normalen Verhältnissen nur zu einer Abstossung, Abschilferung von Epidermiszellen.

Bei weitaus der Mehrzahl der Vögel sind die Federn in bestimmten „Fluren“ im Körper angeordnet und zerfallen nach ihren Entwicklungsformen in Contour- und Dunenfedern (Pennae und Pluma). Von diesem Verhalten machen gewisse Ratiten, wie der Apteryx und Dromaeus und ebenso die Pinguine insofern eine Ausnahme, als ihr, abgesehen von den Steuer- und Schmuckfedern nur aus Dunen bestehendes Federkleid ohne Flurenbildung gleichmässig über den ganzen Körper angeordnet ist. Wir haben hierin somit einen embryonalen Charakter zu erkennen und müssen die für das Fluggeschäft äusserst ungünstige Befiederung dieser Vögel für phyletisch älter erklären. Immerhin aber ist im Hinblick auf fossile (tertiäre) Pinguine, welche einen ungleich längeren Humerus besaßen, als die jetzt lebenden Arten, die Möglichkeit offen zu halten, dass jene Befiederung ein secundärer Erwerb ist (Studer).

Wenn wir erwägen, dass die Federn mit Schaft und Fahne schon in vollkommenster Ausbildung bei den Vögeln der Jurazeit, bei Archaeopteryx bestanden, so ist man berechtigt, ihre ersten Anfänge noch in viel weiter zurückliegenden Erdepochen zu suchen. Gleichwohl sind bis jetzt Federformen, die ein Uebergangsglied zwischen der Reptilschuppe und der ausgebildeten Vogelfeder repräsentiren, paläontologisch noch nicht nachgewiesen, dass sie aber einst bestanden haben müssen, weist, wie wir oben gesehen haben, die Entwicklungsgeschichte aufs Ueberzeugendste nach. Von den Zahnvögeln Amerikas, Englands und Böhmens sind bis jetzt keine Federn nachgewiesen, doch kann dieser negative Befund vielleicht nur in der Natur des solche zarte Gebilde schlecht oder gar nicht conservirenden Gesteins seinen Grund haben.

Säuger.

Ein spezifisches Merkmal der Säuger liegt in dem Besitz von eigentlichen Haaren und von gewissen Drüsen, die den andern Wirbelthieren nicht zukommen, ich meine die Schweissdrüsen. Im Uebrigen weichen sie principiell von dem gleich zu Anfang dieses Capitels aufgestellten Grundschema für den Aufbau der Haut nicht ab.

Betrachten wir nun zuvörderst die Entwicklungsgeschichte und Struktur der Haare etwas genauer, nachdem wir uns oben schon über deren primitive Anlage verständigt haben. Die ersten Spuren von Haaren treten in sehr früher Fötalzeit auf, so beim Menschen z. B. in der Stirn-, Mund- und Augbrauengegend schon in der 12.—13. Woche. Die vom Str. Malpighii aus in die Tiefe wuchernden Zapfen wachsen später zu Cylindern aus, welche häufig schief zur freien Hautfläche gerichtet sind. Beide sind ab origine ganz solide, nicht hohl und bestehen aus einer peripheren Cylinder- und einer centralen Rundzellschicht. In ihrer Umgebung finden sich die Zellen der Cutis in Contouren angeordnet, welche den Umfang jener repetiren und so das darstellen, was man als Haarbalg bezeichnet. Aus jener oben erwähnten peripheren Zellschicht des Haarkeimes, in welcher sich sternförmige Pigmentzellen entwickeln, entsteht die sog. äussere Haarscheide, aus der centralen der Haarschaft und die dazwischen liegende pigmentlose Schicht wird als scharf sich abhebender, heller Saum zur inneren Haarscheide. Fig. 20.

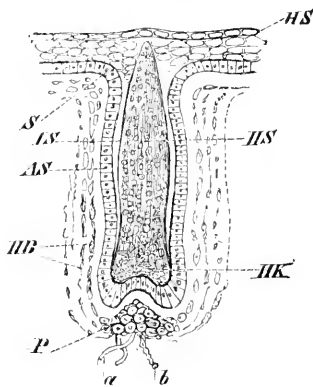


Fig. 20. Haar kurz vor dem Durchbruch (halbschematisch). *S* Sackförmige Einstülpung der Zellen des Stratum Malpighii, *IIS*, *IS* Hornschicht, beziehungsweise Haarschaft; *IS*, *AS* Innere und äussere Haarscheide, *IIB* Haarbalg; *HK* Haarknopf, *P* Haarpapille mit Gefässen (*a*) und Nerven (*b*).

Der Grund des Haarkeimes wird durch ein reichliches Conglomerat von Cutiszellen von unten her eingebaucht und dieses ist die uns früher schon bekannt gewordene Cutis-, oder wie wir jetzt sagen können, Haarpapille. Sie enthält Nerven und Blutcapillaren, nimmt später Zwiebelform an und erscheint wie gestielt. Die central liegenden Zellen des Haarkeims strecken sich nun in die Länge, nehmen Faserform an, verhornen und geben so dem Haarschaft ein streifiges Aussehen. Nach abwärts gegen die Haarpapille zu findet eine Verbreiterung zum Haarknopf statt und in seiner Umgebung fliessen die äussere und innere Haarscheide mit einander zusammen. Mit jedem Haarbalg stehen Talgdrüsen in Verbindung, welche das Haar einzufetten im Stande sind (Fig. 21). Nur bis zu ihrer Eimmündungsstelle in den Haar-

balg, d. h. bis in's Niveau des Str. Malpighii erstreckt sich die innere Haarscheide; jenseits von dieser Stelle besitzt der die Hornschicht durchbrechende, frei werdende Haarschaft keine innere Scheide mehr, ist also nackt und besteht nur noch theils aus länglichrunden, theils aus spindelförmigen Zellen mit deutlichen Kernen. Im späteren Leben, beim periodischen oder nicht periodischen Haarwechsel, bildet sich das neue Haar im Balg des alten und zwar nach Zugrundegehen der alten Papille auf einer neuen, unter Vermittlung der Zellen der äusseren Haarscheide vom Grunde des Haarbalges aus. Die Entstehung neuer Haare nach dem Modus der embryonalen Bildung (primäre Haarbildung) ist nicht mit Sicherheit zu constatiren. Die Haare sind entweder cylindrisch oder plattgedrückt, schlicht oder kraus. Eine besondere Beachtung verdienen die durch quergestreifte Muskeln beherrschten Tastborsten, deren Bälge von venösen Bluträumen umgeben und die mit sehr starken Nerven versehen sind. Wie die Federn nach sog. Fluren, so sind auch die Haare an besonderen Körperstellen besonders reichlich angeordnet. Häufig trifft man im embryonalen Leben, wie z. B. beim Menschen, ein reichlicheres Haarkleid (Lanugo), als im späteren Leben (Steisshaarwirbel, Ecker). Dieser Umstand lässt ebensogut wie die sog. „Haarmenschen“ auf eine Zeit schliessen, in welcher sich der Mensch durch ein ungleich stattlicheres Haarkleid auszeichnet haben mag, als heut zu Tage.

Die Haut ist an verschiedenen Körperstellen von sehr verschiedener Dicke, so ist z. B. beim Menschen die Rückenhaut im Allgemeinen stärker als die der Vorderseite, am dünnsten ist sie an den Augenlidern und im äussern Gehörgang. Wo bei den Säugern Pigment vorkommt, findet es sich stets in den Zellen des Rete Malpighii. Beim Menschen tritt es besonders reichlich auf an den Genitalien, am After, der Brustwarze, und welche Rolle es bei dunkeln Menschenrassen spielt, ist ja bekannt.

Man kann die obere Schicht des Coriums als *Pars papillaris*, die untere, welche mehr netzartig durchbrochen ist und welche ganz allmählich in das subcutane Bindegewebe sich verliert, als *Pars reticularis* bezeichnen. Die Papillen der Lederhaut, welchen sich die darüber wegziehende Epidermis in ihrer Schichtung genau adaptirt, zerfallen in gefässtragende, Capillaren enthaltende und in Nervenpapillen, welche letztere mit Tastkörperchen ausgestattet sind. Fig. 21.

Diese Papillen sitzen entweder unregelmässig zerstreut oder in regelmässiger Anordnung, wie an der ventralen Hand- und Fussfläche. Ausnehmend stark entwickelt sind sie an den Sohlenballen der Carnivoren, des Kameels, ferner am Rüssel und der Schnauze anderer Säuger. Eine monströse Grösse erreichen sie in der kahlen Haut der Cetaceen. Im Unterhautbindegewebe, das die Anheftung an die unterliegenden Theile wie die Muskeln vermittelt, liegen mehr oder weniger reiche Fettmassen (*Panniculus adiposus*). Ausser einer grossen Menge elastischer Fasern finden sich im Co-

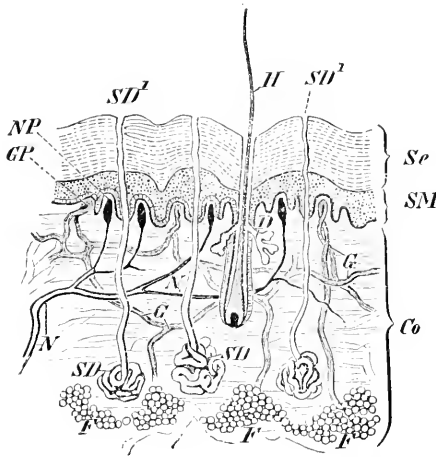


Fig. 21. Schnitt durch die Haut des Menschen. *Sc* Stratum corneum, *SM* Stratum Malpighii, *Co* Corium, *FF* Subcutanes Fett, *NP* Nervenspapillen, *GP* Gefässpapillen, *N* u. *G* im Corium verlaufende Nerven und Gefässe, *SD*, *SD* Schweißdrüsen mit ihren Ausführungsgängen *SD*¹ *SD*², *H* Haar mit Balgdrüsen *D*.

rium zahlreiche glatte Muskeln, wie z. B. in der Dartos, deren temporäre Schrumpfung durch sie bedingt wird. Ausserdem finden sie sich am Glied, in der Perinealgegend, sowie im Warzenhof und in der Brustwarze selbst, welche durch sie in eine Art von Erectionszustand versetzt und so zum Fassen für das Junge geschikt gemacht werden kann; endlich begegnen wir glatten Muskelementen an allen behaarten Körperstellen, allwo sie sich an den Haarbälgen unterhalb der Talgdrüsen ansetzen. Das Sträuben der Haare, sowie die sog. Gänsehaut ist auf sie zurückzuführen. Eine ausnehmend starke Muskulatur findet sich in der Haut des Igels und des Stachelschweins.

Die Hautdrüsen der Säugethiere zerfallen in zwei Hauptgruppen, nämlich in die Schweiß- und in die Talgdrüsen. Die ersteren, welche nur wenigen Säugethiern zu fehlen scheinen, sind von tubulösem Bau und finden sich mit Ausnahme der Glans penis und der concaven Fläche der Ohrmuschel über den ganzen Körper verbreitet. Am zahlreichsten und grössten trifft man sie beim Menschen an behaarten Körperstellen, wie z. B. in der Achselgrube, dann aber auch an der Hand- und Fussfläche. Stets unterscheidet man einen secernirenden Drüsenkanal und einen immer etwas engeren Ausführungsgang. Ersterer liegt im Corium und ist von reichlichen Capillarschlingen umspinnen, letzterer, welcher die Epidermis durchsetzt, ist spiralig gewunden. Ueberall stehen die Schweißdrüsen unter dem Einflusse glatter, in der Längsaxe der Drüse angeordneter, zwischen Propria und Epithel liegender Muskeln und diese treffen wir auch bei den Ohrschmalzdrüsen, welche als modifizierte Schweißdrüsen aufzufassen sind. In dieselbe Kategorie gehören auch die einen durchdringenden Bisamgeruch verbreitenden und wohl zur Geschlechtsfunktion in Beziehung stehenden Seitendrüsen der Spitzmäuse. — Die ovalen, kugeligen oder auch traubenförmigen Talgdrüsen, welche in das Corium eingebettet und gewöhnlich, wenn auch keineswegs immer, an die Haarbälge gebunden sind, resp. in sie einmünden, sind im Allgemeinen von acinösem Bau.

Man unterscheidet isolirte und aggregirte Haarbalgdrüsen. Isolirte acinöse Drüsen finden sich nur an völlig unbehaarten Stellen, wie im Flotzmaul des Rindes, in der innern Platte der Unterlippe des Menschen, in den Analbeuteln u. s. w. In die Categorie der Talgdrüsen gehören auch die Präputialdrüsen, welche jedoch nicht auf der Glans penis selbst, sondern nur auf dem inneren Blatt des Praeputiums sitzen. Zwischen sie eingestreut finden sich auch tubulöse Schweissdrüsen, und indem das alkalisch reagirende Secret der letzteren das fettige Secret der letzteren einseift, nimmt die so entstehende Masse (Smegma) eine milchweise Farbe an (Graff). Auch die an allen vier Füßen zwischen den zweiten Phalangen liegenden, theils acinösen, theils tubulösen Klauendrüsen des Schafes, sowie die Brunftfeige der Gemse, welche 4—6 Cm. von den äusseren Ohren entfernt in zwei seichten Vertiefungen der Haut gelegen ist und die zur Fortpflanzungszeit hypertrophirt und einen theer- oder hocksartigen Geruch entwickelt, sind als excessiv entwickelte Talgdrüsen zu betrachten. Endlich gehören noch dahin die Meibom'schen Drüsen der Augenlider, die Gesichtsdrüsen der Fledermäuse, die Violdrüse des Fuchses und Wolfes auf dem Schwanzrücken, die Inguinaldrüsen des Hasen und Kaninchens, die sog. Giftdrüse des männlichen Schnabelthieres etc. etc.

Die Epidermisgebilde spielen bei den Säugern eine sehr bedeutende Rolle, es kann aber des grossen, hier in Betracht kommenden Materiales wegen unmöglich darauf eingegangen werden und ich muss mich darauf beschränken, kurz die Hauptformen aufzuzählen. Es gehören dahin die Hufe, Klauen, Nägel, Krallen, Hörner, Schwielen, die sehr verdickte Epidermis bei kahlen Cetaceen und haarlosen Dickhäutern, das Gesäss mancher Affen, der Schwanz des Bibers, der Ratte, von Didelphys, von Myrmecophaga, endlich Haare, Borsten, Stacheln (Igel, Stachelschwein).

Milchdrüsen.

Der Apparat der Milchdrüsen (Mammae) ist eine spezifische Eigenthümlichkeit der Säugethiere, die ja davon ihren Namen besitzen. In ihrer phyletischen Entstehung noch keineswegs klar, bieten sie auch in ontogenetischer Beziehung so manches Fremdartige, dass man schwankend darüber sein kann, ob sie, wie man bis jetzt zu thun gewohnt war, ohne weiteres als modificirte Hautdrüsen aufgefasst und in dieselben eingereiht werden dürfen?

Während alle Hautdrüsen als taschen- oder beutelartige Einstülpungen des Ektoderms gegen das Mesoderm entstehen, legen sich die Milchdrüsen ursprünglich als solide Wucherungen von Ektodermzellen an. Man hat es dabei ähnlich wie bei der Haaranlage mit linsen- oder kugelförmigen Nestern zu schaffen, welche anfangs über die freie Hautfläche kuppelartig prominiren, später aber gegen das Corium hereinwuchern und solide, cylindrische, mehr oder weniger sich ramificirende Fortsätze treiben. Diese

höhlen sich erst secundär aus und brechen gegen die freie Hautfläche durch, während das ursprüngliche Conglomerat der Ektodermzellen mehr und mehr in Hintergrund tritt und sich, ohne eine weitere Bestimmung zu erfüllen, endlich vollständig rückbildet und spurlos verschwindet (Rein). Die Stelle, welche früher kuppelförmig vorgewölbt war, sinkt jetzt ein und stellt das sog. Drüsenfeld dar. Dieses ist rings vom sog. Drüsenwall umgeben, und jenachdem letzterer eine Ausbildung erfährt, kann man von wahren oder von Pseudozitzen sprechen (Gegenbaur). Unter den wahren Zitzen versteht man solche, bei denen der Drüsenwall klein bleibt und sich das Drüsenfeld zu einer für das Junge fassbaren Warze erhebt, auf der die Milchgänge ausmünden. Fig. 22 A.



Fig. 22. A Wahre und B Pseudo-Zitze, nach Gegenbaur.

Bei den Pseudozitzen dagegen wächst der bedeutend sich vergrößernde Drüsenwall über dem Drüsenfeld zusammen und stellt so eine falsche Zitze dar. Die Milchgänge münden in diesem Fall im Fundus des vom Drüsenwall umschlossenen Kanales aus. Die Ungulaten besitzen Pseudozitzen, die übrigen Monodelphen wahre Zitzen, übrigens kann auch bei letzteren, wie z. B. beim Menschen, der niedrigere, ursprünglichere Zustand d. h. die eingesunkene Mammartasche zeit lebens fortbestehen (Gegenbaur). Bezüglich der der Papilla mammae innewohnenden Contractilität muss ich auf das früher über die Hautmuskulatur Mitgetheilte verweisen.

Die Zahl der auf den Zitzen mündenden Ausführungsgänge ist nach verschiedenen Tiergruppen eine äusserst variable.

Nicht alle Säugethiere besitzen Zitzen, so fehlen sie z. B. den Schnabelthieren. Hier findet sich jederseits am Abdomen eine Gruppe von Milchdrüsen, deren Ausführungsgänge die Haut siebartig durchbohren. Während nun diese Oeffnungen bei *Ornithorhynchus* flach im Niveau der übrigen Bauchhaut liegen, befinden sie sich bei *Echidna* in einer taschenförmigen Einsenkung der Haut und diese stellt die, wie oben bemerkt, in einer gewissen Fötalperiode allen übrigen Säugern zukommende Mammartasche dar. Darin wird das unreife Junge geborgen, wie es aber zum Genuss der Milch kommt, ob es einfach umspült wird, oder ob es durch Ansaugen am Drüsenfeld temporär eine Zitze formt, steht dahin. Bei Marsupialiern tritt der „Beutel“, das Marsupium, an Stelle der Mammartasche, es treten aber hier schon sehr wohl ausgebildete, mehrere Centimeter lange Zitzen auf.

Die Zahl der Zitzen entspricht gewöhnlich dem Maximum der Zahl der gleichzeitig erzeugten Jungen (in maximo 14). Wie ihre Zahl, so schwankt auch ihre Anordnung am Körper; entweder erstrecken sie sich in zwei nahezu parallelen, gegen das Becken zu

etwas convergirenden Linien über die Bauch- und Brustgegend (Carnivoren, Nager, Insectivoren u. A.), oder sind sie auf die Brustgegend beschränkt, wie bei Elephanten, Sirenen, manchen Halbaffen, Chiropteren und Primaten. Bei manchen Didelphen sind sie kreisförmig am Abdomen um eine an Grösse praevalirende Centralzitze angeordnet, bei Ungulaten und Cetaceen liegen sie in der Inguinalgegend. Rückgebildet ist der Apparat bei den Männchen; doch gehört es zu den gewöhnlichsten Vorkommnissen, dass die Brustdrüsen neugeborener Knaben in der ersten Zeit nach der Geburt wirkliche Milch, sog. „Hexenmilch“ produciren. Ob dies auch bei männlichen Thieren vorkommt, muss dahin gestellt bleiben.

Sehr merkwürdig ist das Auftreten von überzähligen Brüsten resp. Zitzen bei Weibern und Männern (Polymastie und Polythelie). Obgleich dieselben an den verschiedensten Körperstellen vorkommen können, so finden sie sich doch weitaus am häufigsten im Bereich des Thorax und zwar meist unten und einwärts von der eigentlichen Mamma oder Papilla. Nach statistischen Erhebungen von Leichtenstern war dies unter 105 Fällen 94 mal der Fall, 2 mal sassen sie an andern Stellen der Brustgegend, 5 mal in der Achselhöhle, 2 mal auf dem Rücken und je 1 mal auf dem Acromion und der Aussenfläche des Oberschenkels. An andern Körperstellen, wie z. B. an den grossen Schamlippen, scheinen sie nur sehr ausnahmsweise vorzukommen.

Jene vorzugsweise in der Brustgegend vorkommende Polymastie resp. Polythelie muss unser Interesse um so mehr in Anspruch nehmen, als die nächst untere Mammille oder Papille immer mehr medianwärts rückt. In Folge dessen bekommt man, wenn man die Papillen jeder Seite durch eine Linie verbindet, zwei von oben aussen nach unten einwärts d. h. gegen das Becken zu convergirende Axen, ganz wie wir dies bei den Thieren (Hund, Schwein) beobachten. Beim Mann und Weib kommt die Ueberzahl gleich häufig vor, jedoch scheint die Vererbungsfähigkeit nur eine sehr geringe zu sein. Jedenfalls aber haben wir es dabei nicht mit einem „Lusus naturae“ oder einer „Aberratio“, sondern in Darwin'schem Sinn mit einem Rückschlag zu schaffen. Der Grund des Uebergangs aus der früheren normalen Polymastie unserer Urahnen in die Bimastie ist in dem Nichtgebrauch der überzähligen Brüste zu suchen. Der Nichtgebrauch ist möglicherweise dadurch verursacht, dass die früheren pluriparen Vorfahren sich in unipare verwandelten. Wie dem nun auch sein mag, stets sind die Beziehungen des in Frage stehenden Apparates zum Geschlechtsleben im Auge zu behalten. Dieselben sind so inniger Natur, dass bei eintretender Schwangerschaft nicht nur die normalen, sondern auch die supernumerären Milchdrüsen anschwellen und nach Ausstossung der Frucht der Lactation fähig sind. In Erwägung dieses Umstandes wird man den a priori nahe liegenden Gedanken an eine specifische Innervation fallen lassen und auf Vorgänge im sympathischen System recurriren müssen.

B. Skelet.

I. Hautskelet.

Wir haben das Hautskelet, das im engsten Connex mit dem Integumente steht, als phyletisch älter aufzufassen als das Innenskelet, und so wollen wir auch mit seiner Betrachtung den Anfang machen und uns erst später zum Innenskelet wenden.

Lange bevor sich central in den einzelnen Theilen des Knorpelskelets Ossificationsherde bilden, existiren Kalksalzablagerungen resp. Verknöcherungen im Perichondrium oder im Corium an Stellen des Körpers, wo es sich überhaupt um keine knorpelig praeformirte Unterlage handelt. Dieser Satz hat z. B. für die beiden niedersten Wirbelthierklassen, die Fische und Amphibien, seine vollste Geltung, da hier eine endochondrale Knochenbildung bis jetzt nirgends beobachtet ist. Wir werden auf diesen Punkt anlässlich der Besprechung des Kopfskelets später noch einmal zurückkommen und wenden uns jetzt den einzelnen Thiergruppen zu, um sie auf den Besitz oder Nichtbesitz eines Exoskelets, wie man das Hautskelet seiner peripheren Lage wegen zu bezeichnen pflegt, zu prüfen.

Amphioxus und die *Cyclostomen* besitzen keine Spur davon; zum ersten Mal begegnen wir ihm bei *Selachiern* und zwar in Form von kleinen Zähnnchen, welche über die ganze Haut zerstreut liegen und in regelmässigen Längs- und Querreihen (alternirend) angeordnet sind. An jedem Zähnnchen unterscheidet man eine Basalplatte und auf derselben einen in der Form sehr variirenden Stachel, der mit seinem freien Ende stets nach rückwärts gegen die Schwanzspitze zu gerichtet ist (Fig. 23, *b*). Es lässt sich nachweisen, dass sich am Aufbau eines jeden derartigen Gebildes, das man *Placoidschuppe* nennt, sowohl das äussere als das mittlere Keimblatt theilhaftig. Letzteres formirt eine Papille, welche an ihrer äussersten Zelloberfläche *Dentin* ausscheidet, erstere dagegen liefert — und zwar ebenfalls als Ausscheidungsprodukt von Seiten ihrer Zellen — die *Schmelzmembran*. Fügen wir noch bei, dass im Innern der Papille eine mit blutreicher Pulpa angefüllte Höhle existirt, von welcher aus feinste Röhren durch die *Dentin*-substanz hindurchführen, so haben wir eine Zahnbildung beschrieben, welche mit derjenigen, wie wir sie für die Mundhöhle kennen, bis in's Einzelste übereinstimmt. Die Basalplatte, mit welcher der eigentliche Zahn innig verschmolzen ist, entsteht aus verknöchertem Bindegewebe und dient als Verbindungsmittel mit dem *Corium*. An die Hautzähne der *Selachier* schliessen sich diejenigen der *Siluroiden* enge an, doch unterscheiden sie sich von ihnen dadurch, dass sie erstens Knochenkörperchen besitzen und zweitens mit der Basalplatte gelenkig verbunden sind. Bei den *Ganoiden*, wo das Hautskelet keine geringere Rolle spielt, als bei den *Welsen*, ent-

behren die Hautzähne der Schmelzbekleidung, der Dentinröhren und der Pulpahöhle, kurz der Zahncharakter ist verwischt. Fig. 23, *a*, *b*, *c*.

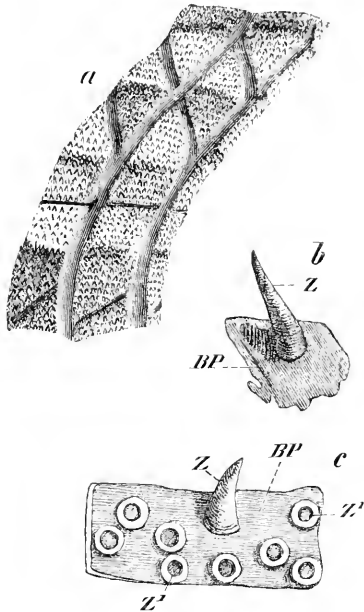


Fig. 23 (nach O. Hertwig). *a* Hautpanzer von *Hypostoma* Comm. *b* Zähne aus der Bauchhaut von *Callichthys*. *c* Flossenplättchen (Schwanzflosse) von *Hypostoma*. *Z* Hautzähne, welche bei *Z'* von ihrem Sockel abgebrochen sind. *BP* Basalplatte.

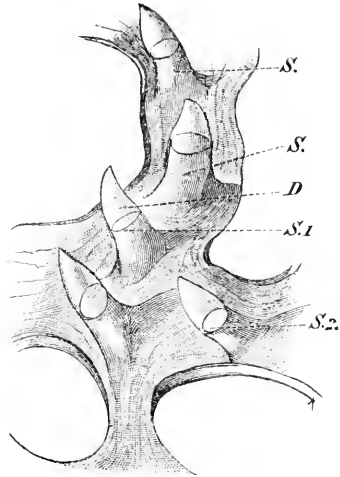


Fig. 24. Hautzähne von *Protopterus*. *D* Der eigentliche Zahn, *S*, *S'* der Zahnsockel, dessen obere Oeffnung bei *S1*, *S2* durch den transparenten Zahn (*S*) hindurch im optischen Querschnitt erscheint.

Dieses negative Verhalten charakterisirt sie als abgeänderte Bildungen und stellt sie in eine Kategorie mit den Zähnen, wie sie sich auf den Dipnoerschuppen finden. Letztere — und ich habe dabei in erster Linie *Lepidosiren* und *Protopterus* im Auge — sind vom Corium gänzlich umschlossen und liegen in sog. Schuppentaschen. Jede Schuppe besteht aus zwei Schichten, einer unteren und einer oberen. Jene ist bindegewebiger Natur und zwar durchkreuzen sich die zahlreichen Faserschichten stets unter einem rechten Winkel. Die obere Schuppenlage zeigt ein Netzwerk aus Kalksubstanz, mit welchem zahlreiche Zähne fest verschmolzen sind. Fig. 24.

Jenes Netzwerk entspricht zahlreichen, bei *Siluroiden* und *Ganoiden* noch getrennten, hier aber zu schmalen Bändern zusammengeflochtenen Basalplättchen, so dass sich also hier bereits eine Weiterentwicklung documentirt (Wiedersheim). Noch weiter ist dieser

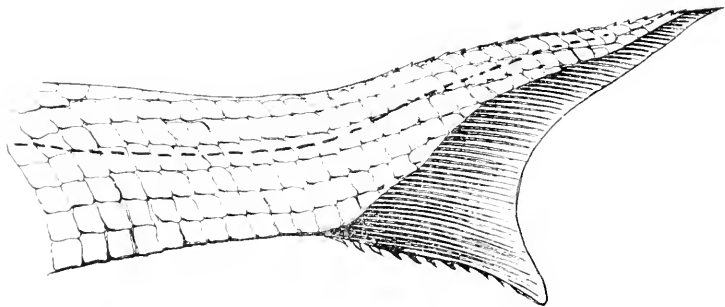


Fig. 25. Schwanztheil von *Acrolepis Sedwicki*, Ag.

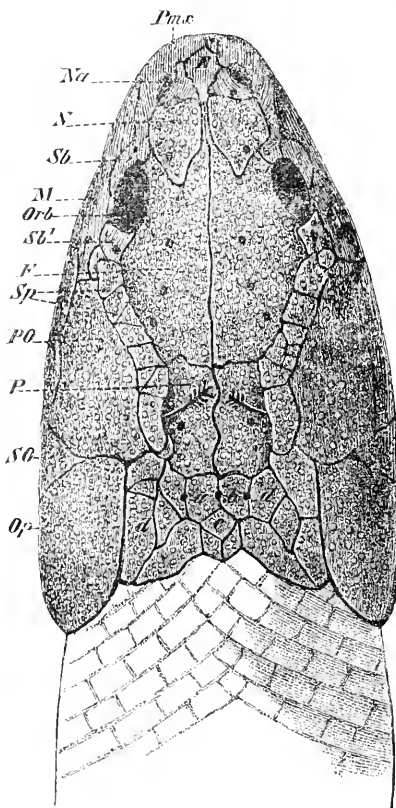


Fig. 26. Schädel von *Polypterus bichir* von der Dorsalseite. *Pmx* Præmaxillare, *Na* Apertura nasalis externa, *N* Nasale, *Sb*, *Sb1* Suborbitale anterius u. posterius, *Orb* Orbita, *M* Maxilla, *Sp* Spiracularia, *PO* Praeoperculum (?), *SO* Suboperculum, *Op* Operculum, *F* Frontale, *P* Parietale, *a*, *b*, *c*, *d* Supraoccipitale Knochenschilde. Die beiden, unter die Spiracularschilder hinabgehenden Pfeile zeigen die Mündung des Spritzloches an der freien Schädeloberfläche.

Vorgang gediehen bei Ganoiden und Panzerwelsen, wo wir die Hautzähne resp. ihre Basalplatten an vielen Körperstellen zu grossen und starken Schildern confluiren und so jenen festen Knochenrass formiren sehen, wie wir ihn bei *Polypterus*, *Lepidosteus*, *Hypostoma* und *Callichthys* beobachten. Unter demselben Gesichtspunkt haben wir auch das starke Aussenskelet mancher Knochenfische, wie das von *Ostracion*, den *Lophobranchiern*, den *Pediculati* etc., sowie überhaupt alle Schuppenbildungen der Fische, mögen es Ganoid-, Ctenoid- oder Cycloidschuppen sein, aufzufassen. Fig. 25, 26.

Nicht allein jene Tafeln, Schilder, Platten und Schuppen, sondern auch die Belegknochen des primären Schultergürtels und des Primordialcraniums sind auf einen gemeinsamen Ursprung zurückzuführen. Alle sind phylogenetisch aus der Verschmelzung gleichartiger kleinster Knochenplättchen, die

je ein Zähnchen tragen, hervorgegangen (O. Hertwig). Unter einem andern Gesichtspunkt fallen die Plättchen des secundären Flossenskelets, welche man hie und da mit Zähnen und Stacheln bewaffnet findet (Siluroiden und Acipenseriden). Sie sind als ursprüngliche und nicht als aus einer Concreescenz von Hautzähnchen hervorgegangene Bildungen zu betrachten (O. Hertwig).

Von besonderer Bedeutung wird das Hautskelet da, wo es mit Theilen des inneren Skelets, z. B. mit dem Primordialschädel in directe Berührung tritt. Ich werde auf diesen Punkt in dem Capitel über das Kopfskelet noch näher einzugehen und dort auf die typische, von Geschlecht zu Geschlecht, weit über die Fische hinaus, bis zu den Säugern sich vererbende Vertheilung jener Deckknochen hinzuweisen haben, die als Stirn-, Scheitelbeine etc. unterschieden werden. Repetirt sich ihre Anlage aus Zähnen und Zahnsockeln ontogenetisch nicht mehr, so ist dies eben als ein abgekürzter Entwicklungsprozess anzusehen. Der beste Beweis hierfür liegt in der Entwicklungsgeschichte des Vomers und anderer Knochen der Mundhöhle, deren Entstehung aus Zähnen sogar bei Amphibien noch nachzuweisen ist.

Eine besonders starke Entwicklung besitzt das Hautskelet von *Callichthys*. Fig. 27.

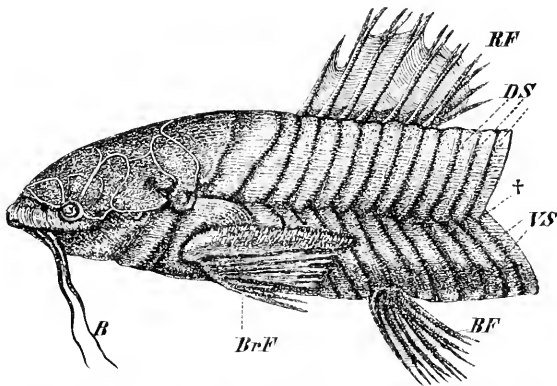


Fig. 27. Hautpanzer von *Callichthys*. *B* Barteln, *Br-F* Brustflosse, *BF* Bauchflosse, *RF* Rückenflosse, *DS* und *VS* Dorsale und ventrale Knochenschilder.

Der ganze Körper ist eingeschient in Knochenlamellen, welche eine metamere Anordnung besitzen, was ich ausdrücklich hervorhebe, weil eine äusserlich am Wirbelthierkörper sich manifestirende Metamerie im Gegensatz zu dem Organisationsplan vieler Wirbellosen (Arthrozoön) zu den grössten Seltenheiten gehört. Auf jeder Seite des Rumpfes existiren zwei Reihen von Knochenlamellen, eine dorsale und eine ventrale; beide stossen, ähnlich wie die Myomeren des Seitenrumpfmuskels, in einem nach hinten offenen Winkel in der Seitenlinie zusammen und jede Lamelle ist an ihrem Hinterrand mit feinsten Zähnchen versehen, welch' letztere massenhaft

bürstenartig auf dem grossen Randstrahl der Brustflosse sitzen. Welch' monströse Entwicklung das Hautskelet ausgestorbener Fischgeschlechter besass, beweisen die aus dem Devon, Silur und der Kohlenformation stammenden Familien der Cephalaspidae und Placodermi. So wird z. B. der Kopf von Cephalaspis von einem einzigen grossen Knochenschild, der nach hinten in zwei Hörner ausgezogen ist, bedeckt.

Bei den Amphibien der Jetztzeit spielt das Hautskelet nur eine sehr untergeordnete Rolle. Bei Urodelen gar nicht ausgebildet, findet es sich bei einigen Anuren, wie z. B. bei *Ceratophrys dorsata* und *Ephippifer aurantiacus* entwickelt und zwar in Form von Knochenplatten, welche in die Haut des Rückens eingebettet sind und mit den unterliegenden Wirbeln verschmelzen können. Unter den Gymnophionen zeichnet sich die Gattung *Epicrium* und *Coeccilia* durch zahlreiche, zwischen die Hautschienen eingesprengte, rundlich-ovale oder auch nierenförmige Schüppchen aus. Fig. 28.

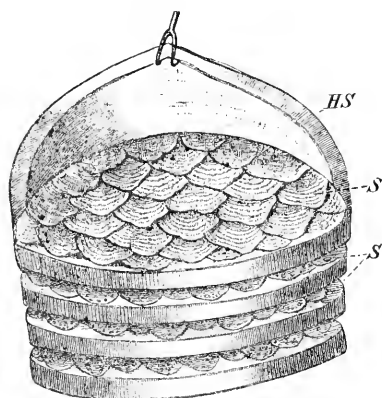


Fig. 28. Hautschuppen und Hautschienen von *Epicrium*. *HS* Hautschiene, emporgehoben, *S* Schuppen.

In der Grösse derselben kommen grosse Schwankungen vor, was namentlich für die verschiedenen Vertreter der Gattung *Coeccilia* gilt. Die kleinsten besitzt *Coec. rostrata* und sie verhalten sich zu den grossen Schuppen von *Epicrium* wie 1 : 8—10. Die einzelnen Schuppen liegen nur hier und da und immer nur stückweise zu Tage, zieht man aber die Hautschienen von einander, so wird man gewahr, dass sie 5—6schichtig, dachziegelartig über einander liegen (vergl. die Anatomie der Haut). Beim leisesten Druck lösen sie sich von ihrer bindegewebigen Unterlage los und was ihren Bau anbelangt, so sind sie

am nächsten mit den Schuppen der Fische verwandt, doch lassen sie andererseits soviel Eigenartiges erkennen, dass dadurch auf die isolirte Stellung dieser räthselhaften Thierform in der heutigen Thierwelt ein bedeutendes Licht geworfen wird. Es ist nicht unmöglich, dass die Gymnophionenschuppen als ein uraltes Erbstück von den Amphibien der Kohlenperiode her zu betrachten sind. Die Haut der letzteren zeichnete sich allgemein durch einen Knochenpanzer aus, der entweder nur am Bauch oder auch am ganzen Körper, ja selbst an den Extremitäten existirte. Die einzelnen Stücke bestanden aus stacheligen, oder auch aus lanzett- und birnförmigen Gebilden, die sich, wie z. B. bei *Archegosaurus*, zu langen Schnüren an einander reihten. Damit wechselten runde und auch ovale Stückchen und dann wieder Hautschilder von ganz enormer Grösse, wie sie z. B.

in der Brustgegend der Labyrinthodonten, Ganocephalen und mancher Stegocephalen entwickelt waren. Allgemein unterscheidet man hier ein mittleres unpaares, rhombisches Stück, welches von einem schmälere rechten und linken Seitenstück flankiert wird. Alle diese Platten, wovon sich Spuren noch bei *Polypterus* erhalten zu haben scheinen, zeigen eine zierliche, von einem Centrum (primärer Ossificationspunkt) ausgehende radiäre Sculptur und standen mutmasslich in Beziehung zum Schultergürtel, doch lässt sich nichts Genaueres darüber bestimmen. Gewisse, gleich näher zu besprechende Bildungen der Schildkröten haben trotz einiger Aehnlichkeit damit nichts zu thun, sondern sind als selbstständig entstanden aufzufassen.

Unter den Reptilien figurirt ein Hautskelet in grösster Ausdehnung bei den Schildkröten und zwar unterscheidet man einen Rücken- und Bauchschild (*Carapax* und *Plastron*). Fig. 29, A, B, C.

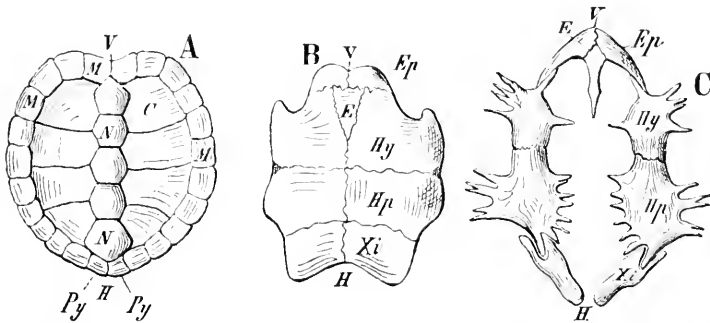


Fig. 29. A und B Carapax und Plastron von *Testudo graeca*, C Plastron von *Chelone midas*. N, N Neuralplatten, C, C Costalplatten, M, M Marginalplatten, Py, Py Pygalplatten, E Entoplastron, Ep Epiplastron, Hy Hyoplastron, Hp Hypoplastron, Xi Xiphiplastron. (V bedeutet vorne, H hinten.)

Ersterer besteht bei den meisten Schildkröten aus fünf oberhalb der Wirbelsäule angeordneten Neuralplatten und daran legen sich seitlich je vier über den Rippen lagernde Costalplatten. Am Rand derselben finden sich 24—26 Marginalplatten. Eine davon und zwar die vorderste, kann unpaar sein und heisst dann Nuchalplatte. Die beiden hintersten, neben der Mittellinie liegenden Marginalplatten kann man mit dem Namen der Pygalplatten bezeichnen (*Trionyx* besitzt keine Marginalplatten). Bei *Chelone midas* besteht der Carapax aus einer viel grösseren Zahl von Stücken, so existiren z. B. acht Paare von Neural- und Costalplatten, wozu noch kommt, dass letztere die Marginalplatten gar nicht erreichen, so dass die unterliegenden Rippen eine Strecke weit frei liegen, wodurch zwischen den Costal- und Marginalplatten eine Art von Gitterwerk zu Stande kommt. Das Plastron der meisten Schildkröten besteht aus neun Stücken, einem unpaaren, dem sog. Entoplastron, und vier paarigen. (Vergl. Fig. 29.) Letztere

heissen von vorn nach hinten gezählt Epiplastron, Hypoplastron, Hypoplastron und Xiphiplastron. Während diese neun Stücke bei den meisten Schildkröten enge an einander schliessen, sind die beiden Seitenhälften mit Ausnahme der sich berührenden Epiplastron bei *Chelone midas* durch einen breiten Zwischenraum von einander getrennt. (Vergl. Fig. 29, C.) Die Marginalplatten vermitteln die Verbindung des Rückenschildes mit dem Bauchschild. Die den Knochenschildern aufliegenden Epidermis- oder Hornplatten entsprechen in ihrer Anordnung durchaus den ersteren, was ich ausdrücklich bemerken will.

Dieses oben geschilderte Hautskelet der Schildkröten entwickelt sich in toto absolut unabhängig vom Innenskelet, also als reine Bindegewebsverknöcherung des Coriums. Es ist somit nie knorpelig praeformirt, wohl aber ruht es an manchen Stellen (Processus spinosi, Rippen) dem knorpelig praeformirten Innenskelet innig auf, verwächst mit ihm und kann dasselbe schliesslich ganz verdrängen. Jede Vergleichung gewisser Theile des Plastrons mit einem Sternum und mit Claviculae ist von der Hand zu weisen. Früher mag wohl ein knorpeliges Sternum vorhanden gewesen sein, dasselbe ist aber im Lauf der Zeit durch die Hautossification nach und nach verdrängt worden. Das Plastron muss phyletisch sehr alt sein, denn es legt sich im Embryo vor dem Carapax an (C. K. Hoffmann).

Auch die Crocodilier besitzen ein sehr ausgedehntes Hautskelet, welches in grossen Platten entweder nur den Rücken oder auch den Bauch bedeckt. Auch der Rumpf des vorweltlichen Teleosaurus war vollständig von Knochenschildern eingeschient und bei dem triassischen *Aëtosaurus ferratus*, Fraas, erscheinen sie ähnlich wie bei *Callichthys* in metamerer Anordnung und schieben sich wie die Schienen eines Panzers mit ihren freien Rändern über einander. Ein Hautskelet, oft mit grossen Stacheln versehen, findet sich auch bei manchen Ornithosceliden, wie z. B. bei *Scelidosaurus*, *Hyaelosaurus* und *Acanthopholis*. Zur grössten Entfaltung gelangte der Hautpanzer bei der Dinosaurier-Gruppe *Stegosaurus* (Marsh). Bei diesen circa 30' langen Thieren begegnen wir einem ausserordentlich starken Hautpanzer, der sich aus rechts und links neben der Wirbelsäule liegenden und wahrscheinlich in mehreren Reihen angeordneten Knochenplatten von 1 Meter Durchmesser, sowie aus Knochenstacheln von den verschiedensten Formen und Dimensionen bis zu 63 Cm. Länge componirte. Letztere müssen einen hornigen Ueberzug besessen haben und sassen zum Theil auf den extrem langen Processus spinosi der vorderen Caudalwirbel (Marsh).

Unter den Säugethieren sind allein die *Loricata* (Gürtel- und Schuppenthier) mit einem Hautskelet versehen. Es bildet hier einen aus fünf, beweglich unter einander verbundenen, Platten componirten Rückenschild; die eine Platte deckt den Kopf, die andere den Hals, eine dritte die Schultern, eine vierte und fünfte die Rücken-, Lenden- und Beckengegend. Auch Schwanz und Glied-

massen können von unvollständigen Knochenringen und Platten bedeckt sein. Ob dieses Hautskelet direct von jenem der Reptilien abzuleiten ist, erscheint sehr zweifelhaft; viel wahrscheinlicher ist, dass es als selbständige Bildung aufzufassen ist.

So ergibt also ein Rückblick auf das Exoskelet, dass dasselbe bei den heutigen Thierformen, zumal bei den höheren Klassen, keine allzu grosse Rolle zu spielen berufen ist. Es steht dadurch im Gegensatz zu dem eine viel grössere morphologische Bedeutung beanspruchenden Innenskelet, zu dessen Schilderung wir uns jetzt wenden wollen.

II. Inneres Skelet.

1. Wirbelsäule.

Vorläufer nicht nur der Wirbelsäule, sondern des ganzen Skelets ist, wie wir aus der Entwicklungsgeschichte schon wissen, ein im Entoderm entstehender, in der Längsaxe des Embryos verlaufender elastischer Strang, den man mit *Chorda dorsalis* oder *Rückensaite* bezeichnet. Am Kopf- wie am Schwanzende zugespitzt, baut er sich aus einem Gewebe auf, das in histologischer Beziehung der Knorpelsubstanz nahe verwandt ist und anfangs nur aus grossen, saftreichen, von vorn nach hinten abgeplatteten Zellen besteht. Während in ihrem Protoplasma Vacuolen entstehen, wird an ihrer Oberfläche eine Art von Membran abgeschieden. Derartige Membranen fliessen zu einem intercellularen, lympherfüllten Netzwerk zusammen, wobei das Zellprotoplasma mit den inneliegenden Kernen eine mehr ventrale Lage in der Chorda einnimmt, später jedoch mehr an die Peripherie zu liegen kommt, wo es einen epithelartigen Character anzunehmen im Stande ist (Götte). Jene protoplasmatische Rindenschicht scheidet nach aussen eine structurlose (cuticulare) Scheide (*Chordascheide* oder *Elastica s. Limitans interna*) ab und geht nach Vollendung des Chordawachsthums bis auf minimale Spuren verloren.

Um die Chordascheide herum bildet sich nun aus jenem Gewebe, das wir bereits als die *Urwirbel* kennen gelernt haben, eine zweite Hülle, die sogenannte *skeletogene Schicht* (Baumaterial für die späteren Wirbelkörper), welche faseriger Natur ist und auch Zellen einschliessen kann. An der äusseren Peripherie derselben kann wieder eine cuticulare Abscheidung, die *Elastica s. Limitans externa*, entstehen, welche sich scharf gegen die später zu erwähnenden Bogenanlagen absetzt. (Vergl. Fig. 30 und 33, *Ee*). Die *skeletogene Schicht* steht in nächster Beziehung zu einem das Rückenmark umhüllenden Rohr, zur sogenannten *Membrana reuniens superior*, welch' letztere nur an der Stelle der späteren *Foramina intervertebralia* unterbrochen ist. Beide zusammen nennt man die „*häutige Wirbelsäule*“. Von einer Gliederung, bei deren Zustandekommen das Muskelsystem als formatives Princip eine grosse Rolle spielt, ist bis jetzt noch nichts zu erkennen, denn diese entsteht bei den meisten Thieren erst mit dem Auftreten von Knorpel-

gewebe, wodurch dann die Wirbelsäule in das zweite Stadium ihrer Entwicklung getreten ist. Der Knorpel, welcher bei verschiedenen Thiergruppen eine sehr verschiedene Rolle spielt, entwickelt sich rings an der Peripherie der Chorda in unmittelbarer Nähe derselben und zwar in segmentaler Anordnung, d. h. in einzelnen Herden, in regelmässigen Intervallen (Metamerenbildung). Diese Segmente, welche zu der früher vorhandenen Gliederung in Urwirbel in keiner Beziehung stehen, sind die Anlagen der sogenannten „Wirbelkörper“ resp. „Wirbelbogen“. Es kann nämlich eine Differenzirung in Wirbelkörper gänzlich fehlen und die Metamerie nur durch die Bogen angedeutet sein. Letztere, die somit entweder selbstständig oder als Auswüchse der Wirbelkörper entstehen können, dienen in Form einfacher, hinter einander liegender Ringbildungen zur Unterstützung des Rückenmarks und stellen so Schutzorgane desselben dar.

Der nicht verknorpelnde Theil der Wirbelsäule wird zu den verschiedenen Bandapparaten derselben (Ligamenta intervertebralia etc.). Während dieser Vorgänge und während des bei den meisten Wirbelthieren folgenden Ossificationsprocesses, wodurch das dritte Stadium der Entwicklung characterisirt ist, erleidet die Chorda dorsalis je nach den verschiedenen Thierkreisen ein sehr mannigfaches Schicksal; sie bleibt nämlich entweder ein cylindrischer, gleichmässig rundlicher Strang, der mit dem wachsenden Skelet ebenfalls weiter wachsen kann oder sie erleidet von Seite der Wirbelkörper Einschnürungen oder endlich sie geht ganz zu Grunde. Es wird uns dies später noch mehr beschäftigen und ich habe jetzt nur noch hinzuzufügen, dass der Ossificationsprocess von verschiedenen, und zwar gewöhnlich von drei Punkten ausgeht, wovon zwei im Arcus und einer im Corpus vertebrae ihren Sitz haben.

Das Auftreten von mancherlei Fortsatzbildungen, welche theils vom Bogen, theils vom Wirbelkörper aus mit discreten Ossificationspunkten ihre Entstehung nehmen, ist als ein secundärer Wachsthumsvorgang ebenfalls noch zu erwähnen. Dahin gehören auch Verschmelzungen einzelner Wirbel untereinander, wie sie in manchen Thiergruppen, namentlich in der Kreuz- und Steissbeingegend auftreten.

Damit haben wir die allgemein gültigen Gesichtspunkte der Columna vertebralis aufgestellt; auf die einzelnen wichtigeren Details wird bei der Besprechung der einzelnen Thiergruppen noch einzugehen sein, indem die erste Anlage der Wirbelsäule für jede einzelne grössere Abtheilung characteristisch ist.

a) Wirbelsäule der Fische.

ACRANIER (Amphioxus).

Die Wirbelsäule des Amphioxus zeichnet sich wie diejenige aller Fische durch einen sehr einheitlichen Character ihrer Elemente aus, so dass man bei allen Fischen nur einen Rumpf- und einen Schwanztheil unterscheiden kann. Die eigentliche Chordasub-

stanz des Amphioxus unterscheidet sich von der der übrigen Wirbelthiere durch einen viel complicirteren Bau. Ihr Inneres besteht aus querstehenden, geldrollenartig angeordneten, dünnen Scheiben, zwischen welchen von Stelle von Stelle Spalträume existiren. Der dorsale Rand der Platten zeigt constant eine Impression, so dass zwischen ihm und der Chordascheide ein querer, niedriger Kanal zu Stande kommt. Dieser ist von einem netzartigen, zarten, lymphhaltigen Gewebe erfüllt, dessen einzelne Fasern als Ausläufer theils sternförmiger, theils kolbenartig endigender Zellen zu deuten sind. An der Chordaperipherie unterscheidet man eine äussere und eine innere Scheide; letztere ist concentrisch gestreift, überall gleichmässig dick und glatt, erstere dagegen ist längsgestreift, variabel in ihrer Stärke und sendet Fortsätze aus, welche dorsal die Medulla, ventralwärts die Leibeshöhle umfassen. An ihrer Aussenfläche ist sie von einem Endothel überkleidet, welches ihr überall hin folgt bei Bildung der Neuro- und Haemapophysen (Rolph).

Die Chorda durchsetzt das Thier in seiner ganzen Länge und endet vorn und hinten zugespitzt, ohne dass es zur Differenzirung eines Schädels und eines eigentlichen Gehirns käme, weshalb man den Amphioxus als Vertreter einer ganzen Thierklasse der Acranier allen übrigen, mit einem Schädel versehenen Wirbelthieren, d. h. den Cranioten gegenüber gestellt hat. Nirgends im ganzen Bereich der Chorda kommt es zu einer Knorpel- oder gar Knochenentwicklung und damit fehlt auch jede Spur einer Segmentirung in wirbelähnliche Theile. Das ganze Organ beharrt in seinem häutigen, ungegliederten Zustand und zeigt so zeitlebens ein embryonales Verhalten.

CYCLOSTOMEN.

Für diese sowohl, wie von hieran für sämtliche übrige Wirbelthiere gilt das histologische Verhalten, wie ich es in dem entwicklungsgeschichtlichen Abschnitt für die Chorda in den allgemeinsten Grundzügen skizzirt habe. Petromyzonten (Ammocoetes) und Myxinoiden stimmen darin überein, dass ihre Chorda von einer derben, fibrillären Scheide, an welcher man eng in einander verfilzte Fasern von zweierlei Richtung unterscheiden kann, umgeben wird. (Fig. 30, *Cs*). Während nach innen zu gegen die Chorda keine scharfe Abgrenzung, d. h. keine *Elastica interna* existirt, ist eine solche nach aussen in Form eines zarten cuticularen Saumes (*Ee*) vorhanden.

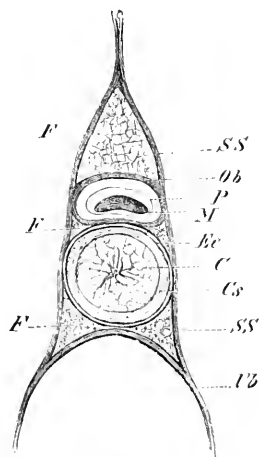


Fig. 30. Querschnitt der Wirbelsäule von Ammocoetes. *C* Chorda, *Cs* Chordascheide, *Ee* *Elastica externa*, *SS* skeletogene Schicht, *Ob* obere Bögen, *Ub* untere Bögen, *F* Fettgewebe, *M* Medulla spin., *P* Pia.

Die im Innern der Chordamaschen enthaltene lymph- und fettartige Flüssigkeit hält die Chordascheide expandirt und verleiht so dem axialen Skelet die genügende Festigkeit.

Das perichordale Gewebe oder die skeletogene Schicht (Fig. 39, *SS*) dehnt sich dorsal- und ventralwärts aus und umschliesst einerseits das Rückenmark, andererseits die Leibeshöhle, wobei es nach aussen vom Peritoneum zu liegen kommt. In der Caudalgegend umschliesst es die Schwanzgefässe (Caudalkanal), hängt überall am Körper mit den oberen und unteren Myocommata direct zusammen und dient so den Muskeln zu Ursprungs- und Ansatzpunkten. Bei *Ammocoetes* hebt sich die skeletogene Schicht vom Wirbelkanal dorsalwärts weit ab und erzeugt so einen weiten, von Fett erfüllten Spitzbogen, welcher nach oben in der Mittellinie in eine bis zur äussern Haut sich erstreckende, fibröse Platte auswächst. Solche Fettanhäufungen finden sich auch ventralwärts, etwas seitlich von der Chordascheide zwischen ihr und der skeletogenen Schicht. (Fig. 30, *F'*.)

Während sich nun bei *Ammocoetes*, der Larve von *Petromyzon* und bei den *Myxinoiden* in der skeletogenen Schicht kein Knorpelgewebe entwickelt, existirt solches bei den *Petromyzonten* in Form von sehr mannigfaltig gestalteten oberen Bögen. (Fig. 31, *Ob*), welche der Chordascheide direct aufsitzen, dorsal aber in der Mittellinie nicht zusammenfliessen.

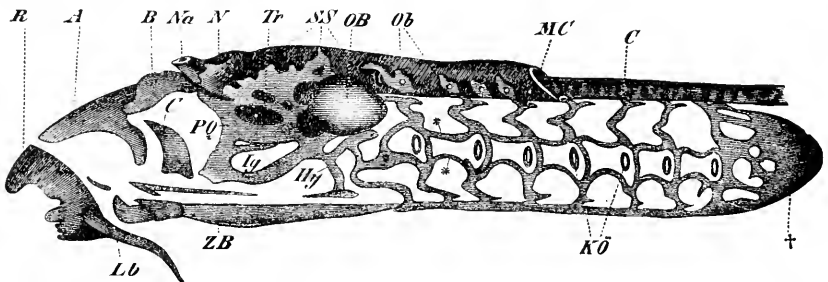


Fig. 31. Kopfskelet von *Petromyzon planeri*. *Lb* Labialknorpel, *R* knorpelige, ringförmige Inlage des Saugmundes, *A*, *B*, *C* drei weitere Stützplatten des Saugmundes, *ZB* Zungenbein, *Na* Apertura nasalis externa, *N* Nasensack, *Tr* Trabekel, *PQ* Palato-Quadratum, *Hy* Jugale (?), *SS* fibröses Schädelrohr, welches nach hinten bei *MC* (Medullarkanal) durchschnitten ist, *OB* Ohrblase. *Ob* obere Bogen, *Hy* Hyoid, *KO* Kiemenöffnungen, *†* hinterer Blindsack des Kiemenkorbs, * * Querspaugen des Kiemenkorbs, *C* Chorda.

Sie dienen nicht sowohl als Schutz für das Rückenmark, als vielmehr als Ansatzpunkte für die Muskeln. Die auf jedes Muskelsegment fallenden zwei Paare von Wirbelbögen sind den Bögen und

Während *Kölliker*, *Gegenbaur* und *W. Müller* die Chordascheide der *Cyclostomen* in toto als cuticulare Bildung und die darin auftretende Faserung nur als Ausdruck einer in concentrischer Weise angeordneten Schichtenablagerung betrachten, will sie *A. Schneider* zum Bindegewebe ziehen.

Intercalarstücken der Selachier homolog und zwar ist dafür massgebend der Durchtritt der Spinalnerven, worüber später Ausführlicheres.

In der mittleren Körperregion treten auch Processus spinosi auf, je vier auf ein Segment; ihr oberes gegabeltes Ende ragt in den Rand der Rückenflosse hinein. In der Schwanzregion, wo die oberen Bogen zu einer continuirlichen, nur von den Nervenlöchern durchbrochenen Knorpelleiste zusammenfliessen, treten auch untere Bogen auf und diese vereinigen sich mit unteren Processus spinosi in ganz ähnlicher Weise, wie dies mit den oberen Dornfortsätzen der Fall ist.

Bei *Ammocoetes* finden sich Knorpel-elemente nur in der Schwanzgegend. Der Schwanzknorpel von *Myxine* und *Bdelostoma* ähnelt sehr dem der *Petromyzonten* und *Ammocoetes*. Bei allen diesen unterscheiden sich die knorpeligen Dornfortsätze von denjenigen der Haie und Rochen dadurch, dass sie ungegliedert sind. Zwei von der Basis cranii von *Petromyzon* an der Ventralseite der Chorda nach rückwärts sich erstreckende, schmale Knorpelstreifen sind, wenn auch nicht immer regelmässig, segmentirt und können als die ersten Andeutungen von Wirbelkörpern gelten, ganz ähnlich, wie sie z. B. bei *Chimaera* vorkommen. Auch bei Sturionen finden sich derartige Bildungen.

Wir haben somit gesehen, dass die Myxinoiden und *Ammocoetes* mit ihrer ungegliederten Wirbelsäule eine niedrigere Entwicklung darbieten als die *Petromyzonten*, bei welchen die Spuren einer Segmentirung nicht zu verkennen sind. Von einer directen Verknüpfung der *Cyclostomen* mit den *Acrania* kann indessen, ganz abgesehen von der zwischen anderen Organsystemen herrschenden, grossen Differenz, keine Rede sein und wir sehen uns deshalb zu der Annahme genöthigt, dass eine ungeheure Reihe von Zwischengliedern im Laufe der Erdentwicklung verloren gegangen und nicht mehr auf uns gekommen sind.

GANOIDEN, DIPNOËR, SELACHIER.

Fehlten uns Anknüpfungspunkte zwischen der Wirbelsäule des *Amphioxus* und derjenigen der *Cyclostomen*, so sind solche zwischen den letzteren und den niedersten Ganoiden, d. h. den Sturionen, insofern gegeben, als auch bei ihnen — und dies gilt in gleicher Weise für *Acipenser*, *Spatularia*, und *Scaphirhynchus* — der metamere Character der Wirbelsäule nur durch Wirbel-Bogen angedeutet ist. Wirbelkörper kommen also bei diesen nicht zur Entwicklung. Statt ihrer fungirt die starke Chordascheide (Fig. 32 und 33, *Cs*), welche in ganz ähnlicher Weise wie bei *Cyclostomen* concentrisch geschichtet und nur von einer dünnen *Elastica externa* (*Ee*) umgeben ist.

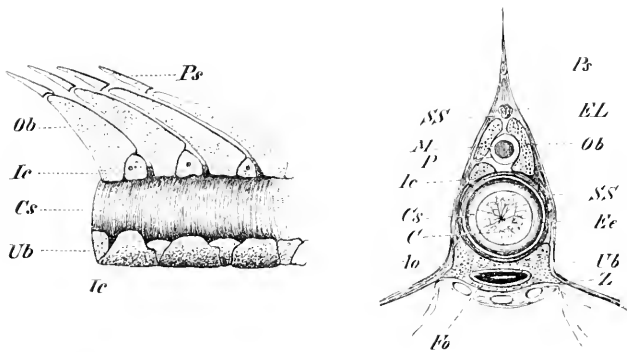


Fig. 32. Wirbelsäule von *Spatularia*, seitliche Ansicht. Fig. 33. Wirbelsäule von *Acipenser ruth.* aus dem vorderen Körperabschnitt. *Ps* Processus spinosi, *EL* elastisches Längsband, *SS* skeletogene Schicht, *Ob* obere Bogen, *M* Medulla spinal., *P* Pia, *Ic* Intercalarstücke, *Cs* Chordascheide, *C* Chorda dors., *Ee* *Elastica externa*, *Ub* untere Bogen, *Aa* Aorta, *Ea* medianwärts einspringende Querspannen der unteren Bogen, welche ventralwärts die Aorta umschliessen, *Z* Basalstümpfe der unteren Bogen.

Die Aehnlichkeit wird noch dadurch vermehrt, dass die Chorda eingepackt ist in eine sehnige skeletogene Schicht (*SS*), in welcher sich dorsal wie ventral Knorpelplatten entwickeln. Sie sind paarig angeordnet und je ein Paar entspricht einem Muskelsegment. Die oberen wachsen zu den oberen Bogen aus (*Ob*) und zwischen ihnen finden sich (ontogenetisch später auftretend) sogenannte Schaltstücke (*Intercalaria*, *Ic*). Die Basen der Bogen schliessen medianwärts nicht zusammen, sondern werden nur durch die skeletogene Schicht verbunden; auch die oberen Bogenenden bleiben fast ganz getrennt, legen sich aber viel enger zusammen.

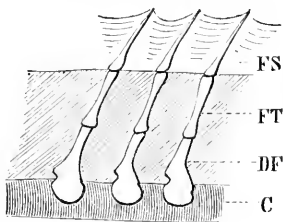


Fig. 34 Stück der Wirbelsäule von *Protopterus*, seitliche Ansicht. *C* Chorda, *DF* Dornfortsätze, *FT* Flossenträger, *FS* Flossenstrahlen.

An der Stelle, wo sich bei *Cyclostomen* oberhalb des eigentlichen Wirbelkanals eine Fettansammlung findet (Fig. 30, *F*), liegt bei den Sturionen ein, entlang der ganzen Wirbelsäule sich erstreckendes elastisches Längsband. (Fig. 33, *EL*). Darüber erst folgen die durch eine doppelte fibröse Haut unter einander verbundenen Dornfortsätze (*Ps*), welche somit von den Bogen gänzlich getrennt sind. Diese Beschreibung gilt ebenso gut für die Wirbelsäule eines grossen Theils der palaeozoischen Elasmobranchier, der Chimaeren und Dipnoer, nur dass bei den letzteren Wirbelbogen und Processus spinosi einem mehr oder weniger vollständigen Verknöcherungsprocess unterliegen. (Fig. 34.)

Die Chordascheide der Dipnoer, welche im Verhältniss zur Chorda viel stärker entwickelt ist, als bei Sturionen, besteht aus Faserknorpel mit circulären und radiären Bündeln, worin zellige

Elemente eingesprengt liegen. Bei Chimaeren zeigt sie mehr bindegewebigen Character. Intercalarstücke fehlen den Dipnoern.

Bei den Knorpelganoiden finden sich nicht allein obere, sondern auch untere Bogen, sowie untere Intercalarstücke (Fig. 32, 33, *Ub*, *Ic*). Die unteren Bogen schicken in transversaler Richtung zwei Querspangen ab, welche sich medianwärts vereinigen und so zwei über einander liegende Kanäle zu Stande bringen, in welchen oben die Aorta, unten die Vena caudalis verläuft. So verhält es sich z. B. in der hinteren Schwanzgegend, weiter nach vorne wird die Vene nicht mehr ganz umschlossen und der untere Bogen endigt lateralwärts in zwei immer weiter divergirende Zapfen, welche Götter mit dem passenden Namen der Basalstümpfe belegt hat (Fig. 33, *Z*). In der vordersten Rumpfgegend schwindet auch die ventrale Knorpelumhüllung der Aorta und wird durch Bandmasse ersetzt. Jene oben erwähnten zapfenartigen Ausläufer der unteren Bogen (Basalstümpfe) gliedern sich von den letzteren ab und stellen rippenartige Anhängsel dar, worauf ich bei der Besprechung der Rippen wieder zurückkommen werde.

In der Nähe des Kopfes fliessen die oberen und unteren Bogen der Dipnoer und Knorpelganoiden zu einem continuirlichen, in den Schädelknorpel direct übergehenden Knorpelrohr zusammen, wobei dann die Segmentirung nur noch durch den Austritt der Spinalnerven angedeutet ist. Der grosse Deckknochen der Mundhöhle, das Parasphenoid, erstreckt sich ventralwärts von jenem Knorpelrohr bis zum fünften Spinalnerven nach rückwärts; bei Knochenganoiden, z. B. bei Polypterus, verwächst das Parasphenoid mit der Ventralfläche des ersten Wirbels.

Was die Knochenganoiden von den Sturionen in erster Linie unterscheidet, ist der Umstand, dass sich rings um die Chorda Knorpel entwickelt, von dem die Bögen unmittelbar auswachsen und von welchem andererseits die Bildung der eigentlichen Wirbelkörper ihren Ausgang nimmt. Zugleich tritt im Bereich des ganzen Wirbels und seiner Anhänge ein ausgedehnter Ossificationsprocess auf, welcher der Wirbelsäule dieser Fische und in erster Linie derjenigen von Polypterus ein ungemein derbes und festes Aussehen verleiht. Fig. 35.

Hand in Hand damit zeigt die Chorda kein gleichmässiges Wachstum mehr, sondern erscheint im Centrum jedes Wirbelkörpers, also vertebral eingeschnürt resp. ganz abgeschnürt, während sie in-

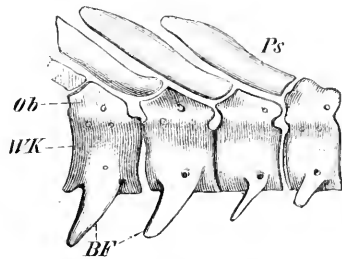


Fig. 35. Stück der Wirbelsäule von Polypterus. WK Wirbelkörper, BF Basalfortsätze (Basalstümpfe), Ob obere Bogen, Ps Processus spinosi.

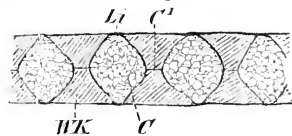


Fig. 36. Schematische Darstellung des intervertebralen Chordawachstums. C, C¹ ausgedehnte und eingeschnürte Chorda, WK Wirbelkörper, Li Ligamenta intervertebralia.

tervertebral ausgedehnt bleibt und so gewissermaassen die Kitt- oder Ausfüllmasse abgibt für je zwei an einander stossende Wirbelkörper. Letztere sind dem entsprechend tief biconcav und jeder stellt einen Doppelkegel dar. Fig. 36.

Dies ist ein Vorgang, den wir seiner tief eingreifenden Bedeutung wegen scharf im Auge behalten müssen, denn er wird uns von jetzt an in der Wirbelthierreihe immer und immer wieder, theils in ähnlicher, theils in modificirter Form begegnen.

Die geschilderten Verhältnisse beziehen sich nur auf *Polypterus* und *Amia*; bei *Lepidosteus* dagegen kommt es zu förmlichen Gelenkbildungen zwischen den einzelnen Wirbelkörpern, wodurch Anschlüsse an höhere Thiergruppen angebahnt erscheinen. Fig. 37.

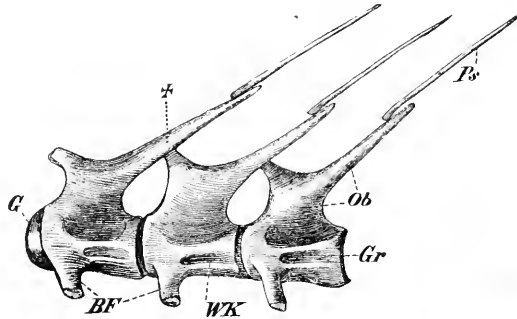
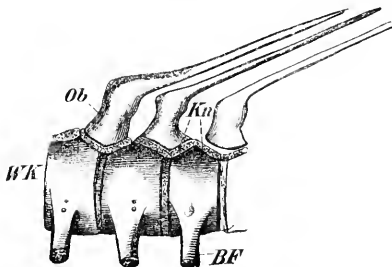


Fig. 37. Stück der Wirbelsäule von *Lepidosteus*. *WK* Wirbelkörper, *Gr* Gelenkgruben, in welchen die Gelenkköpfe *G* artikuliren, *BF* Basalfortsätze (Basalstümpfe), *Ob* obere Bogen, † Articulationsstelle zwischen je zwei Bogen, *Ps* Processus spinosi.

An der hinteren Circumferenz der Wirbelkörper entwickelt sich eine Grube (*Gr*), in welcher der nächst hintere Wirbel mit einem mässig gewölbten, von dünnem Knorpel überzogenen Gelenkkopf (*G*) eingelassen ist. Bei ausgewachsenen Exemplaren ist die Chorda mit Ausnahme der Schwanzgegend gänzlich verschwunden, in der Fötalperiode aber zeigt sie sich intravertebral ausgedehnt, intervertebral dagegen eingeschnürt. Es ist dies eine um so auffallendere Thatsache, als sie uns, abgesehen von gewissen Teleostiern (*Cobitis fossilis* z. B.), wo einzelne Wirbel ähnlich gestaltet sein können, erst wieder bei Reptilien entgegen tritt.



Die oberen Bögen (*Ob*) sitzen bei *Polypterus* und *Lepidosteus* den Wirbelkörpern mit breiter Basis auf und sind mit ihnen synostotisch verbunden. Bei *Amia* dagegen (Fig. 38) sind sie zwischen je zwei Wirbelkörper eingelassen und mit beiden nur durch Knorpelscheiben verbunden (*Ob*, *Kn*).

Fig. 38. Stück der Wirbelsäule von *Amia*.

WK Wirbelkörper, *BF* Basalfortsätze (Basalstümpfe), *Ob* Obere Bogen, *Kn* Knorpelscheiben.

An ihrem Vorder- und Hinterrand sind sie ausgeschnitten und begrenzen so die Austrittsöffnungen für die Spinalnerven. Bei keinem Knochenganoiden — und darin liegt eine Uebereinstimmung mit den Sturionen — sind die oberen Bogen dorsalwärts vollkommen synostotisch verschmolzen, stets wird der Abschluss, ähnlich wie bei manchen Teleostiern, durch ein oder zwei Knorpelplättchen, sowie durch das schon bei den Knorpelganoiden besprochene, elastische Längsband erzielt (*Amia*, *Lepidosteus*). Derselbe Zweck wird bei *Polypterus* dadurch erreicht, dass sich die *Processus spinosi* pflockartig zwischen die Bogen je zweier Wirbel einkeilen; nach vorn von dieser Stelle kommt es zu einer vollständigen knöchernen Concrescenz der beiden Bogenhälften. Bei *Amia* und *Lepidosteus* ziehen sich die Bogen spießartig weit in die Höhe und bei letzterem kommt es durch Auswachsen der vorderen Bogencircumferenz der Art zu einem Articulationsverhältniss, dass der Bogen des einen Wirbels von dem des nächst vorderen gleichsam in die Klemme genommen wird (Fig. 37 bei †). Die *Processus spinosi* (*Ps*) sind stets durch Bindegewebe gelenkig mit den oberen Bögen verbunden.

Was ich über die oberen Bogen und Dornfortsätze mitgetheilt habe, gilt in gleicher Weise auch für die im Caudalabschnitte der Wirbelsäule auftretenden unteren Bildungen gleichen Namens, so dass ich darauf nicht mehr einzugehen brauche.

Auf dem Uebergang der lateralen in die ventrale Fläche entwickeln die Wirbelkörper aller Knochenganoiden seitliche Fortsätze, die bei *Lepidosteus* z. B. zweiwurzellig entspringen und von vorne nach hinten an Grösse allmählig zunehmend als Rippenträger (Basalstümpfe, Götte) fungiren (*BF*).

Erwägt man alle diese Knochenganoiden charakterisirenden Merkmale, so wird man zu dem Schlusse kommen, dass Anknüpfungspunkte einerseits an Teleostier (*Amia*) andererseits an Dipnoër, Selachier und Amphibien existiren (*Polypterus* und *Lepidosteus*).

Die Wirbelsäule der Selachier stimmt mit derjenigen der Knochenganoiden insofern überein, als es sich auch hier nirgends mehr um ein gleichmässiges, sondern nur um ein beschränktes Chordawachsthum handelt. Wie dort so herrscht auch hier durchweg die Regel, dass die anfangs gleichmässig dicke Chorda später intravertebral eingeschnürt, intervertebral dagegen ausgedehnt ist, mit andern Worten, dass ihr Wachsthum dort frühe schon zum Abschluss gelangt, während sie hier in der ganzen Zeit der Wirbelbildung noch mit fortwächst. Daraus resultirt jene Doppelkegel- oder Sanduhrform des Wirbelkörpers, wie sie uns schon bei den Knochenganoiden begegnet ist und hier wie dort handelt es sich um eine hyalinknorpelige Anlage der Wirbel in der die Chorda umgebenden skeletogenen Schicht. Die hyalinen, ringförmigen Knorpelpartieen (Fig. 39, *Kn*) wachsen nun immer mehr centralwärts und nach kurzer Zeit schon verkalkt die an dieser Stelle einwärts

getriebene, aus Spindelzellen bestehende Faserknorpelmasse (*FK*), doch ist auch einwärts von ihr Hyalinknorpel (*Kn¹*) aufgetreten. Fig. 39.

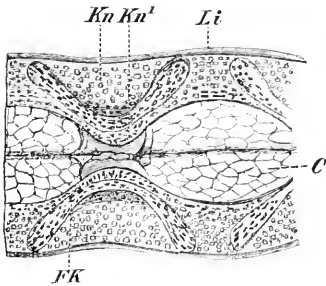


Fig. 39. Stück der Wirbelsäule eines jungen Haiſisches (*Scyllium can.*). Nach Cartier. *C* Chorda, *Kn* äussere, *Kn¹* innere Knorpelzone, *FK* die dazwischen liegende, in Verkalkung begriffene Faserknorpelmasse, *Li* Intervertebralligament.

Somit wird die verkalkende Faserknorpelmasse innen und aussen von Hyalinknorpel umgeben, so dass man am Wirbelkörper drei Schichten unterscheiden kann. Eine Limitans interna und externa ist vorhanden. Die Intervertebralzonen der skeletogenen Schicht nehmen an diesem Differenzierungsprozess in der Regel keinen Anteil, sie behalten den weichen, bindegewebigen Charakter der Faserknorpelmasse bei und nur deren äusserste Zone verwandelt sich in sehnige Ligamenta intervertebralia (*Li*). In andern Fällen (*Squatina*, *Torpedo*) kann sich auch die Intervertebralsubstanz geweblich weiter entwickeln, ja sogar, wie bei manchen Urodelen, in hyalinen Intervertebralknorpel umwandeln.

Ausser dem knöchernen, centralen Doppelkegel treten noch in der knorpeligen Aussenschicht secundäre Verkalkungen auf; dieselben sind entweder concentrisch um jenen angeordnet (*Tectospondylie*), oder entwickeln sich Kalkstrahlen, die sich dann im Querschnitt in Form eines Sternes oder eines Kreuzes präsentiren (*Astrospondylie*).

Die oberen und unteren Bogen, wovon zwei oder drei auf jedes Segment fallen, entstehen vollkommen getrennt von den Wirbelkörpern, ebenso die Intercalarstücke. Beide legen sich in der skeletogenen Schicht hyalinknorpelig an, verkalken, resp. verknöchern später und verbinden sich endlich synostotisch mit dem Wirbelkörper, den sie von oben, unten und seitlich umwachsen. Die oberen Bogen und Intercalarstücke alterniren regelmässig mit einander und zwar ist die Basis der letzteren (Fig. 40, *Ic*) nach oben, diejenige der ersteren (*Ob*) nach abwärts gerichtet.

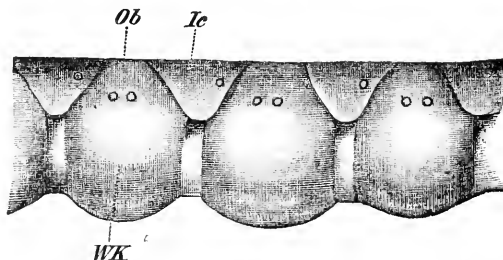


Fig. 40. Stück der Wirbelsäule von *Scymnus*. *WK* Wirbelkörper, *Ob* obere Bogen, *Ic* Intercalarstücke. Die in den Bogen und den Intercalarstücken sichtbaren Lächer bezeichnen den Austritt der Spinalnerven.

Die einzelnen Platten berühren sich aufs Engste, so dass ein viel homogeneres, schützenderes Knorpelrohr zu Stande kommt, als wir dies bei Cyclostomen und Ganoiden beobachtet haben. Im Zusammenhang damit treten die Spinalnerven bei der grossen Mehrzahl der Haie durch die Platten selbst hindurch und zwar durchbohrt der motorische Ast meist einen Bogen, der sensible ein Intercalarstück. Dorsalwärts sind die Bogen, ganz ähnlich wie bei Ganoiden, meistens durch besondere, unpaare Skeletstücke, sogen. Intercalaria spinalia abgeschlossen, und über ihnen weg verläuft das bekannte elastische Längsband. Eigentliche Dornfortsätze im Sinne der übrigen Vertebraten fehlen den Plagiostomen.

In der hinteren Schwanzgegend entsprechen die dort auftretenden unteren Bogen in Gestalt und Lagebeziehung genau den oberen, und was ich von den Knorpelganoiden hinsichtlich der Umschliessung der Caudalgefässe mitgetheilt habe, gilt wörtlich auch für die Selachier.

TELEOSTIER.

Hat bei der Selachierwirbelsäule der Knorpel eine grosse Rolle gespielt, so tritt er bei den Teleostiern mehr in den Hintergrund, was in erster Linie für die Hartflosser seine Geltung hat. Die Verknöcherung entsteht hier direkt in den Intercellularräumen der äusseren Chordascheide. Letztere ist wie bei Selachiern fibröser Natur und concentrisch geschichtet. Die Chorda, anfangs gleich dick, entwickelt eine deutliche *Elastica interna* (Fig. 41, *Ei*), ihr Gallertkörper wird aber innerhalb des Wirbelkörpers viel früher atrophisch, als bei allen anderen Fischen und schrumpft zusammen.

Zwischen je zwei Wirbeln wächst sie dagegen weiter und so ergeben sich auch hier sanduhrförmige, biconcave Wirbelkörper, welche durch fibröse Ligamenta intervertebralia verbunden sind. Zu Gelenkverbindungen zwischen den einzelnen Wirbelkörpern kommt es hier ebensowenig wie bei den Plagiostomen, und *Lepidosteus* bildet nach wie vor die einzige Ausnahme unter den Fischen. Die oberen Bogen, wovon im Gegensatz zu den Selachiern immer nur einer auf ein Muskelsegment fällt, legen sich stets knorpelig an und werden erst sekundär vom Wirbelkörper aus von einer Knochenrinde (*Ob*) umwachsen. Dorsalwärts können sie zusammenschliessen oder auch nur durch das elastische Längsband (*EL*) oder Bindegewebe abgeschlossen werden. Sehr häufig entwickeln sich vom Bogen aus Gelenkfortsätze und zwar ein vorderes und hinteres Paar; sie gehen zu denjenigen benachbarter Wirbel ein verschiedenes Verhältniss ein, decken sich z. B. dachziegelartig. Die Spinalnerven treten stets

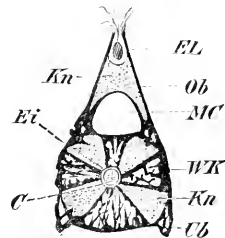


Fig. 41. Querschnitt durch einen Hechtwirbel. *C* Chorda, *Ei* *Elastica interna*, *WK* strahlig angeordnete Knochensubstanz des Wirbelkörpers, *Kn* knorpelige Partien desselben, sowie des oberen Bogens, der nur eine dünne Randknochenschicht besitzt (*Ob*), *MC* Medullarkanal, *EL* elastisches Längsband, *Ub* Basalstümpfe (Rippenträger).

zwischen den oberen Bogen aus. Der Knorpel innerhalb der oberen Bogen kann zu Grunde gehen oder persistiren, wie auch im Wirbelkörper Knorpel-elemente in sehr verschiedener, theils in concentrischer, theils in radiärer Anordnung auftreten können; das Knochengewebe sieht aus wie ausgenagt und macht durch die vielen kleinen Markhöhlen einen zarten, filigranartigen Eindruck (Fig. 41).

Die unteren Bogen der Schwanzregion, welche denjenigen der Ganoiden und Selachier homolog sind, legen sich entweder ganz oder grösstentheils knorpelig an. Weiter nach vorne zu schliessen sie ventralwärts nicht mehr zusammen und werden ganz wie bei den obgenannten Fischen zu Rippenträgern (Fig. 41, *Ub*).

Was die Zahl der Fischwirbel anbelangt, so ist sie nach verschiedenen Gruppen eine sehr schwankende. Haie und Ganoiden haben stets mehr, bis nahe an 400. Der Aal hat circa 200, doch beläuft sich die Zahl der Teleostierwirbel selten über 70—80.

Ehe wir uns jetzt zu der Wirbelsäule der Amphibien wenden, müssen wir noch dem hintersten Abschnitte der Fischwirbelsäule ganz besondere Aufmerksamkeit schenken, da wir hier Bildungen begegnen, die sowohl vom embryologischen, wie vom phylogenetischen Standpunkt aus vom höchsten Interesse sind. Das ursprünglichste Verhalten zeigt die Schwanzwirbelsäule des Amphioxus, der Cyclostomen und der Dipnoër. Hier läuft die Chorda dorsalis vollkommen gerade bis ans Hinterende des Körpers und wird ganz symmetrisch von der Schwanzflosse umgeben. Fig. 42.

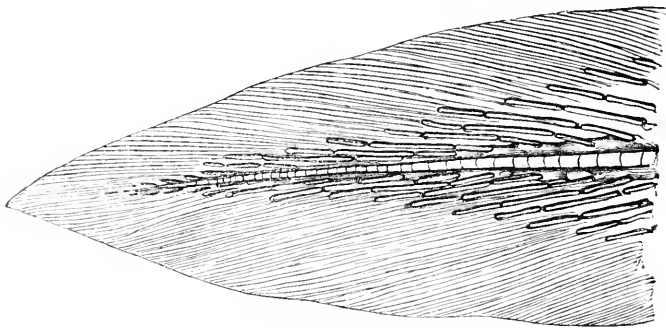


Fig. 42. Schwanz von Protopterus.

Dasselbe Verhalten tritt uns bei devonischen Fischen und in den Jugendstadien der Knochenfische entgegen (Homocerker Fischschwanz). Erst später krümmt sich die Chorda nach oben um und zugleich erscheint die Schwanzflosse an ihrem hinteren ventralen Saum schwach eingebuchtet (heterocerker Fischschwanz). Die dorsale Abweichung der Schwanzwirbelsäule kann eine sehr bedeutende und äusserlich sofort erkennbare sein, wie z. B. bei den fossilen Gattungen Palaeoniscus, Amblypterus, Acrolepis u. a. (Fig. 43),

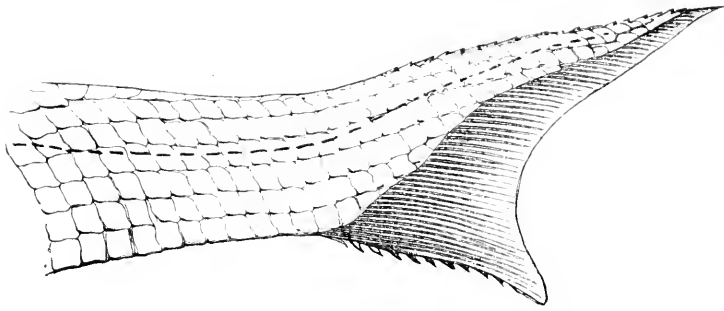


Fig. 43. *Aerolepis Sedwicki*, Ag. Aeusserer Heterocerkie.

oder existirt eine äusserlich mehr oder weniger symmetrische Schwanzflosse, der aber, wie man durch die Präparation erkennt, eine innere Heterocerkie der Wirbelsäule und der Flossenträger zu Grunde liegt. Fig. 44.

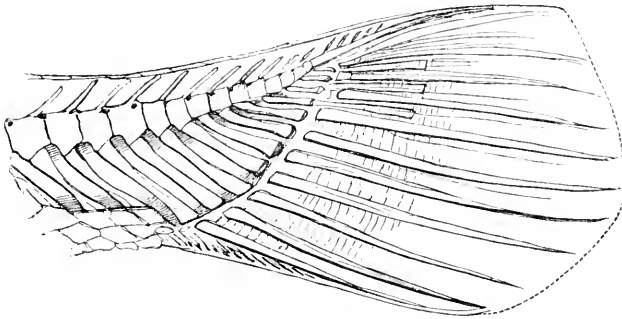


Fig. 44. Schwanz von *Lepidosteus*.

Dies gilt z. B. für *Lepidosteus*, *Amia*, *Salmo*, *Esox*, *Cyprinus* u. a. Ein Beispiel von nur sehr wenig ausgeprägter innerer Heterocerkie liefert *Polypterus*. Auch für diese verschiedenen Grade der Heterocerkie liefert die Entwicklungsgeschichte der Teleostier Parallelen und man kann somit sagen, dass die Teleostierschwänze zuerst homocerk und dann heterocerk sind, um sich endlich wieder der Homocerkie zu nähern.

Das allmähliche Schwinden der Heterocerkie hat man sich so zu denken, dass der obere Lappen der Schwanzflosse und mit ihm die in ihn eindringende Chorda allmählich atrophirt, worauf das letzte Wirbelsäulenende verknöchert. Der Abschluss kann mit einem einfachen Wirbelkörper geschehen, oder mit Bildung eines ungliederten, längeren oder kürzeren griffelförmigen Knochen (*Urostyle*), welcher sich um die Chorda herum entwickelt. Während dieses Vorgangs kann sich der ventrale Lappen auch nach oben ausdehnen und gleichzeitig findet eine regelmässige Ausbreitung der Flossenstrahlen statt. (Kölliker.)

Bei vielen Teleostiern, Ganoiden und allen Dipnoern hört die

Chorda sammt ihren beiden Scheiden in grösserer oder geringerer Entfernung vom Schwanzende scharf zugespitzt auf und wird durch einen, gleichsam über ihr letztes Ende kappenförmig herübergestülpten, hyalinknorpeligen Stab fortgesetzt (vergl. Fig. 42). Derselbe verläuft unter allmählicher Verjüngung bis zur äussersten Schwanzspitze und zeigt sich in seinem ganzen Laufe segmentirt. Wir werden einem ähnlichen Verhalten bei den Urodelen wieder begegnen.

b) Wirbelsäule der Amphibien.

Abgesehen von den Gymnophionen handelt es sich hier entsprechend dem ganzen Organisationsplan dieser Klasse nicht mehr allein um einen Rumpf- und Schwanztheil der Wirbelsäule, sondern diese zerfällt in eine Pars cervicalis, thoracica, sacralis und caudalis; eine Pars lumbalis lässt sich nur selten unterscheiden (Spelepes-Arten). Diese Abgrenzung in zahlreichere Regionen lässt sich von den Urodelen bis zu den Säugethieren hinauf durchführen.

Wenn wir auch in der Entwicklungsgeschichte der Wirbelsäule von *Lepidosteus* Anknüpfungspunkte an diejenige der Urodelen finden, so unterscheidet sich letztere doch dadurch scharf von der Ganoiden- und Selachierwirbelsäule, dass sie ihre Entstehung nicht von der Chordascheide aus nimmt, sondern im umgebenden Bindegewebe, ohne präformirte Knorpelgrundlage. Die Chorda selbst wird dabei wie bei den Fischen intravertebral eingeschnürt, während sie intervertebral ausgedehnt bleibt und sich mit dem Wachstum des Körpers weiter entwickelt (die meisten Urodelen). Daraus resultirt wieder die uns schon bekannte Form der amphicoelen, sanduhrförmigen Wirbelkörper, welche in den jüngsten Embryonalstadien durch die Chorda wie durch Commissuren verbunden werden. Bald jedoch entwickelt sich und zwar ebenfalls ausserhalb der Chordascheide intervertebraler Knorpel, der um so mehr centralwärts vorwuchert, je älter das Thier wird. Die Chorda wird dadurch mehr und mehr zusammengeschnürt, bis sie schliesslich, wenn die Knorpelmassen in der Mittellinie zusammengewachsen sind, ganz zum Schwund gebracht wird. (Vergl. Fig. 45, A—D).

Endlich tritt ein Differenzirungs-, sowie ein von der Peripherie her fortschreitender Resorptionsprocess im Knorpel auf; in seinem Innern kommt es zur Bildung einer Gelenkhöhle und im fertigen Zustand besitzt der Wirbelkörper der höheren Urodelen vorne einen von Knorpel überzogenen Gelenkkopf, hinten dagegen eine von Knorpel ausgekleidete Pfanne (opisthocoeler Wirbelcharakter).

Somit besteht das Bindemittel zwischen den einzelnen Wirbeln zuerst aus der Chorda, dann aus dem intervertebralen Knorpel und erst zuletzt kommt es zu einer gelenkigen Verbindung zwischen den einzelnen Wirbeln. Diese drei Entwicklungsstadien finden ihre vollkommene Parallele in der Stammesentwicklung der geschwänzten Amphibien, indem sowohl alle fossilen Formen wie z. B. die Stegocephalen (Mikrosaurier) und die Labyrinthodonten, als auch

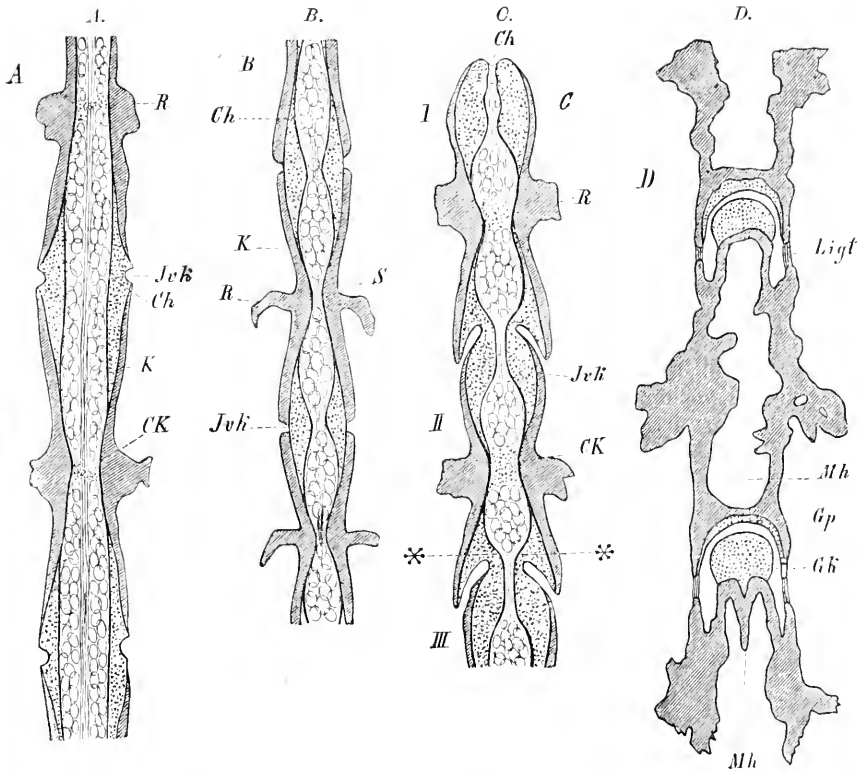


Fig. 45. Längsdurchschnitte durch die Wirbelsäule einiger Urodelen. *A* von *Ra-nodon sib.*, *B* von *Amblystoma tigrinum*, *C* von *Gyrinophilus porphyreus*. (die drei vordersten Wirbel *I*, *II*, *III*), *D* von *Salamandrina perspic.* *Ch* Chorda, *Jvk* Intervertebralknorpel, *CK* Intravertebrale Knorpel- und Fettzellen, *K* Peripherer Knochenmantel des Wirbelkörpers, *R* Rippen und Querfortsätze, *S* intravertebrale Einschnürung der Chorda bei *Amblystoma tigr.* ohne Knorpel- und Fettzellen. ** Die intervertebralliegenden Knorpelcommissuren. *Mh*, *Mh* Markhöhlen, *Gp*, *Gk* Gelenkpfanne und Gelenkkopf. *Ligf* Ligamenta intervertebralia.

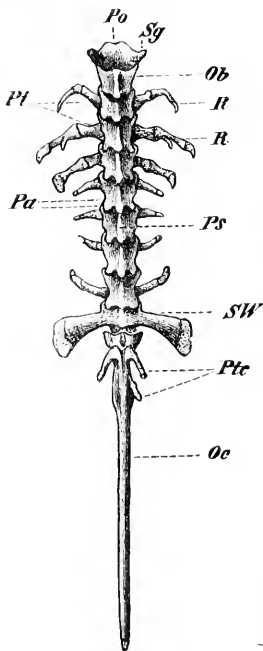
die niedersten Typen der heutigen Urodelen d. h. die Ichthyoden und Derotremen (auch viele Salamandrinen gehören noch hieher) einfach biconcave Wirbelkörper ohne Differenzirung von Gelenkköpfen aufweisen. Die höchste Entwicklungsstufe erreicht die Wirbelsäule bei den Tritonen und bei der denselben nahe verwandten *Salamandrina perspicillata* 1).

Ueberblickt man den Bildungsmodus der Urodelenwirbelsäule, so wird man sich des Gedankens nicht erwehren können, dass sie die meisten Anknüpfungspunkte an diejenige der Teleostier besitzt.

1) Interessant ist, dass bei *Triton helveticus* die Chorda an der Schwanzspitze in Form eines kurzen Fädchens frei ausläuft, ohne dass sich in ihrer Circumferenz Wirbel entwickeln.

Dennoch darf man, angesichts der sonstigen fundamentalen Abweichungen beider Thierformen, an keine Ableitung von einander denken, sondern muss vielmehr annehmen, dass die Urodelen von Thierformen abstammen, welche zu den Ganoiden und Dipnoern verwandtschaftliche Beziehungen besessen haben müssen. Dass dieselben eine sehr alte Thierform repräsentiren, beweisen uns die zahlreichen, schon in der Kohlenformation sich findenden Stegocephalen, obgleich man letztere nicht als die direkten Vorfahren der heutigen Urodelen, sondern nur als einen Seitenzweig der uns bis jetzt noch unbekanntem Urform zu betrachten hat.

Die Entwicklung der Anurenwirbelsäule unterscheidet sich dadurch von derjenigen der Urodelen, dass der bei den letzteren nur intervertebral auftretende Knorpel hier auch vertebral auftritt, kurz die Wirbelkörper der Anuren sind genau wie diejenigen der Selachier, Knochenganoiden und der höheren Vertebraten knorpelig praeformirt. Stets kommt es zu ächten Gelenkbildungen zwischen den einzelnen Wirbeln und zwar entwickelt sich der Gelenkkopf am hinteren Wirbelende, während am vorderen die Gelenkpfanne entsteht (Procoeler Wirbelcharakter)¹⁾.



Ein weiterer Gegensatz zu den Urodelen liegt darin, dass die Chorda intravertebral länger persistirt als intervertebral, ein Verhalten, das zu den Reptilien hinüberführt. In der ersten Anlage ist die Wirbelsäule der Anuren mit einem langen Caudaltheil versehen, was ein Blick auf jede Froschlarve darthut. Später unterliegt derselbe einer regressiven Metamorphose und fällt zu der Zeit, wo das Thier aufs Trockene geht, schliesslich ganz ab. Damit ist aber der Reductionsprocess noch nicht beendigt, sondern erstreckt sich noch auf eine ganze Reihe innerhalb des Rumpfes hinter der Sacralgegend gelegener Wirbel, welche sich zu einem dolchartigen Knochen, dem sog. Steissbein, synostotisch mit einander verbinden. Fig. 46, Oc.

Fig. 46. Wirbelsäule von *Discoglossus pictus*, Pa Processus articulares, Ps Processus spinosi, Pt Processus transversi der Rumpfwirbelsäule, Pte Processus transversi der Caudalwirbelsäule (Os coccygis, Oc) SW Sacralwirbel, Ob oberer Bogen des ersten Wirbels, Sy seine seitlichen Gelenkflächen, Po sein vorderer Fortsatz, R Rippen.

1) Dieser Modus der Wirbelbildung gilt nicht als durchgehende Regel, insofern bei *Pipa*, *Bombinator*, *Discoglossus* und *Alytes* wie bei Urodelen ein opisthocoealer Typus zu beobachten ist; auch kann der Charakter individuell bei einzelnen Wirbeln wechseln (*Pelobates*), so dass sich Anklänge an *Chelonier* ergeben.

Die Spuren einer früheren Trennung sind im vordersten Abschnitt dieses Knochenstabes hie und da noch durch rudimentäre Querfortsätze und Spinallöcher angedeutet, so z. B. bei *Discoglossus pictus* und *Bombinator*. (*Ptc*)¹).

Was die oberen Bogen der Amphibienwirbelsäule anbelangt, so entstehen sie bei Anuren wie bei Urodelen in direktem Zusammenhang mit dem vertebralen resp. intervertebralen Knorpel und ganz dasselbe gilt auch für die nur bei Urodelen im Caudaltheil vorkommenden unteren Bogen. Diese treten gewöhnlich vom zweiten oder dritten Caudalwirbel an auf und schliessen häufig ventralwärts, anfangs fibrös, später knöchern zusammen. Die unteren Dornfortsätze sind ähnlich gestaltet wie die oberen und können wie die Schienen eines Panzers mit einander artikuliren (*Salamandrina persp.*). Die unteren Bogen der Urodelen sind Bildungen ganz eigener Art und keineswegs als modificirte Querfortsätze oder Rippen aufzufassen, denn beide existiren noch neben denselben an den zwei bis drei vordersten Caudalwirbeln, ja von den Querfortsätzen erhalten sich Spuren bis zur Schwanzspitze hin. Ihrer ganzen Lage nach kann man sie den Basalstümpfen der Ganoiden, Selachier und Dipnoer für homolog erklären. Bei Vorhandensein eines Ruderschwanzes sind die Caudalwirbel seitlich sehr compress und stellen hohe, sagittal gestellte Lamellen dar.

Die sehr mannigfach gestalteten, bei Urodelen hie und da gabelig in einander greifenden und so mit einander artikulirenden Dornfortsätze können bei Molchen zu stattlichen Kämmen auswachsen, während sie bei den Anuren im Allgemeinen einen unscheinbaren, depresseren Charakter besitzen (Fig. 46, *Ps*). Bei allen Amphibien sind sie mit den Wirbelbogen synostotisch verbunden und entstehen als Auswüchse derselben. Letzteres gilt auch für die vom zweiten Wirbel an auftretenden Querfortsätze (*Pt*), welche in der Regel mit zwei Wurzeln, einer oberen und einer unteren, vom Wirbel entspringen, und zwar entsteht die eine davon vom *Corpus*, die andere vom *Arcus vertebrae*, ein Verhalten, auf das ich erst bei Besprechung der Rippen näher eingehen kann. Sie fungiren als Rippenträger und sind im Allgemeinen schief nach aussen und hinten gerichtet. Bei Urodelen nehmen sie von vorne gegen die Mitte des Rumpfes allmählig an Grösse zu, um dann allmählig wieder abzunehmen und in der *Regio caudalis* ganz rudimentär zu werden. Bei Anuren, besonders bei *Pelobates*, sind die drei vordersten Paare von Querfortsätzen sehr stark entwickelt, vom vierten an erfolgt ziemlich rasch eine Grössenabnahme und zugleich sind dann die Fortsätze nach vorne und aussen gerichtet. Eine besonders stattliche Entwicklung zeigen bei sämtlichen Amphibien die Querfortsätze des Sacralwirbels, denn das Heiligenbein ist in der

1) Es ist von Interesse und erinnert an die Ganoiden, dass bei den Amphibien der Trias und des Jura Wirbelbogen und Wirbelkörper von einander getrennt oder doch nur bündig mit einander verbunden waren. Dies gilt in gleicher Weise für Ganocephalen, für Stegocephalen und Labyrinthodonten.

Regel (nur bei *Menopoma* und in seltenen Fällen bei *Salamandra mac.* besteht es aus zwei Wirbeln) nur durch einen einzigen Wirbel repräsentirt. Bei Anuren breiten sich die Querfortsätze derselben zu starken Platten mit hyalinknorpeligem Saum aus, unter unsern einheimischen Anuren am wenigsten bei *Rana*, am mächtigsten entfaltet bei *Pelobates*. *Bombinator*, *Discoglossus* u. a. stehen in der Mitte. (Fig. 46, *SW*.)

Die Urodelen zeigen jene Fortsätze weniger stark ausgeprägt.

Eine den Fischen gegenüber ganz neue Einrichtung wird durch die sog. Gelenkfortsätze (*Processus articulares s. obliqui* Fig. 46, *Pa*) repräsentirt, die von den Urodelen an Gemeingut aller über ihnen stehenden Vertebraten sind. Man unterscheidet zwei Paare, welche an der vordern und hinteren Circumferenz der Basis des Wirbelbogens angeordnet sind und mit überknorpelten Flächen von Wirbel zu Wirbel dachziegelartig übereinander greifen. Rechnet man dazu noch das Verhalten der Dornfortsätze, die, wie oben erwähnt, bei manchen Urodelen mit einander artikuliren können, so lässt sich sagen, dass aus der in ihren einzelnen Gliedern fast unbeweglichen Wirbelsäule der Ganoiden und Selachier bei Amphibien, vor allem bei Urodelen, eine elegante, in ihren einzelnen Stücken leicht bewegliche Kette geworden ist, welche in letzter Instanz zurückzuführen ist auf die veränderte, dem Landleben angepasste Bewegungsart des Thieres.

Es erübrigt noch, auf den ersten Rumpfwirbel einen Blick zu werfen. Durch seine Beziehungen zum Schädel ist er in einer Weise modificirt, wie dies nirgends in der Reihe der Fische zur Beobachtung kommt. Von den Amphibien an macht sich von Seiten der Halswirbel und des Schädels das Bestreben bemerklich, eine immer freiere Beweglichkeit zu erreichen. Der erste Wirbel der Amphibien zeichnet sich den übrigen Wirbeln gegenüber im Wesentlichen durch negative Charaktere aus, indem er nur einen einfachen Ring repräsentirt mit einem schwach entwickelten Wirbelkörper; Querfortsätze und Rippen fehlen in der Regel, oder sind, was die ersten anbelangt, doch nur rudimentär vorhanden. In guter Ausprägung (in welchem Fall dann auch Rippen existiren) kommen sie nur äusserst selten vor (*Salam. atra*). Dieser Umstand hat ihm den Namen *Atlas* verschafft, jedoch mit Unrecht, da der *Atlas* der Amphibien im Occipitaltheil des Schädels enthalten ist und der in Frage stehende Wirbel dem *Epistropheus* der höhern Vertebraten entspricht. Er besitzt an der vorderen Circumferenz seines unteren Bogens einen schaufelartigen, an seiner ventralen Fläche von Knorpel überzogenen Fortsatz (*Proc. odontoides* (Fig. 46, *Po*), der mit der Basalplatte des Schädels artikulirt. Seine Entwicklungsgeschichte beweist, dass er aus dem hintersten Abschnitt der verknorpelten Schädelchorda entsteht, indem letztere sich aus der Basilarplatte allmählig herausschnürt, um späterhin synostotisch mit dem ersten Wirbel zu verschmelzen (*Ph. Stöhr*). Rechts und links vom *Proc. odontoides* liegen zwei mit den Occipitalhöckern

des Schädels articulirende Gelenkfacetten (*Sg*), die als metamorphosirte Proc. transversi aufzufassen sind. Processus articulares sind nur an der hinteren Circumferenz des Epistropheus entwickelt.

Siren lacertina und die Anuren besitzen nur einen minimalen, an seiner vordern Circumferenz eingeschnittenen Proc. odontoides und bilden so den Uebergang zu den Gymnophionen, denen jede Spur eines Zahnfortsatzes fehlt. Aus diesem Grunde findet bei ihnen wie bei Anuren die Verbindung mit dem Schädel nur mittelst der beiden seitlich von der Incisur gelegenen Gelenkfortsätze statt. In ihren übrigen Wirbelcharakteren stimmen die Gymnophionen im Wesentlichen mit den niedersten Formen der Urodelen überein d. h. sie besitzen auch tief biconcave, durch die Chorda und spärlichen Intervertebralknorpel verbundene Wirbelkörper. Bezüglich der Querfortsätze ist zu bemerken, dass ihre obere, vom Bogen entspringende, kleinere Wurzel von der tief basalwärts am Wirbelkörper liegenden grösseren Wurzel durch ein weites Intervall getrennt ist, während bei Urodelen beide Spangen durch eine hie und da (Perennibranchiaten) von einem For. transversarium durchbrochene, dünne Knochenbrücke verbunden werden. Die an der Ventralseite der Wirbelkörper liegenden messerscharfen, in einem gegenseitigen Articulationsverhältnisse stehenden Kämme finden sich unter den Urodelen nur bei Siren lacertina; bei Amphiuma und noch mehr bei Salamandrinen sind die Verhältnisse schon verwischer, beziehungsweise gar nicht mehr zu erkennen. Der Halstheil der Gymnophionenwirbelsäule besteht, wie bei den Amphibien überhaupt, nur aus einem Wirbel, während sich der Rumpfabschnitt aus einer sehr grossen Zahl von Wirbeln componirt (bis zu 250 und mehr).

Was die Zahl der den einzelnen Regionen der Columna vertebralis angehörigen Wirbel betrifft, so beläuft sie sich bei den heutigen Anuren constant auf acht praesacrale und einen sacralen Wirbel, wovon letzterer, wie oben bemerkt, entweder noch wohl differenzirt oder mit der Masse des dahinterliegenden Steissbeins untrennbar zusammengefloßen ist. Die Frösche des Diluviums und der Tertiärzeit besaßen im Ganzen elf wohl differenzirte Wirbel, wovon zwei auf das Steissbein kamen. Viel schwankender sind die Zahlenverhältnisse der Urodelenwirbel, wovon ich hier einige übersichtlich zusammenstellen will. Ich bemerke aber dazu, dass sogar bei Individuen einer und derselben Art Schwankungen vorkommen pflegen.

	Halswirbel	Stamm- wirbel	Sacral- wirbel	Caudal- wirbel	Summe aller Wirbel
<i>Salamandrina perspic.</i>	1	13	1	32—42	47—57
<i>Triton cristatus</i> . .	1	15	1	36	53
<i>Triton helveticus</i> . .	1	12	1	23—25	37—39
<i>Spelerpes fuscus</i> . .	1	14	1	23	39

Eine viel grössere Zahl von Wirbeln findet sich bei Perenni-branchiaten und Derotremen, so besitzt z. B. *Siren lacertina* circa 100, *Proteus* 60 u. s. w.

Zum Schluss sei noch erwähnt, dass auch bei vielen (allen?) Urodelen jener uns von den Fischen her bekannte segmentirte Knorpelstab hinter der früher schon endigenden Chorda auftritt. Derselbe verlängert sich in der Brunstzeit, so wenigstens bei *Pleurodeles Waltlii*, (Fraisse).

c) Wirbelsäule der Reptilien.

Ihre Wirbelsäule lehnt sich insofern an diejenige der Anuren an, als die Wirbelkörper knorpelig praeformirt sind, ein Verhalten, was von jetzt an aufwärts in der Thierreihe immer mehr zur Geltung kommt. Die Chorda bleibt wie bei Anuren vertebral länger ausgedehnt als intervertebral und nur *Hatteria*, die *Ascalaboten* und gewisse fossile Saurier machen insofern eine Ausnahme von dieser Regel, als bei ihnen ein intervertebrales Chordawachstum stattfindet, woraus die uns schon von den Fischen und niederen Urodelen her bekannte biconcave Wirbelform resultirt. Während also bei diesen Formen die Chorda zeitlebens in extenso erhalten bleibt, geht sie bei allen übrigen Reptilien nach vollendetem Wachstum spurlos verloren und an ihre Stelle tritt compactes oder von Markräumen durchzogenes Knochengewebe. Dadurch erhält die ganze Wirbelsäule einen viel compacteren, derberen Charakter, als wir ihn bei Amphibien beobachtet haben. Zugleich differenziren sich die intervertebralen Knorpelmassen in Kopf und Pfanne und zwar kann der *procoele* Typus im Allgemeinen für die Reptilien als Regel gelten. Eine Ausnahme machen, abgesehen von den obgenannten Sauriergeschlechtern, nur die *Crocodylier*, insofern es bei ihnen, ähnlich wie bei Vögeln und Säugern, zur Bildung von intervertebralen Bandscheiben kommt. Fig. 47, *IS*.

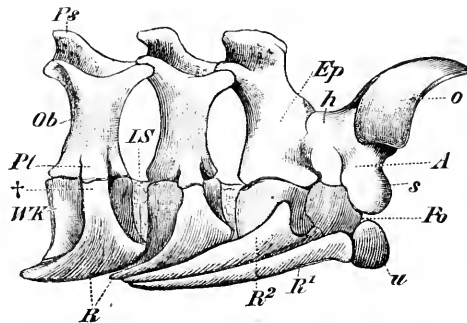


Fig. 47. Vorderer Abschnitt der Wirbelsäule eines jungen Krokodils. *WK* Wirbelkörper, *Ob* obere Bogen, *Ps* Processus spinosi, *IS* Intervertebralscheiben, *Pt* Processus transversi, von der Bogenwurzel entspringend und bei † mit den Rippen (*R*, *R*¹, *R*²) articulirend, *A* Atlas, *o*, *s*, *u* sein oberes, seitliches und unteres Stück, *Ep* Epistropheus, bei *h* mit den Seitentheilen des Atlas articulirend, *Po* Processus odontoides.

Sehr variable Verhältnisse, ja sogar individuell schwankend, zeigt die Wirbelsäule der Schildkröten; es können hier in einem und demselben Thier procoele, amphicoele, opisthocoele, ja selbst biconvexe Wirbel mit knorpeligen, von der Chorda durchsetzten Intervertebralscheiben in bunter Reihenfolge mit einander abwechseln. Zuweilen kommt es im Schwanz- und Halstheil nicht einmal zur Herausbildung eigentlicher Gelenke und die Wirbelsäule bleibt so gewissermaassen auf embryonaler Stufe stehen (Seeschildkröten).

Charakteristisch für sämtliche Reptilien der Jetztzeit ist das Vorhandensein von mindestens zwei Sacralwirbeln, eines Atlas und Epistropheus; dazu kommt eine, gewöhnlich längere d. h. aus zahlreicheren Stücken (Plesiosaurus hatte circa 40) componirte Halswirbelsäule. Daran schliesst sich noch ein Brust- und bei manchen auch noch ein Lendentheil, ausserdem besteht noch ein Sacral- und Caudalabschnitt, so dass die Eintheilung der Reptilienwirbelsäule mit derjenigen der Urodelen übereinstimmt.

Die einzige Ausnahme hievon machen die Schlangen und Amphisbaenen, wo man, wie bei Gymnophionen, nur einen Rumpf- und Caudaltheil unterscheiden kann.

Die Wirbelkörper und -bogen der Ophidier, Lacertilier und Chelonier sind synostotisch mit einander verbunden, bei Crocodiliern aber bleiben sie durch eine Naht getrennt. Dasselbe wird ausnahmsweise auch bei Cheloniern, z. B. bei *Chelone midas*, beobachtet. Die bei den Urodelen auftretenden Fortsätze, die *Processus spinosi*, *transversi* und *articulares*, begegnen uns auch bei Reptilien in ganz ähnlicher Form und Anordnung.

Die *Processus transversi* entspringen bei Ascalaboten und Crocodiliern, wie wir dies auch bei Urodelen beobachtet haben, jederseits paarig d. h. mit einer Spange aus der Wurzel des Bogens, mit der andern tief basalwärts am Wirbelkörper. Bei Ascalaboten erscheinen sie sehr rudimentär, nur als kleine Rauigkeiten, bei Crocodiliern dagegen wächst die obere Spange, je weiter wir an der Wirbelsäule nach rückwärts gehen, umso mehr zu einem cylindrischen Stabe aus. Fig. 47, *Pt.* Bei *Lacerta* existirt nur ein der Bogenwurzel anliegender Querfortsatz von wechselnder Grösse, so ist er z. B. an den Rumpfwirbeln kaum entwickelt, während er in der Halsgegend an Grösse zunimmt. Was man an der Halswirbelsäule der Chelonier früher dafür gehalten hat, sind festgewachsene Rippen (C. K. Hoffmann). Bei Ophidiern sind deutliche Facetten vorhanden, eine obere und eine untere, sie können auch sanduhrförmig in eine zusammenfliessen (vergl. die Rippen). Wie bei Urodelen, so sind auch bei Reptilien die das Becken tragenden Querfortsätze der Sacralwirbel besonders kräftig entwickelt. Dies gilt in erster Linie für die Crocodilier, wo es zu einer Abgliederung derselben vom Wirbelkörper kommt. Es ist übrigens wahrscheinlich, dass sie morphologisch nicht allein Querfortsätzen, sondern auch zugleich Rippen entsprechen. Dafür spricht die Art ihrer Verbindung mit den zugehörigen Wirbeln. Bei manchen Lacertiliern (Iguanen) und

Schlangen entwickelt sich von der Mitte der vorderen Circumferenz des Wirbelbogens noch ein accessorischer Gelenkfortsatz (Zygosphen), der in eine entsprechende Grube (Zygantrum) an der Hinterfläche des nächstvorderen Bogens eingreift. Im Caudaltheil finden sich, ganz wie bei Urodelen, untere Bogen mit Dornfortsätzen in weitester Verbreitung. Bei Ophidiern, z. B. *Tropidonotus natrix*, sind sie ventralwärts nicht geschlossen, sondern stellen von vorn nach hinten immer tiefer eingeschnittene Gabeln dar, in welche die Caudalgefässe eingebettet sind.

Bei Crocodiliern sind sie ventralwärts geschlossen und spiessartig ausgezogen; sie sitzen am äussersten Hinterrand des Wirbelkörpers und theilweise auch noch am Intervertebralknorpel. Bei vielen Lacertiliern wird die Mitte eines jeden Schwanzwirbels von einer unverknöcherten, queren Scheidewand durchsetzt, so dass der Schwanz, wenn er rasch angefasst wird, stets an einer solchen Stelle abbricht.

Mit unteren Bogen nicht zu parallelisiren, sondern Bildungen ganz eigener Art sind die bei Lacertiliern, Crocodiliern und Ophidiern an der Ventralseite der Wirbelkörper entspringenden unteren Dornen. Bei *Lacerta* und *Anguis* finden sie sich in Form von messerscharfen Kämmen vom Atlas bis zum siebenten Halswirbel, bei *Tropidonotus natrix* dagegen, wo sie viel stärker sind, setzen sie sich noch weit in den Rumpf hinein fort, wobei sie immer kleiner werden, um in Form von ganz niedrigen Leisten hinter der Rumpfmittle endlich aufzuhören. Diese Bildungen sind interessant, weil sie bei Vögeln wieder vorkommen.

Die Ventralfläche der ersten fünf Wirbel von *Emys europ.* ist scharfkantig und trägt hinten eine, durch eine Sutura abgegliederte, kurze Gabel, die vielleicht mit den eben besprochenen Bildungen der Ophidier verglichen werden kann. Dahin gehören auch die theils paarigen, theils unpaaren Protuberanzen an der Ventralfläche der Halswirbelsäule von Crocodiliern. Vom *Epistropheus* an bis zum zwölften oder dreizehnten Wirbel, wo sie allmählig verstreichen, sich erstreckend, sind sie stets durch Knorpelplatten vom Wirbelkörper abgesetzt.

Eine ganz besondere Beachtung verdient die Wirbelsäule der Chelonier, da ein grosser, acht Wirbel umfassender Theil von ihr in synostotische Beziehungen zu den Hautknochen des Rückenschildes tritt und so in seinen einzelnen Theilen starr und unbeweglich wird (vergl. das Hautskelet).

Was den Atlas und *Epistropheus* anbelangt, so tragen sie wie bei Urodelen keine Rippen, eine Ausnahme davon machen nur die Crocodilier, bei welchen sowohl der vordere Bogen des Atlas, als der Zahnfortsatz des *Epistropheus* stattliche, die nächstfolgenden Halsrippen an Länge bedeutend übertreffende Rippen trägt. (Fig. 48, R^1 , R^2).

Der eigentliche Körper des *Epistropheus* (Ep) entbehrt der Rippen. Der Atlas (A) besteht bei den Crocodiliern aus vier

Stücken, nämlich aus dem basalwärts liegenden, ventralen Atlasbogen (*u*), zwei Seitentheilen (*A*) und einem mit letzteren durch Faserknorpel verbundenen, unpaaren, dorsalen Stück (*o*). Letzteres, welches nie knorpelig praeformirt ist, springt schnabelartig gegen das Hinterhaupt vor und ist in seiner morphologischen Bedeutung schwer zu erkennen. Die Seitenstücke erzeugen ganz ähmlich wie bei Cheloniern (*Emys europ.*) nach hinten einen Processus articularis (*h*) zur Verbindung mit dem Epistropheus und basalwärts einen zweiten Fortsatz (*s*), der an seiner medialen Fläche überknorpelt und mit dem Processus odontoides des Epistropheus gelenkig verbunden ist. Der Epistropheus zeichnet sich vor den übrigen Halswirbeln durch stärkere Entwicklung seines Bogens und seines Dornfortsatzes, sowie durch den mit der Vorderfläche seines Körpers mittelst einer Knorpelscheibe verbundenen Zahnfortsatz aus (*Po*).

Bei allen übrigen Reptilien besteht der Atlas aus drei discreten Stücken, nämlich dem vorderen Bogen und den durch Bindegewebe oder Faserknorpel damit verlötheten oberen Bogenhälften. Letztere articuliren mit den Occipitalspangen rechts und links vom Foramen magnum, während jener eine Höhlung zur Aufnahme des Hinterhauptcondyls besitzt. Der Epistropheus unterscheidet sich von den übrigen Halswirbeln nur durch den Besitz des von der Vorderfläche seines Körpers abgesetzten und gewöhnlich nur durch Knorpel oder Bindegewebe damit verbundenen Zahnfortsatzes. Dieser ragt in die Lichtung des Atlas mehr oder weniger weit herein und wird auf der Basalfläche des letzteren durch ein starkes fibröses Querband niedergehalten. Bei Lacertiliern ist er synostotisch mit dem Epistropheuskörper verschmolzen und liegt, nach Form und Grösse stark wechselnd, bei verschiedenen Gruppen der Reptilien äusserlich verschieden weit zu Tage. Seine vordere Hälfte kann zeit lebens aus Hyalinknorpel bestehen und ventralwärts kann er sowohl, als der eigentliche Atlaskörper jene unteren Dornen tragen (Blindschleiche, Ringelnatter). Stets nimmt die Chorda dorsalis durch ihn hindurch ihren Weg zur Schädelbasis. Dies muss für die morphologische Beurtheilung des Zahnfortsatzes, von dem wir bereits wissen, dass er sogar Rippen tragen kann (Crocodilier), im Sinne

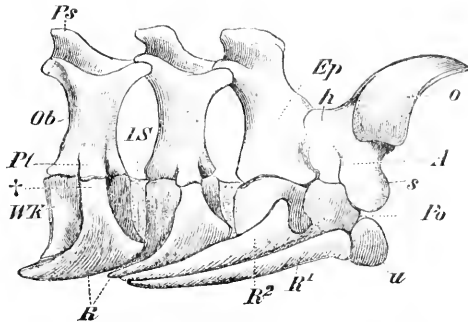


Fig. 48. Vorderer Abschnitt der Wirbelsäule eines jungen Krokodils. *WK* Wirbelkörper, *Ob* obere Bogen, *Ps* Processus spinosi, *IS* Intervertebralscheiben, *Pt* Processus transversi, von der Bogenwurzel entspringend und bei † mit den Rippen (*R*, *R*¹, *R*²) articulirend, *A* Atlas, *o*, *s*, *u* sein oberes, seitliches und unteres Stück, *Ep* Epistropheus, bei *h* mit den Seitentheilen des Atlas articulirend, *Po* Processus odontoides.

eines Wirbelkörpers maassgebend sein und würde, auch schon ohne Bestätigung von Seiten der Entwicklungsgeschichte, nicht anzufechten sein.

Was die Zahlenverhältnisse der Reptilienwirbel anbelangt, so sind sie ausserordentlich wechselnd, am meisten, häufig über 400, besitzen die Schlangen, weniger zahlreich sind die Wirbel der Saurier und Crocodilier, wobei wieder bedeutende Schwankungen nach den einzelnen Regionen sich ergeben. Ferner bestehen grosse Differenzen in der Wirbelzahl heutiger Reptilien und zahlreicher ausgestorbener Geschlechter.

Bei der Variabilität der Wirbelzahl verschiedener Regionen gilt als durchgehendes Gesetz, dass sich letztere stets auf Kosten benachbarter vergrössern; so besitzen z. B. die Lacertilier viel weniger Halswirbel und desto mehr Brustwirbel, während bei andern, namentlich bei ausgestorbenen Formen (*Plesiosaurus*), die Halswirbelsäule wieder an Länge praevalirt und andererseits der Thorax und mit ihm die Rückenwirbelsäule sich verkürzt. Dieses Gesetz besteht für die ganze Wirbelthierreihe.

In der Vorzeit war der Stamm der Reptilien ausserordentlich reich entfaltet und im Vergleich damit lassen sich die jetzigen Vertreter nur als die letzten, spärlichen Ausläufer desselben betrachten. Man wird das begreiflich finden, wenn man erwägt, dass in Südafrika, in Indien und im Ural zahllose Reptilien mit Schädeln von Nilpferdgrösse gelebt haben, deren Sacrum aus vier bis fünf starken, zusammengeflossenen Wirbeln bestand und deren Kiefer theils mit Hornschnäbeln, theils mit Gebissen vom Säugethiertypus ausgerüstet waren (*Dicynodontia*).

Und sehen wir uns erst unter den Reptilien der Jurazeit um, so treten uns in der Gruppe der Ornithosceliden (*Dinosauria* und *Compsognatha*) Formen entgegen von Dimensionen, wie sie kein See- oder Landthier irgend einer Zeitperiode je wieder zur Schau getragen hat. So erreichte der zu den Dinosauriern gehörige *Atlantosaurus immanis* Nord-Amerikas eine Länge von circa 80 Fuss und besass einen Oberschenkel, der über acht Fuss lang und oben 25 Zoll breit war. Der Querdurchmesser der einzelnen Wirbel betrug 16 Zoll, ja der in denselben Schichten vorkommende *Apatosaurus laticollis* besass Halswirbel, die eine Breite von $3\frac{1}{2}$ Fuss erreichten (Marsh); dazu waren sie, wie Vogelknochen, mit pneumatischen Hohlräumen versehen, ein Verhalten, das auch den in denselben Schichten vorkommenden, 25 Fuss langen *Mosasauros* charakterisirt. Ja bei der von Marsh aufgestellten neuen Reptilienordnung *Coeluria* (Jura) waren die Wirbel lufthohler, als der Knochen irgend eines andern Wirbelthieres, ja sogar als irgend eines Vogels.

Das Sacrum der Ornithosceliden bestand wie dasjenige der *Dicynodonten* aus mindestens vier, gewöhnlich synostotisch

vereinigten Wirbeln und die Schwanzregion hatte viele lange Wirbel mit unteren Bogen. Auf den ausserordentlich weiten Sacralcanal des amerikanischen Dinosauriers *Morosaurus* kann ich erst bei der Beschreibung des centralen Nervensystems näher eingehen. Der Wirbelcharakter der Dinosaurier war ein amphicoeler oder auch, wie z. B. in der Halsgegend, ein opisthocoeiler, oder endlich waren auch Wirbel mit ganz glatten Gelenkflächen vorhanden.

Sehr merkwürdig geformt waren die Wirbel des einst die warmen Jurameere bewohnenden *Ichthyosaurus* und *Eosaurus*, beides Formen, die Anknüpfungspunkte darboten an die heutigen Amphibien und Saurier, vor Allem an die *Derotremen* (Hasse). Wirbelkörper und -bogen waren abgeplattete, hohe, tief biconcave Scheiben, ähnlich wie bei Fischen; die rudimentären Querfortsätze zeigen sich jederseits durch zwei seitliche Protuberanzen repräsentirt. Die oberen Bogen waren dorsalwärts, ähnlich wie bei Dipnoern und Ganoiden, nicht, oder doch nur durch Knorpel oder Bindegewebe geschlossen.

Die ganze Wirbelsäule zerfällt, da ein Sacrum fehlt, nur in zwei Abschnitte, einen praecaudalen und einen caudalen; letzterer war mit unteren Bogen versehen.

Während sich demnach die Wirbel des *Ichthyosaurus* wesentlich durch negative Charaktere auszeichnen, sind diejenigen des *Plesiosaurus*, *Pliosaurus*, *Nothosaurus*, *Simosaurus* etc. mit allen, den heute lebenden Reptilien zukommenden, Fortsätzen ausgestattet, doch herrscht auch bei ihnen der biconcave Charakter vor. Körper und Bogen sind wie bei Dinosauriern meist getrennt, Sacralwirbel stets vorhanden. Atlas und Epistropheus waren häufig verwachsen, was auch für *Plesiosaurus* und *Pterodactylus* gilt. Die Halswirbel des letzteren waren lang gestreckt und nach Vogelart geformt; der Schwanz war rudimentär. Fig. 49.

Die Kenntniss der untergegangenen Reptiliengeschlechter ist deswegen vom allerhöchsten Interesse, weil wir in manchen Gruppen wichtige Anknüpfungspunkte an die Vögel erblicken dürfen. Obgleich uns dies erst nach Abhandlung des übrigen Skeletes und vor Allem des Schädels vollends klar werden wird, so will ich doch jetzt schon bemerken, dass die zwei grossen Abtheilungen der Vögel, die Ratiten und die Carinaten, höchst wahrscheinlich von zwei verschiedenen Reptiliengruppen her zu datiren sind. So haben die ersteren ihre Entwicklung von den Ornithosceliden und speciell von den Dinosauriern her genommen und auf denselben Ursprung ist auch wohl ein Theil der amerikanischen Zahnvögel zurückzuführen (*Hesperornis*). Die Flugvögel dagegen, die Carinaten, sind wahrscheinlich von den Pterosauriern und zwar von solchen, die dem *Ramphorhynchus* nahe gestanden haben mögen, ausgegangen. Von hier aus müssen sie sich zu Formen entwickelt haben, wie sie durch den Solenhofener *Archaeopteryx* repräsentirt sind. (Fig. 50.)

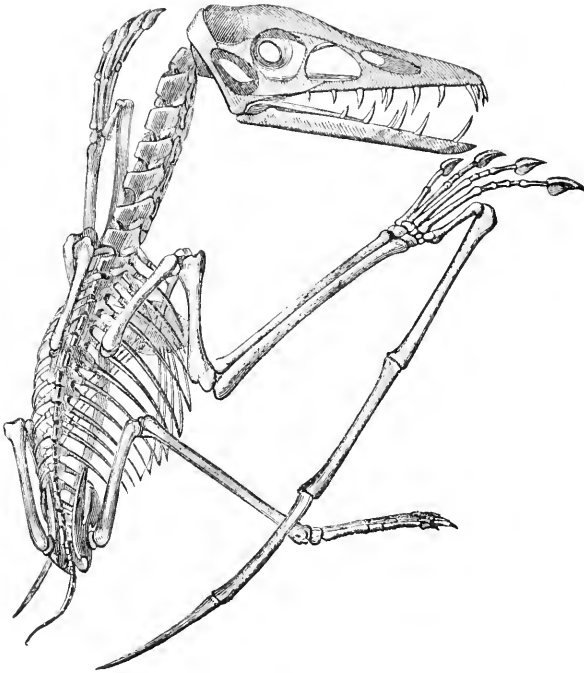


Fig. 49. Pterodactylus, nach Goldfuss.

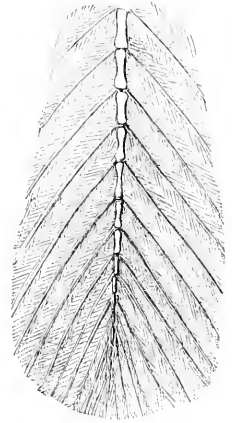


Fig. 50. Schwanz von Archaeopteryx.

d) Wirbelsäule der Vögel.

Nicht nur entwicklungsgeschichtlich stimmt die Wirbelsäule mit derjenigen der stammverwandten Reptilien überein, sondern sie zeigt auch im ausgebildeten Zustand so wenig Abweichungen von derselben, dass ich mich bei ihrer Schilderung kürzer fassen kann. Die Chorda geht ganz verloren und eine Persistenz derselben, wie sie unter den Reptilien bei Ascalaboten und Hatteria noch vorkommt, ist nirgends unter den jetzigen Vögeln mehr zu beobachten, wohl aber muss bei manchen Zahnvögeln, z. B. bei Archaeopteryx und Ichthyornis etwas Aehnliches bestanden haben, denn jene Wirbelkörper stellen tief biconcave, nach dem Fischtypus geformte Scheiben dar.

In der ganzen Vogelwirbelsäule prägt sich eine starke Verknöcherung aus und Körper und Bogen sind stets mit einander verlöthet. Man unterscheidet einen Hals-, Brust-, Lenden-, Sacral- und Caudal-Abschnitt. Die Halswirbel sind stets am längsten, so namentlich bei Stelzvögeln. Der Atlas wird durch einen dreifachen Ring mit ventraler Anschwellung und ohne oberen Dornfortsatz repräsentirt (Fig. 51, A); er ist stets einheitlicher Natur und nicht mehr wie bei Reptilien in verschiedene Abschnitte zerfällt. Vorne an seiner unteren Circumferenz (†) ist er tief becherartig ausge-

böhlt zur Aufnahme des Processus condyloideus des Hinterhaupts. Nach hinten zu verengt sich die Höhlung und lässt durch eine enge Oeffnung die Spitze des Processus odontoides eindringen (*Po*). Letzterer ist mit dem Körper des Epistropheus, wie bei Lacertiliern, stets synostotisch verschmolzen. So verhält es sich bei vielen Vögeln, bei andern aber kommt es zu keiner Verknöcherung des den Zahnfortsatz fixirenden Querbandes, sondern letzteres bleibt fibrös (Ligamentum transversum atlantis). Der Atlas und Epistropheus tragen keine Rippen, wohl aber da und dort, z. B. bei *Picus viridis*, rudimentäre Querfortsätze (*Pt*). An der Hinterseite des Atlas und der Vorderseite des Epistropheus können die Gelenkfortsätze fehlen (*Picus v.*).

Processus spinosi, articulares und transversi stimmen mit denjenigen der Reptilien im Wesentlichen überein und dies gilt in erster Linie für die Processus transversi, welche, wie bei Crocodiliern, jederseits der Art doppelt vorhanden sind, dass die obere Spange vom Bogen, die untere vom Körper entspringt. Dem entsprechend sind auch die proximalen Rippenenden gabelig getheilt und artikuliren mit zwei Gelenkfacetten. Am Halstheil fließen letztere mit den Querfortsätzen zu einem Continuum zusammen (Fig. 52, *R*) und bilden so scheinbar integrirende Bestandtheile des Wirbels. Sie können da und dort, z. B. bei *Colymbus*, bei hühnerartigen Vögeln u. A., spiessartig auswachsen und ziehen so parallel der Längsaxe der Wirbelsäule nach hinten. In dem dadurch entstehenden Canalis vertebralis (Foramina transversaria) verlaufen die Arteria und Vena vertebralis sammt dem sympathischen Grenzstrang. Bei *Tetrao urogallus* sind die freien Enden der Querfortsätze in der Brustregion zu einem continuirlichen Knochenband zusammengefloßen.

Wie bei vielen Reptilien, so existiren auch an der Ventralseite aller Halswirbel jene unteren Dornfortsätze (Fig. 52, *Psi*); im Bereich des Atlas und Epistropheus noch rudimentär, stellen sie weiter hinten scharfe, hie und da auch mit gewulsteten

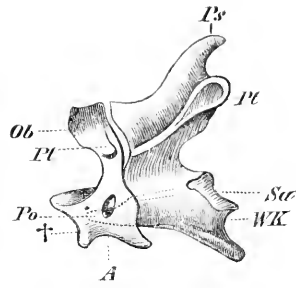


Fig. 51. Atlas und Epistropheus von *Picus viridis*. Ob Oberer Atlasbogen. A Uoberer Atlasbogen. † Artikulationsstelle des letzteren mit dem Hinterhaupt. Po Processus odontoides. Wk Körper des Epistropheus, Sa sattelförmige Gelenkfläche an der hinteren Circumferenz desselben, Pt, Pt Processus transversi. Ps Processus spinosus des Epistropheus.

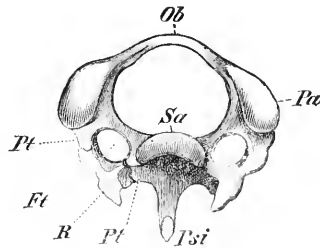


Fig. 52. Dritter Halswirbel von *Picus viridis* von vorne. Sa Gelenkfläche des Wirbelkörpers, Ob obere Bogen, Pa Processus articularis, Pt, Pt die beiden Spangen des Processus transversus, welche auf der einen Seite mit der Halsrippe *R* synostotisch zusammengefloßen sind, Ft Foramen transversarium. Psi Dornartiger Fortsatz an der Unterfläche des Wirbels.

Lippen versehene Kämme dar, die sich oft noch eine weite Strecke in die Rückenwirbelsäule fortsetzen können. Bei *Meleagris gallopavo* fließen sie mit ihren unteren freien Rändern theilweise zu einem knöchernen Bande zusammen oder gabeln sie sich am freien Ende und werden geradezu monströs (*Colymbus*, *Uria* u. A.). Am Sacrum fehlen sie, erscheinen aber wiederum am Schwanz, können hier wiederum bifurcirt sein und sind der Art nach vorne gerichtet, dass sie die Ventralfläche des nächst vorderen Wirbels decken.

Die Verbindung der einzelnen Wirbelkörper unter sich geschieht stets mittelst förmlicher Gelenkbildungen und zwar, wie dies vor Allem an dem ungemein beweglichen Hals ausgesprochen ist, nach dem Typus der Sattelgelenke. Die Vorderseite des Wirbelkörpers ist von links nach rechts convex (Fig. 52 *Sa*) und von oben nach unten ausgehöhlt; die Hinterfläche verhält sich gerade umgekehrt. Zwischen je zwei zusammenstossenden, überknorpelten Gelenkflächen entwickelt sich, ganz in Uebereinstimmung mit den Crocodiliern, als Differenzirungsprodukt aus dem früher vorhandenen Intervertebralknorpel eine faserknorpelige Querscheibe (Meniscus), welche die intervertebrale Gelenkhöhle in zwei Kammern theilt und mit der peripheren Gelenkkapsel continuirlich zusammenhängt. Gegen die Mitte zu ist sie verdümt und besitzt in der Mitte eine Oefnung, durch welche ein von Wirbel zu Wirbel überspringender fibröser Strang durchtritt, welcher bei jungen Thieren den letzten Rest der Chorda dorsalis repräsentirt.

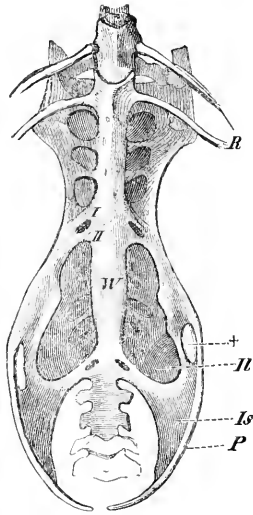


Fig. 53. Becken von *Strix bubo*. Ventral-Ansicht. *I*, *II* Primäre Sacralwirbel. *W* Die dahinter liegenden, durch Concresezenz vereinigten, secundären Sacralwirbel. Zwischen *I* und *R* liegen ebenfalls solche. *H* Ileum, *Is* Ischium, *P* Pubicum. † Lücke zwischen Os ilei und Os pubis. *R* Letztes Rippenpaar.

Was die Sacralwirbelsäule betrifft, so sahen wir sie bei den meisten Reptilien der Jetztzeit durch zwei Wirbel dargestellt, während wir bei fossilen Formen die Zahl bis auf 5—6 steigen sahen. Bei *Archaeopteryx* mögen 4—5 Sacralwirbel vorhanden gewesen sein (Marsh). Im Hinblick darauf ist es interessant, dass auch bei Vogelembryonen anfangs nur zwei Sacralwirbel mit dem Darmbein in Verbindung treten, während in der weiteren Entwicklung immer mehr Wirbel und zwar lumbale, thoracale und caudale in's Sacrum einbezogen werden und mit einander verschmelzen. Während man jene beiden ersten als primäre oder ächte Sacralwirbel betrachten kann (Fig. 53, *I*, *II*), sind letztere als secundäre Erwerbungen aufzufassen (Gegenbaur). Die Gesamtzahl der Sacralwirbel kann bis auf 23 steigen. Die Querfortsätze der beiden ächten Sacralwirbel ossificiren für sich, also nicht vom Wirbel-

bogen aus. Somit sind sie morphologisch als Rippen zu betrachten, so dass auch hier, so gut wie bei Amphibien und Reptilien, das Becken eigentlich von Rippen getragen wird (Gegenbaur). Allerdings sind die eigentlichen Querfortsätze, womit sich die Rippen verbinden, auch daran beteiligt.

Der Caudaltheil zeigt bei den heutigen Vögeln stets einen mehr oder weniger rudimentären Charakter, ja die letzten Wirbel fließen zu einer sagittal stehenden und manchmal auch seitlich sich ausbreitenden Platte zusammen. Sie ist nach hinten zugespitzt und trägt die Steuerfedern; bis auf minimale Spuren der Quer- und Dornfortsätze sind alle Wirbelcharaktere verwischt (Pygostyl). Eine Ausnahme von dieser Regel machen nur gewisse Ratiten, indem bei ihnen die einzelnen Wirbel bis zur Schwanzspitze hinaus abgegliedert bleiben. Dass dieses Verhalten als das ursprünglichere gelten muss, wird, abgesehen von der Entwicklungsgeschichte, durch das Verhalten jenes merkwürdigen Urvogels aus Solenhofen, des *Archaeopteryx lithographicus*, erhärtet.

Dieser besass nämlich noch einen langen, aus zahlreichen (circa 20) Wirbeln componirten Eidechschenschwanz mit biserial angeordneten, wohl ausgebildeten Federn. Dahin gehört auch die Thatsache, dass der Schwanz mancher Vögel, z. B. des Wellenpapageies, in embryonaler Zeit in viel grösserer Länge angelegt wird, als er später zur Ausbildung gelangt (M. Braun).

Zum Schlusse mag hier eine Uebersicht über die Wirbelzahlen einiger Vögel folgen.

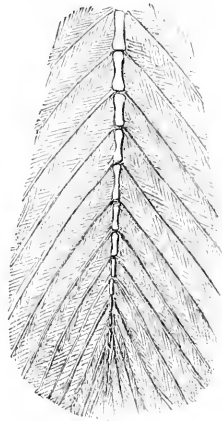


Fig 54. Schwanz des *Archaeopteryx lith.*

	Halsw.	Brustw.	Lenden- und Kreuzw.	
<i>Ciconia</i> . . .	15	5	16—17	} 5—6 freie Caudalwirbel, wozu noch das Steissbein kommt, das aus circa 8—9 Wirbeln zusammengefloßen ist.
<i>Picus viridis</i>	13	6	10	
<i>Ardea</i> . . .	17	?	12—13	

e) Wirbelsäule der Säuger.

Direkte Anknüpfungspunkte an Reptilien und Vögel existiren nicht. Die gesammte Wirbelsäule ist knorpelig praeformirt und die Wirbelbogen entwickeln sich in Continuität mit dem Körper, erhalten aber, wie auch die verschiedenen Fortsätze, besondere, nach vollendetem Wachstum mit einander verschmelzende Ossificationspunkte. Diese sind jedoch wie in der entwicklungsgeschichtlichen Einleitung schon bemerkt wurde, nur als secundäre Erwerbungen aufzufassen. Die Chorda erhält sich intervertebral länger als vertebral, stimmt somit in dieser Beziehung mit gewissen Gruppen der Anamnia überein. Mit dem Abschluss der Entwicklung

geht sie ganz verloren, ist aber zeitlebens noch angedeutet durch die gallertige, pulpöse Masse im Centrum der faserknorpeligen Intervertebralscheiben. Diese treten, ähnlich wie bei Crocodiliern und Vögeln, doch in geringerer Differenzirung, bei den Säugern allgemein auf und nirgends mehr kommt es zur Entwicklung von Gelenken zwischen den einzelnen Wirbelkörpern. Diese sind vielmehr an ihrer Vorder- und Hinterfläche gerade abgestutzt oder schwach concav und erreichen durch einen ausgedehnten Ossificationsprocess einen ausnehmend hohen Grad von Festigkeit.

An der Halswirbelsäule sind die Wirbelkörper tiefer gehöhlt und es kann zur Ausprägung eines opisthocoen Charakters kommen, oder aber man beobachtet, wie z. B. bei Cetaceen, Edentaten und Nagern, eine Verwachsung der Halswirbel unter einander.

Processus spinosi, articulares und transversi verhalten sich principiell wie jene der Sauropsiden und Amphibien und verdienen keine besondere Besprechung. Atlas und Epistropheus sind stets wohl differenzirt und zwar ist der Zahnfortsatz, welcher nur den Cetaceen fehlt, mit dem Epistropheuskörper synostotisch verbunden. Eine Ausnahme davon machen nur die Monotremen, bei welchen die beiden letzteren gewöhnlich das ganze Leben hindurch getrennt bleiben (reptilienähnlich). Der Zahnfortsatz wird durch das nie ossificirende Ligamentum transversum atlantis auf dem ventralen Atlasbogen fixirt und ist mit dem Hinterhaupt durch einen complicirten Bandapparat verbunden. Die Drehbewegungen des Kopfes finden zwischen Atlas und Epistropheus um die Axe des Zahnfortsatzes statt, die Beugebewegung dagegen im Atlanto-occipital-Gelenk.

Man unterscheidet an der Wirbelsäule eine Pars cervicalis, thoracica, lumbalis, sacralis und coccygea, wobei die Differenzirung in diese einzelnen Abschnitte viel schärfer durchgeführt erscheint, als bei Reptilien und Vögeln.

Bei langhalsigen Ungulaten (Kamel, Pferd) sind die Dornfortsätze der Rumpfwirbel sehr stark entwickelt und Hand in Hand damit tritt ein sehr kräftiges Nackenband (Ligamentum nuchae) als Träger des schweren Kopfes auf. Letzteres kommt zu grösster Entwicklung bei Anwesenheit eines starken Geweihes.

Die Querfortsätze entspringen stets nur einwurzelig von der Wurzel des Wirbelbogens und auf der Ventralseite ihres distalen Endes sind sie zur Anlagerung des Rippenhöckers (Tuberculum costae) von Knorpel überzogen. An der Halswirbelsäule sind sie ähnlich wie bei Vögeln mit rudimentären Rippen zusammengeflossen und dazwischen existiren Foramina transversaria. In dem so gebildeten Canalis vertebralis verläuft wie bei Crocodiliern und Vögeln die Arteria und Vena vertebralis, dagegen ist der Sympathicus davon ausgeschlossen.

In der Lumbal- und Sacralwirbelsäule, wo die Querfortsätze vom Wirbelkörper entspringen, sind in ihnen zugleich Rippenenele-

mente enthalten, weshalb man dafür besser den Namen Seitenfortsätze gebrauchen würde (Rosenberg).

Es wird uns dies bei Besprechung der Rippen noch einmal beschäftigen und für jetzt möchte ich nur betonen, dass bei den Säugern, so gut wie bei Amphibien, Reptilien und Vögeln das Becken von Rippen resp. solchen plus Querfortsätzen getragen wird. Wie bei Reptilien und Vögeln, so sind auch bei Säugern zwei primäre Sacralwirbel vorhanden, zu denen dann in der Regel (bei Beuteltieren allein bleibt es bei der Zweizahl) noch einige Caudalwirbel secundär hinzutreten. Anfangs, wie die übrigen Wirbel von einander getrennt, fliessen sie später synostotisch zusammen, ohne dass jedoch die früheren Trennungsspuren ganz verloren gehen würden. Sie sind sowohl durch die Foramina sacralia, als durch quere, intervertebral gelagerte Knochenleisten angedeutet. Die Fortsatzbildungen sind am Sacraltheil mehr oder weniger verwischt, jedoch unter Vergleichung mit der anstossenden Lendenwirbelsäule immer leicht nachweisbar. Der erste Sacralwirbel erscheint bei Anthropoiden und vor Allem beim Menschen vom Lendentheil wie abgeknickt, ein Verhalten, das beim Embryo und auch noch im ersten Kindesalter nur schwach ausgeprägt ist, später aber durch den aufrechten Gang resp. Muskelzug sich immer mehr herausbildet. Die Folge davon ist, dass das unterste Ende der Lendenwirbelsäule ins Beckenlumen immer tiefer hereintritt und so das bildet, was man mit Promontorium bezeichnet. Auf der Dorsalseite des Kreuzbeins öffnet sich der Wirbelkanal (Hiatus sacralis), die Oeffnung ist aber durch fibröses Gewebe und die äussere Haut verschlossen.

Die Schwanzwirbelsäule, an welcher sich mit Ausnahme der Sirenen und Cetaceen nie mehr untere Bogen entwickeln, zeigt in ihrer Ausdehnung grosse Extreme. Am meisten reducirt ist sie bei Primaten wie z. B. beim Menschen, wo sich in maximo 5—6, ja bei Affen mitunter eine noch geringere Zahl, das Os coccygis darstellende, Wirbel entwickeln. Der ganze Complex stellt einen kurzen, stummelartigen Anhang dar, der (beim Mann häufiger als beim Weib) mit dem Sacralende synostotisch verschmelzen kann. Die einzelnen Wirbel sind, namentlich gegen das hintere Ende zu, äusserst rudimentär und stellen hier, aller Fortsätze entbehrend, nur noch Wirbelkörper dar. Auch beim Embryo des Menschen legt sich keine grössere Zahl von Schwanzwirbeln an, dagegen geht die Chorda und die Medulla spinalis (dies gilt auch für die Säugethiere) noch weiter und lässt so auf eine frühere, grössere Ausdehnung des Schwanzes schliessen („Schwanzfaden“ Braum). Damit stimmt auch der von Leo Gerlach beschriebene menschliche Embryo, sowie die von Ecker in der Steissbeingegend der Embryonen sowie mancher Erwachsenen nachgewiesene Foveola coccygea. Den zwei letzten Schwanzwirbeln des Menschen geht merkwürdiger Weise keine Urwirbelbildung voraus.

Was die Zahlenverhältnisse der einzelnen Regionen anbelangt,

so zeigt die Halswirbelsäule mit der Zahl sieben die grösste Constanz, eine Ausnahme davon macht *Bradypus* mit 8—9 und *Choloepus*, sowie *Manatus* mit 6. Die Rumpfwirbel bewegen sich zwischen etwa 17 und 29; die erstere Zahl gilt für manche Affen, viele Chiropteren und den Menschen, letztere für Hyrax. In der Mitte stehen mit circa 20 Rumpfwirbeln die Zweihufer, die Beuteltiere, viele Nager, Carnivoren und Affen. *Troglodytes* und *Homo* besitzen 24, *Hylobates* 25, der Orang nur 23 praesacrale Wirbel. Der Brust- und Lendentheil verhält sich, wie oben schon angedeutet, meistens reciprok, je nachdem sich mehr oder weniger Brustwirbel in Lendenwirbel umgebildet haben, denn wir haben die Ausbreitung der Rippen auf sämtliche Wirbel als das ursprüngliche Verhalten auffassen gelernt. Die längste Lendenwirbelsäule besitzen die eines Sacrum entbehrenden Cetaceen, wogegen die Halswirbelsäule sehr kurz ist. Die Zahl der Sacralwirbel schwankt zwischen zwei (Beuteltiere) und neun (Edentaten); drei besitzen die Carnivoren und viele Affen, vier die meisten Nager und Wiederkäufer, fünf bis sechs die anthropoiden Affen und fünf der Mensch.

Die Schwanzwirbelzahl schwankt sehr bedeutend, nämlich zwischen 3 und 30, beides bei Affen. Die in der Zahl reducirtesten Wirbelsäulen sind stets weibliche, während das männliche Geschlecht das conservativere, mit mehr unfertigen Verhältnissen ausgestattete ist (Rosenberg).

Rückblick auf die Wirbelsäule.

Wir sind durch unsere Betrachtungen im Stande, folgende Grundgesetze für die Morphologie der Wirbelsäule aufzustellen.

Ihre Entwicklung im Individuum steht in vollständiger Parallele mit derjenigen der Thierreihe.

Anfangs nur durch die Chorda mit cuticularer Scheide und peripherer, nur aus Bindegewebe sich aufbauender Schicht repräsentirt (*Amphioxus*, *Myxinoideen*, *Ammocoetes*) entwickeln sich an ihrer Peripherie dorsale und ventrale knorpelige Bogen, wodurch die erste Segmentirung angedeutet ist (*Petromyzonten*, *Knorpelganoiden*, *Chimaeren* und *Dipnoer*). Die Chorda persistirt, von einer dicken faserknorpeligen oder auch mehr bindegewebigen Scheide umgeben in gleichmässiger Ausdehnung als cylindrisches Rohr. Eine in metamerer Anordnung erfolgende Einschnürung derselben wird erst bedingt durch das Auftreten von Wirbelkörpern, wodurch die Segmentirung eine vollständige wird (*Knochenganoiden*, *Selachier*, *Telostier*). Die Wirbelkörper können knorpelig praeformirt sein (*Knochenganoiden* und *Selachier*) oder nicht und die unteren und oberen Bogen können entweder mit denselben confluiren oder getrennt bleiben. Die Chorda ist hier stets vertebral eingeschnürt, intervertebral ausgedehnt und bildet so die Commissur oder Ver-

bindungsbrücke zwischen den einzelnen Wirbeln der gesammten Säule, an welcher man nur einen Rumpf- und Schwanztheil unterscheiden kann. Zwischenwirbelgelenke finden sich nur bei Lepidosteus. Seiten- und Dornfortsätze sind vorhanden, letztere finden sich am Caudalabschnitt nicht nur auf der Dorsal-, sondern auch auf der Ventralfläche.

Eine reichlichere Differenzirung der Wirbelsäule in mehr Regionen findet statt bei den Amphibien, welche sich hierin durch folgende Hauptpunkte von den Fischen scharf unterscheiden. Die Chorda zeigt sich intervertebral eingeschnürt und wird bei den höchsten Urodelen, sowie allen Anuren nach vollendeter Entwicklung stark reducirt, ein ausgebreiteter Ossificationsprocess macht sich bemerklich und es kommt schliesslich zur Entwicklung von Gelenken zwischen den einzelnen Wirbelkörpern (opisthocoeler Typus bei Urodelen, procoeler bei Anuren). Noch vermehrt wird die Beweglichkeit durch das Auftreten von Gelenkfortsätzen zwischen den einzelnen Wirbelbogen. Es kommt zu einer Gelenkbildung zwischen Hinterhaupt und erstem Rumpfwirbel und in Folge dessen zu einer Modification des letzteren. Quer- und Dornfortsätze, obere und untere Bogen dauern fort und eine Schwanzwirbelsäule kann in extenso vorhanden (Urodelen) oder stark reducirt sein (Anuren). Bei weitaus der grössten Zahl der Amphibien tritt ein das Becken tragender Sacralwirbel auf, dessen Querfortsätze in ganz besonderer Weise modificirt sein können.

Nur in der Entwicklungsgeschichte vorhanden, später aber bei weitaus der grössten Mehrzahl ganz verschwindend, treffen wir die Chorda bei Reptilien, Vögeln und Säugern. Die zu den Vögeln in engster genetischer Beziehung stehenden Reptilien zeigen gewöhnlich den opisthocoelen Wirbelcharakter, doch kommt es auch schon zur Entwicklung von fibrocartilaginösen Intervertebralscheiben (Crocodilier), ein Verhalten, das bei Vögeln und Säugethieren zur Regel wird. Die Wirbelkörper können dabei durch Sattelgelenke (Vögel) mit einander articuliren oder gerade abgestutzt und mit den Bandscheiben ohne intermediäre Höhle verbunden sein (Säuger). Stets ist ein wohl entwickelter, eine freie Beweglichkeit des Kopfes garantirender Atlas und Epistropheus vorhanden und die bei Amphibien nur durch einen einzigen Wirbel repräsentirte Halswirbelsäule streckt sich mehr und mehr in die Länge und gewinnt ebenfalls an Beweglichkeit (Vögel und Säuger). Meist sind 2—5 Sacralwirbel vorhanden, doch kann sich ihre Zahl erheblich steigern (Vögel). Es kommt zu einer immer schärferen Differenzirung der Wirbelsäule in einzelne Regionen, so namentlich zu einer bei den Anamnia nur sehr ausnahmsweise auftretenden Ausbildung einer Regio lumbalis (Säuger).

Geschlossene untere Bogen im Bereich des Schwanzes kommen bei Vögeln und Säugern in der Regel nicht mehr zur Entwicklung.

Schliesslich sei noch der mannigfachen Reductionen gedacht, welche die Wirbelsäule bei Anuren, Vögeln und Primaten erleiden

kann. Dieselben treten constant am distalen Ende auf, während es innerhalb der Reihe nie zum Ausfall oder zur Einschlebung neuer Elemente kommt.

2. Rippen.

Die Rippen stellen zwar Anhangsgebilde der Wirbelsäule dar, sind aber im Allgemeinen nicht als Sprossen oder Auswüchse derselben aufzufassen, sondern entwickeln sich selbstständig in der skeletogenen Schicht d. h. in dem Gewebe der Urwirbel. Ihre Verbindung mit der Wirbelsäule erfolgt erst secundär. (C. Hasse, E. Fick.) In engstem Connex zu den Myocommata stehend sind sie wie diese metamer angeordnet und durchlaufen ontogenetisch und phylogenetisch ein häutiges, knorpeliges und knöchernes Stadium. Der Ossificationsprocess ist stets ein selbstständiger, was allein genügt, um sie genetisch von der Wirbelsäule zu trennen. Ihre Ausbildung, Beweglichkeit und Zahl ist in den verschiedenen Thierkreisen eine sehr verschiedene; so stellen sie entweder nur kurze, zapfenartige, fast ganz horizontal gerichtete Anhänge der Wirbelsäule dar, oder sie wachsen länger aus und umschliessen, erst bauchwärts zum Abschluss gelangend, nach Art von Fassreifen die ganze Leibeshöhle.

Die Rippen können sich über die ganze Länge der Wirbelsäule hin erstrecken und wir haben dieses Verhalten den höheren und höchsten Typen gegenüber, wo eine mehr oder weniger starke Reduction derselben eintritt, als das primitivere zu bezeichnen.

FISCHE UND DIPNOËR.

Bei Amphioxus, den Cyclostomen, Chimären und manchen Rochen kann man noch nicht von Rippen sprechen, an ihrer Stelle fungirt ein von der skeletogenen Schicht auswachsender fibröser Faserzug, welcher, basalwärts von der Chorda entstehend, sich zwischen die dorsale und ventrale Schicht des grossen Seitenrumpfmuskels hinein erstreckt. Bei allen übrigen Fischen sitzen die Rippen theils knorpelig, theils verknöchert den Basalstümpfen auf, entspringen also lateral und ventral am zugehörigen Wirbelkörper. Ich hebe dies ausdrücklich hervor, weil die Fische dadurch in schroffem Gegensatz zu den höheren Vertebraten stehen. Bei den Dipnoërn, wo eigentliche Basalstümpfe fehlen, liegen die proximalen Rippenenden direkt am ventralen Umfang der Chordascheide.

Bei der Beschreibung der unteren Bogen wurde erwähnt, dass dieselben im Caudaltheil der Ganoiden gegen den Rumpf zu allmählig nicht mehr zusammenschliessen, sondern zapfenartige Anhänge darstellen, die sich weiterhin zu Rippen abgliedern können. Ich möchte daran jetzt wieder erinnern, da die Rippen der Ganoiden und wahrscheinlich auch der Dipnoër, indem sie auf die

genannte Weise sich bilden, einen ganz anderen Entwicklungsplan besitzen, als er für die übrigen Wirbelthiere gilt. Sie sind, mit andern Worten, Differenzirungen unterer Bogen.

Da bei Selachiern und Teleostiern die unteren Bogen selbst Rippen tragen können, so fallen letztere unter einen andern morphologischen Gesichtspunkt als diejenigen der Ganoiden, und gerade so verhält es sich für die Rippen aller höheren Vertebraten. Ueberall muss im Auge behalten werden, dass die im Caudaltheil auftretenden, unteren Bogen (Haemapophysen, eine Bildung eigener Art sind, welche mit Rippen genetisch nichts zu schaffen haben, also nicht aus einer Concreescenz derselben hervorgegangen sein können. Ebensowenig darf man die unteren Bogen der Amphibien und Reptilien für umgewandelte Querfortsätze halten, denn diese existiren im Caudalabschnitt eben so gut neben den unteren Bogen fort als die Rippen. (Vergl. die Wirbelsäule.)

Bei Knochenfischen, z. B. bei Lophobranchiern, sowie auch bei Ganoiden (Spatularia) können die Rippen vollständig fehlen, oder kann jeder Wirbel Rippen tragen, ja bei Dipnoern entwickeln sie sich sogar noch im Bereich des Kopfes unmittelbar hinter dem Vagusloch. Während sie bei Selachiern und vielen Knochenfischen rudimentär sind, zeigen sie sich bei andern Teleostiern und den meisten Ganoiden, namentlich bei *Lepidosteus* und *Amia*, stattlich entwickelt. Bei Sturionen, wo sie zu vier und fünf noch im Bereich des Parasphenoids vorkommen, sind sie ventral convex, kehren also ihre concave Seite der Rückenfläche des Thieres zu (*Acipenser*); dabei können sie aus einem oder mehreren Stücken bestehen, ihr dorsales Ende ist gewöhnlich keulig aufgetrieben und dieses gilt auch für *Polypterus* (Fig. 55, I—V). Gegen die Schwanzgegend zu nehmen sie allmählig an Grösse ab und stellen schliesslich nur noch kleine rundliche Körperchen dar, die auch zu mehreren haufenweise zusammenliegen können (*Acipenser*).

Nie kommt es bei Fischrippen, auch wenn sie noch so stattlich entwickelt sind, zu einem ventralen Zusammenschluss von beiden Seiten.

Sehr merkwürdige Bildungen finden sich bei *Polypterus* ventralwärts von den Basalstümpfen und den proximalen Rippenenden. Fig. 55, bei ††.

Es sind dies schwach gekrümmte schlanke Knochenstangen, die proximalwärts abgerundet, peripher aber zugespitzt sind. Sie treten, mit den dorsalwärts liegenden Knochen durch straffes, fibröses Gewebe fest verbunden, vom zweiten Wirbel an auf und sind anfangs noch klein und unansehnlich, nehmen aber nach hinten allmählig so sehr zu, dass sie, bogig geschwungen, in der Gegend der Bauch- und Afterflosse selbst die Rippen an Länge übertreffen.

Die vordersten Rippen gewisser Teleostier erleiden höchst merkwürdige Umbildungen und treten in Beziehung zum Gehörorgan, worauf ich jedoch erst bei Besprechung des letzteren näher eingehen kann.

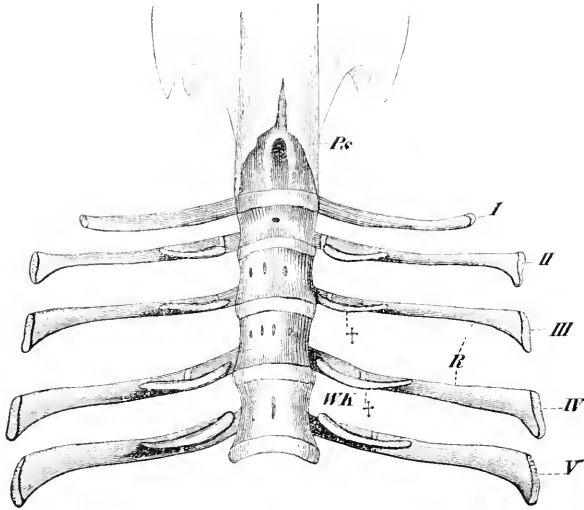


Fig. 55. Vorderende der Wirbelsäule von *Polypterus*, ventrale Ansicht. *Ps* Parasphenoid. *Wk* Wirbelkörper I—V erste bis fünfte Rippe (*R*), †† an der Ventralseite der Basalstümpfe und der Rippen liegende Knochenspangen.

Alle Fischrippen sitzen terminal auf den Basalstümpfen und sind mit ihnen durch Knorpel verbunden.

AMPHIBIEN.

Die Rippen der Urodelen sind der Configuration ihrer Querfortsätze entsprechend proximalwärts gabelig gespalten, die eine Spange verbindet sich mit der vom Wirbelbogen, die andere mit der basalwärts vom Wirbelkörper entspringenden Wurzel. Während letztere unzweifelhaft das Homologon der Basalstümpfe der Ganoiden und Selachier darstellt, ist die obere als eine, erst von den Urodelen an auftretende und von da auf alle höheren Wirbelthiere sich fortsetzende, secundäre Erwerbung aufzufassen. In engem Connex damit steht wohl auch die oben berührte Differenz in der Genese der Rippen.

Diese Auffassung wird durch die Entwicklungsgeschichte bestätigt, insofern jede Urodelenrippe ursprünglich aus einem dorsalen und einem ventralen Stück besteht (Götte). Ersteres, welches an Länge stets praevalirt, ist phyletisch älter, denn es entspricht einer Ganoidenrippe, letzteres dagegen ist im Verein mit der oberen Wurzel des *Processus transversus* erst neu entstanden. Die Verwachsung beider Stücke erfolgt schon in früher embryonaler Zeit.

In ganz gleichem Sinn sind die gespaltenen Rippenenden der Reptilien und Vögel, sowie die doppelten Contactflächen der Säugethierrippen an der Wirbelsäule aufzufassen. Durch die ganze Wir-

belthierreihe hindurch ergeben sich somit noch Anklänge an die phyletisch ältere, vom Wirbelkörper resp. dessen Basalstümpfen entspringende Fischrippe. Damit stimmt auch das Verhalten der ältesten heute noch lebenden Amphibiengruppe, der *Gymnophionen*. Hier sieht man nämlich die obere Wurzel des *Processus transversus* kaum erst in schwachen Spuren auftreten und zugleich ist sie von der viel stärkeren unteren durch ein tiefes Intervall getrennt. Etwas Ähnliches trifft man bei sehr niedrig stehenden Salamandrinen, z. B. bei *Spelerpes fuscus*. Nur die vier ersten Rippen und Querfortsatzpaare sind hier gegabelt, während vom sechsten Wirbel an nur einfache, vom Wirbelkörper entspringende Fortsätze und dem entsprechend gestaltete Rippen existiren (Wiedersheim).

Die Rippen sind bei *Gymnophionen* an ihrem proximalen Ende stets gespalten, im Uebrigen aber dürftiger entwickelt als bei Urodelen. Eine Krümmung ist nur schwach ausgesprochen und dasselbe gilt auch für die Urodelenrippen, die alle ohne Ausnahme mehr oder weniger horizontal von der Wirbelsäule nach hinten und aussen absteigen. Von einer Umschliessung des Leibesaumes ist somit hier keine Rede, ja es kommt eine solche nicht einmal bei *Pleurodeles Waltlii* zu Stande, welcher Molch unter allen Amphibien die relativ längsten Rippen besitzt. Ihre spitzen, distalen Enden, die unter normalen Verhältnissen in subcutanen Lymphräumen liegen (Leydig), durchbohren sehr leicht die äussere Haut und dies hat zu dem Mährchen Veranlassung gegeben, dass dies eine constante, spezifische Eigenschaft des Thieres sei.

Die Rippen der Urodelen sind in der vordern Brustgegend am stattlichsten entwickelt und zeigen hie und da, z. B. beim Brillensalamander und manchen Tritonen, hackenartige Fortsätze, die an die *Processus uncinati* der Vogelrippen erinnern. Weiter nach hinten nehmen sie an Grösse ab und die hintersten, welche sich noch auf die zwei ersten Caudalwirbel erstrecken können, sind nur noch kleine Knochensplitterehen von nicht näher bestimmbarer Form. Abgesehen vom ersten Wirbel sind alle übrigen Rumpfwirbel der Urodelen in der Regel mit Rippen versehen und das Verhalten von *Spelerpes fuscus*, wo zwei (rippenlose) Lendenwirbel existiren, gehört zu den Ausnahmen.

Die Rippen der Anuren sitzen ebenfalls terminal den Querfortsätzen auf, sind aber viel rudimentärer, als diejenigen der geschwänzten Amphibien. Sie fliessen bei den meisten, nach vollendetem Wachsthum, mit den langen *Processus transversi* zu einer Masse zusammen, oder bleiben die drei vordersten, z. B. bei *Discoglossus pictus*, durch eine Naht davon getrennt (Fig. 56, *RR*) und sind dann relativ stattlicher entwickelt. Ihre distalen Enden tragen starke, oft hackenartig gekrümmte Knorpelapophysen, was auch für die Querfortsätze der dahinter liegenden Wirbel seine Geltung haben kann. Die Rippen sind stets, der Configuration der Querfortsätze entsprechend, einfach und ohne Spur einer Bifurcation am vertebralen Ende. Sie sind sowenig gekrümmt wie diejenigen

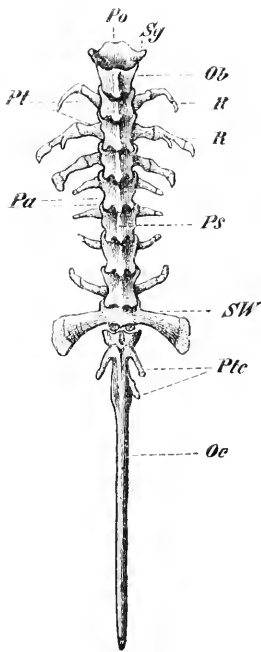


Fig. 56. Wirbelsäule von *Discoglossus pictus*, *Pa* Processus articulares, *Ps* Processus spinosi, *Pt* Processus transversi der Rumpfwirbelsäule, *Pte* Processus transversi der Caudalwirbelsäule (*Os coecygis* *Oe*), *SW* Sacralwirbel, *Ob* oberer Bogen des ersten Wirbels, *Sy* seine seitlichen Gelenkflächen, *Po* sein vorderer Fortsatz, *R* Rippen.

nur sehr allmählig an Grösse ab. Neben ihnen figuriren die Andeutungen unterer Bogen, so dass also letztere auch hier nicht aus Rippen resp. ihren Derivaten entstanden sein können. Ganz dasselbe gilt auch für die Lacertilier.

Die proximalen Rippenenden sind mit der Wirbelsäule sehr beweglich verbunden, jedoch sind sie nicht eigentlich gegabelt. Gleichwohl aber finden sich zwei Articulationsstellen sowohl an den Rippen als an den Wirbeln, dieselben stossen aber bis zu vollständiger Berührung zusammen, so dass die Gelenkfacetten eine Art von Sanduhrform besitzen. Die Gelenkfacette des Wirbelbogens stellt

der Urodelen und von einem ventralen Zusammenschliessen ist bei Amphibien überhaupt so wenig die Rede als bei Fischen.

Die geringe Entwicklung der Rippen aller heutigen Amphibien ist als eine Rückbildung aufzufassen; dafür sprechen die oft nach Reptilienart den Leib umgreifenden, stark gekrümmten Rippen untergegangener Amphibiengeschlechter (*Labyrinthodon Ruetimeyeri*).

REPTILIEN, VÖGEL, SÄUGER.

Was die Rippen der Reptilien, Vögel und Säuger betrifft, so unterscheiden sie sich durch folgende Punkte sofort von denjenigen der Anamnia. Erstens sind sie durchweg viel länger und zweitens fliesst eine grössere oder geringere Zahl derselben bauchwärts unter Bildung eines sog. Brustbeines zusammen. Die übrigen werden als falsche Rippen jenen als den wahren Rippen gegenübergestellt (*Costae spuriae*, *costae verae*).

Unter den Reptilien besitzen die Schlangen die am wenigsten differenzirten Rippen, indem sie sich, abgesehen vom Atlas und Epistropheus¹⁾, über den ganzen Rumpf in gleichmässiger Verbreitung und Form hin erstrecken. Gegen die Regio caudalis zu nehmen sie an Länge allmählig ab, jedoch ist die in der Analgegend liegende letzte Rippe immer noch ziemlich stattlich; im Schwanztheil existiren keine Rippen, wohl aber jene, auch bei *Lacerta* vorkommenden, seitlichen Fortsätze. Sie repräsentiren festgewachsene Rippen und nehmen nach hinten

1) Bei der Ringelnatter kommt am Epistropheus eine synostotisch mit dem Wirbel verschmolzene Rippe vor.

eine nur unscheinbare, dicht unter den Processus articulares gelegene Protuberanz dar, die kaum den Namen eines Fortsatzes verdient. Viel stattlicher ist die basale Spange des Querfortsatzes entwickelt und stellt einen nach vorne und unten gerichteten Zapfen dar.

Bei Lacertiliern ist das proximale Rippenende ebenfalls einfach, also nicht gegabelt, und articulirt demgemäss mit einem einfachen, auf der Grenze zwischen Körper und Bogen entspringenden Processus transversus, der an der Halswirbelsäule meistens viel weiter basalwärts am Wirbel herab sich erstreckt als am Brusttheil und der bei Ascalaboten in zwei Höcker zerfallen kann. Rippen existiren vom dritten Halswirbel an, sie sind aber hier noch klein, von kurzer gedrungener Form, mit verbreitertem medialem und lateralem Ende. Von der sechsten oder siebenten an werden sie plötzlich viel länger, schlanker und stürzen sehr steil nach hinten ab, um endlich wieder nach vorn sich wendend zu drei bis vier das Sternum zu erreichen. Dabei kann man an ihnen einen verknöcherten dorsalen (vertebralen) und einen hyalinen oder kalkknorpeligen sternalen Abschnitt unterscheiden. Die letzten Sternalrippen confluiren mit zwei gracilen Knorpelhörnern, die als embryonale Ueberreste der hier nicht zur Vereinigung kommenden „Sternalleisten“ anzusehen sind. (Fig. 65, S.)

Hatteria besitzt hackenartige Fortsätze an den Rippen, die uns bei den Crocodiliern und Vögeln als Processus uncinati wieder begegnen werden, doch muss ich hier noch erwähnen, dass Hatteria auch Bauchrippen besitzt. Hinter den vier wahren Rippen liegen bei Lacertiliern gewöhnlich noch 12—14 falsche Rippen, die allmählig immer kleiner werdend vor dem ersten Sacralwirbel endigen. Die Sacralwirbel selbst tragen keine Rippen mehr, doch mögen solche in ihren langen Querfortsätzen enthalten sein. Ueber das Verhalten der Schwanzrippen habe ich mich oben schon bei den Crocodiliern ausgesprochen¹⁾.

Bei den Cheloniern verwachsen die vom Epistropheus an auftretenden Halsrippen mit den Wirbeln oder können sie durch eine Naht zeitlebens von ihnen getrennt bleiben. Im Rumpftheil kommt es zu einer mehr oder weniger innigen Verwachsung der Rippen mit den als Costalplatten bezeichneten Feldern des Rückenschildes. Ihr distales Ende ruht in der Aushöhlung jener Stücke, die man als Marginalplatten des Rückenschildes bezeichnet, ihr proximales entspringt ungegabelt auf der Grenze zwischen Wirbelkörper und -bogen, meistens zwischen je zwei Wirbeln. Nach Huxley existiren zwei vom Körper und Bogen abgegliederte Sacralrippen. Am Schwanze

1) Bei Anguis, Pseudopus, Chirotos u. a. erreichen keine Rippen das Brustbein, Amphisbaena und Lepidosternon fehlen mit einem Brustbein selbstverständlich auch Sternalrippen.

Bei dem fliegenden Drachen (*Draco volans*) verlängert sich eine Anzahl Rippen stark lateralwärts und erstreckt sich in die fallschirmartige Ausbreitung der Körperhaut hinein.

sind die Rippen wie bei Lacertiliern und Ophidiern zu fixen oder nur durch Naht verbundenen Seitenfortsätzen geworden.

Bei Crocodiliern existiren, wie ich dies schon bei der Wirbelsäule besprochen habe, an den Halswirbeln und auch noch in der vordern Brustregion doppelte Querfortsätze und dem entsprechend sind auch die proximalen Rippenenden gegabelt, wodurch ein Vertebralkanal entsteht, der sich übrigens im Bereich des Atlas und Epistropheus nach oben öffnet, da die zugehörigen Rippen hier nur basalwärts, d. h. am Wirbelkörper articuliren und den Wirbelbogen, der eines Querfortsatzes gänzlich entbehrt, nicht mehr erreichen. Fig. 57, R^1 , R^2 .

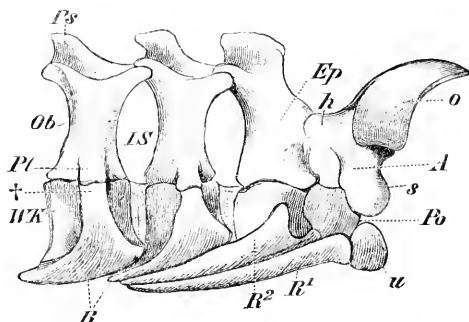


Fig. 57. Vorderer Abschnitt der Wirbelsäule eines jungen Krokodils. WK Wirbelkörper, Ob obere Bogen, Ps Processus spinosi, LS Intervertebralscheiben, Pt Processus transversi, von der Bogenwurzel entspringend und bei † mit den Rippen (R , R^1 , R^2) articulirend, A Atlas, o, s, u sein oberes, seitliches und unteres Stück, Ep Epistropheus, bei h mit den Seitentheilen des Atlas articulirend, Po Processus odontoides.

Die ersten beiden Rippen sind länger als die nächst folgenden und zwar articulirt die eine mit dem unteren Schlussteck des Atlas, die andere, wie früher schon erwähnt, mit dem Zahnfortsatz des Epistropheus; der Körper des letztgenannten Wirbels besitzt keine Rippen mehr. Von dem achten Wirbel an nehmen die Rippen an Länge zu und gliedern sich in mehrere, gelenkig verbundene Abschnitte, anfangs in zwei, später in drei. Dabei wächst die vom Wirbelbogen entspringende Spange der Querfortsätze mehr und mehr in die Länge und wird, während das proximale Rippenende vom Wirbelkörper sich allmählig löst, vom zwölften Wirbel an zum alleinigen Rippenträger. Beim Crocodil erreichen neun Rippen das Sternum, beim Alligator acht. Am siebenzehnten Wirbel hängt die letzte abgliederte Rippe, vom achtzehnten an tragen die Processus transversi nur kurze, knorpelige Apophysen. Ausser den eigentlichen Rippen existiren bei Crocodiliern noch sog. Bauchrippen und zwar acht Paare. Sie sind nicht knorpelig praeformirt, sondern nur als verknöcherte Inscriptioes tendineae, somit nur als nebensächliche, secundäre Gebilde zu betrachten. Die Bezeichnung „Bauchrippen“ ist also eine höchst unpassende. Sie entbehren einer vertebralen

Verbindung, stossen dagegen ventralwärts in der Medianlinie zusammen. Das letzte Paar ist durch eine starke sehnige Haut mit den Schambeinen innig verbunden, ja kommt sogar mit letzteren an gewissen Stellen in direkten Contact.

Bauchrippen finden sich auch bei vielen fossilen Sauriern, so z. B. bei Proterosaurus, Basiliosaurus und in sehr complicirter Anordnung bei Plesiosaurus. Die Halsrippen von Plesiosaurus waren denjenigen der Crocodilier sehr ähnlich; Sternalrippen dagegen scheinen die Enaliosaurier nicht besessen zu haben. Bei Ichthyosaurus waren die proximalen Rippenenden entsprechend den doppelten Tubercula der Processus transversi gegabelt. Pterodactylus besass circa 15 Rippen, von denen 4—6 nach Vogelart gestaltet waren und das Sternum erreichten. Fig. 58.

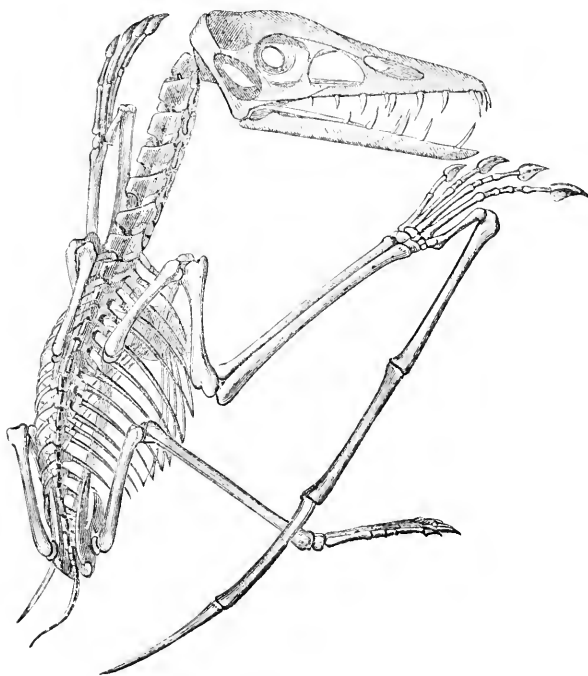


Fig. 58. Pterodactylus nach Goldfuss.

Processus uncinati fehlen, und ob Halsrippen existiren, ist zweifelhaft.

Die Rippen der Vögel stehen in nächster Verwandtschaft mit denjenigen der Crocodilier, doch gehen sie noch stärkere Modificationen ein. Dass sie vom dritten Halswirbel an mit dem Arcus und Corpus vertebrae verwachsen und dass dadurch ein Canalis vertebralis im Sinn der Crocodilier zu Stande kommt, habe ich bei

Besprechung der Wirbelsäule schon erwähnt und verweise auf Figur 52, *R*. An den 3—4 letzten Halswirbeln gliedern sich die Rippen ab, werden frei und wachsen successive mehr in die Länge, ohne sich jedoch schon mit dem Sternum zu verbinden. Sowie dies erfolgt, gliedern sich, ähnlich wie wir dies bei manchen Reptilien sahen, alle wahren Rippen in zwei Abschnitte, einen sternalen und einen vertebralen. (Fig. 59, *V*, *Sp*.)

Letzterer ist durch die Processus uncinati (*Un*) charakterisirt, die, etwa in der Mitte ihrer hinteren Circumferenz entspringend, immer über die nächst hinteren Rippen dachziegelartig übergreifen und so ein sehr festes Gefüge zu Stande bringen.

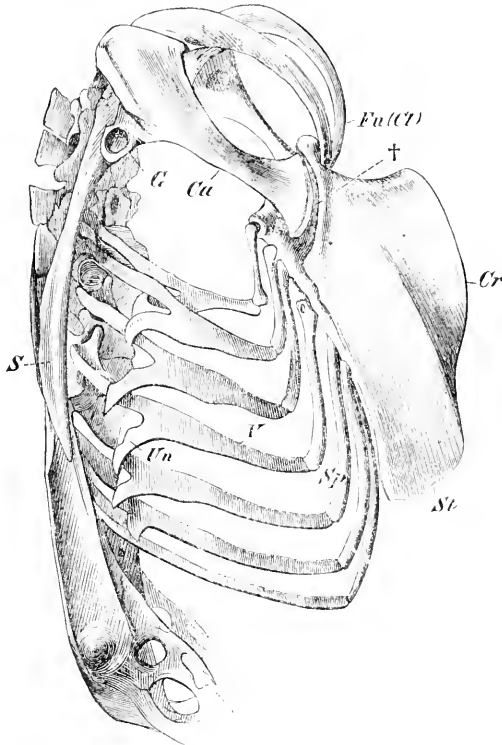


Fig. 59. Rumpfskelet von *Strix flammea*. *S* Scapula, *G* Gelenkfläche derselben für den Humerus, *Ca* Coracoid, welches mit dem Sternum (*St*) bei † gelenkig verbunden ist, *Fu (Cl)* Furcula (Clavicula), *Cr* Crista sterni, *V* vertebraler, *Sp* sternaler Abschnitt der Rippen, *Un* Processus uncinati.

Zu extremer Entwicklung gelangen sie bei *Uria*, wo sie sich bei dem mir vorliegenden Skelet über zwei Rippen hinwegschieben. Die das Sternum erreichende Rippenzahl ist nie sehr beträchtlich, doch schwankt sie bedeutend nach den verschiedenen Familien. So erreichen bei *Columba* und *Ciconia* fünf Rippen das Sternum,

bei *Grus cinereus* acht, bei *Anser neum*, bei *Cygnus* zehn. Bei *Uria Brünnichii* erstrecken sich die hintersten Rippen so weit nach hinten als die Schambeine, machen dann einen scharfen Bug und wenden sich nach vorn zum Sternum; so ist der ganze Leibesraum von einem starken, festen Gitterwerk umhüllt. Als eine sehr gewöhnliche Erscheinung sehen wir den vertebralen Abschnitt der letzten Rippen mit der ventralen Fläche der Darmbeine synostotisch verlöthet, wodurch sie dem weiter distal liegenden Schambein nach Form und Lage sehr ähnlich werden können.

Bei den Säugethieren verwachsen die Halsrippen vollständig mit den Wirbeln unter Bildung eines Foramen transversarium; die letzte kann frei und gelenkig mit dem zugehörigen Wirbel verbunden sein. Die Zahl der mit knorpeligen oder seltener mit knöchernen Endstücken das Sternum erreichenden Rippen ist eine sehr schwankende. Das Sternum kann von den Rippen direkt (*Costae verae*) oder indirect (*Costae spuriae*) unter Bildung eines sog. Rippenbogens erreicht werden. Kommt es nicht mehr zu letzterer Bildung und stecken die betreffenden Rippen einfach in den fleischigen Bauchdecken, so spricht man von *Costae fluctuantes*. Bei Cetaceen sind die letzten Rippen ohne jegliche Verbindung mit der Wirbelsäule.

Die *Costae verae* und *spuriae* besitzen stets ein Capitulum, ein Collum, ein Tuberculum und ein Corpus (vergl. Fig. 60).

Das Capitulum articulirt in der Gegend der Intervertebralscheiben mit je zwei Wirbelkörpern, oder kommt es auch nur zur Verbindung mit einem Wirbelkörper. Die Tubercula articuliren mit der überknorpelten Ventralfläche der Querfortsätze, die ihm gewissermaassen als Strebe Pfeiler dienen. Auf die Homologie des Capitulum und Tuberculum einer- sowie der am proximalen Rippenende auftretenden Gabel der niederen Vertebraten andererseits habe ich schon bei der Anatomie der Wirbelsäule aufmerksam gemacht. Bei den fluctuirenden Rippen sind alle diese Verhältnisse mehr und mehr verwischt, dabei sind sie viel kürzer und besitzen einen durchaus rudimentären Charakter.

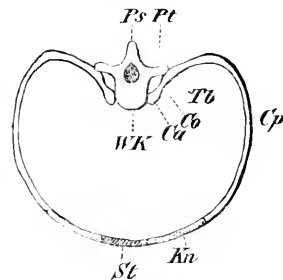


Fig. 60. Rippen-Ring des Menschen. *Wk* Wirbelkörper, *Pt*, *Ps* Processus transversus und spinosus vertebrae *Cp* Corpus-, *Ca* Capitulum-, *Co* Collum-, *T* Tuberculum costae, *Kn* Rippenknorpel, *St* Sternum.

Die Entwicklungsgeschichte lehrt, dass sich auch im Bereich der Lenden- und Kreuzbeinwirbel der Säugethiere Rippen anlegen, die aber später mit der vorderen Circumferenz der Seitenfortsätze verwachsen (Rosenberg). Dies ist speciell für den Menschen nachgewiesen, und dass derselbe vor nicht allzu langer Zeit noch ausgebildete Lendenrippen besessen haben muss, beweist uns das nicht seltene Vorkommen einer dreizehnten Rippe. Andererseits können

wir aus dem rudimentären Charakter und den individuell schwankenden Grössenverhältnissen der elften und zwölften Rippe entnehmen, dass auch diese Rippen einem allmählichen Schwund entgegengehen. Damit stimmt auch die durch die Entwicklungsgeschichte erhärtete Thatsache, dass sich früher mehr als sieben Rippenpaare beim Menschen mit dem Sternum verbunden haben (Ruge). Bei Chiropteren ist die Zahl der wahren Rippen noch geringer, sie beläuft sich nur auf sechs.

Es findet also eine successive Verkürzung der Brustwirbelsäule zu Gunsten einer stets sich verlängernden Lendenwirbelsäule statt, so dass wir für die ganze Wirbelthierreihe den Satz aufstellen können: Die Verringerung der Rippenzahl steht in correlative Verhältniss zu einer höheren Entwicklungsstufe des Wirbelthierkörpers im Allgemeinen.

3. Sternum und Episternum.

Bei Fischen, nirgends vorhanden, tritt uns das Brustbein (Sternum) zum ersten Mal bei Amphibien entgegen und zwar in der Form eines kleinen, in der Medianlinie der Brustgegend gelegenen Knorpelstückchens. Es entsteht bei Urodelen aus der Concrescenz zweier, dicht hinter dem Schultergürtel gelegenen Knorpelspangen, welche in die Inscriptiones tendineae eingesprengt sind. Damit verwachsen zwei vom unteren Rand der Epicoracoide sich abschnürende Knorpellappen, so dass es also genetisch auf zwei Quellen zurückführbar ist (Götte). Bei der Bildung des Anurensternums kommen letztere allein in Betracht.

Bei Urodelen, unter welchen es nur Proteus und Amphiuma fehlt, stellt das Sternum eine in ihrer Form individuell sehr schwankende schaufelartige, hyaline Knorpelplatte dar, welche auf ihrer schwach gewölbten Ventralfläche eine Muskelleiste trägt. Ihr Hinterrand erscheint stielartig ausgezogen und ihre Seitenränder

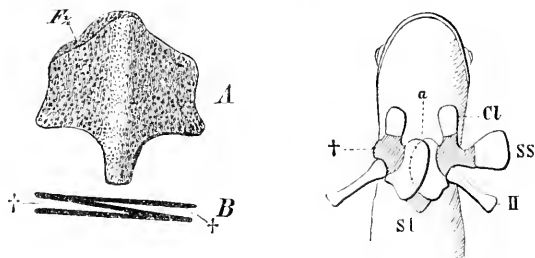


Fig. 61 und 62. Sternum von *Salamandra mac.* von der Ventralseite gesehen. *Fz* sein Falz am oberen lateralen Rand zur Aufnahme der Coracoide. Vergl. Fig. 62, *St.* Auf der Fig. 61, *B* sieht man einen Querschnitt des Sternums mit dem Falz \ddagger . Fig. 62. Halbschematische Darstellung des Schultergürtels und des Sternums der Urodelen. *St* Sternum, *a* Vereinigungspunkt der beiden Coracoidplatten, *Cl* Clavicula, *SS* Suprascapula, die der linken Seite quer nach aussen geschlagen, \ddagger knöcherne Scapula, *H* Humerus.

sind in eigenthümlicher, in der Entwicklungsgeschichte begründeter Weise eingefalzt (Fig. 61, *A* bei *Fz*, *B* bei ††) und dadurch geeignet zur Aufnahme der medialen Ränder der Coracoide, resp. Epicoracoide.

Anschlüsse an dieses Verhalten zeigen manche Anuren, wie z. B. Bombinator, Alytes, Pipa und Discoglossus. Bei allen diesen ist nämlich das Sternum mit dem Schultergürtel nur lose verbunden und an seinem oberen Rand in zwei Lappen gespalten, zwischen welche sich die Coracoide mit ihren unteren Rändern einfalzen. (Fig. 63 bei *Co*¹ und *St*.) An seinem Hinterrand kann es, wie z. B. bei *Discoglossus pictus* und *Bombinator*, in zwei lange divergirende Hörner ausgezogen sein. (Fig. 63, *a*, *a*¹.)

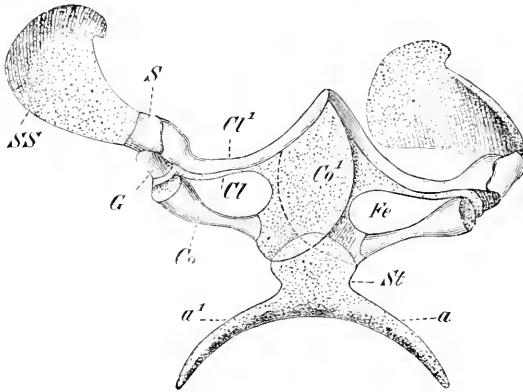


Fig. 63. Schultergürtel und Sternum von *Bombinator igneus*. *St* Sternum mit seinen beiden Ausläufern (*a*, *a*¹), *S* Scapula, *SS* Suprascapula, auf der linken Seite in situ, rechterseits horizontal ausgebreitet, *Co* Coracoid, *Co*¹ Epicoracoid, welches sich jederseits in den oberen Sternalrand einfalzt, *Cl* knorpelige, *Cl*¹ knöchernen Clavicula, *Fe* Fensterbildung zwischen Clavicula und Coracoid, *G* Gelenkpfanne für den Humerus.

Bei Raniden und anderen Anurenfamilien stellt es einen zapfenartigen Anhang des Schultergürtels dar, welcher theils knöchern (Fig. 64, *St*), theils knorpelig (*Kn*) dem Hinterrand der knorpeligen Ausfüllmasse zwischen beiden Coracoiden angefügt ist.

Ueber das Brustbein der fossilen Amphibien ist nichts Sicheres bekannt und man kann aus dem Fehlen von Spuren nur vermuthen, dass es in den meisten Fällen oder gar immer knorpelig gewesen sein muss. Die sog. Brustplatten der Labyrinthodonten und Ganocephalen haben als zum Hautskelet gehörig nichts damit zu schaffen.

Absichtlich wurde bis jetzt von der gewöhnlichen Behandlung des vorliegenden Stoffes abgesehen und die Entwicklungsgeschichte des Sternums der Amphibien noch gar nicht berührt. Es geschah dies aus dem Grunde, weil eine Ventilierung dieser Frage erst zulässig erscheint, nachdem die Genese des Brustbeins aller Amnioten

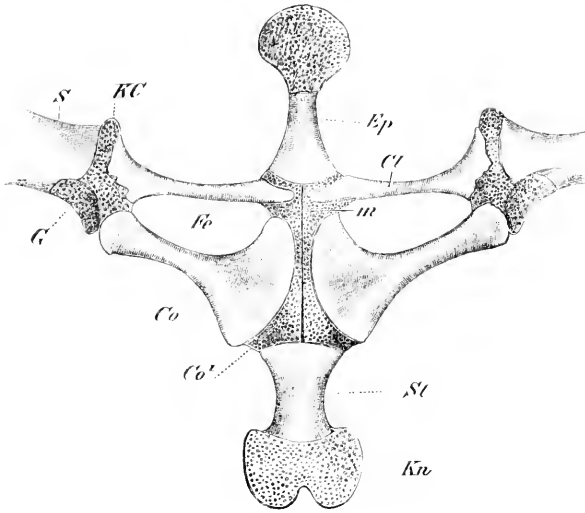


Fig. 64 Ventraler Theil des Schultergürtels von *Rana esculenta*. *St* knöchernes, *Kn* knorpeliges Sternum, *S* Scapula, *KC* Knorpelcommissur zwischen letzterer und der Clavicula (*Cl*), *Co* Coracoid, *Co'* Epicoracoid, *m* Nahtverbindung zwischen beiden Epicoracoiden, *G* Gelenkpfanne für den Humerus, *Fe* Fensterbildung zwischen Coracoid und Clavicula, *Ep* Episternum.

von uns festgestellt sein wird. Hier entsteht das Sternum stets in paariger Anlage aus einer Conerescenz von Rippen. Diese fliessen nämlich jederseits ventralwärts zu einem knorpeligen Streifen („Sternalleiste“) zusammen und indem sich beide Hälften medianwärts bis zur vollständigen Vereinigung entgegenwachsen, kommt es schliesslich zur Bildung einer unpaaren, knorpeligen Sternalplatte. Ist diese vollendet, so beginnen die Rippen sich von ihr abzugliedern resp. sich mit ihr in Gelenkverbindung zu setzen. Je nach verschiedenen Thiergruppen geht eine sehr wechselnde Anzahl von Rippen in die Bildung des Sternums ein, stets aber beginnt der Process in den vordersten Rippen und schreitet successive nach hinten fort. In ganz gleicher Richtung erfolgt auch die Vereinigung der anfangs getrennten Sternalhälften. Dass sich in gewissen Gruppen der Mammalia auch noch die Schlüsselbeine am Aufbau des Brustbeins betheiligen können, dass man also hier ein claviculares und costales Sternum (Götte) unterscheiden kann, werden wir später sehen.

Das Sternum kann entweder hyalinknorpelig bleiben oder kommt es zur Bildung von Kalkknorpel (Reptilien) oder Knochen substanz (Vögel und Säuger).

Nachdem wir so den, sämtlichen Amnioten zu Grunde liegenden, einheitlichen Entwicklungsplan festgestellt haben, ist die Frage nach der Entstehung des Amphibiensternums spruchreif geworden.

Zwei Möglichkeiten ergeben sich für deren Beantwortung, entweder wir statuiren für diese Thierklasse eine ganz eigenartige Entstehung desselben unter der Form einer local auftretenden Verknorpelung einer *Inscriptio tendinea* (Göttle), oder aber nehmen wir mit Gegenbaur und Ruge an, dass die Amphibienrippen in ihrer heutigen Form eine Rückbildung repräsentiren. Daraus würde sich — und dafür sprechen, wie oben erwähnt, zahlreiche paläontologische Thatsachen sowie die nahe Verwandtschaft mit den Ganoiden — die Consequenz ergeben, dass in früheren Zeiten die Amphibienrippen eine ungleich grössere, zu der Bildung eines Sternums im Sinn aller höheren Vertebraten tendirende Entwicklung besaßen. Von diesem Gesichtspunkt aus hätten wir das heute noch existirende Sternum als letztes spärliches Ueberbleibsel aus einer uralten Zeit aufzufassen und würden es damit aus seiner gänzlich unerklärt dastehenden Sonderstellung befreien können.

Das Brustbein der Saurier und Scinke erinnert in seiner Form an dasjenige mancher Urodelen; es stellt eine flache, hie und da von zwei Löchern durchbohrte Raute dar (Agamen) mit vorderer, hinterer, sowie zwei seitlichen Spitzen. Die oberen Ränder sind, wie bei vielen Amphibien, gespalten zur Aufnahme der Coracoide, die unteren tragen die vier Rippenpaare. (Fig. 65.)

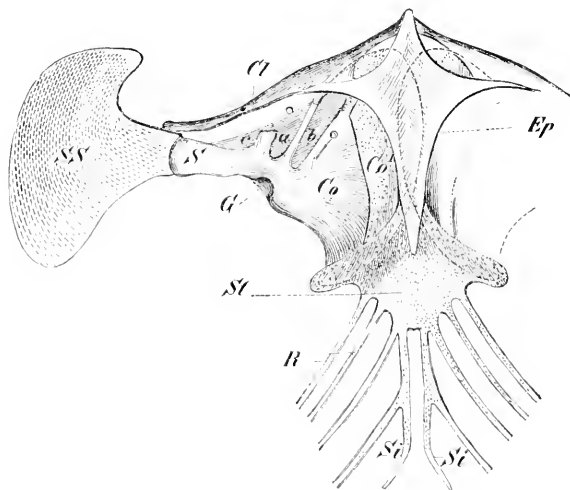


Fig. 65. Schultergürtel und Sternum von *Hemidaetlylus verrucosus*. *St* Sternum, *R* Rippen. *St* Knorpelhörner (Sternalleisten), an welche sich die letzte Rippe anheftet, *SS* Suprascapula, *S* Scapula, *Co* Coracoid, *Co*¹ knorpeliges Epicoracoid, *Ep* Episternum, *a*, *b*, *c* durch Membranen verschlossene Fensterbildungen im Coracoid, *Cl* Clavicula, *G* Gelenkpfanne für den Humerus.

Der am Hinterrand des Sternums vieler Saurier hervorragenden, in der Mittellinie nicht zur Vereinigung kommenden „Sternalleisten“ habe ich bei Besprechung der Rippen schon gedacht.

Ich will hier nur noch erwähnen, dass auch Reptilien existiren (z. B. *Acontias meleagris*), bei denen die beiden Sternalhälften zwar einander sehr nahe liegen, das ganze Leben aber nicht zur Vereinigung kommen.

Die Chelonier und Ophidier besitzen kein Sternum und was man bei den ersteren früher dafür gehalten hat, gehört zum Hautskelet.

Das Brustbein der Crocodilier besteht aus einer rhombischen Platte aus Knorpelknochen, in deren Seitenrändern vorn die Ossa coracoidea, hinten zwei Sternalrippen gelenken. Der hintere Winkel der Brustplatte verlängert sich zu einer in der Linea alba gelegenen Spange, die zuletzt in zwei divergirende, hornartige Fortsätze ausläuft. Mit dieser Verlängerung treten sechs Rippen in Verbindung.

Bei Dinosauriern (*Brontosaurus excelsus*) besteht das Sternum im Alter aus zwei, in der Mittellinie wahrscheinlich durch

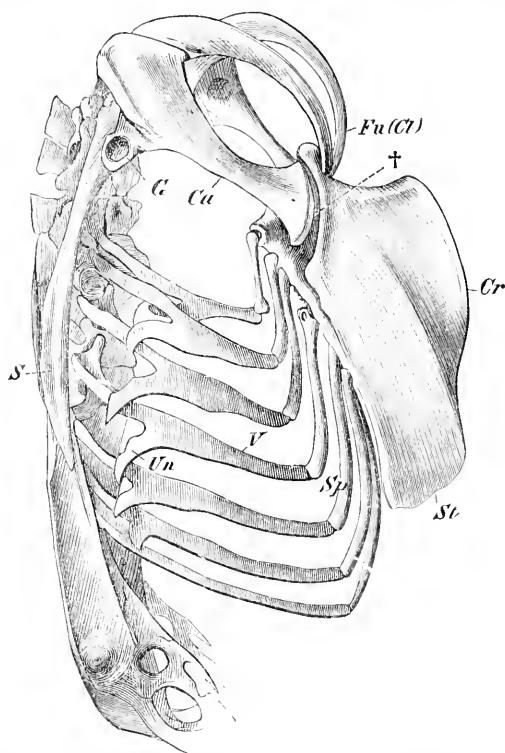


Fig. 66. Rumpfskelet von *Strix flammea*. *S* Scapula, *G* Gelenkfläche derselben für den Humerus, *Ca* Coracoid, welches mit dem Sternum (*St*) bei † gelenkig verbunden ist, *Fu (Cl)* Furcula (Clavicula), *Cr* Crista sterni, *V* vertebraler, *Sp* sternaler Abschnitt der Rippen, *Un* Processus uncinati.

Knorpel vereinigten flachen Knochenplatten, die wiederum durch Knorpel mit dem Unterende der Coracoide verbunden waren. Diese Form des Sternum erinnert sehr an diejenige von Straussenembryonen. Bei jüngeren Dinosauriern scheint das Sternum lange knorpelig geblieben zu sein (Marsh).

Sichtlich aus dem Sternum der Reptilien heraus entwickelt ist das Sternum der Vögel. Schon sehr früh von den Rippen sich abgliedernd, ist es stets gut verknöchert und stellt eine stattliche, stark gewölbte Platte dar, auf deren Ventralseite in Anpassung an die Muskulatur resp. an das Fluggeschäft ein höherer oder niedrigerer Kamm (*Crista sterni*, *Aves carinatae*) figuriren kann. Derselbe beherbergt in seinem Innern bei Schwimmvögeln ein grösseres oder kleineres Stück der Luftröhre. Was seine Entstehung und morphologische Bedeutung betrifft, so komme ich später noch einmal darauf zurück.

Bei Ratiten, wie auch bei *Pterodaedylus* fehlt derselbe und hier wie dort stellt das Brustbein einen glatten, ventralwärts stark gewölbten, knöchernen Schild dar. Am Vorderrand sind wie bei Amphibien und Reptilien die Coracoide eingelassen, seitlich articuliren die Rippen.

In der Nähe des Hinterrandes existiren am Vogelsternum häufig Oeffnungen oder Ausschnitte, die von fibrösen Membranen ausgefüllt sind; am stärksten sind sie bei den Gallinacei entwickelt. Die dieselben begrenzenden Knochenspannen, welche man *Processus abdominales* nennt, können in knorpelige Apophysen auslaufen, wie z. B. bei *Picus viridis* u. v. a. Das Sternum von *Archaeopteryx* stellt eine einzige breite, wohl ossificirte Platte dar, die vermuthlich eine *Crista* trug, doch ist letztere nicht mit Sicherheit nachzuweisen (Marsh).

In das Brustbein der Säuger geht gewöhnlich eine viel grössere Anzahl von Rippen ein, als in dasjenige der Reptilien und Vögel, eine Ausnahme aber bilden die Cetaceen, wo es nur mit sehr wenigen (1—3) Rippen verbunden ist. Anfangs aus einer zusammenhängenden Knorpelplatte bestehend, gliedert es sich mit dem auftretenden Ossificationsprocess in verschiedene, hinter einander liegende Knochenlamellen. So kann z. B. bei Thieren, welche eine mit dem Sternum sich verbindende *Clavicula* besitzen, der vorderste Abschnitt sich zu einem sog. *Manubrium* verbreitern. Nach hinten schliesst sich dann der eigentliche Körper und an diesen ein Schwertfortsatz (*Processus xiphoideus* s. *ensiformis*) an. Letzterer entsteht ursprünglich paarig und ist in genetischer Beziehung ebenfalls auf Rippen zurückzuführen. So existirt beim Menschen ein embryonales Stadium, wo mit dem *Processus ensiformis* noch das achte Rippenpaar verbunden ist. Er entsteht entweder von vornherein selbstständig oder als direkte Rückwärtsverlängerung der Sternalleisten, wovon er sich erst später abgliedert (Ruge). Weiterhin vereinigen sich dann beide Hälften zu einer unpaaren Platte, welche wie das *Manubrium* von einem besonderen Ossifications-

punkt aus verknöchert. Der Schwertfortsatz fällt somit unter denselben entwicklungsgeschichtlichen Gesichtspunkt wie das Sternum selbst.

Im *Corpus sterni* entsteht eine wechselnde Zahl von Ossificationspunkten, die häufig paarig und in Querreihen angeordnet sind. Ein so gestaltetes Sternum besitzen z. B. die Primaten, Nager und Insectivoren, und es kann sich bei manchen, die eine fliegende Lebensweise führen, auf der Vorderfläche desselben eine Muskelleiste entwickeln, welche funktionell mit derjenigen der Vögel übereinstimmt. Das *Manubrium* ist, wie oben schon angedeutet, nicht nur costalen, sondern hauptsächlich clavicularen Ursprungs, indem sich die Sternalenden der Schlüsselbeine ebenfalls an seinem Aufbau beteiligen (vergl. den Abschnitt über das *Episternum*) (Götte).

Während nun das Brustbein der Primaten die Form eines schlanken Keiles mit vorderer Basis und hinterer Spitze besitzt, begegnet uns das umgekehrte Verhalten bei solchen Säugern, welche keine *Clavicula* besitzen. Hier schaut das sich verjüngende Ende kopfwärts und das ganze Brustbein ist in eben so viele hintereinander liegende Stücke gegliedert, als sich Rippen damit verbinden. (Fig. 67.)

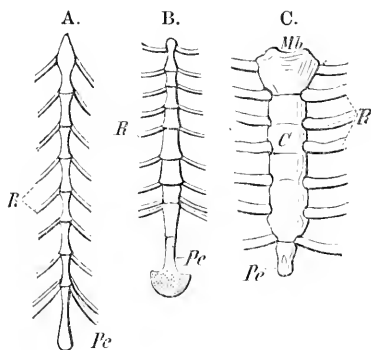


Fig. 67. A. Brustbein vom Fuchs,
B. " " Walross,
C. " " Menschen.

Mb Manubrium
C Corpi
Pe Processus ensiformis } sterni,
R, R Rippen.

Letztere articuliren dann stets zwischen je zwei zusammenstossenden Stücken (Carnivoren, Ungulaten).

Bei Edentaten besteht das Sternum aus einer Anzahl hinter einander liegender beweglich mit einander verbundener Stückchen. Dorsalwärts von diesen schieben sich die Rippen gegen die Mittellinie vor und sind hier durch fibröses Gewebe mit einander verbunden. Bei *Bradypus tridactylus* kommen die Vorderenden der Rippen sogar zwischen je zwei kleine, vollkommen von einander getrennte Sternalstückchen zu liegen, der Art, dass je eines der letzteren kopf-, das andere beckenwärts schaut (C. K. Hoffmann). Bei

Monotremen allein unter allen Säugethieren verbinden sich die von der *Scapula* wohl gesonderten *Coracoide* noch gelenkig mit dem Sternum. Fig. 68.

4. Episternum.

In allen Fällen, wo in Verbindung mit dem Sternum jener Knochenheil auftritt, den man mit dem Namen *Episternum* be-

zeichnet, ist derselbe genetisch auf die sternalen, später sich abschnürenden Schlüsselbeinenden zurückzuführen, so dass bei Mangel einer Clavicula nie von einem Episternum die Rede sein kann. Die Verbindung des letzteren mit dem Sternum geschieht entweder nur durch Band- oder Knorpelmasse (Amphibien, Reptilien) oder kommt es zwischen beiden zu einer synostotischen Vereinigung. In allen Fällen bleiben die Schlüsselbeine mit dem Episternum in Contact.

Zum ersten Mal begegnet uns ein Episternalapparat bei vielen ungeschwänzten Batrachiern, wo er aus einer schaufelförmigen, der vorderen Circumferenz des Schultergürtels aufsitzenden Knorpelplatte besteht, welche theilweise verknöchern kann.

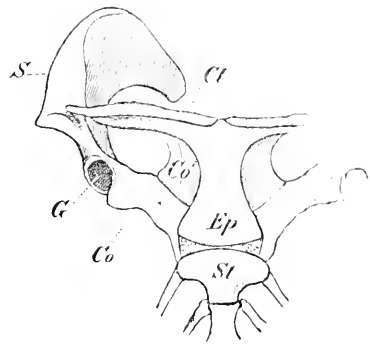


Fig. 68. Schultergürtel von *Ornithorhynchus paradoxus*. *St* Sternum, *Ep* Episternum, *Co* Coracoid, *Co¹* Epicoracoid, *S* Scapula, *Cl* Clavicula, *G* Gelenkpfanne für den Humerus.

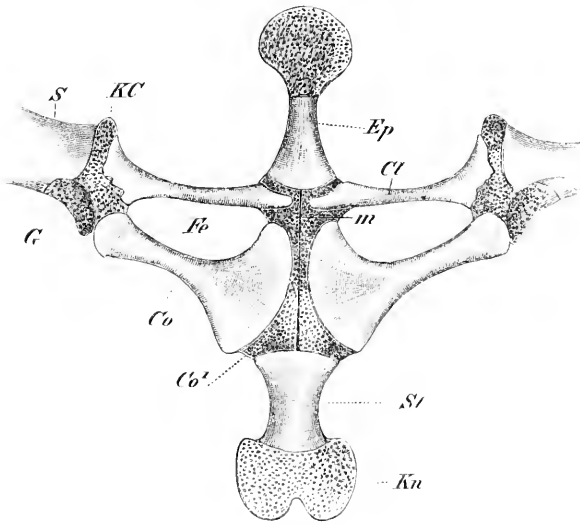


Fig. 69. Ventraler Theil des Schultergürtels von *Rana esculenta*. *St* knöchernes, *Ku* knorpeliges Sternum, *S* Scapula, *KC* Knorpelcommissur zwischen letzterer und der Clavicula (*Cl*), *Co* Coracoid, *Co¹* Epicoracoid, *m* Nahtverbindung zwischen beiden Epicoracoiden, *G* Gelenkpfanne für den Humerus, *Fe* Fensterbildung zwischen Coracoid und Clavicula, *Ep* Episternum.

Die in der Medianebene sich verbindenden Claviculae wachsen aber nicht nur nach vorne zu der eben besprochenen Episternalplatte aus, sondern keilen sich bei manchen Anuren, wie z. B. bei

Rana, zwischen die Epicoracoidplatten hinein, mit denen sie verwachsen (Götte). Bufo, Pipa, Bombinator, sowie sämtliche Urodelen besitzen keinen Episternalapparat. Bei den Reptilien stellt das Episternum eine kreuz- oder T förmige, dünne Knochenlamelle mit eingebauchten Seitenrändern und spitz ausgezogenen Ecken dar, die bei den heutigen Reptilien so wenig wie ihr Mutterboden, die Clavicula, knorpelig praeformirt ist.

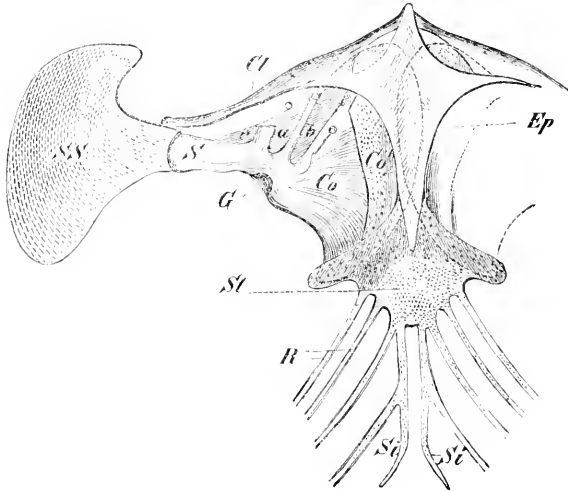


Fig. 70. Schultergürtel und Sternum von *Hemidactylus verrucosus*, *St* Sternum, *R* Rippen, *Sc* Knorpelhörner (Sternalleisten), an welche sich die letzte Rippe anheftet, *SS* Suprascapula, *S* Scapula, *Co* Coracoid, *Co¹* knorpeliges Epicoracoid, *Ep* Episternum, *a, b, c* durch Membranen verschlossene Fensterbildungen im Coracoid, *Cl* Clavicula, *G* Gelenkpfanne für den Humerus.

Sie ist mit der Ventralseite des Sternums sehr fest, ja hier und da, wie z. B. bei Agamen, untrennbar verlöthet. Gerade hier ist sie sehr rudimentär, ja fast verschwindend klein und besitzt jene Form, wie sie uns im Episternalapparat von Ichthyosaurus wieder entgegentritt. Bei letzterem mag sie, so gut wie bei den Agamen, mit den Schlüsselbeinen durch Bandmasse enge verbunden gewesen sein.

Den Cheloniern und Ophidiern fehlt mit dem Sternum auch ein Episternum, obwohl bei den ersteren eine wohl ausgebildete Clavicula vorhanden ist. Bei Crocodiliern dagegen ist ein Episternum vorhanden, obgleich hier die Schlüsselbeine nur durch fibröse Membranen vertreten sind. Die Existenz eines Episternums weist aber darauf hin, dass in frühen Embryonalstadien wirkliche Schlüsselbeine vorhanden gewesen sein müssen. Chamaeleon und Anguis besitzen kein Episternum und auch von Dicynodonten und Ornithoscoliden ist in dieser Beziehung nichts bekannt, ebenso wenig

von Plesiosaurus. Der Knorpel scheint bei allen diesen eine grosse Rolle gespielt zu haben.

Bei Vögeln wachsen in embryonaler Zeit die ventralen Enden der Schlüsselbeine über das noch knorpelige Sternum eine weite Strecke herunter (Götte). Sie sind dabei vom oberen Sternalrand wie abgeknickt und liegen in Form von zwei Leisten enge zusammen neben der Mittellinie. Später verwachsen sie unter Abschnürung von dem Schlüsselbein (Furcula) sowohl unter einander als mit dem Brustbein zu einer Knochenmasse und stellen endlich das dar, was man mit *Crista sterni* bezeichnet (Götte). Den Ratiten fehlt ein Episternum.

Bei manchen Säugern zerfällt das Episternum nach seiner Abschnürung in drei Theile, einen mittleren dolchförmigen und zwei seitliche kugelförmige. Bei Marsupialiern und Monotremen persistiren alle drei und stellen einen vom Vorderende des Sternums abgegliederten Fortsatz dar, der wie bei Reptilien seitlich in zwei Hörner ausläuft und mit dem Schlüsselbein in Verbindung tritt. (Vergl. Fig. 68.)

Bei andern Säugern, wo es zu einer eigentlichen Gelenkbildung zwischen Episternum, Clavicula und Brustbein kommt, verschmilzt das Mittelstück mit dem Manubrium oder mit dessen Periost und nur die Seitentheile persistiren in Form der *Cartilagines interarticulares* (Primates) oder gehen auch sie zu Grunde und es erhält sich als letzter Rest nur ein fibröses Band zwischen Clavicula und Sternum (Chiropteren).

5. Der Schädel.

a) Hirnschädel (Cranium).

Die Entwicklung des Schädels steht mit jener des Gehirns in engster Verbindung, insofern der Schädel in seiner ersten Anlage plastisch genug ist, um sich dem durch eine ungleich stärkere Wachsthumintensität sich auszeichnenden Gehirn zu accommodiren. Letzteres in seiner Entwicklung dem Schädel weit vorausgehend, bildet somit für diesen geradezu das formative Princip.

Wie bei der Wirbelsäule, so lassen sich auch am Schädel drei entwicklungsgeschichtliche Stadien unterscheiden und kommen andererseits wieder in der Stammesgeschichte zum Ausdruck. Sie bestehen in einem häutigen, knorpeligen und knöchernen Zustand der Schädelwände.

Nachdem das Centralnervensystem und speciell das Gehirn, das uns hier allein interessirt, sich vom Ektoderm abgeschnürt hat, wird es von dem noch weichen, indifferenten Gewebe des Mesoderms rings umwachsen und ist durch diese dünne Hülle hindurch in allen seinen wesentlichen Theilen erkennbar. Die Chorda dorsalis erstreckt sich, was für die morphologische Beurtheilung des Schädels von höchster Wichtigkeit ist, noch auf eine gewisse Strecke in den ventralen Theil jener Hüllmassen herein, es kommt aber

hier zu ihren beiden Seiten zu keiner Urwirbelbildung, dagegen treffen wir auch am Kopf durch Auseinanderweichen der mesodermalen Elemente Spuren des Coeloms (Head cavitys der Engländer).

Die Umwandlung der indifferenten Gewebsmassen in hyalinen Knorpel geschieht in ganz gesetzmässiger Weise und bei sämtlichen Vertebraten sehen wir ihn in denselben typischen Grundzügen angelegt. Man unterscheidet jederseits zwei in der Axenverlängerung der Wirbelkörper liegende, paarige Knorpelmassen, hinten die sog. Parachordal-Elemente (Parker) (Fig. 71, *PE*) und vorne die früher auftretenden Schädelbalken (Trabeculae cranii. Fig. 71, *Tr*).

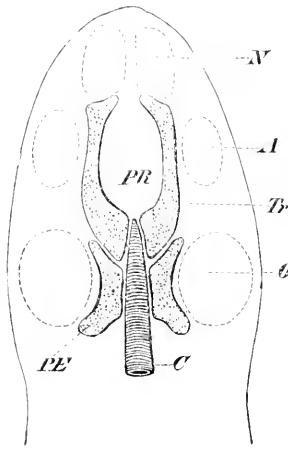


Fig. 71. Erste knorpelige Schädelanlage. *C* Chorda, *PE* Parachordal-Elemente, *Tr* Trabeculae cranii, *PR* Pituitar-Raum, *N*, *A*, *O* die drei Sinnesblasen (Geruchs- Seh- und Gehörorgan).

Jene liegen ganz, diese nur mit ihrem hintern Abschnitt im Bereich der Chorda und letztere kann an ihrem Vorderende spitz zulaufen oder angetrieben sein; dabei macht sie gewöhnlich mehr oder weniger starke Krümmungen nach auf- oder abwärts, nur in selteneren Fällen aber erscheint sie durch Einschnürungen segmentirt (Vögel, Säger). Die Trabekeln stellen zwei schlanke Spangen dar, die sich anfangs weder vorne, noch hinten, wo sie jederseits eine plattenartige Verbreiterung erfahren können, vollständig berühren. Ihre Hinterenden fliessen im weitem Verlauf der Entwicklung mit den Parachordal-Elementen zusammen (Fig. 73, *B*) und so ist eine knorpelige, spheno-occipitale Basilarplatte gebildet, welche centralwärts durch die Chorda noch getrennt ist, während sie sich nach vorne in die Trabekelhörner gabelt. Zwischen den letzteren befindet sich der noch sehr weite, durch eine fibröse Haut abgeschlossene Raum für das Vorderhirn sammt Infundibulum und Hypophyse (Fig. 71, *PR*).

Kaum ist der Zusammenfluss der Trabekular- und Parachordal-Elemente erreicht, so beginnt die Basilarplatte von beiden Seiten her die Chorda ventral- und dorsalwärts zu umwachsen und zugleich kommt es auch vor der Chordaspitze zu einer brückenartigen Vereinigung der beiden Hinterenden der Schädelbalken, welche man mit dem Namen der Balkenplatte bezeichnet. So allseitig in Knorpel versenkt kann nun die Chorda eine grössere oder geringere Reduction erfahren und entweder das ganze Leben hindurch persistiren oder völlig zu Grunde gehen. Die Parachordal- und Trabecularstücke stehen bei verschiedenen Thieren in sehr verschiedenen gegenseitigen Grössenverhältnissen, so dass bald diese, bald jene an Umfang praevaliren. Anfangs meist in derselben Horizon-

talebene gelagert, werden die Trabekel später durch das stark wachsende Gehirn von den Parachordalia winklig nach vorne abgelenkt und erleiden dadurch eine Krümmung, die erst späterhin durch die Ausbildung des visceralen Schädels wieder corrigiert und so ausgeglichen wird, dass die frühere Richtung wieder hergestellt wird.

Nachdem die Schädelbalken bis jetzt nur zwei schlanke, cylindrische Stäbe vorgestellt haben, beginnen sie nun sich medianwärts zu verbreitern, und dies kann bis zur gegenseitigen Verschmelzung geschehen, sodass also die knorpelige Basilarplatte nach vorne eine sehr wesentliche Vergrößerung erfährt und das Vorderhirn durch eine knorpelige Unterlage gestützt erscheint. In der Gegend des Hirnanhanges persistirt eine Grube (Fossa hypophysae s. Sella turcica) zur Aufnahme der Hypophyse; auch sie wird aber in den meisten Fällen später durch einen knorpeligen Boden abgeschlossen. Dem eben geschilderten Verhalten begegnen wir bei den meisten Thiergruppen, bei andern aber, z. B. bei Urodelen und manchen Reptilien, bleiben die Schädelbalken in der Mittellinie getrennt und die Ausfüllmasse wird durch direkte Verknöcherung des dazwischen liegenden Gewebes gebildet. Wieder bei andern Thieren, wie z. B. bei Sauriern und Vögeln, kommt es durch extreme Ausbildung der Augen zu einer Compression und einem theilweisen Schwund der Trabekel und an ihre Stelle tritt ein knorpelig-häutiges Interorbitalseptum (Fig. 72).

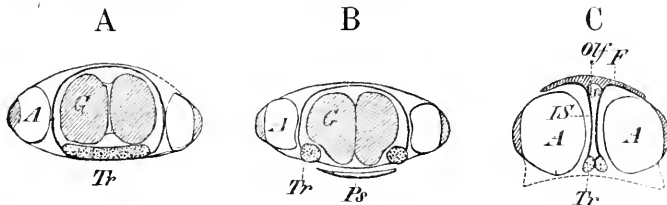


Fig. 72. Schematischer Querschnitt durch den in der Entwicklung begriffenen Kopf von Stören, Selachiern, Anuren und Säugern *A*, von Urodelen, Crocodiliern und Ophiidiern *B*, und von gewissen Teleostiern, Sauriern und Vögeln *C*. *Tr* Trabeculae cranii, *G* Gehirn, *A* Augen, *Ps* Parasphenoid, *IS* Interorbital-Septum, *F* Os frontale, *Olf* Nervi olfactorii.

Der basalwärts davon auftretende Knorpel ist der letzte Rest der Trabekel, sowie ein von der postpituitären Knorpelcommissur her auswachsender Fortsatz (Praesphenoid).

Die Vorderenden der Trabekel wachsen in die Regio nasalis, ja oft bis gegen die Schnauze aus und bilden unter gegenseitiger Verschmelzung in der Mittellinie die Nasenscheidewand (Septum nasale). Zugleich sprossen aus ihnen Fortsätze hervor, die die Nasenkapsel von vorne und hinten umgreifen (Fig. 73 *Ct*; *AF*). Die vorderen werden als Trabekelhörner, die hinteren als Antorbitalfortsätze bezeichnet; letztere finden sich bei Selachiern, Dipnoern, Amphibien und Vögeln in weitester Verbreitung und können mit der Nasenkapsel verwachsen. An der vorderen Circumferenz

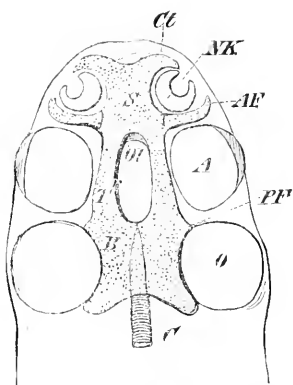


Fig. 73. Zweites Stadium der Entwicklung des Primordial-Schädels. *C* Chorda, *B* Basilarplatte, *T* Trabekel, welche sich nach vorne zu der Nasenscheidewand (*S*) vereinigt haben, *Ct.* *AF* Fortsätze derselben zur Umschliessung des Geruchsorgans (*NK*), *Ol* Foramina olfactoria für den Durchtritt der Riechnerven, *PF*, *AF* Post- und Antiorbitalfortsatz der Trabekel, *NK*, *A*, *O* die drei Sinnesblasen.

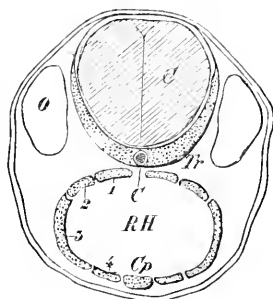


Fig. 74. Drittes Entwicklungsstadium des Primordial-Schädels. Schematischer Querschnitt *C* Chorda, *Tr* Trabekel, welche von unten und seitlich das Gehirn (*G*) umschliessen, *O* Ohrblase, *RH* die vom Visceralskelet umschlossene Rachenhöhle, 1—4 die einzelnen Componenten der Visceralbogen, welche sich ventralwärts bei *Cp* (Copula) vereinigen.

der letzteren finden sich durch die ganze Wirbelthierreihe hindurch kleine Knorpelstückchen, welche man mit dem Namen der Labialknorpel bezeichnet.

Alle die bis jetzt betrachteten Knorpelzüge sind basalwärts vom Gehirn und mehr oder weniger in ein und derselben Horizontalebene gelagert, von einer seitlichen oder gar dorsalen Umschliessung des Gehirns war noch keine Rede. Diese kommt nun so zu Stande, dass die Schädelbalken jederseits nach hinten mit den Ohrkapseln verschmelzen und nach oben zu mehr oder weniger senkrechten Lamellen auswachsen, ein Vorgang, an dem auch ihre vordere (ethmoidale) Commissur participiren kann. In diesem Stadium repräsentirt das Schädelrohr ein kahnartiges, nur nach oben offenes, resp. nur durch Bindegewebe und Haut verschlossenes Gebilde (Fig. 74).

Dieser Umwachsungsprocess kann soweit fortschreiten, bis die beiden Trabekelhälften dorsalwärts zusammenfliessen, in welchem Fall die Schädelkapsel aus einem rings geschlossenen, nur vom Rückenmark und den austretenden Hirnnerven durchsetzten, continuirlichen Knorpelrohr besteht (Fische, gewisse Dipnoer). Bei der grösseren Mehrzahl der Thiere jedoch beschränkt sich der Knorpel auf die Basis und die Seitentheile des Schädels, und selbst hier findet oft nur eine sehr geringe Erhebung derselben statt, so

dass die Seitenwände des Schädels mitunter durch senkrecht absteigende Fortsätze der Stirn- und Scheitelbeine dargestellt werden. Das eigentliche Schädeldach bleibt dann entweder häutig-fibrös oder wird es durch die obgenannten, sowie durch andere Knochen abgeschlossen.

Was das Schicksal der Parachordalelemente betrifft, so zeigen dieselben ebenfalls die Tendenz, das Gehirn zu umwachsen, aber während dies von Seiten der Trabekular-Elemente nur von einem Theil der Wirbelthiere vollständig erreicht wird, kommt es hier bei allen ohne Ausnahme zu Stande d. h. es bildet sich constant ein mit den Ohrblasen verwachsener Occipitalring aus Knorpel, der an der hinteren Circumferenz seiner Basis Gelenkhöcker zur Articulation mit dem ersten Halswirbel erzeugen kann.

Es gilt als Grundgesetz, dass die höhere oder niedrigere Stufe einer Thierform in umgekehrter Proportion steht zu der Masse des den Schädel des fertigen Individuums componirenden Knorpels, mit andern Worten, je höher die Thierstufe, desto ausgedehnter finden wir den Ossificationsprocess und desto mehr tritt andererseits das knorpelige Primordialcranium in den Hintergrund.

Vom allergrössten Einfluss auf alle diese Vorgänge sind die Sinnesorgane, deren Kapseln sich getrennt anlegen und erst secundär zu dem oben geschilderten Kopfskelet in Beziehung treten. Sie sind so bestimmend für dessen Form, dass man an jedem Schädel eine *Regio naso-ethmoidalis, orbitalis und auditiva* unterscheiden kann. Sie sind im Verhältniss zum Cranium um so mächtiger angelegt und imponiren in ihren Umrissen um so mehr als Vorwerke derselben, auf je niedrigerer Organisationsstufe das betreffende Thier steht. Mit einer höheren Stufe treten sie dem übrigen Schädel gegenüber mehr in den Hintergrund und sind ihm nicht mehr nur angelagert, sondern in sein Inneres einbezogen. Im letzteren Fall sind sie also keine bestimmenden Factoren mehr für die äussere Schädelform. Während nun Ohr- und Nasenkapsel, nachdem sie zum grössten Theil selbständig verknorpelt sind, ganz in's Innere einbezogen werden und später integrirende Bestandtheile desselben darstellen, bleibt die durch die fibröse oder knorpelige Sclera repräsentirte Augenkapsel immer getrennt und wird nur in eine mehr oder weniger tiefe, stets von denselben typischen Knochen- oder Knorpelpartien begrenzte Bucht aufgenommen. Die Ohr- und Nasenblasen sind durch Knochen-, Knorpel- oder Bindegewebe von der eigentlichen Schädelhöhle abgeschlossen und stellen so gewissermaassen Nebenhöhlen derselben dar, die nur durch die betreffenden Nervenlöcher mit jener in Communication stehen. Den die Nasenhöhle vom Cavum cranii trennenden Wall (Fig. 73, hinter *S*) nennt man, da er häufig siebartig von zahlreichen Oeffnungen für die Riechfäden durchbohrt ist, *Lamina cribrosa*. Die Ohrkapsel wird stets vorne vom Trigeminus-, hinten vom Vagusloch begrenzt.

b) Das Visceralskelet.

Das Visceralskelet, welches phyletisch älter ist als der Hirnschädel, also vor ihm sich anlegt, stellt in seiner ursprünglichen Form ein in paariger Weise an der Ventralseite des Schädels liegendes hyalinknorpeliges Bogen- oder Spangensystem dar. Aus der grossen Ausdehnung desselben bei Amphioxus nach hinten, in der Richtung gegen den Schwanz hin, kann man schliessen, dass die bei den Cranioten existirende höchste Zahl von Bogen, nämlich sieben, als schon rückgebildet zu betrachten ist (Gegenbaur). Die vorderste Spange nennt man den Mandibularbogen. Er entsteht zuerst vom ganzen Visceralskelet und hilft, in die Unterlippe eingebettet, die Mundspalte von unten begrenzen, wie dies oben von Seiten des Trabekels geschieht. Man kann sie deshalb auch als oralen Bogen bezeichnen. Das frühe Auftreten beider wird durch ihre Lagebeziehung zum Mundrand oder physiologisch ausgedrückt: zum Fassen der Beute und überhaupt zur Nahrungsaufnahme genügend erklärt. Alle postoralen Bogen liegen in der Schlundwand und können, als elastische Rahmen für die Kiemenlöcher dienend, Kiemen tragen, weshalb man auch das ganze viscerale Spangensystem als Kiemenskelet zu bezeichnen und es dem Hirnschädel gegenüberzustellen pflegt. Hinter dem Mandibularbogen trifft man auf den der Zeit nach später entstehenden Hyoid- oder Zungenbeinbogen, während alle hinter diesem liegenden als ächte Kiemenbogen bezeichnet werden. Letztere zeigen, je weiter sie nach hinten liegen — und dies gilt in erster Linie für den letzten und vorletzten — ein um so rudimentäreres Verhalten. In ihrer ersten Anlage ungegliedert, können die einzelnen Bogen jederseits später in eine verschieden grosse Anzahl (in maximo in 4) von gelenkig verbundenen Stücken zerfallen, wovon das oberste unter die Schädelbasis resp. unter die Wirbelsäule sich einschiebt, während das unterste ventral zu liegen kommt und hier mit seinem Gegenstück durch eine sog. Copula (Basibranchiale), ähnlich wie die Rippen durch das Sternum, verbunden wird (Fig 74). Die übrigen zwei Stücke, welche meist grösser sind und in der seitlichen Schlundwand liegen, sind als Träger von Kiemen die funktionell wichtigsten, weshalb man auch diesen Abschnitt des Kiemenbogens als Pars respiratoria bezeichnen könnte. Die einzelnen Copulae liegen in der ventralen Medianlinie und verbinden sich entweder nur bindegewebig unter einander oder kommt es zu einer mehr oder weniger vollkommenen Conrescenz zwischen den einzelnen Stücken.

Einem viel complicirteren Differenzirungsprocess unterliegen die proximalen Enden des Mandibular- und Hyoidbogens. Ersterer theilt sich in ein kurzes proximales und ein viel längeres distales Stück. Jenes nennt man Quadratum, dieses den Meckel'schen Knorpel. Das Quadratum schickt nach vorne entlang der Wangengegend oder auch am Dach der Mundhöhle hin einen Fortsatz aus, das Palato-

Quadratum, welches seiner Lage nach (Fig. 76, PQ) an Stelle eines (oft fehlenden) Oberkiefers fungiren kann (Cyclostomen, Seelachier und Knorpelganoiden). Von den Teleostiern bis zu den Sängern hinauf treffen wir nirgends mehr diesen Entwicklungsgang des Palato-Quadratum, wohl aber bildet sich hier ganz an derselben Stelle eine knorpelige oder knöcherne Pterygo-palatin-spange, welche sich erst secundär mit dem Quadratum verbindet.

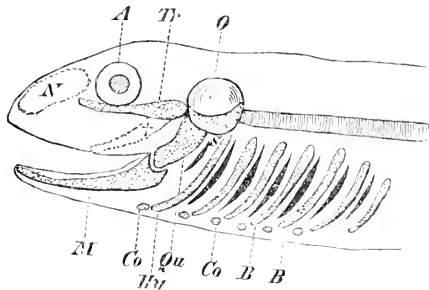


Fig. 75. Entwicklung des Visceralskelets (Schema). *N.A.O* die 3 Sinneskapseln, *Tr* Trabekel, welcher sich aus seiner nach vorne abgeknickten Lage (+) wieder aufgerichtet hat. *M* Meckel'scher Knorpel, *Qu* Quadratum, *Hy* Hyoidbogen, *BB* achte Kiemenbogen, zwischen welchen die Kiemenspalten sichtbar sind, *S* Spritzloch, *Co, Co* Copulae.

Der Meckel'sche Knorpel besitzt vorne keine Copula und nur in seltenen Fällen kommt es hier zu einer Verwachsung beider Hälften in der Mittellinie. Das Quadratum, welches als Träger (Suspensorium) des Unterkiefers fungirt, bleibt entweder vom Schädel getrennt oder verwächst es mit ihm in der Gegend vor der Ohrkapsel zu einer Masse; letzteres gilt für Cyclostomen, Chimären, Dipnoer und Amphibien. Der Hyoidbogen kann sich analog den achten Branchialbogen in

eine grössere Anzahl von Stücken gliedern (Fische), die man dann von oben nach unten, resp. von hinten nach vorn, als Hyomandibulare, Symplecticum und Zungenbeinhogen im engeren Sinn unterscheiden kann. Ventralwärts in der Mittellinie fungirt als Copula für die Hälften beider Seiten ein Basi-hyale, welches verknöchern und sich als Os entoglossum in die Substanz der Zunge einbetten kann. Mandibular- und Hyoidbogen stehen in den allerengsten Beziehungen zu einander und zeigen bei Bildung eines Suspensorialapparates für den Meckel'schen Knorpel (Unterkiefer) die mannig-

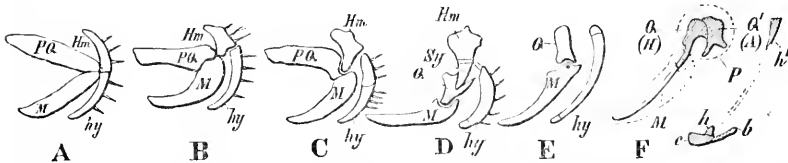


Fig. 76. Halbschematische Darstellung des Suspensorialapparates der Wirbelthiere (zum grössten Theil nach Gegenbaur). *A* Notidaniden, *B* die übrigen Haie, *C* Torpedo, *D* Knochenfische, *E* Amphibien, Reptilien, Vögel, *F* Säugethiere. *M* Meckel'scher Knorpel, *PQ* Palato-Quadratum, *Hm* Hyomandibulare, *hy* Hyoidbogen i. e. S., *Sy* Symplecticum, *Q* Quadratum, welches sich bei Säugethieren (*F*) in *Q* und *Q*¹ (= Hammer und Ambos) gliedert. Beide liegen in der Paukenhöhle (*P*). *h*¹ Processus styloideus durch das punktirte Lig. stylo-hyoideum mit dem kleinen Zungenbeinhorn (*h*) verbunden. *b* das sog. grosse Horn und *c* der Körper des Zungenbeins der Säugethiere.

faltigsten Modificationen, denn nicht nur der Mandibular-, sondern auch der Hyoidbogen kann sich in ausgedehntester Weise beim Zustandekommen jenes Apparates betheiligen. In diesem Falle legt sich das Hyomandibulare dem Quadratum enge an, ja es kann sogar zum alleinigen Träger des Meckel'schen Knorpels werden. (Fig. 76.)

Stets zeigt der Hyoidbogen, nachdem sich einmal das obere Stück in Form des Hyomandibulare von ihm abgeschnürt hat, die Tendenz, sich hinter diesem immer weiter gegen den Schädel hinaufzuschieben und sich schliesslich noch einmal abzuliedern.

Mit den Fischen erlischt das Hyomandibulare, denn ob dasselbe bei Urodelen entwicklungsgeschichtlich noch einmal auftritt, erscheint noch nicht sicher ausgemacht; möglicherweise ist die Columella auris bei Anuren und Sauropsiden als Homologon desselben zu betrachten. Das Symplecticum ist sicher nur auf die Fische beschränkt. Bei Amphibien, Reptilien und Vögeln wird die Mandibel einzig und allein vom Quadratum getragen, bei Säugethieren dagegen, wo das proximale Ende des Meckel'schen Knorpels in Beziehung zum Gehörorgan tritt, artikulirt der Unterkiefer resp. der ihm zum Vorläufer dienende Rest des Meckel'schen Knorpels direkt mit dem Schädelgrund. Mit andern Worten: jener Theil, den wir in der ganzen übrigen Wirbelthierreihe als Träger des Unterkiefers kennen gelernt haben, d. h. das Quadratum, wird hier zum grössten Theil des schalleitenden Apparates.

Aus alledem geht hervor, dass das Visceralskelet seine reichste Entfaltung bei kimentragenden Thieren erfährt und dass es, je höher wir in der Thierreihe aufwärts steigen, einer um so grösseren Reduction unterworfen ist. Diese Thatsache wird am besten illustriert durch die Entwicklungsgeschichte irgend eines anuren Batrachiers, wo von den während der Kiemenathmung auftretenden zahlreichen, wohl abgegliederten Branchialbogen mit dem Auftreten der Lungenathmung fast nichts übrig bleibt als eine, am Boden der Mundhöhle liegende breite Platte, an welcher ein Paar Fortsätze unterschieden werden können.

c) Die Schädelknochen.

Bis jetzt haben wir uns nur mit dem knorpeligen Schädel oder dem Primordialcranium beschäftigt und festgestellt, dass derselbe bei verschiedenen Thiergruppen in sehr verschiedener Weise persistiren oder zu Grunde gehen kann. Wir können jetzt hinzufügen, dass dies auf dem höheren oder geringeren Grad des Ossificationsprocesses beruht, der am Schädel Platz greift. Dabei sind zweierlei, genetisch verschiedene, Knochen zu unterscheiden. Die einen entstehen im Innern der Knorpelsubstanz selbst (primäre Knochen), die anderen nur an seiner Peripherie, im Perichondrium oder auch ganz unabhängig von ihm an Stellen des Schädels, wo sich der-

selbe nur häutig (bindegewebig) anlegt. Letztere Bildungen nennt man secundäre oder Deckknochen. Wieder in andern Fällen kommt es gar nicht zur Knochenbildung, sondern nur zu einer kalkigen Incrustation des Knorpels (Kalkknorpel).

Wie überall am Skelet, so sind auch am Schädel die eigentlichen Deckknochen, sowie die perichondralen Knochen phyletisch älter als die primären Knochen; dies beweisen uns einerseits die niedersten Fische, Dipnoër und Amphibien, bei welchen überhaupt noch keine centrale Verknöcherung im Knorpelskelet auftritt, andererseits die Entwicklungsgeschichte. Stets treten nämlich zuerst Deckknochen oder eigentlich, wie dies beim Hautskelet schon ausführlich erörtert wurde, ursprünglich Zahnbildungen auf, die, an verschiedenen Stellen der Mundschleimhaut erscheinend, überhaupt die ersten Hartgebilde des Schädels darstellen. Dass auch die äussere Haut über und über mit Zähnchen bedeckt sein kann, ist uns ebenfalls schon bei der Betrachtung des Hautskelets an Selachiern, Dipnoërn, Ganoiden etc. klar geworden. Ich verweise deshalb bezüglich der näheren Details, namentlich hinsichtlich der aus der Conerescenz der Zahnsockel hervorgehenden Knochenplatten, auf jenes Kapitel und will jetzt nur hinzufügen, dass auf die eben angedeutete Weise jene Knochen der Mundhöhle sich bilden, welche man mit dem Namen des Vomer, des Parasphenoids, des Prae- oder Intermaxillare und Maxillare, Jugale, Quadrato-jugale, Dentale und Spleniale bezeichnet. Das Palatinum und Pterygoid behandeln wir besser erst im speciellen Theil.

Es wird uns diese Art der Knochenbildung in der Mucosa oris nicht Wunder nehmen, wenn wir bedenken, dass das Epithel der letzteren entwicklungsgeschichtlich z. Th. als Derivat der äusseren Haut, also eines Substrates aufzufassen ist, welches wir durch Production von Zähnchen und daraus entstehenden Platten und Schildern beim Aufbau des Exoskelets als Hauptfactor fungiren sehen.

Diese primitive Entstehungsweise der ersten Kopfknochen aus Zahnbildungen ist bei Fischen sowohl äusserlich am Schädel, als in der Mundhöhle entwicklungsgeschichtlich nachweisbar, während dies bei Amphibien nur noch für die Knochen des Cavum oris seine Gültigkeit hat (O. Hertwig). Bei den übrigen Deckknochen macht sich nämlich hier schon insofern eine abgekürzte Entwicklung bemerkbar, als die Kalksalzablagerung direkt in einer bindegewebigen Grundlage erfolgt, und dieser Modus der Knochenbildung bleibt nun für sämtliche Deckknochen der höheren Vertebraten in Kraft.

Die an der Aussenfläche des Schädels zu Tage tretenden Deckknochen bezeichnet man, von vorne nach hinten gerechnet, als inter- oder praemaxillare, nasale, lacrimale, frontale, praefrontale, postfrontale, postorbitale, supraorbitale, parietale, temporale oder squamosum, supraoc-

ecipitale und endlich noch als maxillare. Manche dieser Knochen, wie z. B. das Maxillare und Intermaxillare, sind nicht nur gegen die äussere Schädelfläche, sondern auch zum grössten Theil gegen die Mundhöhle gerichtet. Dazu kommt noch eine Reihe von Deckknochen, die, weil sie nur auf die Abtheilung der Fische beschränkt sind, am passendsten erst im speciellen Theil abgehandelt werden.

Alle diese Deckknochen adaptiren sich der Form des unterliegenden Knorpelcraniums oder treten sie in Beziehung zu den in letzterem sich ausbildenden primären Knochen; ja es kann zur vollständigen Verschmelzung zwischen beiden kommen und wenn sich dies Verhalten durch Vererbung mehr und mehr befestigt, so kann an Stelle eines ursprünglichen Knorpelknochens schliesslich ein Deckknochen treten, wobei es dann entweder zu keiner oder nur zu vorübergehender Knorpelentwicklung kommt (Gegenbaur).

Was nun die Knorpelverknöcherungen (Endochondrale Ossification) betrifft, so sind sie von den Reptilien an durch die ganze Wirbelthierreihe hindurch vorzugsweise in der Basis, den Seitenwänden des Schädels, sowie in den Sinneskapseln zu suchen und zwar nehmen sie in der Regel ihren Ausgangspunkt von der Circumferenz der grossen Nervenlöcher. So entsteht z. B. in der knorpeligen Hinterhauptspange rechts und links vom Foramen magnum das Occipitale laterale, welches den austretenden Vagus umschliesst und zu den Condyli occipitales in nahe Beziehungen tritt. Weiter nach vorne in der seitlichen Schädelwand, also in der Gegend der primitiven Trabekel entwickelt sich im Bereich des Opticusloches das Orbitosphenoid und in demjenigen des Trigemini das Alisphenoid. Jenes kann nach vorne mit dem Ethmoid, dieses nach hinten mit der Ohrkapsel verwachsen.

An der Basis cranii entwickelt sich in der Circumferenz der Chorda das Basi-occipitale und das Basi-sphenoid, d. h. der Körper des Hinterhaupt- und des Keilbeins. Ersteres liegt basalwärts vom Foramen magnum und bildet somit den hintersten Abschnitt des Schädelgrundes. Nach vorne schliesst es sich enge an das Basi-sphenoid an, welches letzteres zwischen beiden Orbitae seine Lage hat; in manchen Fällen entwickelt sich nach vorne davon noch ein dritter basaler Knochen, das Praesphenoid (Sauropsiden und manche Säuger).

In der Nasenkapsel entstehen durch endochondrale Verknöcherung die aus einer Concrescenz der Vorderenden der Trabekel hervorgehende Lamina cribrosa, sowie die benachbarten Orbitosphenoid und das nach vorne davon auswachsende Septum nasale (Mesethmoid). Dazu kommen bei höhern Wirbelthieren noch knöcherne Muscheln.

Im Bereich der Ohrkapseln entwickeln sich bei den meisten Vertebraten drei einzelne Ossificationszonen, die man ihrer Lage nach als Pro-, Epi- und Opisthoticum bezeichnet. Sie können später mit den benachbarten Knochenherden des eigentlichen Schädels Verbindungen eingehen, ja mit ihnen vollkommen verschmelzen.

Im Visceralskelet treten, entsprechend den Abgliederungen der Bogen, auch besondere Ossificationsherde im Knorpel auf, die man auch mit besonderen Namen zu belegen pflegt; so wird z. B. aus dem Quadratum ein Os quadratum etc.

Man kann im Allgemeinen sagen, dass die bei den niedersten Typen in reicher Mannigfaltigkeit auftretenden Hautknochen zugleich mit dem Schwund des Primordialschädels bei höheren Vertebraten, und zwar schon von den Amphibien angefangen, eine bedeutende Reduction erleiden. Was aber an Zahl verloren geht, das ersetzen die einzelnen Hautknochen durch grössere Entfaltung und spielen so bei der Umschliessung des immer mehr sich entfaltenden Gehirns eine grosse Rolle. Zugleich bildet sich neben dem Cranium immer mehr ein Gesichtsschädel (Facies) heraus, wobei Haut- und Knorpelknochen in innigste Berührung treten. So wird endlich jene höchste Schädelform, die des Menschen erzielt und sie müsste uns in ihrer complicirten Struktur für immer ein unlösbares Räthsel bleiben ohne die leitende Führerin, die Vergleichung und die Entwicklungsgeschichte; nur durch sie sind wir im Stande, auch hier dieselbe Grundidee, denselben einheitlichen Plan aufzudecken, wie wir ihn beim Fisch, beim Amphibium, beim Reptil und Vogel kennen gelernt haben.

Nachdem wir so den Schädel der Wirbelthiere in seiner Entwicklung verfolgt und ihn in seinem Grundriss erfasst haben, drängt sich uns unwillkürlich die Frage auf, ob derselbe als eine Bildung sui generis zu betrachten, oder ob es möglich ist, denselben auf einfachere, schon bekannte Verhältnisse zurückzuführen. Die ersten Versuche, dieses Problem zu lösen, wurden schon im vorigen Jahrhundert von Göthe und Oken angestellt und zwar an Säugethierschädeln. Indem sie einen Zerfall derselben in einzelne hinter einander liegende Abschnitte constatiren konnten, kam ihnen der Gedanke, der Schädel sei ebensogut eine weiter entwickelte Wirbelsäule, wie das Gehirn ein weiter entwickeltes, höher differenzirtes Rückenmark. Sobald nun diese „Wirbeltheorie des Schädels“ einmal Wurzel geschlagen hatte, suchte man sie immer weiter auszudehnen, indem man nicht allein im eigentlichen Cranium eine Summe von Wirbeln mit allen ihren Adnexa erblickte, sondern auch noch den Gesichtsschädel in wirbelähnliche Theile zerfallte. Wenn man auch durch das Studium der Entwicklungsgeschichte von letzterer Ansicht später wieder zurückkam, so blieben doch die cranialen Wirbel bis zu Ende der Fünfziger und zu Anfang der Sechziger Jahre, d. h. bis zu der Zeit zu Recht bestehen, wo man anfang, auf Grund der neu sich belebenden Evolutionstheorie, der Ontogenie und Phylogenie, neue Bahnen der Untersuchung zu betreten.

Während die Göthe-Oken'sche Theorie wesentlich auf dem fertig ausgebildeten Säugethierschädel fusste, lernte man jetzt ein-

sehen, dass in erster Linie die allerniedersten Wirbelthierformen und die ersten Entwicklungsstadien des Thierkörpers in den Kreis der Betrachtung zu ziehen seien. Wenn irgendwo und zu irgend einer Zeit, so betonte man mit vollem Recht, der Zerfall des Schädels in metamerisch geordnete Theile gegeben ist, so muss dies hier der Fall sein (Huxley, Gegenbaur). Nun fielen aber gerade hier, abgesehen vom Occipitaltheil des Schädels, die Resultate negativ aus, indem sich der Primordialschädel ontogenetisch wie phylogenetisch als ein häutiges und später knorpeliges Continuum herausstellte, in welchem es entweder zu gar keiner oder doch nur zu einer sehr undeutlichen Anlage von Urwirbeln kommt. Somit war der erst mit dem Auftreten von Knochen und zumal bei den hoch organisirten Säugethieren angedeutete Zerfall des Schädels in Segmente als ein Trugbild von der Hand zu weisen und es entstand die neue Frage, ob die Wirbeltheorie des Schädels damit überhaupt fallen zu lassen oder ob sie im Princip berechtigt und ihre Lösung nur von anderer Seite in Angriff zu nehmen sei. Dass letzteres allerdings der Fall ist, mag hervorgehen aus folgenden Erwägungen, die im Wesentlichen auf den bahnbrechenden Untersuchungen Huxley's, Gegenbaur's und Parker's basiren. Der Schädel aller Wirbelthiere entwickelt sich stets nach derselben einheitlichen Grundidee in der Axenverlängerung der Wirbelsäule, wie das Gehirn in derjenigen des Rückenmarkes. Das vordere Ende der Chorda, jenes Vorläufers aller Wirbelbildungen, kommt noch auf eine ziemliche Strecke in den Bereich der Basis cranii zu liegen und endet erst in der Gegend der Pituitargrube. Die Hirnnerven in diesem chordalen oder vertebralen Schädelabschnitt sind mit Spinalnerven zu parallelisiren; dafür spricht ihre metamerische

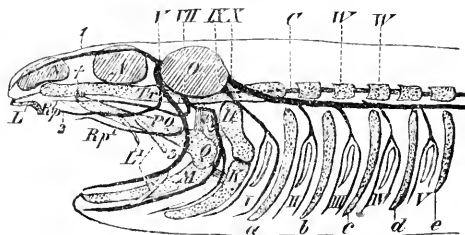


Fig. 77. Halbschematische Darstellung der segmentalen Kopfnerven mit Zugrundelegung des Selacherschädels. *N, A, O* die 3 Sinnesblasen, *Tr* Trabekel, *Q* und *PQ* Quadrat und Palatoquadrat, bei \ddagger mit den Trabekeln durch Bindegewebe verbunden, *M* Mandibel, *L, L¹* Labialknorpel, *H* Hyo-mandibulare, *K* Hyoïdbogen, *a-e* ächte Kiemenbögen, zwischen welchen die Kiemenspalten (*I-V*) sichtbar sind, *S* Spritzloch, *C* Chorda, *W, W'* Wirbelkörper, *V* N. trigeminus, 1, 2, 3 seine 3 Haupt-Aeste, *Rp¹* sein Ramus palatinus, *VII* N. facialis, *Rp* sein Ramus palatinus, *IX, X* Glossopharyngeus und Vagus.

Verbreitung im Bereich der Visceralbögen, wodurch letztere als vertebrale Anhänge des Schädels mit denjenigen der Wirbelsäule d. h. mit Rippen unter einen Gesichtspunkt gebracht werden. Fig. 77.

Diese Gründe wiegen schwer genug, um den von der Chorda durchzogenen Schädelabschnitt als aus Wirbeln hervorgegangen aufzufassen und ihn dem vor der Chorda entwickelten Theil gegenüberzustellen (*Pars vertebralis und praevertebralis s. evertebralis cranii*). Letzterer ist wahrschein-

lich im Anschluss an die Entwicklung des Opticus und Olfactorius erst secundär entstanden und entzieht sich vorläufig jeder analytischen Betrachtung (Gegenbaur). Trotzdem ist nicht zu vergessen, dass er aus demselben Blastem sich aufbaut und dieselbe physiologische Rolle dem Gehirn gegenüber zu spielen hat, wie der vertebrale Theil. Ja seitdem man den Olfactorius und in gewisser Beziehung auch den Opticus unter einem genetischen Gesichtspunkt mit den spinalartigen Hirnnerven aufzufassen gelernt hat (vergl. darüber das Capitel über die Hirnnerven), ist alle Aussicht vorhanden, dass jene Kluft uns immer kleiner und kleiner erscheinen, ja dass sie vielleicht noch ganz schwinden wird.

Wie gross die in den vertebralen Abschnitt eingehende Zahl von Wirbeln sein mag, ist schwer zu bestimmen, da schon der einfachste Knorpelschädel, nämlich der der Selachier, sicherlich schon eine lange Geschichte hinter sich hat. Bei Selachiern und Cyclostomen sind neun bis zehn nachgewiesen, doch ist es in Anbetracht der Ursprungsverhältnisse der spinalartigen Hirnnerven sehr wahrscheinlich, dass ihre Zahl noch viel grösser war und damit stimmt auch das oben erwähnte Verhalten von Amphioxus mit seiner grossen, bis auf circa 40 sich belaufenden Summe von Kiemenbögen.

Fische.

ACRANIER.

Mit dem Gehirn fehlt ihnen auch der Schädel, dagegen ist, wie wir eben sahen, ein aus zahlreichen, elastischen Stäben componirtes Kiemenskelet vorhanden und vielleicht ist auch ein in dem verdickten Lippensaum liegender Ring als Skelettheil aufzufassen. Dieser besteht jederseits aus circa 12 einzelnen kleinen Stückchen, von denen jedes einen Cirrusstab trägt. Jene Kiemenstäbe können an ihren oberen Enden bogig mit einander zusammenfliessen und sind überdies noch durch Quercommissuren mit einander verbunden. Ventralwärts endigen sie jederseits frei, vereinigen sich also nicht.

Von einer Anknüpfung an irgend einen andern Wirbelthierschädel kann also hier keine Rede sein und wir sehen uns genöthigt, uns unter den übrigen Fischen nach Formen umzusehen, in denen uns das in der allgemeinen Einleitung skizzirte Bild des Kopfskelets in seinen Grundzügen wieder entgegentritt und von wo aus wir weiter aufbauen können. Die Cyclostomen eignen sich aus später zu entwickelnden Gründen nicht wohl dazu und so wollen wir letztere erst später einer Betrachtung unterwerfen und uns zunächst zu den Selachiern wenden, wo uns der Wirbelthierschädel in seiner primitivsten und deshalb leicht verständlichsten Form sich präsentiert. Zuvor jedoch sei noch bemerkt, dass ich auf die Nervenöffnungen erst in dem Capitel über das Nervensystem näher eingehen und mich jetzt darauf beschränken will, die betreffenden Oeffnungen auf den Abbildungen besonders zu bezeichnen.

SELACHIER UND CHIMAEREN.

Der Schädel stellt eine continuirliche, knorpelig-häutige Kapsel dar, an deren Oberfläche noch gar keine eigentlichen Knochen, sondern nur Kalksalzablagerungen und kleine Zähne vorkommen. Bei Squaliden ist der Schädel mit der Wirbelsäule unbeweglich verbunden, während es bei Rochen und Chimaeren durch Entwicklung von *Condyli occipitales* zur Gelenkverbindung zwischen beiden kommt. Seiner ganzen Configuration nach zerfällt er auf den ersten Blick in eine *Regio auditiva*, *nasalis* und *orbitalis*. Letztere zeigt sich eingeschnürt, während die beiden andern mehr oder weniger bauchig vorspringen und sich unter Entwicklung lateralwärts vorspringender Fortsätze (*Processus ant- und postorbitalis*) scharf abheben. Die halbcirkelförmigen Kanäle des Gehörapparates schimmern durch. In der Orbitalregion wachsen oft aus der meist abgeplatteten Decke und Basis des Schädels seitliche Fortsätze heraus zur theilweisen Umschliessung des *Bulbus oculi*.

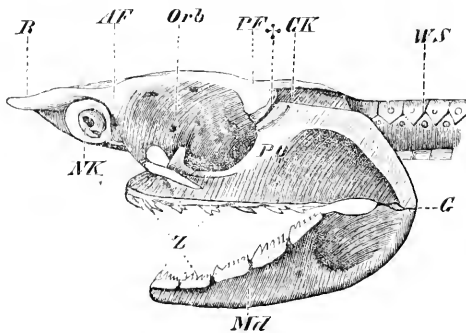


Fig. 78. Schädel von *Heptanchus*. *WS* Wirbelsäule, *GK* Gehörkapsel, *PF*, *AF* Postorbital- und Antorbitalfortsatz, *Orb* Orbita, *R* Rostrum, *NK* Nasenkapsel, † Articulationsstelle des Palatoquadratum (*PQ*) mit dem Cranium, *G* Unterkiefergelenk, *MZ* Mandibula, *Z* Zähne.

Nach vorne zu sind die Trabecularmassen mit den Nasenkapseln, deren *Apertura externa* ventralwärts schaut, continuirlich verwachsen, ohne dass es jedoch hier zur Bildung eines knorpeligen Schädelabschlusses käme. Die Riechnerven treten vielmehr durch eine fibröse *Lamina cribrosa*.

Zwischen den lateral gelagerten Nasensäcken wächst der Trabekularknorpel nach vorne zu einem, besonders bei den Rochen gut entwickelten, sog. *Rostrum* aus, das als *Wasserbrecher* fungirt.

Was das *Visceralskelet* betrifft, so hat sich der primitive Mandibularbogen in eine obere und eine untere Spange (*Palatoquadratum* und *Mandibula*) gegliedert; beide sind bezahnt und werden an ihrem Vorderende durch Bindegewebe mit einander verbunden und der *Palatoquadratbogen* ausserdem noch am Schädeldach unterhalb der *Ethmoidgegend* aufgehängt (Fig. 77, †). An ihrem Hinterende, wo sie mit einander gelenken, werden sie durch drei Bänder theils an der Schädelkapsel, theils am *Hyo-mandibulare* befestigt und letzteres wird zum eigentlichen Träger des ganzen *Palato-mandibularapparates*. Während es bei Haien und Rochen beweglich mit

dem Schädel verbunden ist, sehen wir es bei Chimaeren zu einer Masse mit ihm zusammenfließen (Holocephalen).

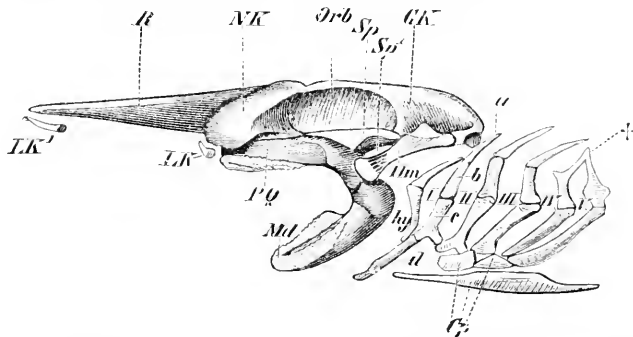


Fig. 79. Kopfskelet von *Raja oxyrh.* GK Gehörkapsel, Orb Orbita, NK Nasenkapsel, R Rostrum, LK, LK¹ Lippenknorpel, Sp Spritzlochknorpel, Sp¹ Spritzloch, PQ Palato-quadratum, Md Mandibula, Hy Hyo-mandibulare, hy Hyoid, I—I erster bis fünfter Kiemenbogen, a, b, c, d die einzelnen Glieder derselben, das Pharyngo-, Epi-, Kerato- und Hypobranchiale, † Verwachsungsstelle des letzten und vorletzten Kiemenbogens, Cp Copulae des Visceralskeletes.

Der distale Abschnitt des primitiven Hyoidbogens, das Keratohyale bleibt mit dem Hyomandibulare gelenkig verbunden (Squaliden), oder emancipirt es sich von ihm und rückt unter mehrfacher Abgliederung nach hinten und unten, wo es sich mit dem ersten Kiemenbogen verlöthet. An der Vordercircumferenz des Hyomandibulare existirt bei Selachiern ein in die Mundhöhle führender Schlitz, das sog. Spritzloch (Spiraculum) Fig. 77, S. Häufig, aber nicht immer, ist es vorne von einer mehr oder weniger stark entwickelten Knorpellamelle (Spiracularknorpel) umrahmt und diese kann kleine Knorpelstrahlen tragen, die wir als Andeutungen einer früher hier vorhandenen Spritzlochkieme anzusehen haben. Somit entspräche das Spritzloch einer früheren Kiemenöffnung. Aehnliche kleine Knorpelstäbchen finden sich, wie wir schon früher sahen, im Bereich der äusseren Nasenöffnung, sowie an der Aussenfläche des Palato-Mandibularbogens (Labialknorpel). Das vom Hyomandibulare abgeschnürte Stück des Hyoidbogens, sowie die dahinterliegenden ächten Branchialbogen können sich in verschiedene Abschnitte gliedern. Man spricht in dorso-ventraler Richtung von einem Epihyale resp. Epibranchiale, einem Keratohyale resp. Kerato-branchiale und einem Hypohyale, dazu kommt noch an den Branchialbogen ein oberstes, dorsales Stück, das unter den Schädelgrund und weiter hinten unter die Wirbelsäule hinabgekrümmt als Pharyngo-branchiale zu bezeichnen ist. In der ventralen Mittellinie werden, wie wir schon in der Einleitung zum Kopfskelet erwähnt haben, die Hyoid- oder Kiemenbogen, deren in maximo (Notidaniden) 7—8 zur Entwicklung kommen, durch eine Reihe von Knorpelstückchen, Copulae und Basibranchialia, commissurartig verbunden. Letztere schwanken

stark in Form und Zahl, unterliegen häufig einer Reduction oder Concrescenz und können theilweise auch ganz schwinden. Das hinterste kann weit über den Bereich des Kiemenkorbs hinaus zu einer langen und breiten Platte (*Cartilago impar*) auswachsen, und so den Herzbeutel ventral und auch seitlich umfassen (vergl. die Cyclostomen). Die hintersten, gewöhnlich kleineren und rudimentären Kiemenbogen sind weniger reich abgegliedert und häufig kommt es zwischen den beiden letzten zu einer Verwachsung. An der äusseren Circumferenz der Branchialbogen entwickeln sich längere oder kürzere, radienartig angeordnete Knorpelstrahlen, die als Stützelemente für die Wände der Kiemensäcke dienen. Sie finden sich auch an der hintern Circumferenz des Hyo-mandibulare und des Hyoids und man nennt sie Kiemenhaut- oder Branchiostegalstrahlen.

Eine den Selachiern eigenthümliche Einrichtung stellen die sehr oberflächlich unter den äusseren Körperdecken gelagerten, den inneren Kiemenbogen parallel ziehenden, äusseren Knorpelspangen dar (*Ektobranchialia*). Wir werden bei Besprechung des Kiemenkorbs der Cyclostomen noch einmal darauf zurückkommen.

Während bei Selachiern die Kiemenöffnungen frei nach aussen münden, legt sich bei *Chimaera* eine vom Hinterrand des Hyomandibulare ausgehende Hautfalte über sie hinweg. Es ist dies die erste Andeutung eines Kiemendeckels, wie wir ihm als Ausdruck einer höheren Entwicklungsstufe bei Teleostiern und Ganoiden wieder begegnen werden.

GANOIDEN.

Die Knorpelganoiden, mit *Acipenser* an der Spitze, stellen die niederste Form dar, indem sich hier der ganze, hyalimknorpelige Primordialschädel in voller Ausdehnung erhält. Wie bei Selachiern reicht das *Cavum cranii* bis in die Ethmoidalgegend, wird aber von dieser nicht, wie bei Selachiern, durch Bindegewebe, sondern durch eine knorpelige *Lamina cribrosa* abgeschlossen. Die äussere Configuration des Schädels mit der prominirenden *Capsula auditiva* und *nasalis*, welche beide durch weit lateralwärts vorspringende *Processus ant- und postorbitales* von der tief eingesunkenen Augenhöhle sich abheben, zeigt von dem Selachierschädel keine erheblichen Abweichungen. Hier wie dort ist der Schnauzenthail in einen langen Wasserbrecher ausgezogen, der namentlich bei *Spatularia* zu ganz excessiver Entfaltung kommt. Wie bei Squaliden, so ist auch hier der Schädel mit der Wirbelsäule zu einem knorpeligen Continuum unbeweglich verwachsen.

In allen diesen Punkten herrscht also die grösste Uebereinstimmung zwischen beiden Fischgruppen; was sie aber scharf von einander scheidet und den Ganoiden eine ungleich höhere Stufe zuweist, das ist das Auftreten von eigentlichen Knochen, die in einer grossen Anzahl von reichsculpturirten Schildern und Platten

panzerartig die Schädeloberfläche bedecken (vergl. das Hautskelet). Wie diese dem unterliegenden Knorpel direct auflagern, so geschieht dies auch von Seite des an der Basis cranii auftretenden, nach hinten noch weit auf die Wirbelsäule übergreifenden Parasphenoids.

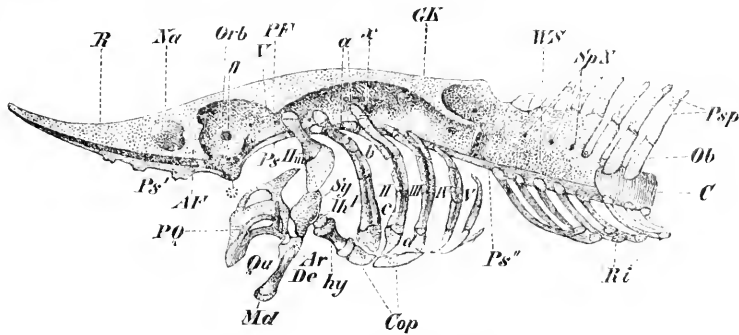


Fig. 80. Kopfskelet des Störs, nach Entfernung des Exo-Skeletes. *WS* Wirbelsäule, *SpN* Austrittsöffnungen der Spinalnerven, *Psp* Processus spinosi, *Ob* obere Bogen, *C* Chorda dorsalis, *GK* Gehörkapsel, *PF'*, *AF'* Postorbital- und Antorbitalfortsatz, *Orb* Orbita, *II* Opticus-, *x* Vagusloch, *Na* Cavum nasale, *R* Rostrum, * vorspringende Kante an der Basis cranii (Basalecke), *Ps*, *Ps*¹, *Ps*² Parasphenoid, *PQ* Palato-quadratum, *Qu* Quadratum, *Md* Mandibula, *De* Dentale externum, *Ar* Articulare, *Hm* Hyo-mandibulare, *Sy* Symplectium, *Ih* Interhyale, *hy* Hyoid, *I—I'* erster bis fünfter Kiemebogen mit den einzelnen Gliedern, dem gespaltenen Pharyngo-branchiale (*a*), dem Epi- (*b*), Kerato- (*c*) und Hypobranchiale (*d*), *Cop* Copulae des Visceralskeletes, *Ri* Rippen.

Dieser Knochen, welcher, ventralwärts nur von Schleimhaut überzogen, das eigentliche Dach der Mundhöhle bildet, liegt nicht überall frei, sondern wird unterhalb der Ethmoidalgegend, an der Stelle, wo die Basis cranii eine scharf nach unten ausspringende Kante erzeugt, eine kleine Strecke von Knorpel umhüllt, tritt aber nach vorne davon bald wieder hervor und bildet die knöcherne Basalplatte des Rostrums.

Ein zweiter wichtiger Punkt, der sich auf sämtliche Ganoiden bezieht, liegt in dem Auftreten von Knochenplatten innerhalb jener, uns von Chimaera her schon bekannten, hinter dem Hyo-mandibulare gelegenen Hautfalte, die sich so allmählich zu einem knöchernen Kiemendeckel (Operculum) gestaltet. Bei Knorpelganoiden noch rudimentär und ohne Gelenkverbindung mit dem Hyomandibulare findet sich eine solche bei Knochenganoiden und zugleich besteht der Apparat, statt nur aus einem Stück, wie z. B. bei Spatularia, aus zwei bis vieren, nämlich einem Operculum, Prae-, Sub- und Interoperculum.

Der Palato-quadratapparat, der sich bei Knorpelganoiden aus einem Complex von Knorpeln und Knochen aufbaut, hat sich von beiden Seiten zu einer Art von Schale vereinigt und diese ist mit ihrer convexen Oberfläche dem Gaumen nur lose angeheftet, so dass sie an ihm (Acipenser) schliessenartig hin- und hergleiten kann (vergl. das Kopfskelet der Vögel). Das Ganze macht einen sehr

rudimentären Eindruck, was auch für den kleinen, fast ganz knorpeligen, nur mit einem schwachen Dentale versehenen Unterkiefer, sowie für den Hyoidbogen gilt (Fig. 80).

Das Hyomandibulare ist auch hier zum Träger des Palato-Mandibularbogens geworden, es besteht aber hier aus zwei Stücken, nämlich aus einem grösseren, theilweise verknöcherten, proximalen und einem kleinen, hyalinknorpeligen, distalen. Letzteres ist das Symplecticum, welches in weitester Verbreitung auch bei Knochenganoiden und Teleostiern vorkommt. Nach abwärts mit dem Palato-Mandibularbogen verbunden, steht es nach hinten mittelst eines kleinen, kugelförmigen Knorpels des sog. Interhyale, mit dem kurzen, hier und da Kiemen tragenden Hyoidbogen in Verbindung.

Dieser nimmt seine Richtung nach hinten und stösst rechts und links von der ventralen Mittellinie an die Copula des ersten Branchialbogens.

Bei Ganoiden unterscheidet man 4—5 mehr oder weniger stark verknöcherte Kiemenbögen, die, wie bei Selachiern, von vorne nach hinten an Grösse abnehmend, bei Sturionen basalwärts nur spärlich mit Copulae versehen sind, während sie bei Knochenganoiden zu einer einzigen, soliden Platte zusammenfliessen können (Polypterus). Sie gliedern sich in mannigfachster Weise und zwar in maximo in jene vier, uns schon von den Selachiern her bekannten Stücke. Dieselben können bei Knochenganoiden auf ihrer medialen, dem Schlunde zuschauenden Fläche von ganzen Haufen büstenartiger Zähne überzogen sein. Ueber die genaueren Details, wie z. B. über die Gabelbildung der obersten Branchialsegmente vgl. die F. 80.

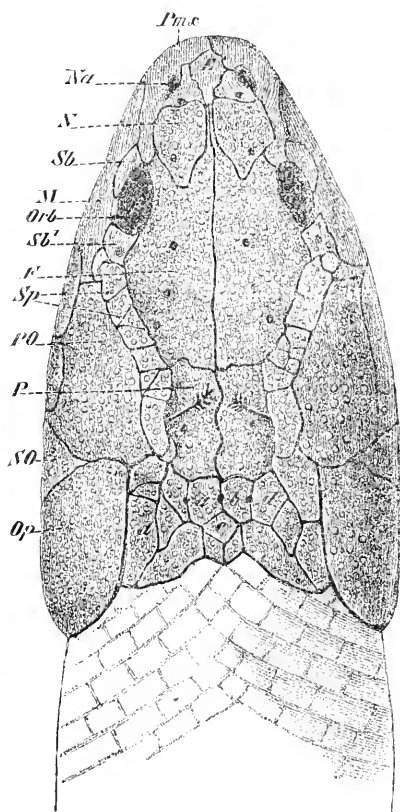


Fig. 81. Schädel von *Polypterus bichir* von der Dorsalseite. *Pm.c.* Praemaxillare, *Na* Apertura nasalis externa, *N* Nasale, *Sb*, *Sb¹* Suborbitale anterius u. posterius, *Orb* Orbita, *M* Maxilla, *Sp* Spiracularia, *PO* Praeoperculum (?), *SO* Suboperculum, *Op* Operculum, *F* Frontale, *P* Parietale, *a*, *b*, *c*, *d* Supraoccipitale Knochenschilder. Die beiden, unter die Spiracularschilder hinabgehenden Pfeile zeigen die Mündung des Spritzloches an der freien Schädeloberfläche.

Ich habe zwar schon im Vorhergehenden auf einige unterscheidende Merkmale zwischen Knorpel- und Knochenganoiden aufmerksam gemacht, allein es ist nöthig, letztere in den spezifischen Charakteren ihres Kopfskelets noch schärfer zu praecisiren. Vor allem muss die starke Ossification des ganzen Kopfskelets betont werden, wodurch das Chondrocranium sehr in den Hintergrund gedrängt wird und sich mit Ausnahme von *Amia*, wo es wie bei Knorpelganoiden in voller Continuität erhalten bleibt, nur noch in der Regio nasalis und occipitalis in grösserer Ausdehnung persistirt. Dadurch erhält der Schädel etwas sehr Solides und Festes und zwar um so mehr, als die Knochenschilder von der dorsalen Schädelfläche sich seitlich über die Augenhöhlen herabwölben und so mit den Opercularknochen, der Praemaxille und Maxille in Contact tretend einen rings geschlossenen Knochenkürass zu Stande bringen.

Letzterer ist nur von der relativ kleinen Oeffnung für das Auge unterbrochen. Oben auf dem Schädel unterscheidet man in ähnlicher Anordnung wie bei den Sturionen die *Ossa nasalia*, *frontalia* und *parietalia* (*N*, *F*, *P*). Die zwei letztgenannten Knochen sind bei *Polypterus* seitlich von zwei Knochenbändern flankirt (*Sp*), die sich aus einer Menge kleiner, vieleckiger Plättchen aufbauen und die wegen ihrer benachbarten Lage zum Spritzloch (die Pfeile auf Fig. 81) *Spiracularknochen* genannt werden können. Das Spritzloch mündet lateralwärts von den *Parietalia* auf der Schädeloberfläche aus und führt in einen Schlitz, der vor dem *Hyomandibulare* und medianwärts vom *Palato-Quadratum* mit der Mundhöhle in Verbindung steht. Ein zu einer Art von Pflaster zusammengesetzter Knochencomplex findet sich in der *Regio occipitalis* (*a*, *b*, *c*, *d*, *e*) und man kann hier deutlich sehen, wie alle diese Knochen aus Schuppenbildungen hervorgegangen sind. An zahlreichen Schädelknochen bemerkt man Oeffnungen, die in sog. Schleimkanäle hineinführen, und sondirt man letztere, so erhält man im Bereich der Stirnbeine eine Figur, welche an die sog. „Brille“ der Labyrinthodonten erinnert.

Die *Trabecularmassen* ossificiren in grosser Ausdehnung zu den sog. *Ali-* und *Orbito-Sphenoiden* und auch in der *Palatinspange*, sowie im *Hyomandibulare* und im *Unterkiefer* treten reichliche Knochen auf. Letztere steigern sich bei *Amia* jederseits auf 14 Stücke, doch ist die *Cartilago Meckelii* stets in grosser Ausdehnung erhalten. Ein *Symplecticum* fehlt *Polypterus*, kommt aber *Amia* und *Lepidosteus* zu. Bei *Polypterus* sowohl, wie bei *Amia* finden sich am Boden der Mundhöhle zwischen beiden *Mandibularspangen* zwei starke Knochenplatten, die sich auf die *Teleostier* nicht vererbt haben und schwer zu deuten sind. Im Uebrigen sind die *Knochenterritorien*, wenn auch noch nicht einer eben so starken Differenzirung unterworfen, dieselben, wie bei *Teleostiern*, so dass ich füglich auf die Schilderung der letzteren verweisen kann.

Als sehr wichtigen Unterschied von den *Selachiern* und *Stu-*

tionen muss ich erwähnen, dass bei Knochenganoiden die Vorderenden der Palato-Quadratspangen nicht mehr in der Mittellinie zusammenstossen und hier am Gaumendach durch Bindegewebe befestigt werden, sondern dass sie in Uebereinstimmung mit allen Teleostiern mit den Antorbitalfortsätzen ein Articulationsverhältniss eingehen und so also durch die ganze Breite des Ethmoids von einander getrennt werden.

Interessant ist die von A. Agassiz beschriebene Entwicklung des Kopfs von *Lepidosteus*, indem sich an dem anfangs nach abwärts und später nach vorwärts gerichteten, hufeisenförmigen Eingang der Mundhöhle eine Reihe von Protuberanzen entwickeln, welche die rüsselartig ausgezogene Schnauze der Larve zum Saugen geschickt machen. Balfour erblickt in diesem, bei Cyclostomen und Anurenlarven wiederkehrenden Verhalten eine sehr primitive Stufe des Wirbelthierkopfes. Doch ist hier nicht der Ort, um näher darauf einzugehen.

Es gab eine Zeit von ungemessener Dauer (Silur, Devon, Kohle), wo die Knochenganoiden im Verein mit Selachiern die ganze Fischfauna überhaupt vertraten; erst viel später traten die Knochenfische auf, welche sich, wie am besten ein Vergleich mit *Amia* zeigt, aus ihnen heraus entwickelt haben. Aber nicht allein deshalb sind sie von hohem Interesse, sondern auch wegen ihrer offenbar nahen Verwandtschaft zu den ältesten Amphibien der Kohle und der Trias, d. h. den *Ganocephalen*, den *Labyrinthodonten* und *Stegocephalen*. Es wird uns eine darauf gerichtete Vergleichung später noch einmal bei den Amphibien beschäftigen.

DIPNOI.

Die für Selachier und Ganoiden aufgestellte topographische Eintheilung des Schädels gilt auch für die Dipnoër, doch lassen sie zwei Punkte sofort von den Ganoiden, Rochen und Squaliden unterscheiden, nämlich die feste Verwachsung des Suspensorialapparates einer- und der Palato-Quadratspange andererseits mit dem Schädel. Ferner existiren hier zum ersten Male ausser den vorderen Nasenlöchern auch hintere, welche auf die *Luftathmung* hinweisen.

Das Cavum cranii erstreckt sich wie bei Selachiern und Ganoiden zwischen beiden Augenhöhlen hindurch bis zur Ethmoidgegend. Die Lamina cribrosa ist grösstentheils knorpelig und der Schädel ist unbeweglich mit der Wirbelsäule verwachsen, ja in seine Regio occipitalis gehen noch ein oder zwei Wirbel mit discreten oberen Bogen und Dornfortsätzen ein.

Die Knochen, welche sich entweder im Perichondrium oder ausser allem Connex mit dem Knorpel nur in einer bindegewebigen Grundlage entwickeln, sind lange nicht so zahlreich wie bei den Ganoiden. Der unterliegende Primordialschädel bildet entweder ein solides Continuum (*Ceratodus*) oder existiren ventral- und dorsal-

wärts Fontanellen (Protopterus), die durch das Parasphenoid und die Parieto-Frontalia ausgefüllt werden. Diese beiden Knochen treten medianwärts von den Trabecularmassen eine Strecke weit in Contact, wodurch Anklänge an gewisse Perennibranchiaten gegeben sind. Ausserdem existirt bei Protopterus ein Supraoccipitale und ein dem Nasenseptum auflagerndes, unpaares Supraethmoid, an dessen Sei-

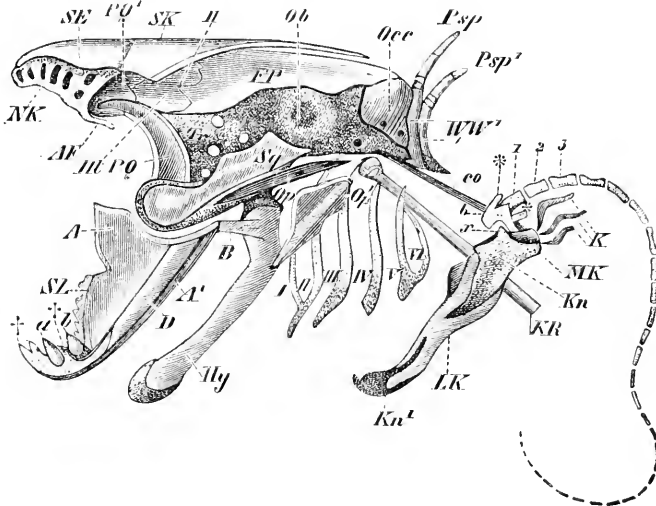


Fig. 82. Kopfskelet, Schultergürtel und vordere Extremität von *Protopterus*. *W*, *W*¹ In das Kopfskelet einbezogene Wirbelkörper mit ihren Processus spinosi (*Psp*, *Psp*¹), *Occ* Supraoccipitale mit den Hypoglossuslöchern, *Ob* Ohrblase, *Tr* Trabekel mit den Oeffnungen für den Trigemimus und Facialis, *FP* Fronto-Parietale, *It* Häutige Fontanelle vom Opticusloch (*II*) durchbohrt, *SK* Sehnenknochen, *SE* Supra-Ethmoid, *NK* Knorpelige Nasenkapsel, *AF* Antorbitalfortsatz (der Labialknorpel, welcher eine ähnliche Lage und Richtung hat, ist nicht eingezeichnet), *PQ* Palato-Quadratum, welches bei *PQ*¹ mit dem der andern Seite convergirt, *Sq* Squamosum, das Quadratum bedeckend, *A*, *A*¹ Articulare durch ein fibröses Band (*B*) mit dem Hyoid (*Hy*) verbunden, *D* Dentale externum, †† frei zu Tage liegender, in Prominenzen auswachsender Meckel'scher Knorpel, *SL* Schmelzleiste, *a*, *b* Zwei Zähne, *Op*, *Op*¹ Rudimentäre Opercularknochen, *I*—*VI* die sechs Branchialbögen, *KR* Kopfrippe, *LK*, *MK* Laterale und mediale, den Schulterknorpel (*Kn*, *Kn*¹) einschneidende Knochenlamelle, *co* fibröses Band, welches das obere Ende des Schulterbogens mit dem Schädel verbindet, *x* Gelenkkopf des Schultergürtels, mit welchem das Basalglied (*b*) der freien Extremität articulirt, ** rudimentäre Seitenstrahlen (biserialer Typus) desselben, 1, 2, 3 die drei nächsten Glieder der freien Extremität.

tenrändern die gitterartig durchbrochenen, hyalinknorpeligen Nasenkapseln visirartig weit hervorragen. Nach vorne von dem Nasenseptum liegt bei *Protopterus* ein, zwei Zähne tragendes, knorpeliges Rostrale. Das Palato-Quadratum von *Protopterus* stellt eine sehr massive Knochenlamelle dar und die Hälften beider Seiten stossen vorn am Gaumendach enge zusammen und können wohl auch ganz verwachsen. Sie tragen an dieser Stelle messerscharfe, mit Email überzogene Kanten, die nach verschiedenen Richtungen

sternartig ausstrahlend, wahrscheinlich auch den Vomer repräsentiren. Indem sich die annähernd sagittal stehenden Palato-Quadrata enge an die Seitenränder des Parasphenoids anschmiegen, lassen sie die das Gaumendach bildende Basis cranii kahntartig vertieft erscheinen. Zwei sehr eigenthümliche, spiessartige Knochenlamellen entwickeln sich dicht unter der Haut der Schädeloberfläche; sie entspringen, anfangs dicht zusammenliegend, mit breitem Rand an der hinteren Circumferenz des Supraethmoids, von wo sie in der Längsaxe des Schädels unter allmählicher Verjüngung nach hinten bis zur Occipitalgegend laufen. Sie sind durch die starken Fleischmassen des Musculus temporalis, der an ihrer Unterfläche entspringt, von den unterliegenden Parieto-Frontalia abgehoben und man kann sie nicht anders als im Sinn von Sehnenverknöcherungen auffassen (Wiedersheim).

Die Ohrblasen, an denen die Bogengänge deutlich durchschimmern, bestehen ganz aus Hyalinknorpel und sind wie bei Teleostiern gegen das Cavum cranii herein nur durch eine fibröse Haut abgeschlossen. Nach vorne von ihnen entspringt der sehr stark nach vorne und abwärts geneigte Suspensorialapparat für den Unterkiefer; in demselben ist kein Hyomandibulare und ebensowenig ein Symplecticum enthalten, sondern er ist morphologisch nur als ein Quadratum aufzufassen. Dies gilt für Protopterus und Lepidosiren, bei Ceratodus hingegen sind, wenn auch sehr rudimentäre Spuren davon vorhanden. An der Aussenseite des Quadratknorpels von Protopterus liegt ein Belegknochen, der mit dem Squamosum der Amphibien übereinstimmt. Kiemendeckel und Kiemenhautstrahlen, theils knorpelig, theils knöchern, sind bei Dipnoërn vorhanden, aber sehr zurückgebildet. Der Hyoidbogen ist eingliedrig, zeigt eine perichondrale Knochenhülse und ist durch ein Band am oberen Ende der Mandibel befestigt. Die Branchialbogen, wovon man bei Protopterus sechs, bei Ceratodus aber nur fünf unterscheiden kann, sind ganz hyalin und machen ebenfalls einen sehr rudimentären Eindruck. Der Kiemenraum wird nach hinten durch eine fibröse Membran abgeschlossen und diese wird durch eine unterhalb des Vagusloches an die Basis cranii befestigte Kopfrippe expandirt erhalten.

Die bei Selachiern auftretenden Labialknorpel finden sich auch bei Dipnoërn, so z. B. bei Ceratodus im Bereich der Choanen, bei Protopterus seitlich an der hinteren Ethmoidgegend. Der Unterkiefer, welcher einen sehr massiven, gut verknöcherten Eindruck macht, wird überwiegend von einem starken, einen kräftigen Kronenfortsatz entwickelnden Articulare gebildet, und dazu kommt noch ein Angulare sowie ein Dentale. Letzteres ist sehr schwach und reicht nur etwas über die Hälfte des Unterkiefers nach vorne, so dass von hier an der Meckel'sche Knorpel wieder frei zu Tage tritt. Vorne in der Medianlinie fließt letzterer von beiden Seiten zu einer starken, unpaaren Platte zusammen, an der man verschiedene Fortsätze unterscheiden kann. Jene messerscharfen, mit Email über-

zogenen Kanten, die wir unterhalb der Ethmoidgegend getroffen haben, finden sich auch am Unterkiefer.

So sehen wir in dem Schädel von Protopterus Charaktere vereinigt aus der Gruppe der Ganoiden, Chimaeren, der niedersten Amphibien, d. h. der Kiemenmolche und der Teleostier, mit keiner von diesen Gruppen aber ist er ganz zu vereinigen, wenn auch die Stammform eine und dieselbe gewesen sein mag. Die Dipnoer sind sehr alte Fische und finden sich schon in der Trias (*Ceratodus*); vielleicht haben sie auch schon im Devon existirt.

TELEOSTIER.

Der Primordialschädel persistirt bei den meisten Teleostiern in grosser Ausdehnung, was namentlich für die *Regio auditiva* und *naso-ethmoidalis*, sowie für das Schädeldach, wo sich häufig nur in der Parietalgegend zwei Fontanellen finden, seine Gültigkeit hat. Die Schädelhöhle kann sich wie bei Selachiern, Ganoiden und Dipnoern bis nach vorne zur Ethmoidalgegend erstrecken und in diesem Fall auch seitlich und vorne von Knorpel begrenzt sein (*Cyprinoiden*, *Siluroiden*), oder sie zeigt sich zwischen beiden Augäpfeln eingeschnürt und verkümmert (vergl. Fig. 72, *C*). An ihre Stelle tritt in diesem Fall ein membranös-knorpeliges, sagittal stehendes *Septum interorbitale*, das nur dorsalwärts eine Strecke weit zur Berührung des *Olfactorius* gehöhlt ist (*Salmoniden* und viele andere).

Die *Palatinspange*, welche getrennt vom primitiven *Mandibularbogen* entsteht, wächst, wie wir oben schon bemerkt haben, erst secundär mit dem *Quadratum* zusammen (*Parker*). Wie bei den *Ganoidei holostei* ist sie seitlich an der Ethmoidgegend gelenkig befestigt und lässt eine ganze Kette von Knochentafeln in ihrem *Perichondrium* entstehen, die man als *Quadratum*, *Meta-*, *Meso-*, *Ento-* und *Ekto-pterygoid* und *Palatinum* unterscheidet. Die einzelnen Stücke bleiben stets durch breitere oder schmalere *Knorpelcommissuren* unter einander verbunden.

In der *Occipitalgegend* entwickeln sich in der *Circumferenz* des *Foramen magnum* vier Knochen, oben ein *Supraoccipitale*, unten ein *Basioccipitale* und seitlich je ein *Occipitale laterale* (*Exoccipitale*). Das *Basioccipitale* sieht ganz aus wie ein *Wirbelkörper* und besitzt dem entsprechend an seiner Hinterfläche entweder einen von *Chorda* erfüllten Hohlraum oder einen *Gelenkkopf*, der dann in einer Grube des ersten *Wirbels* articulirt, oder endlich passt ein an der *Vordercircumferenz* des letzteren entwickelter *Gelenkkopf* in eine *Pfanne* des *Basioccipitale*.

In der *Ohrgegend* entsteht vorne und unten das *Petrosum* (*Prooticum*), darüber das *Postfrontale* (*Sphenoticum*) und hinter diesem in derselben *Horizontalebene* liegend das *Squamosum* (*Pteroticum*) und *Intercalare* (*Opisthoticum*). Die beiden letzteren, von denen übrigens das *Intercalare* inconstant ist, erzeugen einen, die *Articulationsstelle* des *Hyomandibulare* überragenden *Kamm* an der late-

ralen Fläche der Ohrkapsel. An der Begrenzung der letzteren kann sich ferner betheiligen ein Knochen, der zwischen dem Supraoccipitale und dem Squamosum entsteht und den Namen Occipitale externum (Epioticum) führt. Mit ihm verbindet sich das oberste Ende des Schultergürtels. Die Prootica können, lateralwärts weit herab sich erstreckend, in der Mittellinie unmittelbar vor dem Basisoccipitale zusammenfliessen und so am Aufbau der Schädelbasis Theil nehmen. Letztere wird nach vorne noch vervollständigt durch ein Basisphenoid, das nicht allen, aber doch den meisten Teleostiern zukommt. Nach vorne an das Interorbitalseptum grenzend, gabelt es sich nach beiden Seiten hin und zwischen den beiden Schenkeln hindurch steigt die Hypophysis cerebri bis zum Parasphenoid hinunter. In ihrer Axenverlängerung liegen zwei weitere Knochen, die Alisphenoide, und an diese schliessen sich die Orbitosphenoide an; beide hängen in ihrer Form und Grösse von der Ausbildung des Bulbus oculi ab und helfen die Seitenwand der Hirnkapsel construiren. Sie sind inconstant und können durch Knorpel oder Bindegewebe ersetzt werden. Stets paarig angelegt können sie später — und dies gilt in erster Linie für die Orbitosphenoide — von beiden Seiten zusammenfliessen und so eine Kapsel formiren, die zur Aufnahme eines Theils des Vorderhirns und der Riechnerven dient. Letztere durchbohren dann die als Lamina cribrosa fungirende Vorderwand, was auch nichts Auffallendes an sich hat, da dieselbe durch einen Ossificationsprocess im Ethmoidalknorpel entstanden ist, ja die Verknöcherung kann sich, wie z. B. bei Gadus, über den ganzen Ethmoidalknorpel erstrecken. Im Centrum des letzteren liegt bei vielen Fischen ein in der Vorwärtsverlängerung des Interorbitalseptums gelegener Hohlraum, der von Fett und Bindegewebe erfüllt ist und sich sowohl dorsalwärts gegen das Schädeldach, als auch gegen die Mundhöhle herein öffnet. Seine Bedeutung kennt man nicht. (Fig. 83 A—D.)

Eine sehr starke, die Orbita nach vorne zu schalenartig abschliessende Verknöcherung entsteht aussen und hinten im Ethmoidalknorpel, genau an der Stelle, wo bei Ganoiden und Selachiern der Antorbitalfortsatz liegt. Wir wollen diesen Fortsatz, der nur dem A 1 fehlt, mit Ektethmoid (Parker) oder Praefrontale bezeichnen.

Alle die bis jetzt beschriebenen Knochen entwickeln sich im Perichondrium und können, von hier aus centralwärts wachsend, den anliegenden Knorpel entweder sehr beschränken oder auch ganz zum Schwund bringen. Meistens aber finden sich zwischen den einzelnen Knochenterritorien zeitlebens Knorpelcommissuren von grösserem oder geringerem Durchmesser, ganz so wie wir ihnen auch in der Palatinspange begegnet sind.

Die Riechorgane stellen, wie bei allen Fischen, einfache, nach dem Gaumen zu in der Regel nicht durchbohrte Gruben im Nasalknorpel dar. Zwischen ihnen können die Trabecularmassen noch eine ziemliche Strecke nach vorne auswachsen und an ihrem äussersten Ende rudimentäre Labialknorpel tragen. Eine höchst merk-

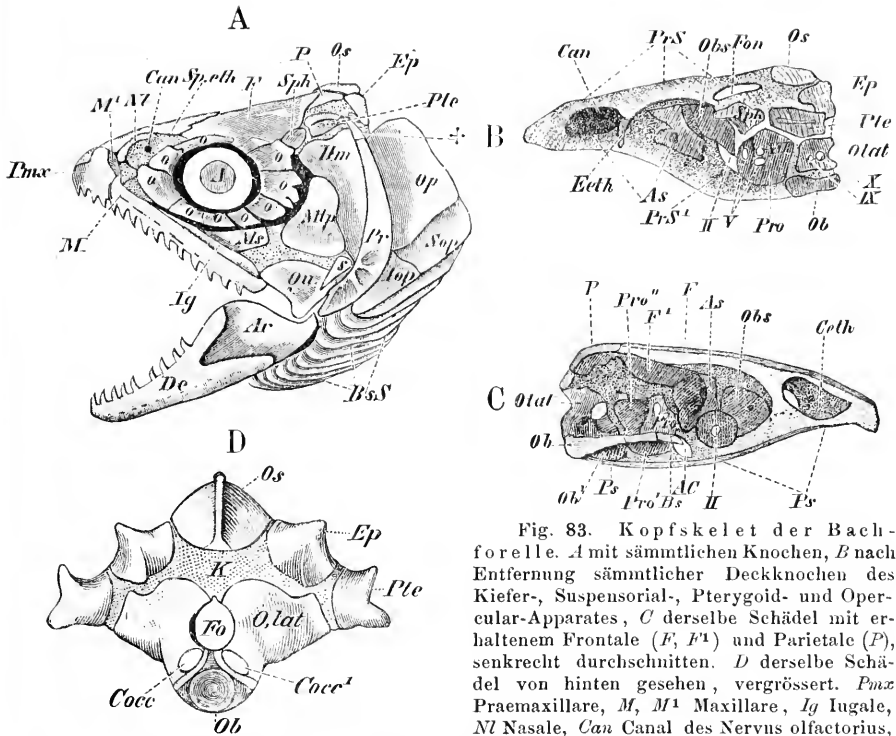


Fig. 83. Kopfskelet der Bachforelle. *A* mit sämtlichen Knochen, *B* nach Entfernung sämtlicher Deckknochen des Kiefer-, Suspensorial-, Pterygoid- und Opercular-Apparates, *C* derselbe Schädel mit erhaltenem Frontale (*F*, *F*¹) und Parietale (*P*), senkrecht durchschnitten. *D* derselbe Schädel von hinten gesehen, vergrößert. *Pmx* Praemaxillare, *M*, *M*¹ Maxillare, *Ig* Jugale, *N* Nasale, *Can* Canal des Nervus olfactorius, *Os* Occipitale superius (Supra-occipitale), *o*, *o*, *o* Orbitaler Knochenring, *Hm* Hyomandibulare, *s* Symplecticum, *Qu* Quadratum, *Mtp* Metapterygoid, *Ms* Mesopterygoid, *Pr* Praeoperculum, *Op* Operculum, *Iop* Interoperculum, *Sop* Suboperculum, *Eeth* Ektethmoid, *As* Alisphenoid, *Obs* Orbitosphenoid, *Sph* Sphenoticum, *Pro*, *Pro*¹, *Pro*² Prooticum, *Ep* Epioticum, *Pte* Pteroticum, *Olat* Occipitale laterale, *Ob*, *Ob*¹ Occipitale basillare, *Bs* Basisphenoid, *Ps* Parasphenoid, *K* Knorpel, *Ceth* Cavum ethmoidale, *Fon* Fontanelle, *AC* Augenmuskel-Canal, *A* Auge, *PrS*, *PrS*¹ Dorsale und ventrale Circumferenz des Primordialschädels, *Cocc*, *Cocc*¹ Contactflächen mit dem ersten Wirbel, *Fo* Foramen occipitale, *II* Opticusloch in einer Membran liegend, *V*, *VII*, *IX*, *X* Austrittsöffnungen für den Trigenimus, Facialis, Glossopharyngeus und Vagus, *Ar* Articulare, *De* Dentale, *BsS* Branchiostegalstrahlen.

würdige Bildung ist ein bei manchen Teleostiern auftretender Kanal, der in der Längsaxe der Schädelbasis gelagert die Augenmuskeln umschliesst. Dieser Augenmuskelkanal entsteht entwicklungs-geschichtlich erst ziemlich spät und wird häufig von Seiten des Parasphenoids und des Petrosum basalwärts und seitlich abgeschlossen. Das zapfenartig nach unten sich verlängernde Basisphenoid theilt sein Lumen in zwei Hälften, deren jede sich in der prootischen Gegend frei gegen die Orbita öffnet. *Gadus*, *Silurus* und *Lophius* besitzen keinen Augenmuskelkanal.

Auf der dorsalen Schädelfläche entstehen folgende Knochen: die Parietalia, Frontalia (oft zu einem Knochen zusammenfließend), das Supraethmoidale (das paarige oder unpaare Nasale). Dazu kommt

im Bereich der Apertura nasalis externa eine inconstante Zahl von kleinen Knochensplittern. Alle diese Knochen sind reichlich (z. B. beim Hecht) von sog. Schleimkanälen durchzogen und können bei Siluroiden eine so stattliche Entwicklung zeigen, dass sie an die schweren Knochenschilder der Ganoiden erinnern.

Basalwärts am Cranium findet sich das grosse, oft seitliche Fortsätze gegen das Petrosium ausschickende Parasphenoid und der Vomer, vorne liegt das Praemaxillare und aussen vom Palatinbogen das Maxillare, an welches sich hinten noch ein Jugale anschliessen kann. Ober- und Zwischenkiefer zeigen übrigens in ihrem Vorkommen und ihrer Entwicklung grosse Schwankungen; so kann letzterer ganz fehlen (Muraenoiden) oder enorm entwickelt sein (Siluroiden). Nicht nur diese beiden, die obere Umgrenzung des Mundeinganges bildenden Skeletstücke können reich bezahnt sein, sondern auch der Vomer, das Parasphenoid, ja überhaupt alle die Mundhöhle begrenzenden Knochen können Zähne tragen. Der Meckel'sche Knorpel umgibt sich aussen und theilweise auch auf seiner Innenseite mit einem Dentale, dazu kommt noch durch Verknöcherung seines proximalen Endes ein Articulare und ferner kann noch ein Angulare und ein Coronoideum dazu treten. Vorne sind beide Unterkieferhälften durch Bindegewebe mit einander vereinigt.

Es erübrigt noch, jener Knochen des Teleostierschädels zu gedenken, die mehr als platten- oder spangenartige Vorwerke des Schädels imponiren und welche man in drei Gruppen zerfallen kann. Die erste haben wir als eine in der Continuität der Palatinspange perichondral sich entwickelnde Kette von Knochenlamellen bereits kennen gelernt, die zweite und dritte, welche aus reinen Hautverknöcherungen besteht, entwickelt sich einerseits in der Circumferenz der Orbita, andererseits in der Kiemenhautfalte (Opercularknochen). Ehe wir uns nun zu den beiden letzten wenden, müssen wir noch auf den mit der Palatinspange in engstem Connex stehenden Suspensorialapparat einen Blick werfen, und da sich derselbe in seiner fertigen Ausbildung ziemlich complicirt verhält, mag es passend sein, ihn in seiner Entstehung zu verfolgen. Der ursprünglich einfache Hyoidbogen spaltet sich nach Parker seiner ganzen Länge nach in zwei unmittelbar hinter einander liegende Stücke. Das vordere ist das Hyo-Mandibulare, das hintere das Kerato-Hyale oder das eigentliche Hyoid. Kurz darauf gliedert sich der primitive Mandibularbogen in ein kleineres proximales Stück, das Quadratum, und in ein viel längeres distales, den Meckel'schen Knorpel. Während nun das Quadratum vorne mit dem Palatinum zusammenfliesst, rundet es sich unten knopfartig ab und ist in eine tiefe Pfanne am Proximalende des Meckel'schen Knorpels eingelassen. Zugleich rückt es vom Schädel abwärts und in den dadurch entstehenden Zwischenraum schiebt sich das Hyomandibulare mit seinem distalen, verjüngten Ende von hinten herein und wird so, mit dem Quadratum in directe Berührung kommend, zum Träger des letzteren, sowie indirect zu dem des Meckel'schen Knor-

pels resp. der ganzen Mandibularspange. In seinem Perichondrium entstehen zwei Knochen, ein grösserer, das eigentliche Hyomandibulare, und ein kleinerer, griffelförmiger, distaler, das Symplecticum. Jener ist mit der Aussenwand der Gehörkapsel gelenkig verbunden, letzterer wird in eine Spalte am Hinterrand des Quadratum aufgenommen (Fig. 76, *D*).

Während dieser Vorgänge ist das Kerato-Hyale an der Hinterseite des Hyomandibulare allmählig nach unten gerutscht, bleibt aber an der zwischen letzterem und dem Symplecticum existierenden Knorpelcommissur durch eine kleine Knorpelspange, das *Interhyale*, angeheftet (vergl. Fig. 76, *D* und Fig. 80). Am Hinterrand der Oberhälfte des Hyomandibulare existirt eine mit Knorpel überzogene Protuberanz zur Gelenkverbindung mit dem grössten Knochen des Kiemendeckels, dem Operculum. Das Kerato-Hyale gliedert sich weiterhin in mehrere und zwar meistens in drei Abschnitte, die von oben nach unten die Namen Epikeratohyale, Keratohyale und Hypohyale führen. Die letzteren werden häufig, wenn auch nicht immer, durch ein oft weit in die Zunge hinein sich erstreckendes Basilhyale oder *Os entoglossum* in der ventralen Mittellinie vereinigt. In ganz analoger Weise gliedern sich, wie wir schon in der Einleitung zum Schädel skelet gesehen haben, die meist in der Fünfzahl auftretenden Branchialbogen in ein Pharyngo-, Epi-, Kerato- und Hypobranchiale, die alle einzeln verknöchern können. Kiemen tragen meist nur die vier ersten und nach hinten nehmen sie, wie wir dies bei allen Wirbelthieren beobachten, an Grösse und reicher Gliederung ab und werden basalwärts durch, sowohl nach Zahl als nach Form sehr variirende Copulae oder Basibranchialia in der Mittellinie vereinigt. An den verschiedensten Stellen kann die der Schlundseite zugekehrte Fläche der Kiemenbogen zahnartige Bildungen tragen.

In der Umgebung des *Bulbus oculi* entwickelt sich bei den meisten Knochenfischen ein aus kleineren oder grösseren, dünnen Lamellen bestehender *Orbitalring*. Er kann, wie z. B. bei *Coregonus*, theilweise doppelt sein — und ist wohl ursprünglich aus Schuppen entstanden zu denken. Wir werden ähnlichen Bildungen erst wieder bei den Sauropsiden begegnen, obgleich man an keine genetischen Beziehungen zwischen beiden denken darf.

In der beim Embryo an der Hintercircumferenz des Hyomandibulare existirenden Hautfalte entwickeln sich meistens vier, den Kiemendeckel componirende Opercularstücke, nämlich ein meist halbmond förmiges *Praeoperculum*, ein mit dem Hyomandibulare articulirendes *Operculum*, ein *Inter-* und *Suboperculum*. Ihre Oberfläche zeigt gewöhnlich von einem Ossificationspunkt ausgehende radiäre Sculpturen und zahlreiche, in Schleimkanäle führende Oeffnungen. Bei Siluroiden kann die Zahl, ähnlich wie bei Ganoiden, beschränkt sein, insofern sich hier kein *Suboperculum* entwickelt. Die oben erwähnte Hautfalte setzt sich vom Hyomandibulare nach abwärts auf die Hinterseite des Keratohyale fort und

in ihr entwickelt sich zum Schutz für den Kiemenraum eine grosse Zahl von schwach gekrümmten, oft dachziegelartig sich deckenden Kiemenhaut- oder Branchiostegalstrahlen.

CYCLOSTOMEN.

Wenn auch das eigentliche Cranium dieser Fischgruppe entwicklungsgeschichtlich von demjenigen der übrigen Vertebraten principiell nicht abweicht, indem auch hier die Trabekel, sowie die getrennt sich anlegenden Sinneskapseln den Grundplan vorzeichnen, so zeigt sich doch im übrigen, fertigen Schädelbau so viel Eigenthümliches, dass man dieses Kopfskelet nicht wohl zum Ausgangspunkt für dasjenige der übrigen Vertebraten benutzen kann. (Fig. 84.)

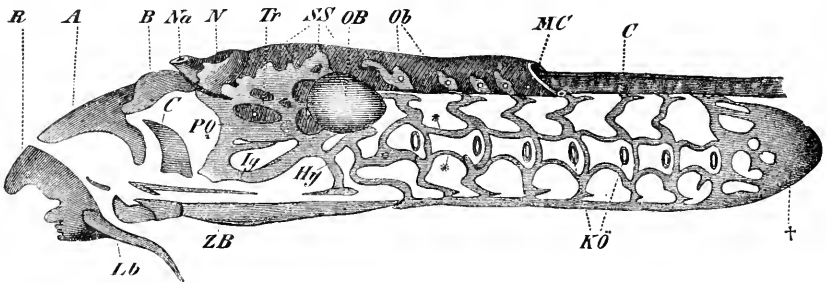


Fig. 84. Kopfskelet von *Petromyzon Planeri*. *Lb* Labialknorpel, *R* knorpelige, ringförmige Inlage des Saugmundes, *A*, *B*, *C* drei weitere Stützplatten des Saugmundes, *ZB* Zungenbein, *Na* Apertura nasalis externa, *N* Nasensack, *Tr* Trabekel, *PQ* Palato-Quadratum, *Jg* jugale (?), *SS* fibröses Schädelrohr, welches nach hinten bei *MC* (Medullarkanal) durchschnitten ist, *OB* Ohrblase. *Ob* obere Bogen, *Hy* Hyoid, *KÖ* Kiemenöffnungen. † hinterer Blindsack des Kiemenkorbs, * * Querspannen des Kiemenkorbs, *C* Chorda.

Es hat dies seinen Grund in der parasitischen Lebensweise dieser Thiere, wodurch gewisse Theile, wie z. B. der ganze Kieferapparat, eine Rückbildung oder wenigstens eine Veränderung erfahren, während andere neu entstehen oder den Schädel nach vorne röhrenartig verlängern. Diese neuen Erwerbungen, welche der Larve von *Petromyzon*, dem Querder, (*Ammocoetes*) noch fehlen, bestehen bei dem geschlechtsreifen Neunauge aus einem System dachziegelartig sich deckender Knorpelplatten, das nach vorne durch einen den Mundeingang umsäumenden Ringknorpel (*R*) abgeschlossen wird. (Fig. 84, *A*, *B*, *C*). Letzterer entwickelt auf seiner Innenfläche eine grosse Anzahl von Hornzähnen, mit welchen sich das an einem Wirth sich ansaugende Thier einbohren kann. Aus diesem Grunde hat man diese Fische als *Cyclostomen* sämtlichen übrigen, mit Kiefern begabten Vertebraten als den *Gnathostomen* gegenübergestellt und man ist umso mehr berechtigt, diese scharfe Trennungslinie zu ziehen, als auch das Visceralskelet eine ganz isolirte Stellung einnimmt. So besteht es bei *Petromyzonten* aus einem sehr

zierlichen, hyalinknorpeligen Gitterwerk, das von sieben Oeffnungen durchbrochen (*KÖ*) eine sehr oberflächliche, im Niveau der äussern Körperdecken befindliche Lage hat. Bei den übrigen Wirbelthieren ist es bekanntlich tief nach einwärts in den Bereich der Schlundwandungen versenkt und die einzige Bildung, die sich vielleicht damit vergleichen liesse, sind die sog. äusseren Kiemenbogen der Selachier. Nach hinten schliesst der Kiemenkorb ab mit einer fensterartig durchbrochenen Knorpelkuppel (*†*), welche das Herz umschliesst. Anklänge davon sind uns auch bei Selachiern begegnet. Bezüglich der feineren Verhältnisse des Kiemenkorbs muss ich auf die Abbildung (Fig. 84) verweisen.

Auf dem Uebergang der Seiten- in die Ventralfläche des am Mundeingang liegenden Ringknorpels finden sich zwei schlanke Labialknorpel und dicht dahinter treffen wir am Boden der Mundhöhle einen zum Sauggeschäft in Beziehung stehenden, complicirten Knorpelapparat (*ZB*), der vielleicht aus einem reich differenzirten Os entoglossum hervorgegangen ist. Was endlich das eigentliche Cranium betrifft, so baut es sich hauptsächlich aus der nach vorne sich verlängernden, skeletogenen Chordaschicht (*SS*) auf, welche einen häutigen, fibrösen Sack formirt und ohne Gelenkverbindung direct in den Wirbelkanal sich fortsetzt (*MC*). Seitlich und basalwärts finden sich als Stützelemente die trabecularen Knorpelmassen (*Tr*). Sie unterliegen nach Form und Ausdehnung grossen individuellen Schwankungen. Die Chorda persistirt wie bei Selachiern, Dipnoern und Ganoiden intracraniell das ganze Leben hindurch und erstreckt sich weiter in die Basis cranii hinein, als bei irgend einem andern Wirbelthier.

Die grossen knorpeligen Ohrblasen (*OB*), in denen sich so wenig Knochen entwickeln, als in irgend einem andern Theil des Cyclostomenschädels, sind mit dem Hinterende der Trabekel innig verwachsen. An ihrem vorderen und unteren Umfang entsenden sie spangenartige Ausläufer, die man vielleicht mit einem Suspensorium, einem Palatinum, Jugale und Hyoid vergleichen darf (*PQ*, *Ig*, *Hy*).

Eine ganz besondere Beachtung verdient der knorpelig-fibröse Riechsack (*N*), welcher nicht wie bei den übrigen Vertebraten ventralwärts (Selachier) oder vorne am Schädel, sondern in Anpassung an das Sauggeschäft dorsalwärts ausmündet (*Na*); ferner legt sich derselbe nicht paarig an, sondern ist und bleibt von Anfang an unpaar (Monorhinen, Häckel). Dieser Punkt zusammen mit dem eigenartigen Visceralskelet und Saugapparat genügen schon, um den Cyclostomen eine ganz isolirte Stellung im zoologischen System anzuweisen.

Während das Riechorgan der Neunaugen nur eine kurz Halsige, gegen die Mundhöhle blind geschlossene Flasche darstellt, ist es bei den Myxinoiden zu einer langen, von Knorpelringen umspannten Röhre kaminartig ausgewachsen (vergl. das Cap. über das Riechorgan). Ausserdem aber unterscheidet es sich dadurch wesentlich

von dem der Petromyzonten, dass es durch einen langen Nasen-Gaumengang mit dem Cavum oris in Communication steht, so dass also hier das sonst nur für luftathmende Wirbelthiere charakteristische Verhalten gegeben ist.

Die isolirte Stellung der Cyclostomen macht es sehr schwierig, diese Fischgruppe in irgendwelche genetische Beziehung zu andern Wirbelthieren zu bringen und alle darauf gerichteten Speculationen müssen vor der Hand als sehr gewagt bezeichnet werden. Gleichwohl will ich nicht unerwähnt lassen, dass gewisse Entwicklungsstadien der ungeschwänzten Batrachier auffallende Aehnlichkeit mit dem Schädel des Ammonoetes besitzen, so dass man vielleicht beide als aus einer gemeinsamen Stammform entsprungen betrachten darf (Huxley).

Amphibien.

URODELEN.

Ihr Kopfskelet unterscheidet sich von dem der Fische hauptsächlich durch negative Charaktere, nämlich einerseits durch geringere Entwicklung des Chondrocraniums, andererseits durch eine geringere Zahl von einzelnen Knochen. Der Knorpelschädel setzt sich folgendermaassen zusammen. Hinten liegt bei der Larve eine das Foramen occipitale umgrenzende Spange, an deren ventraler Circumferenz nach hinten zwei Gelenkhöcker zur Articulation mit dem ersten Wirbel auswachsen, während sie nach vorne continuirlich in die Ohrblasen resp. in die dieselben verbindende Basilarplatte übergeht. Die Chorda geht bei erwachsenen Urodelen meist spurlos zu Grunde, tritt aber in wichtige Beziehungen zur ersten Wirbelanlage, welche, wie ich bei der Wirbelsäule bereits dargethan habe, in den Schädel mit einbezogen wird.

Mit den Ohrkapseln hängen die die Seitentheile des Craniums bildenden Trabekel continuirlich zusammen und nach vorne in der Ethmoidgegend kommt es zur Bildung der uns schon von den Fischen her bekannten Antorbitalfortsätze, welche entweder frei nach aussen ragen und von den Nasenkapseln getrennt bleiben (Ichthyoden und einige Salamandrinen), oder in deren Knorpelmasse mit einbezogen werden (Derotremen, Salamandrinen). Praecranial fließen die Trabekel zu einer zwischen den Nasensäcken als Septum eingekeilten Internasalplatte von beiden Seiten zusammen und von hier aus wachsen lateralwärts gegen das Cavum nasale zu Fortsätze aus, welche einen Theil des Nasenbodens formiren, während im Nasendach sich ein eigener Knorpel entwickelt. Die Internasalplatte kann sich in dorso-ventraler Richtung verdicken, so dass die Schädelhöhle nach vorne durch eine knorpelige, von den Riechnerven durchbohrte Lamina cribrosa abgeschlossen wird (Siren, Menopoma, Cryptobranchus, Salamandra, Amblystoma). In anderen Fällen wird der vordere Abschluss durch eine fibröse Haut (die meisten Sala-

mandrinen) oder durch besondere Modificationen der Stirnbeine zu Stande gebracht (*Salamandrina persp.*, *Menobranthus*, *Proteus*, *Amphiuma*) (Wiedersheim).

Wir sehen also, dass das Primordialcranium in seiner mittleren (orbitalen) Partie ventral- und dorsalwärts eine grosse Fontanelle besitzt, welche unten vom Parasphenoid (Fig. 85, 86, *Ps*), dem Vomer (*Vö*) und dem Palatinum (*Pl*), oben von den beiden Frontalia und Parietalia (Fig. 86, *F*, *P*) ausgefüllt wird.

Fig. 86.

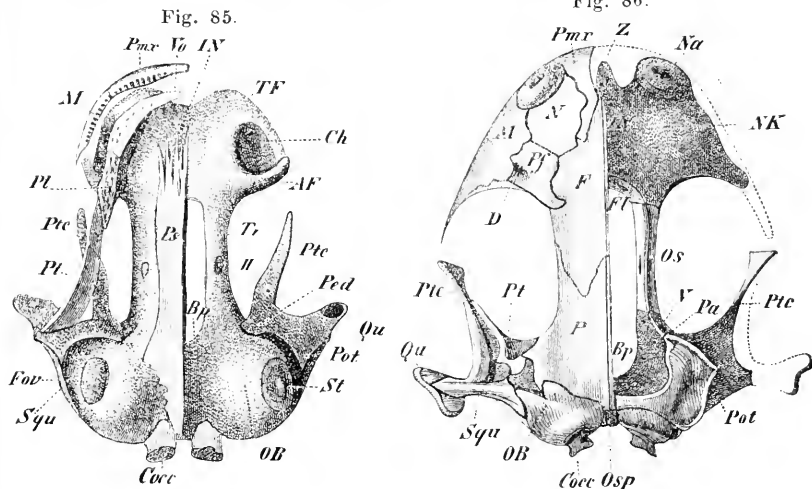


Fig. 85.

Fig. 87.

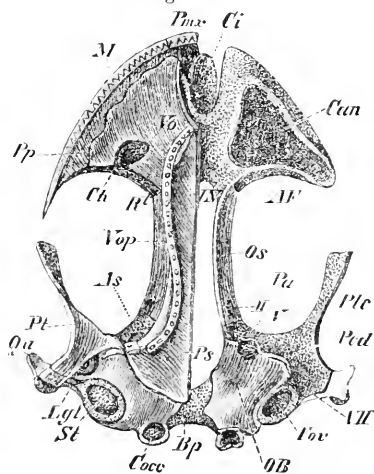


Fig. 85. Schädel eines jungen Axolotls (Ventralansicht).

Fig. 86. Schädel von *Salamandra atra*. (Erwachsenes Thier, Dorsalansicht)Fig. 87. Schädel von *Salamandra atra*. (Erwachsenes Thier, Ventralansicht.)

Tr Trabekel, *OB* Ohrblasen, *Fov* Fenestra ovalis, welche auf der einen Seite vom

Stapes (*St*) verschlossen dargestellt ist, *Lgt* Bandapparat zwischen letzterem und dem Suspensorium des Unterkiefers, *Coc* Condyli occipitales, *Bp* knorpelige Basilarplatte zwischen den beiden Ohrblasen, *Osp* dorsale Spange des Occipitalknorpels, *IN* Internasalplatte, welche seitlich zu den die Choane begrenzenden Fortsätzen (*TF* und *AP*) auswächst, *NK* Nasenkapsel, *Can* Cavum nasale, *Na* äussere Nasenöffnung, *Fl* Durchtrittsöffnung für den Riechnerven, *Z* Zungenartiger Knorpelauswuchs der Internasalplatte, welcher als Dach für das Cavum internasale fungirt (Fig. 87). *Qu* Quadratum, *Ptc* knorpeliges Pterygoid, *Pot* Processus oticus-, *Ped* Pediculus-, *Pa* Proc. ascendens des Quadratum. *Ps* Parasphenoid, *Pt* knöchernes Pterygoid, *Vo* Vomer, *Pp* Palatinum, *Pp* Gaumenfortsatz desselben, *Vop* Vomero-palatinum, *Pmx* Praemaxillare, *M* Maxillare, *Os* Orbito- und *As* Alisphenoid, *N* Nasale, *Pf* Praefrontale, bei *D* vom Thränen-Nasengang durchbohrt, *F*, *P* Frontale und Parietale, *Squ* Squamosum, *II* Opticus-, *V* Trigeninus-, *VII* Facialis-Loch, *Rt* Eintrittsstelle des Ramus nasalis Trigemini in die Nasenkapsel.

Die beiden letzteren können sehr rudimentär bleiben, so dass zeitlebens auf der Schädeloberfläche eine häutige Fontanelle existirt (Batrachoseps). In andern Fällen hingegen können sie so stattlich entwickelt sein, dass sie noch seitwärts schirmdachähnlich über die Orbita vorspringen und sich durch senkrechte Fortsätze auch noch am Aufbau der seitlichen Schädelwand beteiligen (*Salamandrina persp.*; Tritonen u. a.).

Vorne auf dem Dach der Nasenkapseln entstehen die Nasalia (*N*) und nach hinten und aussen davon die vom Thränen-Nasengang durchbohrten Praefrontalia (Fig. 86, *Pf*). Letztere können (*Ranodon* und *Ellipsoglossa*) jederseits auch doppelt vorhanden sein und in diesem Fall ist dann das vordere von jenem Kanal durchsetzt. Bei den höheren Urodelen, wie z. B. bei den Tritonen, kann sich das Praefrontale durch einen gegen die Orbita hinab gerichteten Fortsatz an der hinteren Begrenzung der Nasenhöhle beteiligen und vertritt hier zugleich das Lacrimale. Vorne und seitlich ist die Regio nasalis umrahmt von den Praemaxillaria und Maxillaria (*Pmx* und *M*). Doch können sich diese Knochen durch Bildung von Gaumenfortsätzen auch am Boden der Nasenhöhle beteiligen (Fig. 87, *Pp*, bei Tritonen, *Salamandra persp.*, *Desmognathus* am stärksten ausgeprägt), andererseits vervollständigen sie auch das Dach und die Seitenwände der Nasenkapseln. Der Zwischenkiefer legt sich stets paarig an und bleibt auch häufig so bestehen oder fliessen beide Hälften, wie z. B. bei *Batrachoseps*, *Desmognathus* und Tritonen, zu einem uupaaren Knochen zusammen. Zwischen beiden Nasenhälften, im eigentlichen Septum existirt bei allen Salamandrinen ohne Ausnahme eine von einer Schleimdrüse erfüllte Höhle (Cavum internasale resp. intermaxillare) von grösserer oder geringerer Ausdehnung. Bei den niederen Formen ist sie allseitig nur von Knorpel oder Bindegewebe begrenzt, bei den höheren aber wird sie von knöchernen Wänden umschlossen, welche vornehmlich durch die Praemaxillaria, den Vomer und die Frontalia gebildet werden (Fig. 87, *Ci*).

Der Boden der Regio nasalis wird in der Mittellinie vom vorderen Schnabel des Parasphenoids (*Ps*) und seitlich von den breit auswachsenden Vomerplatten (*Vo*) gebildet. Letztere umschliessen

mehr oder weniger vollständig die hinteren Nasenlöcher (Choanen, Fig. 87, *Ch*) und fliessen bei Salamandrinen mit den Palatina nach hinten zu langen, zahntragenden Spangen zusammen, die entweder eine quere (Amblystoma, Ranodon) oder schiefe (Batrachoseps, Desmognathus, Ellipsoglossa) oder endlich eine der Längsaxe des Schädels entsprechende gerade oder auch geschlängelte Richtung haben können (Salamandra, Triton). Im letzteren Fall (Fig. 87, *Vop*) sind sie mit der Unterfläche des Parasphenoids enge verlöthet und reichen bis in die Gegend der Ohrkapsel nach rückwärts.

Die Palatina, welche bei sämtlichen Urodelen als kleine Plättchen unmittelbar hinter dem Vomer entstehen, wachsen später, den Boden der Orbita stützend, nach hinten und aussen zu einer langen und dünnen Lamelle aus, die sich mit dem unteren Ende des Quadratum in Verbindung setzt resp. dasselbe ventral einschneidet und die mit der prootischen Gegend articuliren kann. Diese Lamelle, das knöcherne Pterygoid der Autoren, kann so breit werden, dass sie fast den ganzen Boden der Augenhöhle bildet (Menopoma, Cryptobranchus) oder ist sie gar nicht entwickelt (Siren, Spelerpes, Batrachoseps, Desmognathus). Von ihrem Vorderende gliedert sich das zahntragende Palatinum ab (Fig. 85, *Pt* und *Pl*) (Salamandrinen) oder bleibt es zeitlebens damit verbunden (Menobranchus Proteus).

Ausser dem Vomer und Palatinum trägt auch noch das Praemaxillare und Maxillare, sowie das Spleniale und Dentale Zähne; bei der Gattung Spelerpes findet man eine Menge Zähne büstenartig auf dem Parasphenoid angeordnet und in ganz ähnlicher Weise begegnen wir ihnen auch auf dem Vomer von Siren lacertina. Beides ist als ein altes Erbstück von den Fischen her aufzufassen. Die Vorderenden beider Unterkieferhälften sind durch Bindegewebe miteinander vereinigt.

Bei Plethodon glutinosus findet sich im Cavum nasale die erste Spur einer knorpeligen, muschelartigen Einragung, die uns beim Geruchsorgan näher beschäftigen soll.

Die Regio petroso-occipitalis stellt bei erwachsenen Salamandrinen eine fast ganz homogene, durch die vorspringenden, halb-cirkelförmigen Kanäle charakterisirte Knochenmasse dar, die sich aber beim Studium der Entwicklungsgeschichte als von mehreren Centren ausgehend erweist. So entsteht im Bereich der Occipitalcondylen rings um das Vagusloch ein Occipitale laterale, doch kommt es nicht zur Vereinigung von beiden Seiten, sondern stets bleibt sowohl dorsal als ventral in der Mittellinie ein grösserer oder kleinerer Abschnitt des primordialen Knorpels unverknöchert (Fig. 86, 87, *Osp*, *Bp*). Das bei Fischen beobachtete Supra- und Basi-Occipitale, sowie das Occipitale externum (Epioticum) kommt bei Salamandrinen nicht zur Entwicklung. In der Ohrgegend dagegen tritt ein stattliches Prooticum, sowie ein hinteres Stück auf, das einem Opisthoticum und Pteroticum entspricht. Bei Ichthyoden legt sich auch noch ein Epioticum an. Diese einzelnen Knochen bleiben bei Ichthyoden, Derotremen und einigen Salamandern das ganze

Leben durch grössere oder kleinere Knorpelcommissuren getrennt, bewahren also ein embryonales Verhalten.

Sehr wichtig ist das Auftreten einer grossen Oeffnung unten und aussen an der Capsula auditiva aller Urodelen. Es ist dies das zur Anatomie des Gehörorgans in wichtiger Beziehung stehende Foramen ovale, das anfangs nur von einer Membran, später aber von einer knorpeligen oder knöchernen Platte, dem sog. Stapes verschlossen wird (Fig. 85, 87 *Fov, St*). Der Stapes entsteht dadurch, dass sich von der vorderen Circumferenz des ovalen Lochs eine Art Knorpelfalte über letzteres herüberlegt, die sich dann von ihrem Mutterboden abschnürt und auf ihrer Oberfläche einen knorpeligen oder knöchernen Stiel (Columella) entwickelt, welcher sich entweder direct oder mittelst eines Ligamentes am Suspensorium befestigt (Fig. 87, *Lgt*). Woher sich die Columella entwickelt, ob sie vom zweiten Kiemenbogen herrührt und einem Hyomandibulare entspricht, erscheint noch nicht sicher ausgemacht.

In der Trabekularsponge kommt es zu Verknöcherungen und zwar zuerst vorne oder in der Circumferenz des Opticusloches (Orbito-Sphenoid, Fig. 86, 87, *Os*). Der hintere vor der Gehörkapsel liegende Abschnitt bleibt häufig knorpelig (Salamandra, Spelerpes u. v. a.) oder kann er vom Prooticum aus verknöchern (Alisphenoid, Tritonen).

Was den Suspensorialapparat der Urodelen betrifft, so ist er wesentlich einfacher als bei Fischen. In erster Linie muss hervorgehoben werden, dass sich das Hyomandibulare gar nicht mehr daran betheiligt, indem das Quadratum allein den Träger des Unterkiefers repräsentirt (Fig. 85—87, *Qu*). Es ist dies eine kleine auf die bekannte Weise entstehende Knorpelsäule, welche sich mittelst dreier Fortsätze erst secundär mit dem Schädel verbindet. Der eine, den wir Processus ascendens nennen wollen (*Pa*), verwächst mit dem Hinterende der Trabekel zu einer Masse und kann das Trigemulusloch in zwei Oeffnungen spalten. Der zweite, der eigentliche Stiel oder Pediculus (*Ped*), verwächst meistens mit der Basis der Hörkapsel und der dritte endlich, der Processus oticus (*Pot*), geht mit der äusseren und seitlichen Fläche der Capsula auditiva eine Gelenkverbindung ein (Ph. Stöhr). Bei der Larve passt das knopfartige Unterende des Quadratus in eine entsprechende Pfanne am Unterende des Meckel'schen Knorpels, formirt also ein Fisch- oder Dipnoër-Gelenk, später aber wird das Verhältniss geradezu umgekehrt d. h. das gehöhlte, und jetzt zum grossen Theil verknöcherte Quadratum nimmt einen Höcker des Meckel'schen Knorpels in sich auf. Die Richtung des Quadratus geht bei der Larve anfangs schief nach vorne und abwärts, also mit der Längsaxe des Schädels fast parallel, ein Verhalten, das bei Ichthyoden persistirt. Schon bei Derotremen (Menopoma, Cryptobranchus) und noch mehr bei manchen Salamandrinen, wie z. B. bei Ranodon, richtet es sich nach aussen und etwas nach hinten, wodurch eine grössere Weite der Mundspalte erzielt wird. Auf

der Aussenseite des Quadratum (in seinem Perichondrium) entsteht ein neuer Knochen, das Squamosum (Fig. 86, *Sq*), das gewöhnlich nur eine dünne, spießartige Lamelle darstellt, in andern Fällen aber an seinem proximalen Ende zwei Fortsätze entwickeln kann, einen hinteren und einen vorderen. Der erstere davon verbindet sich mit einem entsprechenden Fortsatz des Frontale zu einer Art Fronto-temporal-Spange (viele Tritonen, Salamandrina persp.).

Erst ziemlich spät, nachdem die knöcherne Pterygoidspange sich schon gebildet hat, wächst aus der vorderen Circumferenz des Quadratknorpels ein knorpeliger Processus pterygoideus heraus. Er wendet sich am Boden der Orbita anfangs nach vorn und einwärts und erst später nach auswärts gegen die hintere Spitze des Oberkiefers (Fig. 85—87, *Ptc*). Dabei liegt er dorsalwärts von dem knöchernen Pterygoid in einer Rinne desselben oder auch vollständiger von ihm umwachsen (Menopoma). Siren lacertina fehlt mit dem knöchernen Pterygoid auch ein knorpeliges und auch bei den übrigen Ichthyoden, welche ein knöchernes Pterygoid besitzen, kommt ein knorpeliges nicht zur Entwicklung. In Berücksichtigung des ontogenetisch relativ spät auftretenden, knorpeligen Pterygoids ist man zu der Annahme berechtigt, dasselbe für eine von den Urodelen neu erworbene Bildung zu halten, die mit dem Palatoquadratbogen der Fische nichts zu schaffen hat. In dem fast vollständigen Schwund des letzteren liegt einer der Hauptdifferenzpunkte zwischen dem Fisch- und Urodelschädel (Parker).

Das Visceralskelet ist bei den Urodelen im Allgemeinen sehr einfach gestaltet, unterliegt aber, abgesehen von der Mandibularspange, ausserordentlich vielen Variationen, die sich zum grossen Theil mit der Art der Nahrungsaufnahme in Verbindung bringen lassen. Der Hyoidbogen, welcher in grösserer oder geringerer Ausdehnung verknöchern kann, entwickelt zuweilen an seinem distalen Ende ein Hypohyale. Sein proximales Ende ist mit demjenigen der Mandibel und hie und da auch an der hinteren Circumferenz des Suspensoriums mit dem Stapes verbunden. Ein Spritzloch legt sich bei Urodelen nicht mehr an. Interessant ist eine an der hinteren Circumferenz des Hyoidbogens von Urodelenlarven auftretende Hautfalte, die sich nach Art eines Operculums über die Kiemenöffnung nach hinten wegschiebt. Hinter dem Hyoid liegen vier eigentliche Branchialbogen, die auf ihrer medialen Circumferenz, ähnlich wie wir dies bei Fischen bemerkt haben, zahnartige Knorpelprominenzen tragen. Der hinterste trägt keine Kiemen mehr und zeigt sich, wie auch schon der vorletzte, durchaus rudimentär. Er ist nur eingliedrig und entspricht einem Epibranchiale. Am ersten und zweiten Kiemenbogen kann man im Larvenstadium deutlich noch ein Kerato-branchiale unterscheiden; nur diese zwei, sowie die Hypohyalia verbinden sich mit einem der beiden in der ventralen Mittellinie entwickelten Copularia. Das hintere, welches gabelig gespalten ist und nie Kiemenbogen trägt, rückt später nach hinten und tritt zum Larynx in Beziehung (Os thyroideum). Im

Laufe der Entwicklung gehen mit dem Branchialapparat grosse Veränderungen vor, die zwei hintersten Bogen schwinden ganz, während die vorderen nach Lage und Form Veränderungen eingehen und mehr oder weniger verknöchern (Salamandrinen).

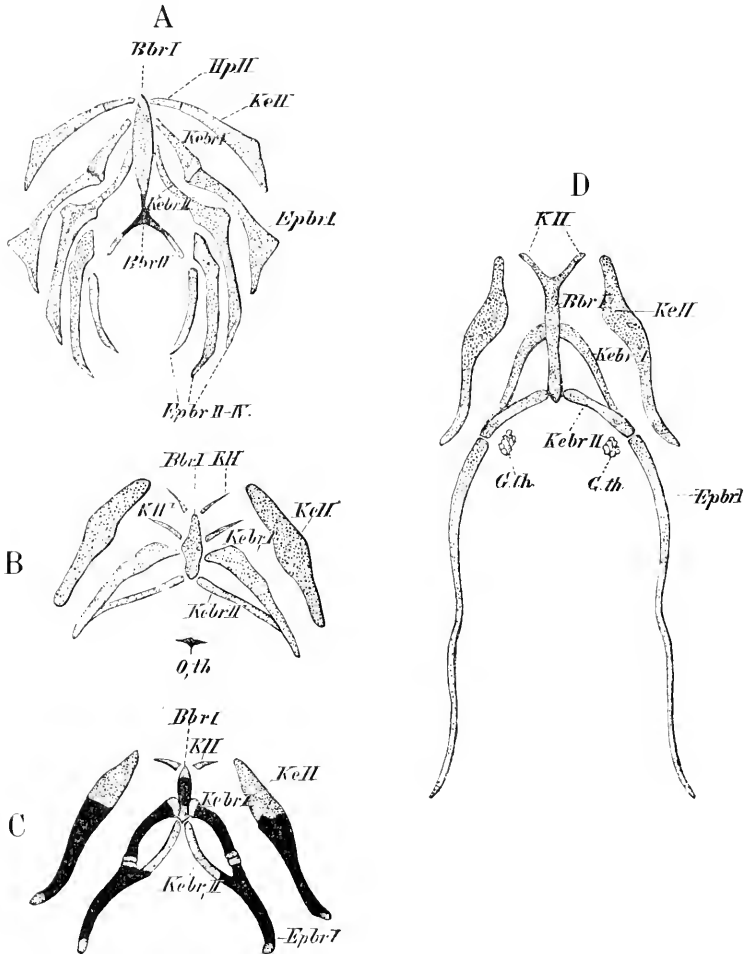


Fig. 88. Zungenbein-Kiemenbogen-Apparat von Urodelen.

A Axolotl (*Siredon pisciformis*). B *Salamandra maculata*. C *Triton cristatus*. D *Spelerpes fuscus*.

Bbr I, II Erstes und zweites Basibranchiale, *KeH* Keratohyale, *HpII* Hypohyale, *Kebr I, II* Erstes und zweites Keratobranchiale, *Epbr I—IV* Erstes bis viertes Epibranchiale, *KII, KII¹* Vorderes und hinteres Paar der kleinen Zungenbeinhörner *O,th* Os thyroideum, *G,th* Glandula thyroidea.

Bei Spelerpes kann das erste Epibranchiale zu einem enorm langen Knorpelfaden auslaufen, welcher die seitliche Halsgegend

umgreift und sich noch weit unter die Haut des Rückens erstreckt. Er steht in Beziehung zu einer sehr complicirten Musculatur, mittelst deren die Zunge dieses Thieres, ähnlich wie bei Chamaeleonten, weit aus dem Munde hervorgeschleudert werden kann (Wiedersheim).

Obleich ich schon in der obigen Darstellung häufig auf den Schädel der Ichthyoden zu sprechen gekommen bin, so möchte ich doch folgende Punkte, wodurch er sich dem Kopfskelet der Salamandrin scharf gegenüberstellt, noch hervorheben. Die Trabekel erhalten sich zeitlebens bei Menobranchus in voller Ausdehnung in Form von zwei dünnen Knorpelstäben unverknöchert. Hinten bleiben sie unverbunden, so dass die Chorda gar nicht von Knorpel umwachsen wird. Nur an ihrer ventralen Seite, an der unteren Circumferenz des Foramen magnum findet sich eine schmale, die beiden Ohrblasen verbindende Knorpelcommissur als spärliche Andeutung der Parachordalelemente. Vorne fließen sie erst fast unmittelbar hinter der Schnauzenspitze zu einer horizontalen, ringförmig durchbrochenen Internasalplatte zusammen.

Die Riechorgane liegen, und dies gilt in gleicher Weise auch für Siren und Proteus, unmittelbar unter der äussern Haut und sind durch langgestreckte, wurstförmig gekrümmte Blasen repräsentirt, deren Wände sich aus einem zierlichen Knorpelgitter aufbauen. Die Stirnbeine schicken, worauf ich schon bei Proteopterus vorübergehend aufmerksam gemacht habe, medianwärts von den Trabekularspangen senkrechte Fortsätze nach abwärts zum lateralen Rande des Parasphenoids und bilden so die knöchernen Seitenwände des Schädels. Eine Maxille ist, wenn sie überhaupt vorkommt, sehr rudimentär. Proteus stimmt mit Menobranchus fast vollständig überein und Siren, sowie die Derotremen (von diesen Menopoma wenigstens) lassen sich hinsichtlich ihres Schädel skeletes nach dem Bauplan der Salamandrin beurtheilen.

Kein einziger Knochen im Urodelschädel bildet sich endochondral, sondern alle entweder nur in Bindegewebe oder im Perichondrium. Die letztere Klasse von Knochen lässt

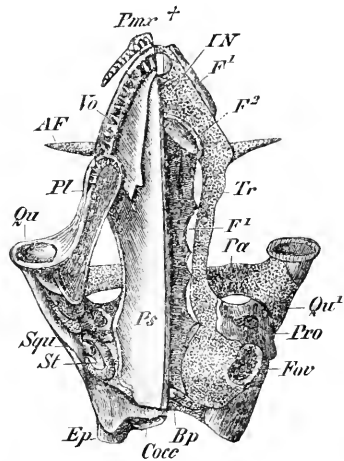


Fig. 89. Schädel von Menobranchus lateralis, ventrale Ansicht. Coc Condylus occipitalis, Bp Basale (knorpelige) Occipitalspange. Ep Epioticum, Ps Parasphenoid, Vo Vomer, Pmx Praemaxillare, † Kreisrunder Ausschnitt im vordersten Ende der aus dem Zusammenfluss der Trabekel hervorgegangenen Internasalplatte, LN, F¹, F² Absteigende Fortsätze des Os frontale, Tr Trabekel, AF Antorbitalfortsatz, Pl Palatinum, Qu Knöcherner, die Gelenkpfanne für den Unterkiefer bildender Theil des Quadratum, Qu¹ Knorpeliger Theil des Quadratum. Pa Processus ascendens desselben, Pro Prooticum, Fov Fenestra ovalis, auf der andern Seite des Schädels durch den Stapes St verschlossen, Squ Squamosum.

sich wieder in zwei Rubriken bringen, je nachdem der Knochen dem Knorpel zeitlebens nur auflagert oder ihn, centralwärts wuchernd, allmählig zu theilweisem oder völligem Schwund bringt. Dahin gehören bei Urodelen die Exoccipitalia, die im Bereich der Ohrkapsel sich entwickelnden Knochen (Otica, Huxley), die Ali- und Orbito-sphenoide, resp. das durch deren Vorderenden gebildete Ethmoid (Lamina cribrosa).

In früheren Erdperioden zeigte sich der Schädel der geschwänzten Amphibien, wie z. B. derjenige der Labyrinthodonten und Ganocephalen, von einer viel grösseren Menge von festen und starken Knochenschildern überzogen und allgemein verbreitet war ein, vermuthlich zum Gehörorgan (Aquaeductus vestibuli) in Beziehung stehendes Loch in der Parietalnaht, ganz ähnlich, wie es unsere heutigen Lacertilier besitzen. Fig. 90.

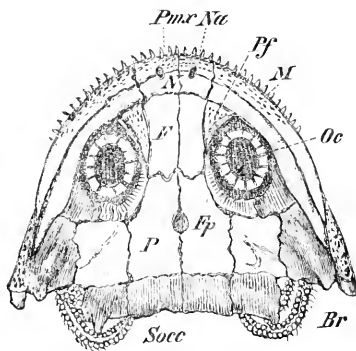


Fig. 90. Restaurirter Stegosaurier-schädel aus der böhmischen Gaskoble nach Fritsch. *Pmx* Praemaxilla, *M* Maxilla, *N* Nasale, *Na* Nasenloch, *P* Frontale, *Pf* Praefrontale, *P* Parietale, *Fp* Foramen parietale, *Socc* Supraoccipitale, *Br* Kiemensapparat, *Oc* knöcherner Scleralring.

In der Circumferenz der Orbita trifft man häufig einen knöchernen Scleralring, wie ihn auch Ichthyosaurus besass und wie er den heutigen Vögeln und einem Theil der Reptilien zukommt. Wenn man den an die Knochenganoiden erinnernden Reichtum von Kopfknochen der untergegangenen Amphibiengeschlechter, sowie ihre oft in's Ungeheuerliche gehenden Dimensionen (es kommen solche mit Schädeln von 3—4 Fuss Länge vor) erwägt, so sieht man sich gezwungen, wie wir dies auch von den heute lebenden Reptilien schon constatiren konnten, die heutigen Amphibien nur als schwache Ausläufer einer einst viel reicher entwickelten Thiergruppe aufzufassen. Directe Nachkommen jener Formen aus der Kohle sind uns wahr-

scheinlich nur noch in der kleinen Abtheilung der Gymnophionen erhalten.

GYMNOPHIONEN.

Ihr starker, rings von festen Knochen eingeschierter und dadurch zum Graben und Wühlen tauglicher Schädel zeigt manche Anklänge an jene ausgestorbenen Amphibiengeschlechter, in seinem Grundplan aber weicht er nicht viel von demjenigen der Urodelen ab und lässt sich wohl als aus einem solchen (wahrscheinlich von einem Amphiuma-artigen Thier) hervorgegangen auffassen. Sehr wichtig für das Verständniss desselben und gewissermaassen als Schlüssel dienend ist das Kopfskelet von *Siphonops* indistinct-

tus, bei welchem die Knochen noch nicht zu einer so engen Vereinigung gekommen sind, wie bei den übrigen Gymnophionen (Wiedersheim).

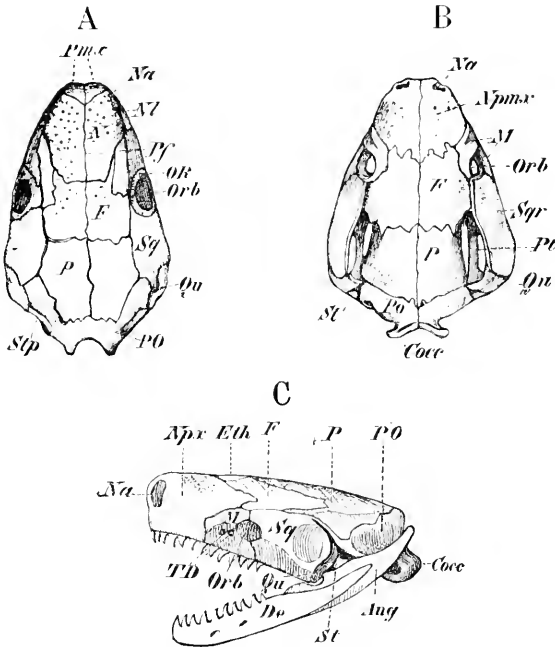


Fig. 91. Kopfskelet von Gymnophionen. A von *Epierium glutinosum*. B von *Siphonops instinctus*, beide von der Dorsalseite, C von *Siphonops annulatus*, seitliche Ansicht. *Pmx* Praemaxillare, *Nl* Nasale laterale, *Na* Apertura nasalis externa, *Npx*, *Npmx* Naso-praemaxillare, *N* Nasale, *Eth* Ethmoid, *F* Frontale, *Pf* Praefrontale, *P* Parietale, *PO* Petroso-occipitale. *Coc* Condyli occipitales, *Sq*, *Sqr* Squamosum, *Qu* Quadratum, *M* Maxillare mit den zwei Ausführungsgängen der Tentakeldrüse (*TD*), *Pt* Pterygoid, *St*, *Stp* Stapes, *Or* Knöcherner Orbitalring, *Orb* Orbita, *Ang* Angulare, *De* Dentale.

Das Chondrocranium geht so gut wie ganz verloren und höchstens erhalten sich einige schwache Spuren davon in der Nase und in der Alisphenoidgend.

Sehr complicirt ist das Cavum nasale, das ähnlich wie bei Anuren durch eine Art Gürtelbein vom Cavum cranii abgeschlossen wird und das, wie diese, ein unpaares Septum besitzt. Ich werde bei der Lehre vom Geruchsorgan ausführlich noch einmal darauf zurückkommen. Die Orbita ist gewöhnlich bis auf eine geringe Oeffnung von Knochen überwachsen, so dass für das rudimentäre Auge oft nur eine nadelstichgrosse Oeffnung übrig bleibt (*Coecilia*). Bei der Gattung *Epierium*, wo die Orbitalöffnung grösser ist, wird sie, wie bei Teleostiern oder fossilen Amphibien, von einem knöchernen Ring umgeben. Nach vorne und abwärts vom Orbitalloch liegt

eine zweite Oeffnung, auf deren Bedeutung ich aber erst in dem Capitel über das Geruchsorgan näher eingehen kann. Die Ohrkapsel stellt zusammen mit der Occipital-, Parasphenoid- und Trabecularregion eine homogene Knochenmasse dar, worin sich, ganz wie bei Urodelen, ein Foramen ovale und ein Stapes entwickelt.

Am Schädelgrund liegt ein starkes Parasphenoid oder ist es vielleicht ein aus Knorpel hervorgegangenes Basisphenoid im Sinn der Reptilien. Unterhalb desselben trifft man in der vordern Kopfgegend auf das reich bezahnte, zum Alveolarfortsatz des Maxillare und Praemaxillare concentrisch gelagerte Palatinum und den Vomer. Das mit dem Nasale häufig (Siphonops, Coecilia) verwachsene Praemaxillare, sowie das Maxillare erzeugt starke Gaumenfortsätze und letzteres ist mit dem Palatinum constant zu einer Masse verwachsen. Der Maxillar- sowie der Vomeropalatinbogen, zeichnet sich durch ein überaus starkes Gebiss aus und dasselbe gilt auch für die Mandibularspange, welche jederseits zwei Zahnreihen, eine obere und eine innere tragen kann. Das Quadratum fließt mit Ausnahme von Epicrium mit dem Pterygoid zu einer Masse zusammen und letzteres kommt, wie bei Urodelenlarven oder Ichthyoden, nach vorne und einwärts ziehend, in unmittelbare Berührung mit dem Palatinum. Mit der Maxilla ist das Palatinum durch ein sehr breites Jugale verbunden. Die Zahl und Anordnung der Knochen auf der Dorsalseite des Schädels entspricht im Wesentlichen derjenigen der übrigen Amphibien, nur dass das Gürtelbein (Ethmoid) eine mehr oder weniger grosse Strecke weit frei zu Tage treten kann (z. B. bei *Siphonops annulatus*).

An der Mandibel, in welcher der Meckel'sche Knorpel als dünner Faden persistirt und welche sich mittelst eines Fisch- oder Dipnoërgelenkes mit dem Quadratum verbindet, entwickelt sich ein Dentale, ein Articulare und Angulare. Nach hinten vom Gelenk setzt sie sich noch in einen langen, schlanken Fortsatz fort, wodurch sie sich zu einem zweiarmigen Hebel gestaltet, wie er bei dem Unterkiefer keines andern Amphibiiums zu Tage tritt.

Der Visceralapparat ist sehr dürftig und ganz hyalin, er besteht jederseits aus vier Halbbögen, wovon der erste (der Hyoidbogen) mit dem zweiten in der ventralen Mittellinie verwachsen ist, die beiden hinteren kleineren sind gegenseitig frei und der letzte umfasst den Larynx. Wie bei allen Amphibien, so geht auch bei Gymnophionen die Chorda intracranieell spurlos zu Grunde.

ANUREN.

Der Schädel der Anuren besitzt auf den ersten Blick sehr viel Uebereinstimmendes mit dem der Urodelen; er hat jedoch eine wesentlich andere und viel complicirtere Entwicklung durchzumachen. Das anfangs freie obere Ende des Meckel'schen Knorpels, also das Suspensorium, verschmilzt nicht nur vor der prootischen Gegend mit den Trabekeln, sondern wie bei *Petromyzonten* auch vorne mit

der Ethmoidgegend (Fig. 31, Ig), allwo dann an einem prominirenden Zapfen der anfangs noch ausserordentlich kurze Meckel'sche Knorpel articulirt. Dadurch kommt es also zur Bildung eines subocularen Knorpelbogens, von dessen oberer Kante ein den Temporalmuskel von aussen deckender Processus temporalis emporwächst.

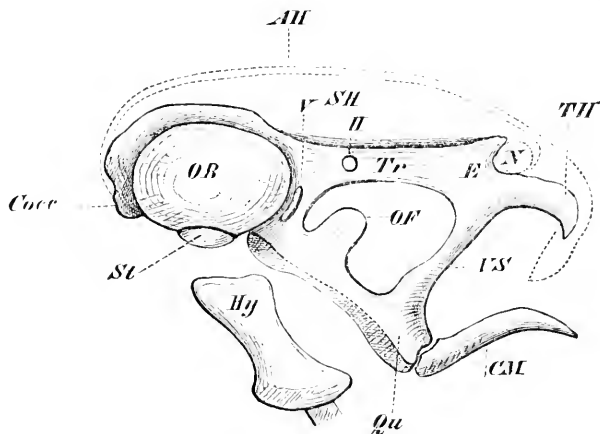


Fig. 92. Schädel einer Kaulquappe, deren Schwanz zu schrumpfen beginnt. Seitenansicht, ohne die Kiemenbogen. Nach Parker. *Cocc* Condylus occipitalis, *OR* Ohrblase mit dem Stapes *St*, *Tr* Trabekel, *TH* Trabekelhorn, *E* Ethmoid, *FS* Verbindungsspanne zwischen Ethmoid und Quadratum, *Qu* (Palatopterygoidstreifen) *OF* Orbitalfortsatz des subocularen Knorpelbogens. *II* Opticus *V* Trigeminusloch, *SH* Schädelhöhle, *AH* äussere Haut, *N* Nasenkapsel, *CM* Cartilago Meckelii, *Hy* Hyoid.

Das Thier hat zu dieser Zeit noch einen von Labialknorpeln und Hornzähnen gestützten Saugmund und stimmt also auch bezüglich dieses Punktes mit Cyclostomen überein. Später kommen die vom Vorderende des Trabekel sich abschnürenden oberen Labialknorpel zwischen Nasenkapsel und Praemaxillare zu liegen, während die unteren, vom Ventralende der Cartilago Meckelii sich abschnürend, zu einem Mento-Meckel'schen Knochen, also zu einer Art Zwischenkiefer der Mandibula sich umbilden. (Parker.)

Indem nun das freie, anfangs noch lateral von der Nase gelegene Stück des Suspensoriums, das Quadratum, immer mehr nach aussen und hinten zurückweicht, wird die zwischen ihm und der Ethmoidgegend liegende Commissur immer länger und länger zu einer Pterygopalatinspanne ausgezogen und diese tritt später, nachdem das Suspensorium an der hinteren Circumferenz der Orbita angelangt ist, an die Stelle des früheren Subocularbogens. Das Suspensorium strebt immer mehr einer Querstellung zu und währenddem geht sein Orbitalfortsatz einem allmählichen Schwund entgegen. Die Pterygopalatinspanne ist nun zu einem dünnen, die Orbita von aussen umgürtenden Streifen geworden, in dessen vorderem Abschnitt, welcher wie ein Antorbitalfortsatz nach aussen

vorspringt, sich das Os palatinum entwickelt, während in seinem hinteren Bereich das knöcherne Pterygoid entsteht. Es liegt darin ein grosser Unterschied zwischen dem Urodelen und Anurenschädel und die Kluft wird noch durch folgende Punkte sehr vergrössert. Aus dem letzten Rest des oberen Endes der ersten Kiemenpalte, seitlich von der primitiven Ohrkapsel bildet sich bei Anuren ein theils knöchernes, theils knorpelighäutiges Cavum tympani, welches durch ein, im Niveau der äussern Haut gelegenes Trommelfell (Membrana tympani) nach aussen abgeschlossen wird, während es nach innen durch die Ohrtrumpete (Tuba Eustachii) mit der Mundhöhle communicirt. Im Innern entsteht eine vom Foramen ovale bis zum Suspensorium und dem Trommelfell sich erstreckende, aus vier Stückchen componirte, knorpeligknöcherne Kette, die man mit Columella bezeichnet. Die Membrana tympani wird rings durch einen knorpeligen, aus einem hinteren Fortsatz des Suspensoriums gebildeten Paukenring gestützt.

An der Stelle, wo die Trabekel zur Bildung einer Ethmoidplatte von beiden Seiten zusammenfliessen, entsteht eine Verknöcherung, welche auf das Dach, die Basis und die Seitenwände des Schädels übergreift. Daraus resultirt ein homogener Knochenbecher, der den vorderen Schädelabschluss zu Stande bringt und der, in der Medianebene durch eine senkrechte Lamelle in zwei Hälften getheilt, die Riechnerven durchpassiren lässt. Dieser Bildung, welche von Cuvier den Namen Gürtelbein (Os en ceinture) und von Parker den Namen Sphenethmoid erhalten hat, sind wir bei Gymnophionen schon einmal in ähnlicher Weise begegnet.

Mit Ausnahme einer kleinen paarigen Parietal- und einer unpaaren Frontalfontanelle legt sich der ganze Schädel der Anuren als eine continuirliche Knorpelkapsel an, an deren vorderem Umfang die Nasenkapseln fast ausschliesslich als Auswüchse der sog. Trabekularhörner entstehen (Born). Auf die ziemlich complicirten Details kann erst bei der Lehre vom Geruchsorgan eingegangen werden.

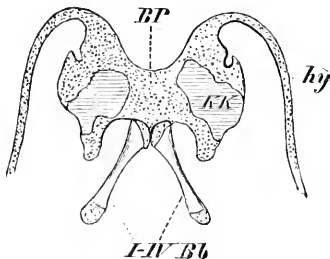


Fig. 93. Zungenbein-Kiemenbogen-Apparat von *Bombinator igneus*. BP Basalplatte mit Kalkknorpel KK, hy Hyoid, I-IV Bb Erster bis vierter Branchialbogen.

Der Hyoid- und Branchialapparat erfährt bei Anuren eine bedeutende Rückbildung und nichts deutet mehr auf ein Hyomandibulare, das wir auch schon bei den Urodelen vermissten und welches nun ein für allemal in der Wirbelthierreihe erloschen scheint. Während Vieles von dem Kiemenbogenapparat schwindet, fliessen die basalen Theile zu einer breiten, am Boden der Mundhöhle liegenden, knorpelig - knöchernen Platte zusammen. Die daran befindlichen Fortsätze entsprechen theils dem Hyoidbogen, dessen proximales

Ende sich aussen an der Ohrkapsel befestigt, theils dem ersten bis vierten Kiemenbogen. Bezüglich der einzelnen Details verweise ich auf die Fig. 93.

Die Knochen des ausgewachsenen Schädels sind nicht so zahlreich, wie bei Urodelen; die Stirn- und Scheitelbeine fließen jederseits zu einer einzigen Knochenplatte, einem Frontoparietale, zusammen und nach vorne davon liegt das Gürtelbein frei zu Tage.

Auf der Nase entwickeln sich die Nasalia und vorne und seitlich die Praemaxillaria und Maxillaria. Letztere dehnen sich viel weiter nach hinten aus als bei Urodelen und sind durch ein Quadrato-jugale mit dem Suspensorium verbunden. Das auf diesem entstehende Squamosum ist wie bei manchen Molchen T-förmig. Hinten von der Ohrkapsel entsteht ein Exoccipitale (Os laterale), vorne ein Prooticum (Petrosum), basalwärts am Schädel liegt das dolchförmige Parasphenoid (Figur 94, *Ps*), welches in der Alisphenoidgegend weit ausspringende, laterale Flügel aussendet, die die Ohrblasen von unten theilweise decken. Der Vomer stellt eine kurze, den Choanen benachbarte, zahntragende Knochenstange dar.

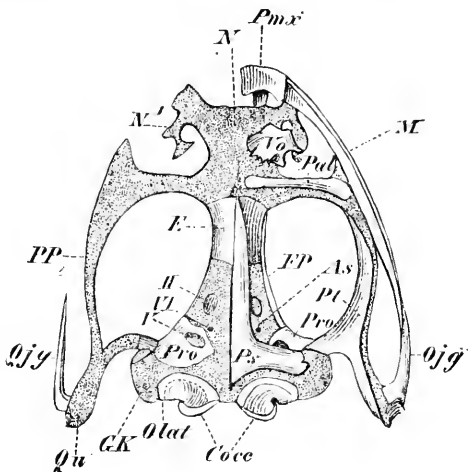


Fig. 94. Schädel von *Rana esculenta*, ventrale Ansicht. Nach Ecker. Auf der einen Seite sind die Deckknochen entfernt. *Cocc* Condyli occipitales, *Olat* Occipitale laterale, *GK* Gehörknorpel, *Qu* Quadratum, *Qjg* Quadrato-jugale, *Pro* Prooticum, *Ps* Parasphenoid, *As* Alisphenoid, *Pt* knöchernes Pterygoid, *PP* Palato-Quadratum, *Fp* Fronto-Parietale, *E* Ethmoid (Os en ceinture) *Pal* Palatinum, *Vo* Vomer, *M* Maxilla, *Pmx* Praemaxillare, *NN* Knorpeliges Nasengerüst, *II*, *V*, *VI* Austrittsöffnung des N. opticus, Trigeminus und Abducens.

Von höchstem Interesse ist der Schädel von *Dactylethra* und *Pipa*, dessen Kenntniss wir dem um die Anatomie des Schädels aller Wirbelthiere hochverdienten englischen Forscher W. K. Parker verdanken. Er ist ausserordentlich depress und weist in seiner Entwicklung auf Haien und Rochen zurück. Hornzähne existiren zu keiner Periode, dagegen sind bei *Dactylethra* sehr lange, fadenförmige Tentakel an der Schnauzenspitze vorhanden, in die sich die Labialknorpel bis zur Spitze hinaus fortsetzen. Später bilden sie sich zurück. *D.* besitzt weder ein Palatinum noch ein Jugale und das Hinterende des Maxillare bleibt weit vom Quadratum entfernt. Bei *Pipa* bildet sich, abgesehen von der Regio naso-ethmoidalis der Primordialschädel fast ganz zurück und die knöchern-

nen Theile schlagen weit vor. Dorsal liegt ein einziges unpaares Parieto-frontale; ein Vomer und sämtliche Zähne fehlen. Aehnlich wie bei *Protopterus* und *Menobranchus* stösst das Parieto-frontale mit dem Parasphenoid seitlich zusammen.

In Erwägung der Hauptdifferenzpunkte zwischen dem Anuren- und Urodelenschädel kommt man zu dem Schluss, dass, wenn auch diese beiden Hauptgruppen der Amphibien ursprünglich auf eine gemeinsame Stammform zurückzuführen sind, diese doch in sehr weit zurückliegenden Erdepochen zu suchen ist und dass man von einer Ableitung von heutigen Formen gänzlich absehen muss. Die einzigen Uebergangsformen mögen in ihrem äusseren Habitus dem triassischen *Labyrinthodon Rütimeyeri* ähnlich gewesen sein, der Schwanz muss allmählig verkümmert, aber noch nicht zu jenem Steissbein der heutigen Anuren reducirt gewesen sein, während die Hinterextremitäten sich noch zu keinen Sprungbeinen ausgebildet hatten (Wiedersheim).

Reptilien.

Ein einziger Blick auf den Schädel genügt, um diese Gruppe einerseits von den Amphibien, andererseits von den Säugern scharf zu trennen, denn nach unten wie nach oben fehlen Anknüpfungspunkte. Nur ein einziges Reptil ist auf unsere Tage gekommen, das in seinem Schädelbau Anklänge an die Amphibien besitzt, nämlich *Hatteria*; es genügt dies aber um zu beweisen, dass die Mittelglieder zwischen den beiden, jetzt so weit getrennten Gruppen früher einmal wirklich bestanden haben müssen. So können wir der Hoffnung Raum geben, dass uns derartige Formen über kurz oder lang von den Palaeontologen zugeführt werden mögen, wie ja auch nach der andern Seite, zu den Säugethieren hin, durch die Funde in Südafrika einige Beziehungen aufgedeckt worden sind. Manches ist auch in letzterer Hinsicht von der bis jetzt noch als Desiderat zu betrachtenden Entwicklungsgeschichte der niedersten Säugethiere, der Monotremen und vielleicht auch der Marsupialier und Edentaten zu erwarten. So viele Lücken also hierin noch auszufüllen sind, so enge sind die verwandtschaftlichen Beziehungen, welche zwischen den Reptilien und den Vögeln bestehen; ja letztere sind so nahe, dass man den Schädel von beiden füglich zusammen besprechen könnte, und wenn ich dies nicht thue, so geschieht dies nur, weil ich glaube, dass in Anbetracht des grossen, sich auf einmal zusammendrängenden Materiales die Klarheit und Durchsichtigkeit der Darstellung darunter leiden könnte.

Ich stelle jetzt die, allen vier Haupttypen der Reptilien eigenthümlichen, Charaktere übersichtlich zusammen und glaube um so eher summarisch verfahren zu können, als sie unter sich sehr viel Uebereinstimmendes haben, so dass eine separate Behandlung der einzelnen Gruppen nur ermüden würde.

Der primordiale Knorpelschädel spielt nur eine untergeordnete

Rolle, denn stets wird er, wenn auch da und dort (Chelonier) in embryonaler Zeit wohl entwickelt, später durch die überwiegenden Knochenmassen fast ganz zum Verschwinden gebracht. Knorpelige Theile erhalten sich als vorderste Ausstrahlungen der Trabekel [wozu sich noch Labialknorpel gesellen können] meist nur noch in der Naso-ethmoidalgegend, kurz das ganze Gefüge des Kopfskelets hat einen stark-knochigen, soliden, oft fast elfenbeinartigen Charakter.

Zu dem Foramen ovale in der Gehörkapsel ist noch ein Foramen rotundum getreten und in der Regel communicirt das Cavum tympani durch eine Eustachische Röhre mit der Rachenhöhle. Eine Ausnahme davon macht Hatteria, welcher demgemäss auch ein Cavum tympani fehlt. Die bei Anuren so reich differenzirten Gehörknöchelchen sind bei Reptilien (und Vögeln) nur durch einen einzigen schlanken, an beiden Enden plattenartig verbreiterten oder auch lateralwärts gabelig gespaltenen Knochenstab, die Columella, repräsentirt, der aus dem obersten Ende des Hyoidbogens hervorgeht und so gewissermaassen morphologisch mit einem Hyomandibulare parallelisirbar ist. Den Amphisbaenen und Chamaeleonten fehlt eine Columella. Der Stapes differenzirt sich wie bei allen Thieren aus der Substanz des Petrosum. Der Suspensorialapparat besteht einzig und allein aus dem Quadratum, welches dem Schädel nur lose anliegen (Ophidier, Lacertilier) oder fest mit ihm verbunden sein kann (Hatteria, Chelonier, Chamaeleonten, Crocodilier).

Die Schädelhöhle erstreckt sich, allseitig von Knochen begrenzt, entweder wie bei Selachiern, Ganoiden, Dipnoern und Amphibien, bis nach vorne zur Ethmoidgegend (Ophidier, Amphisbaenen, Crocodilier), oder ist sie, wie bei den meisten Teleostiern, schon vor der prootischen Gegend abgeschlossen, in welchem Fall dann ein interorbitales, häutig-knorpeliges Septum besteht, worin nur noch die Riechnerven nach vorne verlaufen (Lacertilier, Chelonier). Diese Differenz beruht wohl auf der verschiedenartigen Grössenentwicklung des Bulbus oculi.

In der Nasenkapsel existiren knorpelige und knöcherne Muscheln und sie zerfällt oft, wie dies beim Geruchsorgan näher gezeigt werden wird, in mehrere Räume.

Der Branchialapparat geht bis auf minimale Spuren zurück, so dass z. B. bei Ophidiern nur noch die Hyoide übrig bleiben; bei Cheloniern (Fig. 95) persistirt auch noch eine Copula, sowie der erste Kiemenbogen.

Das bei Fischen und Amphibien eine so grosse Rolle spielende, die ganze Schädelbasis bildende Parasphenoid kommt, abgesehen von den Ophidiern, wo sich noch schwache Spuren davon finden, von den Reptilien an die ganze

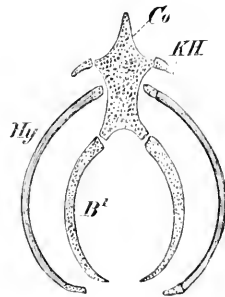


Fig. 95. Kiemenbogenapparat von *Emys europaea*. *Co* Copula, mit anhängenden kleinen Hörnern (*KH*), *Hy* Hyoid- und *B¹* erster Kiemenbogen.

Wirbelthierreihe hinauf nicht mehr zur Entwicklung, sondern wird durch eine in der knorpeligen Schädelbasis entstehende Reihe von Knochen ersetzt, die man von hinten nach vorn als Basi-occipitale, Basi- und Praesphenoid unterscheiden kann. Das Basisphenoid, welches zur Einlagerung der Hypophyse eine wohl entwickelte Grube (Sella turcica) besitzt und von zwei Punkten aus verknöchert, entwickelt bei Lacertiliern seitliche Flügel (Fig. 96, *AL*), welche sich mit den Pterygoiden (*Pt*) gelenkig verbinden. Das vorne von ihm in der Medianlinie liegende Praesphenoid stellt einen schlanken, hyalinen Dolch vor (*Psp*); rechts und links von ihm ist die Basis cranii von Haut abgeschlossen.

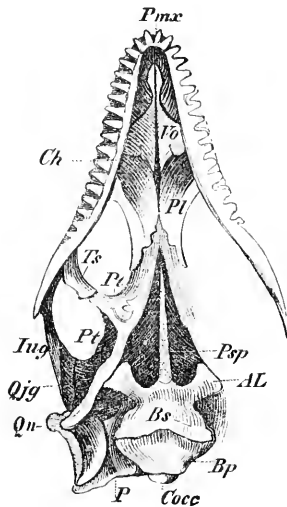


Fig. 96. Schädel von *Lacerta agilis* von der Ventralseite. *Cocc* Condyli occipitales, *Bp* Basi-occipitale, *Bs* Basi-sphenoid mit seinen Seitenflügeln (*AL*), *Psp* Praesphenoid, *Pl* Palatinum, *Vo* Vomer, *Pmx* Praemaxilla, an welche sich nach hinten der bezahnte Oberkiefer schliesst, *Ch* Choanen, *Pt* Pterygoid, *Ts* Os transversum, *Iug* Iugale, *Qjg* Quadratojugale, nach hinten davon liegt das Quadratum, *P* Parietale, von der Ventralseite gesehen.

Das Basi-occipitale trägt einen unpaaren, genau genommen aber aus drei Theilen (Exoccipitalia) hervorgegangenen Gelenkkopf zur Verbindung mit der Wirbelsäule. (Fig. 98, *Cocc*).

Ausser dem Basi-occipitale betheiligen sich noch an der Bildung des Hinterhauptsrings zwei Occipitalia lateralia und ein hie und da (Chamaeleo, Chelonier) mit einem dorsalen Kamm versehenes Supraoccipitale. Jene fliessen öfters mit einem Epioticum, dieses mit einem Opisthoticum zusammen, doch bleibt letzteres bei Cheloniern getrennt. An der vorderen Circumferenz der Ohrkapsel entwickelt sich wie bei Fischen und Amphibien ein Prooticum. Die Ali- und Orbito-sphenoide, welche als Trabekularverknöcherungen beim Aufbau der seitlichen Schädelwände bei Amphibien eine so hervorragende Rolle gespielt haben, treten bei Reptilien sehr in den Hintergrund und eines oder das andere kann auch ganz fehlen. Dies gilt vor allem für die mit einem interorbitalen Septum ausgestatteten Chelonier und Lacertilier, während sie bei den übrigen Reptilien, wenn auch in sehr rudimentärer Form, vorhanden sind (Fig. 100). Bei den Schlangen treten senkrecht absteigende Fortsätze der Parietalia und Frontalia an ihre Stelle (Fig. 98, *F*, *P*)

und diese fassen, mit ihren unteren Rändern medianwärts sich neigend, den schmalen Schnabel des Basisphenoids zwischen sich. Auswärts von ihnen liegen die bei Ophidiern in der Mittellinie nie zusammenstossenden und nie verknöchern den kleinen Trabeculae. Nach vorne gegen die Ethmoidalgegend erzeugt jedes Frontale da-

Fig. 97.

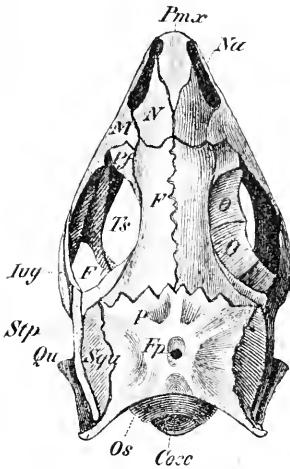


Fig. 98.

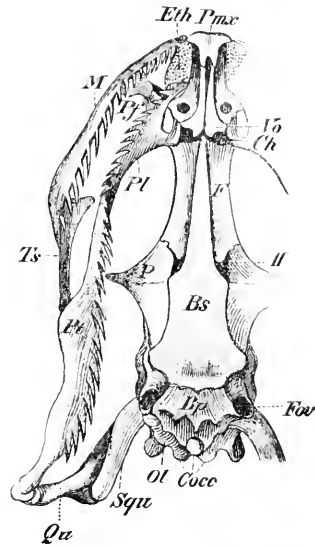


Fig. 99.

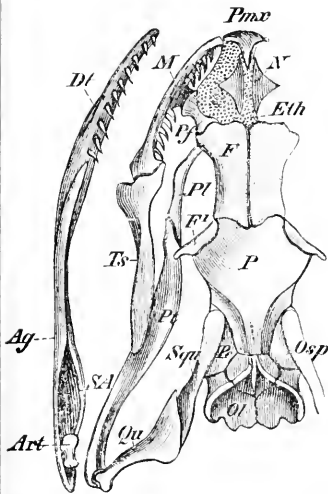


Fig. 100.

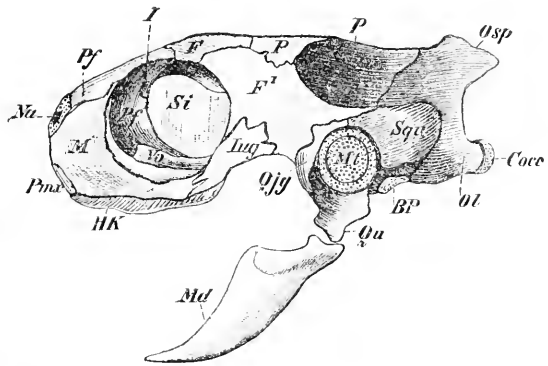


Fig. 97. Schädel von *Lacerta agilis*, Fig. 98. 99 Schädel von *Tropidonotus natrix*. *Cocc* Condylus occipitalis, *Os* und *Osp* Occipitale superius, *Ol* Occipitale laterale, *Fov* Foramen ovale, *Pe* Petrosum, *P* Parietale, *Fp* Foramen parietale, *F'* Frontale, *F''* Postfrontale, *F''* Praefrontale, *Eth* Ethmoid, *N* Nasale, *Pmx* Praemaxillare, *M* Maxillare, *O*, *O* knöcherner Orbitalring, *Bp* Basi-occipitale, *Bs* Basisphenoid, *Ch* Choane, *Vo* Vomer, *Pl* Palatinum, *Pt* Pterygoid, *Ts* Os transversum, *Qu* Quadratum, *Squ* Squamosum, *Stp* Supratemporale, *Jug* Jugale, *Art* Articulare, *Ag* Angulare, *SA* Supraangulare, *Dt* Dentale, *Il* Opticusloch.

Fig. 100. Schädel einer jungen *Emys europaea*. Seitliche Ansicht. *Cocc* Condylus occipitalis, *Ol* Occipitale laterale, *Osp* Occipitale superius, welches hier einen Kamm erzeugt, *P* Parietale, *F* Frontale, *F''* Postfrontale, *F''* Praefrontale, welches sich stark am vorderen Abschluss der Augenhöhle betheiligt, *I* Eintrittsöffnung des *N. olfactorius* in die Nasenhöhle, *Si* Septum interorbitale, *Na* äussere Nasenöffnung, *M* Maxillare. *Pmx* Praemaxillare, *HK* Hornscheiden, *Vo* Vomer, *Jug* Jugale, *Qjg* Quadrato-jugale, *Qu* Quadratum, *Mt* Membrana tympani, *Squ* Squamosum, *Bp* Knorpelnaht zwischen Basi-occipitale und Basisphenoid, *Md* Mandibula.

durch, dass es auch rechts und links von der Mittellinie senkrechte Fortsätze abschickt, eine Knochenhülse für den durchtretenden Olfactorius, welche als Lamina cribrosa fungirt. Die Parietalia sind nur bei Schildkröten paarig und schicken hier, wie bei Ophidiern, senkrechte Fortsätze abwärts; bei allen übrigen Reptilien, gewisse Lacertilier z. B. Geckotiden ausgenommen, sind sie unpaar. Bemerkenswerth ist jene, zum Gehörorgan in Beziehung stehende Oeffnung auf der Oberfläche der Scheitelbeine bei Lacertiliern (Foramen parietale, Fig. 97, *Fp*), welche wir auch schon bei fossilen Amphibien kennen gelernt und welche wir auch bei fossilen Sauriern zu notiren haben.

Die Stirnbeine fungiren bei den Reptilien, welche ein Interorbitalseptum besitzen, nur als Orbitaldach und nehmen an der Begrenzung der eigentlichen Schädelhöhle keinen Antheil. Bei manchen Lacertiliern und allen Crocodiliern sind sie ebenfalls unpaar und können auch mit den Scheitelbeinen beweglich verbunden sein (Ascalaboten). In weitester Verbreitung finden sich bei Reptilien zwei Hautknochen vorn und hinten vom Frontale, ein Prae- und Postfrontale (Fig. 97—100, *F¹*, *Pf*). Sie begrenzen den Vorder-, beziehungsweise den Hinterrand der Orbita; bei Ophidiern (Fig. 98, 99, *Pf*) ist das Praefrontale wie ein Strebepfeiler gegen den Oberkiefer nach aussen und vorne geschoben. Den Lacertiliern eigen thümlich ist ein, uns schon von fossilen Urodelen her bekannter circumorbitaler, Hautknochenring (Fig. 97, *O*, *O*).

Zwischen den Scheitelbeinen und dem Pterygoid spannt sich bei Lacertiliern ein schlanker, senkrecht absteigender Knochenstab, die sog. Columella¹⁾ aus und auch bei Cheloniern findet sich eine damit vergleichbare Bildung.

Die Naso-ethmoidalgegend, deren Knorpel bei Ophidiern (Fig. 98, 99, *Eth*) ventral- und dorsalwärts frei zu Tage liegt, wird auf ihrer Unterseite durch den paarigen (Ophidier und Echsen) oder unpaaren (Crocodilier und Chelonier), zahnlosen Vomer gedeckt, während dorsalwärts die Nasalia (*N*) auftreten. Sie fehlen den Schildkröten und können da, wo sie vorkommen, wie z. B. bei den Schlangen, durch Fortsätze am Aufbau des Septum nasale sich betheiligen.

Ein neuer, zum ersten Mal bei Reptilien im Bereich des Ethmoids auftretender Knochen ist das bei Echsen, wie bei Crocodiliern im vordern Augenwinkel auftretende Lacrimale. Vorn an der Schnauze findet sich ein paariges oder unpaares (Lacertilier, Chelonier) Praemaxillare (*Pmx*). Mit Ausnahme der meisten Ophidier und der Chelonier, wo es zugleich sehr rudimentär ist, ist es stets bezahnt; nach aussen und hinten davon schliesst sich das durch seine Grösse imponirende, zahntragende Maxillare (*M*) an und dieses wird durch einen vom Pterygoid ausgehenden, zahnlosen Knochen wie durch einen Strebepfeiler gestützt. Dieser, das Os transversum (Fig. 97—99, *Ts*) tritt bei den Reptilien zum ersten

1) Nicht zu verwechseln mit der Columella a u r i s.

Male auf und erlischt auch mit ihnen, so dass wir ihm bei keinem andern Wirbelthier, nicht einmal bei Vögeln, wieder begegnen. Die Typhlopiden und auch die Chelonier besitzen kein Os transversum, wohl aber findet sich bei letzteren ein von der lateralen Seite des Pterygoids zur Maxilla sich erstreckender Fortsatz, der einem solchen als homolog betrachtet werden darf.

Eine merkwürdige Umwandlung erfährt der die grossen Giftzähne tragende Oberkiefer bei den Giftschlangen, z. B. bei den Crotalinen. Er erscheint hier kurz, gedrunken, hohl und steht einerseits mit dem Lacrimale, andererseits mit dem sehr verlängerten Os transversum der Art in Gelenkverbindung, dass er auf letzterem Knochen schliittenartig sich vor- und rückwärts bewegen und zugleich rotiren kann (Huxley).

Der Pterygo-palatinbogen ist bei sämtlichen Reptilien gut entwickelt, während er aber bei Ophiidiern und Lacertiliern mehr oder weniger weit von der Basis cranii gelagert und beweglich ist, erscheint er bei Cheloniern und noch viel mehr bei Crocodiliern der Art basalwärts an den Schädel gerückt, so dass sich die Hälften beider Seiten ganz oder theilweise in der Mittellinie berühren.

Daraus resultirt eine viel fixirtere Lage, womit auch die oben erwähnte Art und Weise der Befestigung des Quadratum am Schädel im Einklang steht. Bei Ophiidiern kommen die beiden Vorderenden der Pterygo-palatinspannen nicht einmal mit einander in Berührung, indem sie sich an die Seitentheile der Nasenkapsel, oft in zwei Spangen gespalten, anlegen. Das Pterygoid, welches mit seinem Hinterende stets in Verbindung mit dem Quadratum steht, trägt bei Ophiidiern und Lacertiliern Zähne, auch das Palatinum kann bezahnt sein (Ophidier). Eine ganz besondere Beachtung verdient das Quadratum der Schlangen. Dasselbe liegt nämlich nicht direct am Schädel, sondern am distalen Ende eines langen, an der prootischen Gegend beweglich aufgehängten Knochens, dem Squamosum (Fig. 98, 99, *Qu* und *Squ*). Indem sich letzterer weit nach hinten und aussen erstreckt, rückt auch selbstverständlich die Articulationsstelle der Mandibel entsprechend weit nach hinten und eine Folge davon ist die für Schlangen

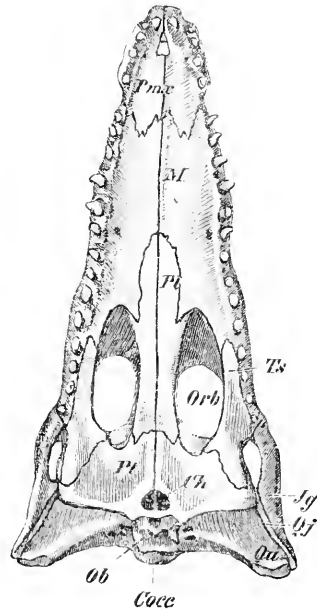


Fig. 101. Schädel eines jungen Crocodils, ventrale Ansicht. *Cocc* Condyli occipitalis, *Ob* Occipitale basilare, *Ch* Choanen, *Pt* Pterygoid, *Orb* Orbita, *Pl* Palatinum, *M* Processus palatinus des Maxillare, *Pmx* Praemaxillare, *Ts* Os transversum, *Ij* Jugale, *Qj* Quadrato-jugale, *Qu* Quadratum.

charakteristische, zur Nahrungsaufnahme in Beziehung stehende, ausserordentliche Weite der Mundspalte. Hand in Hand damit geht die durch elastische, dehnbare Bänder zu Stande gebrachte Verbindung des Maxillare, des Transversum, der Pterygo-palatinspange und der Vorderenden beider Unterkieferhälften. Bei allen andern Reptilien hat das Suspensorium eine nach auswärts vorwärts gerichtete oder auch mehr transverselle Lage. Das Squamosum liegt bei Lacertiliern und Crocodiliern auswärts von den Parietalia, bei den Cheloniern dagegen, wo es blasig aufgetrieben ist, findet es sich an der hinteren Circumferenz der knorpeligen Membrana tympani (Fig. 100, *Squ*). Bei allen Reptilien existirt eine, entweder nur aus einem oder aus zwei Stücken gebildete, Knochenbrücke zwischen dem Quadratum und dem Maxillare; sie wird durch ein Iugale oder auch noch durch ein Quadrato-jugale zu Stande gebracht. Bei Schlangen allein kommt es nur zu einer Bandverbindung.

Ehe wir den Schädel der Reptilien verlassen, haben wir einer höchst merkwürdigen, schon bei Cheloniern angebahnten bei Crocodiliern aber erst zur Vollendung kommenden Einrichtung zu gedenken, woraus sich schon Anklänge an den höchsten Schädeltypus, an denjenigen der Säuger ergeben. Bei Amphibien und auch noch bei Ophidiern und Lacertiliern legen sich die beiden Oberkieferhälften unter Bildung von Gaumenfortsätzen einfach an die Seite der Schädelbasis resp. des an der betreffenden Stelle sich befindenden Vomers oder Palatinums und formiren so, mit diesen und der ganzen Schädelbasis in einem Niveau liegend, ein einfaches Gaumendach, welches in seiner vorderen Partie zugleich als Boden der Nasenhöhle fungirt und die Choanen umschliesst. Indem nun beim Crocodil die Gaumenfortsätze der Maxillaria und weiter nach hinten die Palatina und Flügelbeine in der Mittellinie bis zu unmittelbarer Berührung zusammentreten, entsteht so ein von der eigentlichen (sphenoidalen) Schädelbasis sich abhebendes und diese von der Mundhöhle abschliessendes zweites Dach des Cavum oris. Der zwischen letzterem und der Basis cranii gelegene Hohlraum fällt in die Rückwärtsverlängerung der Nasenhöhle, welche dadurch schärfer von der Mundhöhle differenzirt erscheint und deren Choanen sich dadurch gewissermaassen zu langen, erst weit hinten in der Regio basi-occipitalis ausmündenden Röhren ausdehnen. Bei Crocodiliern werden die Oeffnungen der letzteren von den Pterygoiden umschlossen, bei Cheloniern dagegen liegen sie noch vor denselben am Zusammenstoss des Vomers und der Palatina. Es sind also hier die Flügelbeine in die Begrenzung des Nasen-Rachenganges noch nicht mit einbezogen und letzteres gilt auch für die fossilen Stammväter der Crocodilier, für *Belodon* und *Teleosaurus*.

Am Unterkiefer der Reptilien bildet sich wieder als mächtigster Knochen ein Dentale und dazu kommt noch ein Angulare, Supraangulare und Articulare. Auf der Innenfläche kann noch ein Complementare und Operculare entstehen, jedoch fehlen letztere den Ophidiern, während sie den Lacertiliern und Crocodiliern zu-

kommen. Während beide Unterkieferhälften bei Crocodiliern und Sauriern durch eine Naht und bei Ophidiern, wie oben erwähnt, gar durch reichliches elastisches Gewebe getrennt bleiben, fließen sie bei Cheloniern schon frühzeitig zu einem Stück zusammen. Der Meckel'sche Knorpel geht entweder ganz zu Grunde oder erhalten sich schwache Spuren von ihm zeitlebens.

Die Bezahnung des Reptilienschädels ist eine viel kräftigere, als bei Amphibien, sie erreicht ihr Maximum bei Crocodiliern. In schroffem Gegensatz hierzu steht der aller Zähne entbehrende und nur mit Hornscheiden versehene Chelonierschädel (Fig. 100, *HK*). Dass es aber eine Zeit gab, in der auch die Schildkröten Zähne besaßen, geht daraus hervor, dass es Formen gibt, bei welchen sich in embryonaler Zeit noch Zähne anlegen (*Trionyx*). Auch scheinen die Vorfahren der Schildkröten, wenn man als solche gewisse in Südafrika ans Licht gezogene, merkwürdige Reste von Reptilien betrachten darf, ein Gebiss besessen zu haben.

Was die ausgestorbenen Reptiliengeschlechter anbelangt, so habe ich auf ihre ausserordentliche Entfaltung, ihren Formenreichtum, sowie auf ihre oft riesig zu nennenden Dimensionen schon in früheren Capiteln hingewiesen und will deshalb nur noch kurz Folgendes hinzufügen. Der von einer fast schwanenartigen Halswirbelsäule getragene Schädel von *Plesiosaurus* war im Verhältniss zum übrigen Körper sehr klein, von depressor Form; er besass ein Parietalloch und furchtbare, in Alveolen sitzende Zähne; ein orbitaler Knochenring war nicht vorhanden. Sehr abweichend, schon der ganzen äusseren Form nach, war der mächtige Schädel von *Ichthyosaurus*. Dem Rumpf, ohne Dazwischenkunft eines eigentlichen Halses, direkt aufsitzend, erinnert er auffallend an denjenigen des Delphins und damit stimmt auch die schnabelartig ausgezogene Schnauze, sowie die Bezahnung. Eine genauere Prüfung lässt ihn aber als ächten Reptilienschädel mit Parietalloch und scleralem Knochenring in der riesigen Augenhöhle erkennen. Auffallend ist die Lage des äusseren Nasenloches, welches sich, wie bei *Plesiosaurus* unmittelbar vor der Orbita befindet.

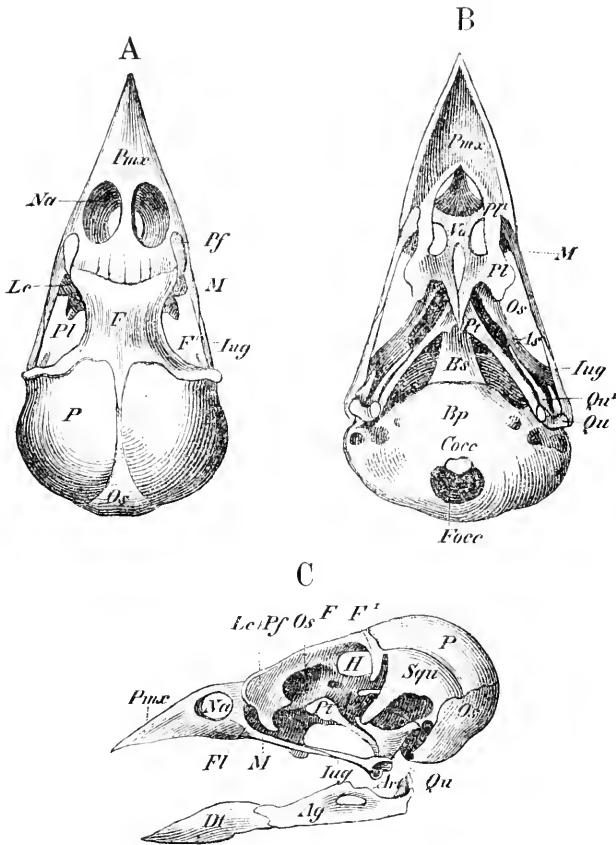
So interessante Details auch der Schädel dieser beiden Enaliosaurier in seinem Aufbau darbietet, so wenig sind dieselben im Sinne der Entwicklungslehre verwerthbar. Wenn auch unstrittig da und dort Anklänge an die heutigen Reptilien, so vor Allem an die Lacertilien, und wohl auch an die Vögel sich finden, so lässt sich doch nicht behaupten, dass sich dieser oder jener Typus aus ihnen herausentwickelt habe. Wir wissen weder, woher sie gekommen sind, noch haben wir eine Ahnung davon, ob überhaupt und zu welchen Formen sie sich weiter entwickelt haben. Viel besser steht es in dieser Beziehung mit den triassischen Ornithosceliden, die, so weit man ihren Bau bis jetzt kennt, zwischen Reptilien und Vögeln gerade in der Mitte stehen, so dass beide mit ziemlicher Sicherheit von einander abgeleitet werden können. Ich habe dieses Verhältniss schon früher berührt und damals auch die Pterosaurier und

vor Allem den Ramphorhynchus erwähnt. Es erübrigt nur in letzterer Beziehung hinzuzufügen, dass sich der Schädel der Flugechsen durch eine viel stattlichere Entfaltung der Hirnschaale mit basal gelagertem Condylus occipitalis auszeichnet, als wir ihr irgendwo bei den übrigen Reptilien begegnen und dass ferner die Knochennähte unter einander verstreichen, lauter Charaktere, die an den Vogelschädel erinnern und die sich noch durch Aufzählung zahlreicher anderer vermehren liessen.

Vögel.

Wenn man bedenkt, dass die Vögel schon in der Jurazeit ein wohl entwickeltes Federkleid besaßen, das nicht sprungweise aus Reptilienschuppen entstanden sein kann, und wenn man weiter erwägt, dass die Zahnvögel aus der Kreide Amerikas einen ganz anderen Entwicklungstypus eingeschlagen haben, als der jurassische *Archaeopteryx Europa's*, so sieht man sich zu der Annahme gezwungen, dass ihre Abzweigung von den Reptilien in sehr früher Zeit, vielleicht schon in oder gar vor der Trias stattgefunden haben muss. Es bleibt sich dabei gleich, ob wir ihren Ursprung in der schon früher von uns erwähnten Weise (Cap. über die Wirbelsäule) als einen doppelten oder als einen einfachen auffassen. Keiner der jetzt lebenden Vögel trägt mehr Zähne und da sie sich, so viel bis jetzt bekannt, auch nicht mehr entwicklungsgeschichtlich anlegen, so muss man wohl annehmen, dass sie schon lang verloren gegangen sind, und diese Annahme ist um so berechtigter, als auch die tertiären Vögel bereits zahlos waren.

Den erwachsenen Vogelschädel zeichnen folgende Punkte vor demjenigen der Reptilien aus. Schon in embryonaler Anlage documentirt er dadurch eine ungleich höhere Stufe, dass uns eine Verwachsung der Sinneskapseln, wie vor Allem der *Capsula auditiva*, mit den ab origine mit einander zusammengefloßenen *Trabekular-* und *Parachordalelementen* von Anfang an entgegentritt. Beide treffen wir somit gleich als ein Continuum und wir haben diesen Vorgang im Sinn einer abgekürzten Entwicklung zu deuten. Als weiterer wichtiger Punkt figurirt die voluminösere Entfaltung der Hirnkapsel, sowie die Tendenz aller Schädelknochen, unter Verstreichung der Nähte zu einer continuirlichen, zum grössten Theil endochondral gebildeten Knochenmasse zu confluiren. Der *Condylus occipitalis* liegt nicht mehr, wie wir es bei allen bis jetzt betrachteten Vertebraten gesehen haben, an der hinteren Circumferenz des Schädels, d. h. nicht mehr in der axialen Vorwärtsverlängerung der Wirbelsäule, sondern erscheint an die Basis cranii nach abwärts gerückt, so dass die Längsaxe des Schädels von derjenigen der Wirbelsäule wie abgeknickt erscheint, ein Verhalten, das bei manchen Säugern noch mehr zur Ausprägung gelangt.

Fig. 102. Schädel von *Passer domesticus*.

A. Dorsale-, B. Ventrale-, C. Seitliche Ansicht.

Focc Foramen occipitale, *Corc* Condylus occipitalis, *Os* Supra-, *Bp* Basi-occipitale, *P* Parietale, *F* Frontale, *Pmx* Praemaxillare, *Na* äussere Nasenöffnung, *Pf* + *Lc* Praefrontale und Lacrimale, *Fl* Fossa lacrymalis, *F'* Postfrontaler Fortsatz, *Squ* Squamosum, *As*, *Os* Ali- und Orbito-sphenoid, *H* häutige Fontanelle, *Bs* Basi-sphenoid, *Pt* Pterygoid, *Pl* Palatinum, bei *Pl*¹ mit dem Praemaxillare synostotisch verbunden, *Vo* Vomer, *M* Maxillare, *Jug* Jugale, *Qu* Quadratum, welches bei *Qu*¹ einen Fortsatz ausschickt, *Art* Articulare, *Ag* Angulare, *Dt* Dentale.

Sämmtliche Knochen sind zart, spongiös und stehen dadurch in grossem Contrast zu denjenigen der Reptilien. In dem häutig-knöchernen Interorbitalseptum kommen die Ali- und Orbitosphenoido zu viel besserer Entfaltung als bei Cheloniern und Lacertiliern. Das Quadratum ist mit dem Schädel beweglich verbunden, was zur Folge hat, dass der ganze Kiefer-Gaumenapparat zusammt dem Schnabel von dem eigentlichen Cranium in der Sutura fronto-nasalis mehr oder weniger weit abwärts gebogen werden kann, wobei dann die Pterygo-palatinspangen auf der Ventralfläche des Praesphenoids

hin und her schleifen. Bei Papageien entwickelt sich sogar in jener Sutura ein vollständiges Charnirgelenk.

Die schnabelartige Verlängerung des Basi-sphenoids ist ihrer Entwicklung nach als letzter Rest des Praesphenoids zu betrachten. Die zusammenfliessenden Nasalia und Praemaxillaria springen spitzkegelförmig nach vorne aus und werden von der hornigen Schnabelscheide überzogen, wie wir letzterer auch am Unterkiefer begegnen. Zwischen Pterygoid und Palatinum einer-, sowie zwischen dem letzteren und dem unpaaren, inconstanten Vomer, sowie dem Praemaxillare andererseits können die mannigfachsten Verbindungen existiren, wie dies auch die Fig. 102, *B* darthut, wo die letztgenannten drei Knochen zu einem eleganten, continuirlichen Spangensystem zusammengefloßen sind. Die Choanen liegen stets zwischen Palatinum und Vomer. Gewöhnlich bleiben die Gaumenbeine eine Strecke weit oder auch ganz von einander getrennt und es kommt nicht zur Bildung des bei Crocodiliern beobachteten Palatum durum, so dass die Vögel also in dieser Beziehung eine entschieden niedrigere Stellung einnehmen.

Lateralwärts an die Gaumenbeine stösst der Oberkiefer (Fig. 102, *M*), welcher gewöhnlich durch einen medialen Fortsatz mit ihnen verbunden ist; er stellt in der Regel eine dünne Lamelle dar, die nach hinten durch ein ebenso schlankes Jugale (*Jug*) mit dem Quadratum zusammenhängt. Die beiden letzteren Knochen fliessen häufig zu einem Stück zusammen. Wie bei vielen fossilen Sauriern liegen die äusseren Nasenöffnungen dicht vor der Orbita und diese besitzt dem grossen Auge entsprechend sehr weite Dimensionen. Nach vorne wird sie durch das mit dem Praefrontale zu einem Stück vereinigte Lacrimale abgeschlossen und davor liegt die sog. Thränengrube (Fig. 102, *Fl*). Besondere Postfrontalia sind nicht entwickelt, wohl aber springt das Frontale an der betreffenden Stelle in seitliche Fortsätze (*Fⁿ*) aus, die mit solchen parallel zu stellen sind. In der Nasenhöhle, deren Muschelbildungen uns später beim Geruchsorgan wieder beschäftigen werden, bleiben grössere Knorpelmassen das ganze Leben bestehen; der ganze übrige Schädel ist gut verknöchert und zwar documentirt er auch dadurch einen Fortschritt gegenüber den Reptilien, Amphibien und Fischen, dass Knorpel- und Hautknochen aufs festeste und untrennbar mit einander verbunden sind. Ob Labialknorpel existiren, scheint noch nicht sicher (Parker).

Das Squamosum liegt als stattlich entwickelter Knochen lateral vom Parietale und schickt oft nach unten und vorwärts einen starken Sporn, der die Orbita von hinten begrenzt (*Sq*). Ein Foramen ovale und rotundum, sowie ein Cavum tympani ist stets vorhanden und beide Eustachische Röhren münden durch eine gemeinsame Oeffnung am Schädelgrund aus. Der aus der Wand der Ohrkapsel sich herausdifferenzirende Stapes wächst später zu einer schlanken Columella aus, welche sich an ihrem distalen, dem Trommelfell anliegenden Ende in drei Knorpelstrahlen theilt, und diese ent-

sprechen einer Gehörknöchelchenkette. Die otischen Knochen sowie die Scheitelbeine legen sich ursprünglich genau so an wie bei Reptilien (*Lacerta*), fließen aber früh schon der Art zu einer homogenen Knochenblase zusammen, dass die einzelnen Territorien nicht mehr unterscheidbar sind. Dasselbe gilt auch für die ursprünglich getrennten fünf Knochen des Unterkiefers, dessen beide Hälften vorne synostotisch verwachsen.

Das Visceralskelet bildet sich stark zurück und es erhalten sich nur (inconstante) Spuren der Kerato-hyalia, sowie der gewöhnlich aus einem Kerato- und Epibranchiale bestehende erste Kiemenbogen.

Die merkwürdige Praevalenz des letzteren über den Hyoidbogen macht sich schon in einer sehr frühen Entwicklungsperiode geltend und sie kann selbst, wie bei der Familie der Spechte, bis zu einem ganz extremen Grade gedeihen. Hier wachsen nämlich die Epibranchialia zu monströsen, hyalinen Knorpelfäden aus, welche hinten am Cranium aufsteigend endlich auf dessen Dorsalfläche und von da in einen Kanal oder eine Rinne des Praemaxillare sich erstrecken. So endigen sie also, nachdem sie den ganzen Kopf umwickelt haben, erst unmittelbar hinter der Schnabelspitze.

In der ventralen Mittellinie werden die Reste des Visceralskelets durch ein oft mit Knorpelapophysen versehenes Basi-hyale, sowie durch ein Basi-branchiale (I und II) vereinigt und ersteres bildet, in die Zunge eingebettet, deren festes Substrat, das Os entoglossum.

Säugler.

Reste von Säugethierschädeln finden sich schon im Lias und zwar sind sie hier, wie namentlich in Amerika, zahlreich vertreten. Da von ihnen aber bis jetzt nicht mehr bekannt geworden ist, als der Unterkiefer, so lässt sich in systematischer Beziehung noch nichts Sicheres über sie aussagen und sie sind in keiner Weise als Uebergangstypen von den Reptilien aus zu verwerthen. Gleichwohl ist man zu der Annahme berechtigt, dass sie sehr niedere Formen repräsentiren, aus denen sich höchst wahrscheinlich die heutigen Insectivoren und Marsupialier herausentwickelt haben (Marsh).

In der Grundanlage ist das Kopfskelet der Säugethiere von dem der übrigen Vertebraten nicht verschieden und zwar stimmt es durch die Anlage einer knorpeligen Basis und einer häutigen

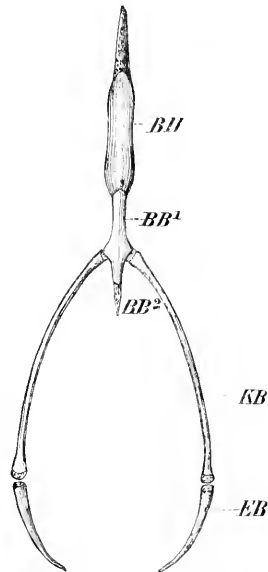


Fig. 103. Zungenbeinapparat von *Anas boschas*. *BH* Basi-hyale (Os entoglossum), *BB¹*, *BB²* erstes und zweites Basi-branchiale, *KB* Kerato-branchiale, *EB* Epibranchiale.

Decke mehr mit demjenigen der Reptilien und Vögel, als mit dem der Fische überein. Seine specifischen Eigenthümlichkeiten bilden sich erst später heraus und diese bestehen in erster Linie darin, dass man bei erwachsenen Individuen nicht einfach mehr nur von einem Cranium und einem Visceralskelet, sondern an Stelle des letzteren von einem Gesichtsschädel spricht und ihn dem Hirnschädel oder Cranium gegenüberstellt. Der Gesichtsschädel, welcher sich auf Grundlage des ersten Visceralbogens aufbaut und sich im Gegensatz zu den niederen Wirbelthieren mit dem Cranium so enge verbindet, dass beide wie aus einem Gusse erscheinen, tritt erst bei höheren Typen in so charakteristischer Weise hervor, dass man, wie z. B. beim Menschen, von einem eigentlichen „Gesicht“ reden kann. Während es bei den meisten und vor allem bei den

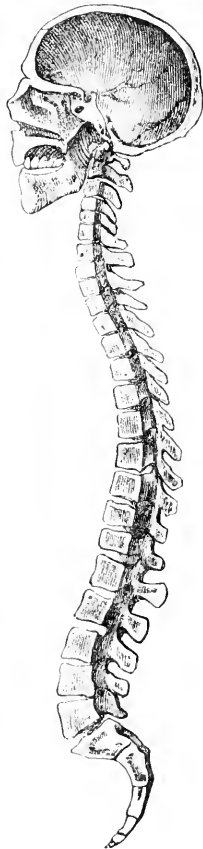


Fig. 104. Schädel und Wirbelsäule des Menschen, senkrecht durchschnitten.

niedrigeren Typen noch in der Axenverlängerung der Basis cranii und zwar vor ihr gelagert ist, rückt es bei höheren Formen immer mehr und mehr unter letztere hinunter, so dass man also hier bezüglich der gegenseitigen Lagerung beider nicht mehr von einem Vorne und Hinten, sondern von einem Unten und Oben reden kann.

Dabei ist wohl zu beachten, dass der Gesichtsschädel, als der vegetativen Sphäre angehörend, bei der höchsten Entwicklungsform, dem Menschen, gegenüber dem grossen, auf eine hohe geistige Stufe hinweisenden Hirnschädel stark in den Hintergrund tritt. Die bei den Vögeln schon hervor gehobene starke Abknickung der Schädelbasis von der Axe der Wirbelsäule ist bei den höheren Säugethierformen, wie z. B. bei den Primaten, noch viel weiter gediehen, ja sie erreicht beim Menschen, wo das Hinterhauptloch mit dem Occipitalgelenk sehr weit nach vorne geschoben ist und nach hinten weit von der vorspringenden Occipitalschuppe überlagert wird, einen so hohen Grad, dass das Cranium im Atlanto-occipital-Gelenk fast in der Schwebe gehalten wird.

Es mag deshalb hier wohl am Platze sein, auf die ungeheueren Differenzen zwischen den beiden Endgliedern der langen Kette von Schädelformen, wie sie uns in der Reihe der Wirbelthiere entgegengetreten sind, noch einmal aufmerksam zu machen. Sahen wir beim Beginn den fast nur auf das Erhaschen von Beute, auf den Raub construirten, über und über bezahnten Fischschädel mit seinem riesigen Visceralskelet, dem Kiefer-Gaumen-apparat und dem fast verschwindend kleinen Cavum cranii resp. Gehirn, so tritt uns hier das „Haupt“ des Menschen mit allen Attributen

seiner hohen Würde, seinen nach vorwärts schauenden Augen, seiner fast senkrechten Stirne und seiner schön gerundeten, weiten Hirnkapsel entgegen. Lässt man dann alle dazwischenliegenden Formen in ihren Hauptgruppen im Geiste noch einmal an sich vorüberziehen, so erstaunt man über die der Natur innewohnende schöpferische Kraft, die sich unter der modellirenden Hand der Aussenwelt, unter stetiger Benutzung eines und desselben, ebenso einfachen als schönen Grundplanes in tausend verschiedenen Variationen äussert.

Doch sehen wir uns jetzt nach dem speciellen Aufbau des Säugethierschädels um und constatiren zunächst, dass sich die ganze Basis cranii, die Regio naso-ethmoidalis, sowie ein Theil seiner Seitenwände als ein knorpeliges Continuum anlegt. Es ist jedoch zu bemerken, dass, ehe es zu dessen Bildung kommt, die einzelnen, für die primordiale Anlage jedes Wirbelthierschädels in Betracht kommenden Componenten d. h. die Parachordal- und Trabecularelemente noch getrennt sind, so dass also die Entwicklung des Säugethierschädels nicht in dem Masse abgekürzt ist, wie wir dies bei Vögeln bemerken konnten. Vom Occipitalring ausgehend begegnen wir bei fortschreitender Entwicklung der knorpeligen Schädelbasis, den bekannten vier Knochen, einem Supraoccipitale, zwei die Gelenkhöcker tragenden Occipitalia lateralia und einem Basisoccipitale. Bei vielen Säugethieren (Hufthiere u. A.) besitzen die Occipitalia lateralia senkrecht absteigende, lange Fortsätze, die sog. Processus paramastoidei. Nach vorne stösst das Basisoccipitale an den Körper des Basisphenoids, der nach beiden Seiten hin die vom Trigemini durchbohrten Ali-sphenoide (Alae magnae) und nach abwärts einen flügelartigen Anhang (Processus pterygoideus) entwickelt, welcher letzterer erst später mit dem eigentlichen selbstständigen und als Belegknochen entstehenden Os pterygoideum verschmilzt. Der Körper des Basisphenoids grenzt nach vorn an das häufig vorkommende Praesphenoid, welches die Orbito-sphenoide oder Alae parvae trägt. Die letzteren, sowie die Ali-sphenoide sind ihrer grössten Ausdehnung nach horizontal an der Basis cranii ausgebreitet, doch nehmen sie auch an der Begrenzung der seitlichen Schädelwände Antheil und zwischen ihnen bleibt eine grössere oder kleinere Spalte bestehen, mittelst welcher das Cavum cranii mit der Orbita communicirt. Der vordere Abschluss des Schädels wird zu Stande gebracht durch die dem Praesphenoid entgegenlaufenden Stirnbeine, sowie durch das zwischen diesen beiden gelegene Ethmoid, welches sich aus der Concrescenz der vorderen Trabekelenden entwickelt. Der dabei zunächst in Betracht kommende Theil des Ethmoids, die sog. Lamina cribrosa, ist entweder, wie z. B. bei Monotremen, nur von den beiden, intracraniell noch nicht in einzelne Fasern zerfallenden, Riechnerven durchbohrt, oder wird sie, wenn letzteres der Fall ist, zu einer eigentlichen Siebmembran. Prae- und Basisphenoid, sowie letzteres und das Basisoccipitale können continuirlich unter einander verwachsen und

dies gilt auch für die einzelnen Ossificationspunkte der Regio occipitalis.

In der knorpeligen Gehörkapsel entsteht auf der ersten Schneckwindung, also am Boden, ein Opisthoticum, am Dach, in der Circumferenz des Fallopischen Canals und des Foramen ovale, ein Prooticum, d. h. die grösste Masse der sog. Felsenbeinpyramide, der obere Theil der Pars mastoidea, sowie das Tegmen tympani. Auf dem äusseren Bogengang endlich bildet sich ein Epioticum, das später einen grossen Theil des Processus mastoideus darstellt (A. J. Vrolik). Zu diesen drei Knocheninseln gesellen sich von aussen her noch zwei Belegknochen, nämlich ein Squamosum, welches zur Verbindung mit dem Jugale einen Fortsatz erzeugt, und der die Apertura auditiva externa umgebende Annulus tympanicus. Beim Foetus und auch beim neugeborenen Kinde stellt dieser Knochen einen fast ganz geschlossenen und oberflächlich gelagerten Ring dar, später aber wächst dieser zu einer Knochenröhre aus, welche unter Zuhülfenahme der umgebenden Knochen die Pars ossa des äusseren Gehörganges bildet. Bei Monotremen und Marsupialiern verhartet jener Paukenring zeitweilig auf embryonaler Stufe. Aus der Vereinigung aller dieser fünf Knochen — und sie unterbleibt nur bei Marsupialiern — bildet sich das Schläfenbein (Os temporis) im Sinne der menschlichen Anatomie. Bei Marsupialiern, Carnivoren u. v. a. findet sich eine theils aus den Knochen der eigentlichen Gehörkapsel, theils aus dem blasig aufgetriebenen Tympanicum gebildete, förmliche Bulla tympanica, welche jedoch einer Menge von Variationen unterliegt, auf die hier nicht näher eingegangen werden kann. Zu erwähnen ist aber noch eine zwischen dem Vorderrand des Tympanicum und dem übrigen Felsenbein gelegene Spalte (Fissura Glaseri), durch welche ein Fortsatz eines der Gehörknöchelchen, des Hammers hindurchtritt.

Die so gestaltete Basis cranii wird von oben her durch die mächtigen Schaaen der Scheitelbeine überlagert und an diese schliessen sich vorne die Stirnbeine, hinten das Interparietale und das Supraoccipitale. Die beiden letzteren können getrennt oder mit einander verschmolzen sein, und im letzteren Falle würde das Supraoccipitale aus Knorpel- und Hautknochen bestehen. Zu ganz extremer Entwicklung kommen beide bei den Cetaceen, so dass sie, weit zwischen die Scheitelbeine sich hineinkeilend, eine Verbindung mit den Stirnbeinen zu Stande bringen.

Die oft Hörner und Geweihe tragenden und starke Supraorbitalfortsätze erzeugenden Frontalia sind reine Belegknochen und entstehen paarig. In den meisten Fällen bleiben sie so bestehen, doch können sie auch, wie z. B. bei Primaten, Insectivoren und Chiropteren, zu einem unpaaren Knochen zusammenfliessen. Längere oder kürzere Zeit persistirt zwischen ihnen und den Parietalia, welche letztere oft starke Muskelkämme und -leisten tragen können, eine häutige Fontanelle. Merkwürdig sind die in der Diploë der Schädeldecken auftretenden Lufträume; dieselben finden sich an

den verschiedensten Stellen und können bei Proboscidiern zwischen den beiden Platten der Stirnbeine eine ganz enorme Entwicklung erfahren.

Als vorderste Ausstrahlung der zusammengeflossenen Trabekel wächst von der Lamina cribrosa aus eine senkrechte, knorpelige Scheidewand (Mesethmoid) hinunter in die Nasenhöhle und auf ihr bildet sich als Belegknochen der anfangs paarige, später aber zu einem Stück sich vereinigende Vomer. Vorne im Bereich der äusseren Nase kommt es zur Entwicklung von zwei, im Sinne von Labialknorpel zu deutenden, Knorpelpaaren, dem Alinasal- und Aliseptalknorpel. Diese können als Rüsselknorpel eine grössere Bedeutung gewinnen. Seitlich vom Nasenseptum entsteht, am Aufbau der medialen Orbitalwand sich betheiligend und zugleich die Augenhöhle von der Schädelhöhle abschliessend (Primaten), das knorpelige Praefrontale, oder, wie man es in der menschlichen Anatomie bezeichnet, die Lamina papyracea. Von dieser auswachsend und gegen das Nasenseptum herein sich erstreckend, entwickelt sich die obere und mittlere Nasenmuschel, sowie das sog. Labyrinth, welches aus einer grösseren Anzahl zelliger und maschiger, von Riechschleimhaut ausgekleideter Räume besteht. Abwärts und vorne davon tritt die untere (grösste) Nasenmuschel, das Os turbinatum, auf, welches einen selbstständigen Ossificationsprocess und nahe topographische Beziehungen zum Oberkiefer eingeht. Wenn später die verknöcherte Lamina papyracea und cribrosa, sowie das Mesethmoid mit dem Labyrinth und den Muscheln verwachsen, so hat sich ein, zum ersten Male unter dieser Form bei Säugethieren auftretender, neuer Knochencomplex gebildet, welchen man mit dem Namen des Ethmoid bezeichnet. Zwischen den hinteren Umfang desselben und die nach vorne sich öffnende Höhle des Prae- und Basisphenoids schieben sich zwei pyramidenförmige Knochenschüppchen, die Cornua sphenoidalia ein. Von aussen her wird das Ethmoidalgerüste durch die inconstanten Lacrimalia, welche sich an der medialen Begrenzung der Orbita betheiligen, sowie durch die nach Form und Grösse äusserst schwankenden Nasalia abgeschlossen. Beides sind Deckknochen und letztere richten sich im Allgemeinen nach der Längenausdehnung des Gesichtsschädels. Das Cavum nasale, bezüglich dessen speciellerer Struktur ich auf das Geruchsorgan verweisen muss, beherbergt gewöhnlich die einzigen spärlichen Reste des knorpeligen Primordialschädels (ein Theil des Septum nasale und die Knorpel der äusseren Nase). Es kann mit luftihohlen Räumen der benachbarten Knochen, wie des Stirn-, Oberkiefer- und Keilbeins, in Communication stehen. (Vergl. das Capitel über das Geruchsorgan.) Bei Sirenen und Cetaceen rückt die Apertura nasalis externa auf die obere Schädelfläche und bei letzteren tritt in Anpassung an den verkümmerten Riechnerven eine Rückbildung des Ethmoidalgerüsts ein, indem Labyrinth, Siebmembran und Muscheln verschwinden oder oft sehr rudimentär werden; die hinteren Nasengänge stürzen fast ganz senkrecht ab.

Der nie knorpelig praeformirte, den Grundstock des Gesichtsschädels darstellende Oberkiefer beteiligt sich in grosser Ausdehnung an der Umschliessung des Cavum nasale und erzeugt horizontale Gaumenfortsätze, welche medianwärts zur Vereinigung kommen. Dasselbe gilt auch für die hinten sich anschliessenden Gaumenbeine und in seltenen Fällen (Edentaten, Cetaceen) beteiligen sich auch die Pterygoide am Aufbau des so entstehenden, Nasen- und Mundhöhle von einander abschliessenden, Palatum durum. Immer stehen Gaumen- und Flügelbeine in unmittelbarer Berührung und so sehen wir also den uns von niedrigeren Wirbelthierklassen her bekannten Pterygopalatinbogen auch bei den Säugern auftreten und zwar entsteht er beim Embryo innerhalb des sog. Maxillo-palatinfortsatzes vom ersten Kiemenbogen, jedoch, wie wir dies von den Teleostiern an durch die ganze höhere Wirbelthierreihe hindurch gesehen haben, ausser jedem Connex mit dem primitiven Mandibularknorpel. Vorne keilt sich zwischen beide Oberkieferhälften ein das paarige Praemaxillare, welches bei den meisten Säugethieren getrennt bleibt, beim Menschen aber schon früh zu einer Masse verwächst. Bei Cetaceen erzeugt es sehr lange, weit auf die Schädeloberfläche heraufragende Nasenfortsätze, welche einen Ersatz bilden für die meist abortiven Nasalia. Zwischen den Praemaxillarknochen, welche die Schneidezähne tragen, bleibt ein Kanal bestehen, wodurch Nasen- und Mundhöhle mit einander communiciren (Ductus incisivus). Auf seine Bedeutung kann erst bei der Beschreibung des Geruchsorgans näher eingegangen werden.

Die Pterygoide, sowie die senkrecht aufsteigenden Palatina umschliessen die Choanen von unten und von der Seite, während der obere Abschluss durch die Ventralfläche des Keilbeinkörpers und der mediale durch den Vomer erreicht wird.

In der Wangengegend sind die Maxillaria bei den meisten Säugethieren durch ein Jugale mit dem oben erwähnten Fortsatze des Squamosum verbunden. Bei Edentaten gedeiht es zu keinem Anschluss an den letzteren und endet frei. Bei den Einhufern und Wiederkäuern, am vollkommensten aber bei den Primaten, verbindet es sich mit einem besonderen Fortsatz des Stirnbeins und nimmt so an der äusseren Begrenzung der Augenhöhle wesentlichen Antheil. Dadurch wird die Orbita, welche bei allen unter den Säugethieren stehenden Vertebraten mit der Fossa temporalis in weitester Verbindung steht, bis auf einen kleinen Schlitz (Fissura orbitalis inferior) von jener abgeschlossen. Noch in weiter Communication stehen beide Höhlen bei Carnivoren, Chiropteren, Nagern u. A.

Welches Schicksal der erste Visceralbogen der Säugethiere erleidet, habe ich schon in der entwicklungsgeschichtlichen Einleitung kurz angedeutet und will dies nun ausführlicher besprechen. Sein proximales Ende wächst in das aus der ersten Kiemenpalte entstehende und jederseits in den Rachen ausmündende Cavum tympani hinein und schnürt sich zweimal ab, erstens zum Ambos

und zweitens zum Hammer. Jener entspricht dem Quadratum, dieser dem Articulare der übrigen Wirbelthiere und man kann also sagen, dass Theile des primitiven Mandibularbogens, die sonst an der äusseren Peripherie des Schädels gelagert sind und zum Theil als Suspensorialapparat für den Unterkiefer fungiren, in das Innere des Kopfes verlegt werden, um hier in den Dienst des Gehörorgans zu treten. Eine Spur des ehemaligen Zusammenhangs zwischen dem Hammer und seinem Mutterboden, dem Meckel'schen Knorpel, bleibt lange Zeit erhalten, indem sich ein Fortsatz des Hammers, der sog. Processus folianus, durch die Glaser'sche Spalte zum Unterkiefer hinab erstreckt. Es ist dies ein im Perichondrium des Meckel'schen Knorpels entstehender Deckknochen, der dem Angulare der niedrigen Wirbelthiere entspricht (Kölliker). Hammer und Ambos treten unter sich sowohl, wie mit dem auf die bekannte Weise entstehenden Stapes in Gelenkverbindung und zwischen letzterem und dem Ambos tritt das kleine Linsenbein (Os lenticulare) auf. Der Stapes bildet sich in der Circumferenz eines Astes der Carotis interna, von dem er durchbohrt wird. Beim Igel, Maulwurf u. a. bleibt dieses Gefäss zeitlebens bestehen, bei den meisten Säugethieren aber geht es später zu Grunde, wodurch der Stapes das charakteristische, gefensterte Aussehen erhält (Salensky). Man unterscheidet demgemäss einen Bogen und eine erst secundär sich bildende, das Foramen ovale verschliessende Platte. Bei Monotremen allein bleibt der Stapes undurchbohrt (Reptilienähnlichkeit).

Die so gestaltete Kette von Gehörknöchelchen, welche sich zwischen dem Trommelfell und dem Foramen ovale durch das Cavum tympani hindurchspannt, bildet einen der interessantesten Punkte der ganzen Morphologie und ich werde bei Besprechung des Gehörorgans auf diese Verhältnisse noch einmal zurückkommen.

Da dem Unterkiefer durch die oben bekannt gegebene Metamorphose ein Suspensorialapparat fehlt, so gelenkt er direct am Schädel und zwar in einer von dem Squamosum gebildeten Pfanne. An Stelle der bei niederen Wirbelthieren so zahlreich auftretenden Belegknochen des Meckel'schen Knorpels tritt bei Säugern nur noch ein mächtiges Dentale auf, während die übrigen Knochen nur noch andeutungsweise in Form von Fortsätzen persistiren. Vom Meckel'schen Knorpel, der schon bei Sauropsiden eine sehr untergeordnete Rolle gespielt hat, verknöchert nur das vorderste Stück, die übrige Masse, welche zu einem bindegewebigen Strang degenerirt und schliesslich zu Grunde geht, nimmt am Aufbau des definitiven Unterkiefers keinen Antheil. Die beiden Unterkieferhälften bleiben bei vielen Säugern getrennt, bei andern verschmelzen sie zu einem Stück (Einhufer, Chiropteren, Primaten). Cetaceen und Monotremen fehlt ein Processus coronoideus, so dass hier der Unterkiefer eine ganz gerade Spange darstellt und dadurch eine sehr niedere Stufe documentirt.

Der Hyoidbogen verbindet sich proximalwärts mit dem Boden

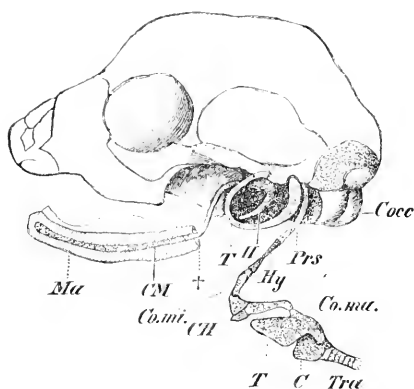


Fig. 105. Schädel eines Hundembryos. *Ma* Mandibel, die bei \dagger durchschnitten ist, *CM* Meckel'scher Knorpel, welcher sich durch die Glaser'sche Spalte hinter dem Annulus tympanicus (*T*) in die Paukenhöhle hineinzieht und sich dort bereits zum Hammer (*H*) differenziert hat. *CM* Körper des Zungenbeins, *Co. ma.* grosse Hörner- und *Co. mi.* kleine Hörner desselben, *Hy* Hyoid, *Prs* Processus styloideus, *T* Cartilago thyroidea und *C* Cartilago cricoidea des Kehlkopfs, *Tra* Trachea, *Cocc* Condylus occipitalis.

oberen Rande des Kehlkopfs, geht uns schon bei Amphibien begegnet sind.

Bei den Säugern sind die Zähne auf die Maxillaria, Praemaxillaria und den Unterkiefer beschränkt. Sie unterliegen nach Zahl, Form und Grösse starken Differenzen, die uns in dem Capitel über den Tractus intestinalis noch einmal beschäftigen werden.

6. Gliedmaassen.

Die Gliedmaassen, welche wir dem durch Kopf, Hals und Rumpf repräsentirten Stamm als Appendicularorgane gegenüberzustellen haben, funktionieren in erster Linie als Bewegungsorgane und lassen sich in unpaare und paarige einteilen. Beide legen sich ursprünglich als zwei, der Körperaxe entlang laufende, ununterbrochene Epidermisleisten an; die unpaaren liegen dorsal und ventral, die paarigen lateral.



Letztere wachsen einerseits vor dem Anus und andererseits an der hinteren Circumferenz des Kiemenkorbes zu lappenartigen Organen aus, in die dann erst secundär das Mesoderm hineinwuchert, um Skelet und Muskulatur zu liefern. So kommt es zur Bildung derjenigen Ge-

Fig. 106. Schematische Darstellung der dorsalen (*D*), ventralen (*V*) und lateralen (*S*, *S*) Epidermisleisten, als Vorläufer der Extremitäten.

der Ohrkapsel und distalwärts mit dem dritten Visceral- d. h. mit dem ersten, eigentlichen Kiemenbogen. Die dazwischen liegende Strecke, anfangs knorpelig, kann ganz oder theilweise verknöchern, wird aber meistens fibrös oder ganz rudimentär. Das proximale Ende wird zum Processus styloideus des Felsenbeins, das distale zu den kleinen Hörnern des Zungenbeins. Letzteres baut sich im übrigen auf aus einem Mittelstück (*Corpus*) und den nach hinten davon abgehenden, sog. grossen Hörnern. Jenes ist also als ein Basi-branchiale aufzufassen, während diese dem dazu gehörigen ersten Branchialbogen entsprechen. Der ganze, so gestaltete Zungenbeinapparat tritt durch eine Membran (*Ligt. thyreo-hyoideum*) in Verbindung mit dem

also Beziehungen ein, wie sie

bilde, die wir bei Fischen als Brust- und Bauchflosse zu bezeichnen pflegen. Der zwischen beiden Flossen liegende Abschnitt der Epidermisleiste atrophirt allmählig und man könnte daran denken, die Gliedmassen als Ueberbleibsel einer früher ununterbrochenen, durch metamer angeordnete Knorpelstäbe gestützten lateralen Flosse aufzufassen. Dieser von Thacher, Mivart und Balfour vertheidigten Hypothese steht die Gegenbaur'sche Auffassung gegenüber, wonach das Extremitätsenskelet aus dem Kiemenbogenapparat entstanden zu denken ist. Wir werden das Für und Wider der beiden Ansichten später zu prüfen haben und wenden uns jetzt zunächst zur Betrachtung der unpaaren Gliedmassen.

a) Unpaare Gliedmassen.

Die dorsale und ventrale Hautleiste (Fig. 107, *D*, *V*) kann entweder in continuo erhalten bleiben oder tritt in der Art ein Reductionsprocess auf, dass nur gewisse Stellen persistiren, weiter auswachsen und so das darstellen, was man mit Rücken-, Fett-, Schwanz- und Afterflosse bezeichnet (Fig. 107).

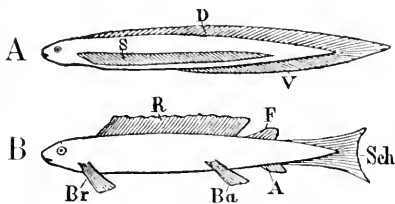


Fig. 107. A Schematische Darstellung der continuirlichen Seiten-, Rücken- und Bauchflossen (*S*, *D*, *V*).

B Die definitiven Flossen.

R Rücken-
F Fett-
Sch Schwanz-
A After-
Ba Bauch-
Br Brust-
 } Flosse.

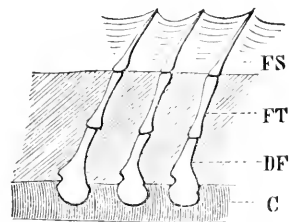


Fig. 108. Stück der Wirbelsäule von Protopterus, seitliche Ansicht. *C* Chorda, *DF* Dornfortsätze, *FT* Flossenträger, *FS* Flossenstrahlen.

Auch zu ihnen treten Muskeln und Skelettheile in Beziehung, welch' letztere man als Flossenträger bezeichnet (Fig. 108, *FT*). Diese dienen, den Spitzen der Processus spinosi (*DF*) aufsitzend, gewissermaassen als Commissuren zwischen der Wirbelsäule und den in der Flosse selbst liegenden Stützelementen (*FS*). Das Skelet der unpaaren Flossen entwickelt sich gänzlich unabhängig von demjenigen des Axenskelets d. h. der Wirbelsäule. Die dasselbe componirenden Stäbe sind gewöhnlich nach Wirbeln in metamerem Sinne vertheilt und können entweder knöchern (Teleostier und Knochenganoiden) oder knorpelig (Knorpelganoiden) oder endlich gemischter Natur sein, wie bei Dipnoern, wo ein im Perichondrium entstehender dünner Knochenmantel einen centralen Knorpelstab

umhüllt. Bei Selachiern kann man nicht von eigentlichen Flossenträgern reden, indem hier zwischen der Wirbelsäule und dem eigentlichen, knorpeligen Flossenskelet, den sog. Flossenstrahlen, gewöhnlich ein weiter Zwischenraum existirt. Die Knorpelstrahlen in den unpaaren Flossen der Selachier sind meist nur auf den Anfang der Flosse beschränkt; die Hauptmasse dagegen wird durch die gleich zu erwähnenden Hornfäden dargestellt. Letztere sind strukturlose, dem Mesoderm entstammende Gebilde, welche auch bei den paarigen Flossen eine grosse Rolle spielen und zur Verbreiterung des ruderartigen Locomotionsorganes dienen. Alle Flossenstrahlen, mögen sie knorpeliger oder knöcherner Natur (Teleostier und Knochenanoiden) sein, entstehen ursprünglich paarig, sodass je zwei Strahlen unter mehr oder weniger inniger Verschmelzung enge zusammenliegen. Stets werden die Flossenstrahlen durch eine derbe, fibröse Haut vereinigt, welche sie jedoch an ihrem freien Rand überragen können, um durch einen besonderen Mechanismus als Waffe und vielleicht auch als Schreckmittel aufgerichtet und festgestellt zu werden (Barsch). Ohne jegliche stützende Strahlen ist die den meisten Scopelinen, Characinen, Siluroiden, sowie allen Salmoniden zukommende Fettflosse (*Pinna adiposa*); dieselbe ist ähnlich wie die Selachierflossen, von hellen, oben und unten zugespitzten Hornstäbchen gestützt.

Spuren der unpaaren Gliedmaassen trifft man auch noch bei Amphibien und zwar entweder zeitlebens (Ichthyoden und manche Salamandrinen) oder nur in der Larvenperiode. Sie bestehen hier aus einem continuirlichen, namentlich bei Tritonen während der Fortpflanzungszeit stark entwickelten Hautsaum am ventralen und dorsalen Umfang des Schwanzes, der sich jedoch auch noch über den ganzen Rücken in Form eines Kammes bis gegen den Kopf verlängern kann. Es muss jedoch als Hauptunterschied von den entsprechenden Gebilden der Fische, scharf hervorgehoben werden, dass bei Amphibien nie feste, weder vom Ento- noch vom Exoskelet gelieferte Elemente darein eingehen. Ob bei Reptilien auch noch Spuren von unpaaren Gliedmaassen vorkommen, muss dahin gestellt bleiben und was bei höheren Thierformen (Cetaceen) daran erinnern könnte, ist als secundär erworben aufzufassen.

Es mag hier noch eines Gebildes gedacht werden, das sich auf der Dorsalseite des Kopfes gewisser Fische (*Echeneis remora*) findet und das man als Haftscheibe bezeichnet. Dasselbe ist in morphologischer Beziehung als Theil einer transformirten Rückenflosse aufzufassen und man kann dies nicht nur aus der skeletogenen Grundlage, sondern auch aus den Muskeln und Nerven (I. Cervicalnerv) erschliessen. Der ganze Apparat besteht aus drei übereinander liegenden Reihen von Hartgebilden d. h. von Plättchen, die durch eine sehr complicirte Muskulatur der Art regiert werden, dass sich luftleere Räume erzeugen, mittelst deren sich das Thier nach Art eines Schröpfkopfs, zum Zweck der Reisebeförderung ansaugen kann (Beck).

b) Paarige Gliedmaassen.

Sie sind an kein bestimmtes Körpersegment gebunden, sondern zeigen in ihren Lagebeziehungen zum Rumpf ein äusserst variables Verhalten und sind von einer sehr schwankenden Zahl von Nerven versorgt. Bei den Fischen durch die Brust- und Bauchflosse repräsentirt, gebraucht man bei höheren Wirbelthieren dafür den Namen der vorderen und hinteren Extremität oder, wie bei den höheren Säugethieren, Arm und Bein. Vorne wie hinten unterscheiden wir einen dem Rumpf angelagerten, halb ringförmigen Abschnitt, den wir einerseits als Schulter-, andererseits als Beckengürtel bezeichnen. An jeder dieser beiden, in ihrer niedersten Form sehr einfachen, Knorpelspangen können wir einen dorsalen und ventralen Abschnitt (Fig. 109, *Sd*, *Sv*) unterscheiden und auf der Grenze zwischen beiden gelenkt die vom Rumpf abstehende, freie Extremität (*F*).

Letztere legt sich bei Selachiern zusammen mit dem Schulter- und Beckengürtel als ein Continuum an, erst später kommt es zwischen beiden zur Abgliederung und dadurch zur Bildung eines Schulter- und Hüftgelenks. Principiell existirt bei dieser Fischgruppe kein Unterschied in der Anlage der vorderen und hinteren Extremität resp. des Schulter- und Beckengürtels (Balfour). Hier wie dort handelt es sich, ganz ähnlich wie beim Skelet der unpaaren Flossen um eine Reihe paralleler Knorpelstrahlen, welche aber an ihrer Basis nicht getrennt sind, sondern ab origine einer in der Flossenbasis liegenden Knorpelspange, einem Basipterygium (Fig. 110, *bp*) uniserial aufsitzen (Balfour).

Das Vorderende dieses in der Längsaxe des

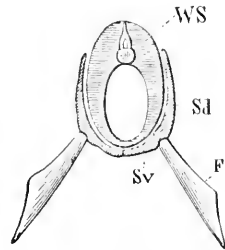


Fig. 109. Schematische Darstellung des Schultergürtels und der Brustflosse. *WS* Wirbelsäule, *Sd*, *Sv* dorsales und ventrales Stück des Schulterbogens, *F* freie Extremität (Brustflosse).

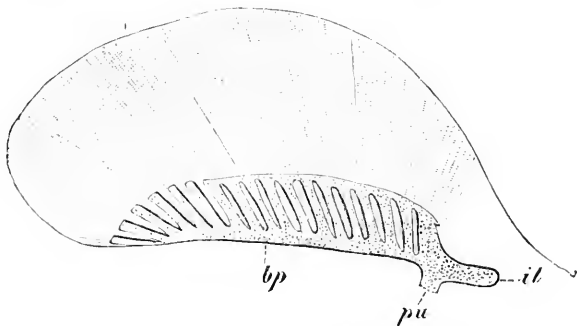


Fig. 110. Bauchflosse eines sehr jungen, weiblichen Embryos von *Scyllium stellare*. 16mal vergr. Nach Balfour. *bp* Basipterygium, *pu*, *il* Processus pubicus und iliacus des hier noch nicht differenzirten Beckengürtels.

Körpers liegenden Basi-pterygiums, das dem Metapterygoid der ausgebildeten Selachierflosse entspricht und welches sich später, wie oben bemerkt, zum Becken- und Schultergürtel abgliedert, wächst dorsal- und ventralwärts aus (Fig. 110, *pu*, *il*) und umschliesst so spangenartig den Rumpf. (Vergl. Fig. 109, *Sd*, *Sv*). Dies gilt in erster Linie für den die mächtig entwickelte Brustflosse tragenden Schultergürtel, während der Beckengürtel in der Regel auf einer ursprünglicheren Entwicklungsstufe stehen bleibt und so ein conservativeres Verhalten documentirt (Balfour).

Es muss zugegeben werden, dass sich bei der so verlaufenden Entwicklungsgeschichte der Selachierflosse die Möglichkeit einer Ableitung derselben von dem Kiemenbogenapparat nicht absehen lässt, obgleich sie andererseits auch keinen directen Beweis für die Thacher-Balfour'sche Hypothese liefert.

Was nun die Gegenbaur'sche Auffassung der Entstehung der paarigen Gliedmaassen betrifft, so begründet sie ihr Autor in folgender genialer Weise: Das Kiemenskelet besteht aus knorpeligen, mit sog. Strahlen besetzten Bogen (Fig. 111, *A*).

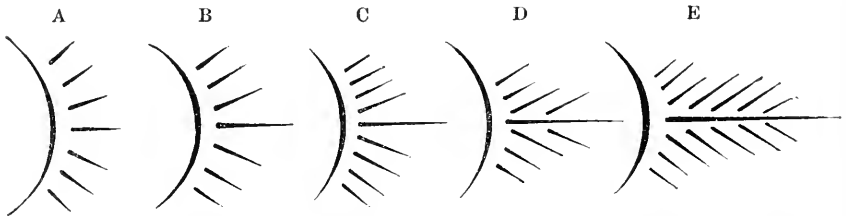


Fig. 111. Schematische Darstellung der Entstehung der paarigen Gliedmaassen nach Gegenbaur. Vergl. den Text.

Eine dieser Strahlen übertrifft die andern an Länge (*B*) und kann selbst zum Träger ihrer kleineren Nachbarn werden (*C*, *D*). So bekommen wir also einen dem Kiemenbogen aufsitzenden Hauptstrahl, der secundäre Strahlen trägt (*E*). Dieses Strahlensystem, welches die Grundform der freien Extremität, das sog. Archipterygium Gegenbaur's, darstellt, kann zum Ausgangspunkt dienen für die paarigen Gliedmaassen sämtlicher Wirbelthiere. Stets handelt es sich dabei um einen mehr central gelagerten Theil d. h. um den aus den Kiemenbogen hervorgegangenen Extremitätengürtel und ein peripher sich anreihendes Strahlensystem, aus dem die freie Extremität hervorgeht. Diese Auffassung scheint durch den von Wiedersheim gemachten Befund bei Dipnoern (Protopterus) für die Vorderextremität eine sehr bedeutende Stütze zu erhalten. Während nämlich der Schulterbogen aller Fische, wenn er auch die respiratorische Kammer nach hinten noch abschliessen hilft und also eine den Kiemenbogen sehr benachbarte Lage hat, doch immerhin der Peripherie des Rumpfes näher und dem Niveau der Kiemenbogen entrückt erscheint, so verharrt er bei Protopterus in seiner tieferen, mehr centralen Lage. Zweitens trägt er zeitlebens funk-

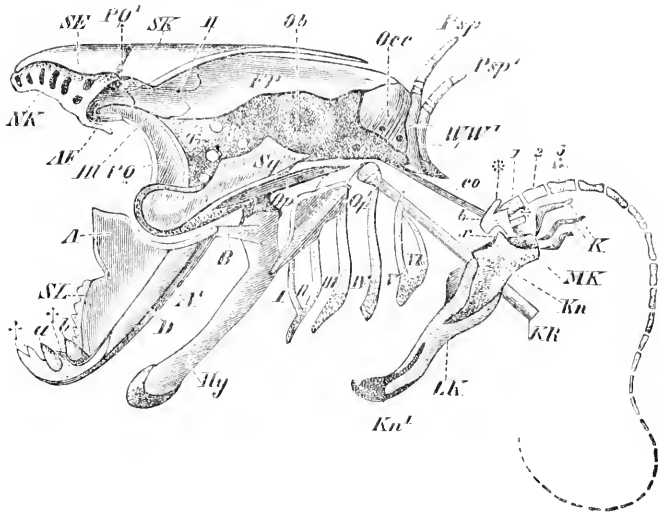


Fig. 112. Kopfskelet, Schultergürtel und vordere Extremität von *Protopterus*. *W*, *W'* In das Kopfskelet einbezogene Wirbelkörper mit ihren *Processus spinosi* (*Psp*, *Psp*¹), *Occ* Supraoccipitale mit den Hypoglossuslöchern, *Ob* Ohrblase, *Tr* Trabekel mit den Oeffnungen für den Trigemimus und Facialis, *FP* Fronto-Parietale, *Ill* Häutige Fontanelle vom Opticusloch (*II*) durchbohrt, *SK* Selnenknochen, *SE* Supra-Ethmoid, *NK* Knorpelige Nasenkapsel, *AF* Antorbitalfortsatz (der Labialknorpel, welcher eine ähnliche Lage und Richtung hat, ist nicht eingezeichnet), *PQ* Palato-Quadratum, welches bei *PQ*¹ mit dem der andern Seite convergirt, *Sq* Squamosum, das Quadratum bedeckend, *AA* Articulare durch ein fibröses Band (*B*) mit dem Hyoid (*Hy*) verbunden, *D* Dentale externum. †† frei zu Tage liegender, in Prominenzen auswachsender Meckel'scher Knorpel, *SL* Schmelzleiste, *a*, *b* Zwei Zähne, *Op*, *Op*¹ Rudimentäre Opercularknochen, *I*—*VI* die sechs Branchialbogen, *KR* Kopfrippe, *LK*, *MK* Laterale und mediale, den Schulterknorpel (*Kn*, *Kn*¹) einscheidende Knochenlamelle, *co* fibröses Band, welches das obere Ende des Schulterbogens mit dem Schädel verbindet, *x* Gelenkkopf des Schultergürtels, mit welchem das Basalglied (*b*) der freien Extremität articulirt, ** rudimentäre Seitenstrahlen (biserialer Typus) desselben, 1, 2, 3 die drei nächsten Glieder der freien Extremität.

tionirende (äussere) Kiemen und drittens wird nicht nur die Schultermuskulatur, sondern die ganze freie Extremität bis zur Spitze hinaus zum grossen Theil von Vaguselementen versorgt.

Wenn dadurch die Ableitung der vordern Extremität von dem Kiemenbogensystem als sehr plausibel zu betrachten ist, so muss diese auch für die hintere Extremität in gleicher Weise möglich sein, denn beide besitzen, wie Balfour an Selachiern gezeigt hat (s. oben), principiell dieselbe Anlage. Nun erscheint mir aber dies nach der Gegenbaur'schen Auffassung schon aus folgendem Grund nicht möglich. Wir treffen nämlich den Beckengürtel, den wir uns von seinem *Locus nascendi* nach Gegenbaur mehr oder weniger weit nach rückwärts gewandert denken müssen¹⁾, gerade bei solchen

1) Für die Fähigkeit der Wanderung der Extremitätengürtel liegen, wie uns später bei Besprechung des peripheren Nervensystems klar werden wird, Beweise genug vor aus sämtlichen Wirbelthierklassen (Davidoff, Fürbringer).

Wiedersheim, vergl. Anatomie.

Thieren, wo wir die ursprünglichsten Verhältnisse anzutreffen erwarten könnten, wie bei Ganoiden, Dipnoern und Selachiern, gerade am rudimentärsten und der vorauszusetzenden Form eines Kiemenbogens am allerunähnlichsten. Wenn nun Gegenbaur diesen Einwand dadurch zu entkräften sucht, dass er alle jene Beckenformen für rückgebildet erklärt, so ist durchaus nicht einzusehen, warum gerade der central gelegene, also der den äusseren Einflüssen nur wenig oder gar nicht exponirte Theil des Beckengürtels eine solch bedeutende Reduction erfahren haben soll. Wo ein Reductionsprocess am Skelet auftritt, geht er stets von der Peripherie aus und schreitet von hier aus proximalwärts fort, so dass die mehr in den Rumpf einbezogenen Theile erst ganz zuletzt von ihm ergriffen werden (Extremitätengürtel der Seinke, Amphisbaenen und Gymnophionen).

Viel ungezwungener und natürlicher erklärt sich jene Thatsache im Sinne Balfour's, der, wie ich oben schon vorübergehend bemerkt habe, das Becken als auf niedriger Entwicklungsstufe stehen bleibend auffassen gelehrt hat, und so scheint mir, alles erwogen, die Thacher-Mivart-Balfour'sche Auffassung der Entstehung der paarigen Flossen vor der Gegenbaur'schen den Vorzug zu verdienen. Ich spreche dies aus trotz des von mir selbst gemachten Befundes an Protopterus, der — es ist dies nicht zu läugnen — für die Gegenbaur'sche Hypothese schwer in die Wagschale fällt. Diese lässt aber die Entstehung des Beckengürtels gänzlich unerklärt.

Vordere Gliedmaassen.

Schultergürtel.

Fische.

Bei den Acraniern und Cyclostomen fehlt mit den paarigen Gliedmaassen auch ein Becken- und Schultergürtel.

In Form eines ventral geschlossenen Knorpelbogens tritt der Schultergürtel bei Selachiern auf. Seine oberen Enden sind meist verjüngt und laufen in zwei, oft sehr lange, wie Ochsenhörner gestaltete Spitzen aus (Heptanchus), die in der Rumpfmuskulatur hinter dem Kiemenkorb befestigt sind und sich mehr oder weniger weit seitlich emporerstrecken. Bei Rochen kommt es zu einer Verbindung des Schultergürtels mit der Wirbelsäule.

In der Gegend, wo die Flosse articulirt, zeigt sich der Schultergürtel (Fig. 113, *SB*) aufgetrieben, von verschiedenen, typisch angeordneten Nervenlöchern (*NL*) durchbohrt und mit einer nach hinten und aussen schauenden, knopfartigen Prominenz oder einer Leiste versehen.

Abwärts von dieser Stelle verjüngt sich der Knorpel aufs Neue und hängt oft durch eine, zuweilen dünne Commissur, die sogar

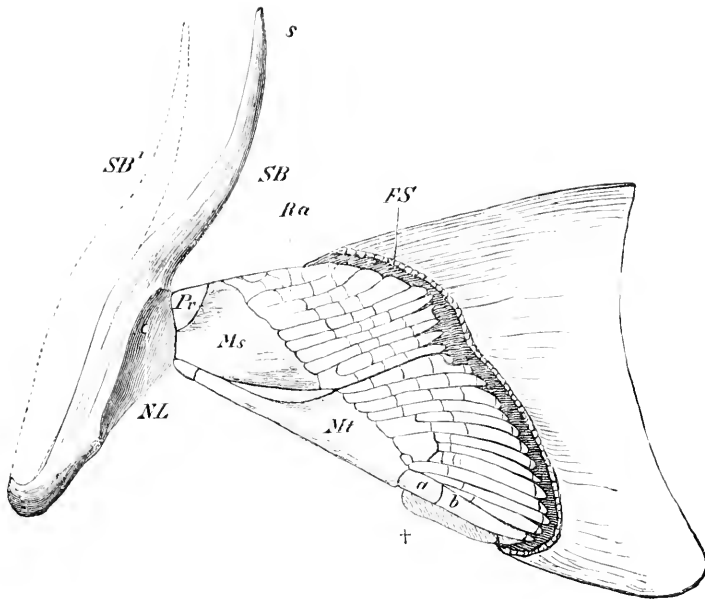


Fig. 113. Schultergürtel und Brustflosse von *Heptanchus*. *SB*, *SB*¹ Schultergürtel, bei *NL* von einem Nervenloch durchbohrt, *Pr*, *Ms*, *Mt* die drei Basalstücke der Flosse, das Pro-, Meso- und Metapterygoid, *Ra* knorpelige Flossenstrahlen (Radien), *a*, *b* in der Axe Metapterygoids liegender Hauptstrahl der Flosse, † jenseits des letzteren liegender Strahl (Andeutung eines biserialen Typus), *FS* durchschnittene Hornfäden.

fibröser Natur sein kann, mit der andern Seite zusammen, so dass die bei Ganoiden erfolgende gänzliche Trennung in zwei Hälften bei Haien schon angebahnt ist. Ist auch am Schultergürtel der Selachier keine scharfe Gliederung in ein ventrales und ein dorsales Stück nachzuweisen, so ist man doch nach Vergleichung mit demjenigen der höheren Formen berechtigt, den oberhalb der Articulationsstelle gelegenen Abschnitt als einer Scapula und den ventralen als einem Coracoid homolog zu erklären.

Die oben erwähnten Nervenlöcher können sich, wie Gegenbaur dargethan hat, erweitern und so Muskeln zur Einlagerung dienen, was bei Rochen, deren Schultergürtel dadurch bedeutend modificirt und wie gefenstert wird, am stärksten zur Ausprägung gelangt. Sie geben uns Fingerzeige vom höchsten Werth ab für Beurtheilung des Schultergürtels der Ganoiden, zu dem wir uns jetzt wenden wollen.

Was ihn sofort von demjenigen der Selachier unterscheidet, das ist der Umstand, dass der knorpelige, primäre Schultergürtel in Hintergrund tritt gegenüber einer Reihe knöcherner Gebilde, die jetzt in die Zusammensetzung derselben eingehen und die man zu-

sammen als secundären Schultergürtel bezeichnen kann (Gegenbaur). Immerhin aber bleibt der medianwärts davon liegende knorpelige Theil mit dem Schultergürtel der Selachier homologisirbar. Während er bei Knochenganoiden nicht mehr den Namen eines Gürtels verdient, indem er den umgebenden Knochenplatten gegenüber sehr in den Hintergrund tritt und mehr oder weniger ossificirt, ist er bei Knorpelganoiden sehr ansehnlich entwickelt, endigt aber nach oben nicht frei, und legt sich auch nicht etwa an die Wirbelsäule an, sondern biegt nach vorne um und verbindet sich mittelst eines besonders abgegliederten Stückes mit dem Schädel (Fig. 114 *a*)¹).

Die Hauptmasse des primären Schultergürtels stellt bei Knorpelganoiden eine schlanke Knorpelspange dar, an der man von der Articulationsstelle für die Flosse (Fig. 114, *O*, Fig. 115 *GK*) ausgehend, drei Fortsätze, einen oberen dorsalen, einen unteren ventralen und einen vorderen unterscheiden kann. (Fig. 114, 115, *S*, *Co*, *Cl*.)



Fig. 114. Schultergürtel von *Aipenser ruthenus*. (Rechte Seite von innen.)

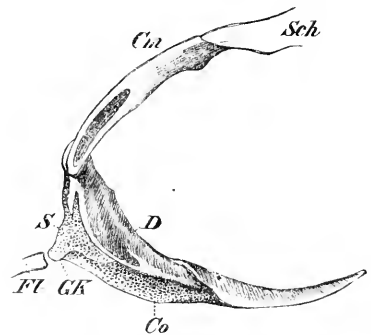


Fig. 115. Schultergürtel von *Spatularia*. (Rechte Seite von aussen.) *O* und *GK* Articulationsstelle für die Flosse (*Fl*) *S* Scapulare, *Co* Coracoid, *Cl* Clavicula, *a* Knorpeliges Verbindungsstück mit dem Schädel. Die Pfeile oberhalb und unterhalb von *Cl* bedeuten freie Lücken, die sich zwischen dem knorpeligen Schultergürtel und den äusseren Deckknochen befinden. *D* Deckknochen des Schultergürtels, *Cl* Knochenplatte, welche die Verbindung mit dem Schädel (*Sch*) vermittelt.

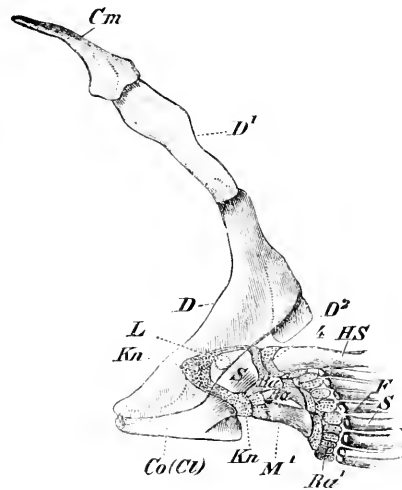
Der erste entspricht dem Scapulare, der zweite dem Coracoid und der dritte der Clavicula (Götte) (Procoracoid, Gegenbaur) der Urodelen resp. aller über den Fischen stehenden Wirbelthiere (vergl. Fig. 118). In der Ventrallinie läuft der Coracoidfortsatz zugespitzt

1) Eine Abgliederung des obersten Schultergürtelendes kommt auch schon bei Selachiern vor (*Acanthias*).

aus, ohne sich mit dem der andern Seite in der Mittellinie zu verbinden. Gleichwohl aber findet eine sehr feste Verbindung beider Schultergürtelhälften medianwärts von Seiten der Knochen statt. Letztere umschneiden den Knorpel von seiner lateralen und ventralen Seite; in der Vierzahl zu einer continuirlichen Kette vereinigt zeigen sie auf ihrer Aussenfläche bei Sturionen die dem Hautpanzer der Ganoiden charakteristische, rauhe Skulptur, während sie auf ihrer Vorderseite glatt und von der Schleimhaut der Kiemenhöhle überzogen sind. Spatularia zeigt principiell hiervon keine Abweichung, nur liegt hier, ähnlich wie bei Polypterus, der schlanke, knorpelige Theil des Schultergürtels (Fig. 115, *S*, *Co*) eine Strecke weit frei und die ihn einschneidenden Knochen sind viel zarter, länger gestreckt, mehr lamellos und schieben sich schienenartig über einander (Fig. 115, *Cm*, *D*). Sämmtliche Knochen des Schultergürtels der Ganoiden sind als Deckknochen des unterliegenden Knorpelgürtels zu betrachten und entstammen dem Integument, vielleicht auch theilweise der Schleimhaut des Kiemenkorbs. Die Teleostier schliessen sich im Bau ihres Schultergürtels an die Knochenganoiden an und die bei letzteren schon eingeleitete bedeutende Reduction der primären (knorpeligen) Theile erreicht dort noch einen höheren Grad.

Wie bei den Ganoiden, so ist auch hier der knöcherne Schultergürtel in der Regel mit dem Schädel durch eine Knochenkette verbunden und ebenso tritt das grösste Stück dieser Kette (Gegenbaur's „Clavicula“) in nächste Beziehung zum primären Schultergürtel, d. h. fungirt als dessen Träger.

Fig. 116. Schultergürtel und Brustflosse der Bachforelle. (Linke Seite von aussen). *D*, *D*¹, *D*² Knochenkette des secundären Schultergürtels, mit dem Schädel durch das Stück *Cm* verbunden, *S*, *Co* (*Cl*) knöchernes Scapulare und Coracoid, welche sich in dem Knorpel (*Kn*) entwickelt haben, *L* Loch im Scapulare, *M*¹ Metapterygoid, *Ra*, *Ra*¹ das zweite und dritte, *4* das vierte Basalstück der Brustflosse, *Ra*¹ die zweite, knorpelige Radienreihe, *HS* knöcherner Randstrahl, welcher mit dem Basale *4* in Verbindung tritt, *FS* knöcherne Flossenstrahlen, deren proximale Enden zurückgeschnitten sind.



Ventralwärts sind die beiden Stücke durch Bindegewebe in Form einer Zackennaht direct mit einander verbunden.

Entwicklungsgeschichtlich repetirt der primäre Schultergürtel der Teleostier zuerst denjenigen der Selachier und dann denjenigen der Ganoiden, beziehungsweise denjenigen der Urodelen. Anfangs eine einfache Knorpelspange darstellend, lassen sich an dieser später zwei ventrale Fortsätze und ein dorsaler unterscheiden. Letzterer entspricht einem Scapulare, jene beiden anderen einem Coracoid und Procoracoid (Claviculare). Das Procoracoid stellt nur ein transitorisches Gebilde dar; es unterliegt später einer bedeutenden Reduction, worauf dann der primäre Schultergürtel eine ganz eigenartige, nicht zu den Urodelen hinführende, Entwicklungsrichtung einschlägt (Swirski). Er verknöchert entweder zu einer zusammenhängenden Masse oder nach verschiedenen Centren, die dann durch Knorpelnähte mehr oder weniger weit getrennt bleiben. Daraus resultirt für die Knochenfische ein äusserst variables Verhalten des Schultergürtels, auf das aber hier nicht näher eingegangen werden kann.

Der Schultergürtel der Dipnoer lässt sich nicht direct auf denjenigen der übrigen Fische zurückführen und nimmt seiner Form und seinem gemischten Aufbau nach eine Mittelstellung ein zwischen dem der Selachier und der Ganoiden. Bei *Protopterus* stellt er jederseits ein an der hintern Circumferenz der Kiemenhöhle liegendes, keulenförmiges Gebilde dar mit verdicktem oberem und verjüngtem unterem Ende. Weitaus die Hauptmasse desselben besteht aus Knorpel und dieser wird von zwei Knochen mehr oder weniger vollkommen umwachsen, ja er kann sogar bei älteren Thieren eine Strecke weit vollkommen ossificiren und so in zwei Stücke zerfallen; bei jüngeren Thieren bildet er einen continuirlichen Knorpelstrang. Der eine jener beiden Knochen ist ziemlich compact und liegt nur der medialen Seite des Hinterendes an, der zweite verbindet sich mit jenem durch eine Schuppennaht und bildet eine den Knorpel rings einschneidende, dünne Knorpelhülse, doch geschieht die Umwachsung auf der lateralen Seite so unvollkommen, dass der Knorpel weitaus in seiner grösseren Ausdehnung frei zu Tage liegt. Das untere schlanke Knorpelende fliesst mit dem der andern Seite continuirlich zusammen. Beide Hälften sind durch eine fibröse trommelfellartig gespannte Haut verbunden und fassen den Herzbeutel zwischen sich. Bemerkenswerth ist, dass die freie Extremität hoch oben am hinteren Ende des Schulterbogens gelenkt, so dass wir uns also hier an einem dem primären Schultergürtel der Ganoiden und Teleostier homologen Abschnitt befinden. Wir sehen uns jedoch vergeblich nach einer von hier zur Dorsalfläche des Schädels sich erstreckenden Knochenkette um, ja es scheint sogar zweifelhaft, ob wir jene knöchernen, hauptsächlich medianwärts liegenden Hüllmassen mit dem secundären Schultergürtel der Ganoiden und Teleostier ohne weiteres vergleichen dürfen. Vor allem spricht dagegen die früher schon erwähnte, tiefe Lage der ganzen Spange, wodurch diese mit dem Hautskelet, auf das doch der secundäre Schultergürtel jener Fischgruppen zurückzuführen ist,

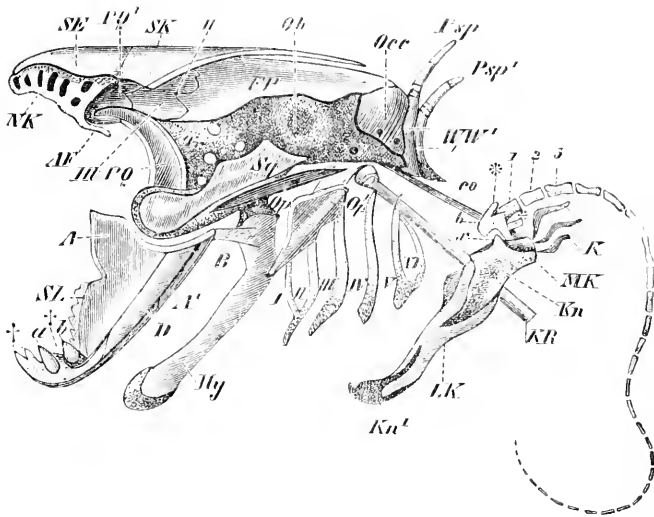


Fig. 116. Kopfskelet, Schultergürtel und vordere Extremität von *Protopterus*. *W*, *W*¹ In das Kopfskelet einbezogene Wirbelkörper mit ihren Processus spinosi (*Psp*, *Psp*¹), *Occ* Supraoccipitale mit den Hypoglossuslöchern, *Ob* Ohrblase, *Tr* Trabekel mit den Oeffnungen für den Trigeninus und Facialis, *FP* Fronto-Parietale, *It* Häutige Fontanelle vom Opticusloch (*It*) durchbohrt, *SK* Sehnenknochen, *SE* Supra-Ethmoid, *NK* Knorpelige Nasenkapsel, *AF* Antorbitalfortsatz (der Labialknorpel, welcher eine ähnliche Lage und Richtung hat, ist nicht eingezeichnet), *PQ* Palato-Quadratum, welches bei *PQ*¹ mit dem der andern Seite convergirt, *Sq* Squamosum, das Quadratum bedeckend, *AA* Articulare durch ein fibröses Band (*B*) mit dem Hyoid (*Hy*) verbunden, *D* Dentale externum, †† frei zu Tage liegender, in Prominenzen auswachsender Meckel'scher Knorpel, *SL* Schmelzleiste, *a*, *b* Zwei Zähne, *Op*, *Op*¹ Rudimentäre Opercularknochen, *I*—*VI* die sechs Branchialbogen, *KR* Kopfrippe, *LK*, *MK* Laterale und mediale den Schulterknorpel (*Kn*, *Kn*¹) einscheidende Knochenlamelle, *co* fibröses Band, welches das obere Ende des Schulterbogens mit dem Schädel verbindet, *x* Gelenkkopf des Schultergürtels, mit welchem das Basalglied (*b*) der freien Extremität articulirt, ** rudimentäre Seitenstrahlen (biserialer Typus) desselben, 1, 2, 3 die drei nächsten Glieder der freien Extremität.

in gar keine Beziehung zu treten vermag. Folglich müssen jene zwei Knochen im Perichondrium entstehen, ja sie sind höchst wahrscheinlich in genetischer Beziehung auf die Schleimhaut der Kiemenhöhle zurückzuführen. Dies erinnert wieder an seine viscerele Natur und dass er im Jugendstadium äussere Kiemen trägt, habe ich bei der Phylogenie des Schultergürtels früher schon erwähnt.

Amphibien.

Ein unmittelbarer Anschluss an die Fische existirt nicht und man kann nur ganz im Allgemeinen sagen, dass aus dem primären Schultergürtel derselben auch bei Amphibien der die Extremität tragende Apparat, d. h. ein Scapular-, Coracoid- und ein Procoracoidstück sich herausbildet. Fehlt uns also nach abwärts der

directe Anschluss, so zeigen andererseits alle Wirbelthiere von den Amphibien an aufwärts im Aufbau ihres Schultergürtels eine Reihe von fundamentalen Eigenschaften, die die verwandtschaftlichen Beziehungen untereinander nicht verkennen lassen. Für alle haben wir als Ausgangsform eine dorsal gelagerte Platte anzunehmen, welche sich seitlich am Rumpf herabkrümmt, um dann ventral umbiegend in zwei Fortsätze, in einen vorderen und hinteren auseinanderzufahren (Fig. 117).

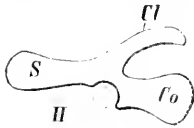


Fig. 117. Grundschema des Schultergürtels sämtlicher Wirbelthiere von den Amphibien an bis zu den Säugethieren. *S* Scapula, *Co* Coracoid, *Cl* Clavicula (Procoracoid), *H* Humerus.

Das auf dem Rücken liegende Stück bezeichnen wir als Scapula, zu der sich noch eine Suprascapula gesellen kann, den vorderen der beiden ventralen Fortsätze als Clavicula (Götte) (Procoracoid, Gegenbaur) und den hinteren als Coracoid. Ein wesentlicher Gegensatz zu den Fischen liegt auch darin, dass es von jetzt an nie mehr zu einer Verbindung des Schultergürtels mit dem Schädel oder der Wirbelsäule kommt, während andererseits brustwärts eine solche mit dem Sternum erfolgt.

Auf der Grenze zwischen dem dorsalen und ventralen Abschnitt des Schultergürtels liegt die Articulationsstelle für die freie Extremität und zwar stets in Gestalt einer Einsenkung, einer Pfanne, während eine Protuberanz, wie wir sie bei vielen Fischen und den Dipnoern getroffen haben, von jetzt an nie mehr auftritt.

Dieser eben aufgestellten Grundform sehr ähnlich verhält sich der Schultergürtel der Urodelen (vergl. Fig. 117 und 118). In der Umgebung der Gelenkpfanne tritt in dem ursprünglich ganz knorpeligen Gewebe eine Ossificationszone auf, von wo aus je ein Fortsatz in die drei Theile des primären Schultergürtels hineinwächst.

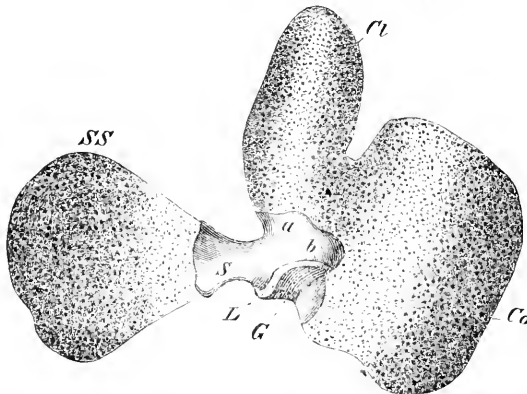


Fig. 118. Schultergürtel von *Salamandra mac.* der rechten Seite, stark vergrößert und in einer Horizontalfläche ausgebreitet. *SS* Suprascapula, *S* Scapula, verknöchert, *Co*, *Cl* Coracoid, Clavicula, in welche sich knöcherne Fortsätze (*a*, *b*) hinein erstrecken, *G* Gelenkpfanne, von einem Limbus cartilagineus (*L*) umgeben.

Die Ausdehnung des Ossificationsherdes, beziehungsweise seiner Fortsätze unterliegt nach verschiedenen Urodelenfamilien verschiedenen Variationen. Bei Ichthyodon und allen Spelerpes-Arten, sowie bei Salamandra noch sehr beschränkt, gedeiht er bei Tritonen und Salamandra perspicillata zu mächtiger Entfaltung. Bei letzterem Molch erscheint der sonst die Clavicula und das Coracoid verbindende knorpelige Isthmus ganz durch Knochenmasse verdrängt und auch das in der Regel breitlappige Suprascapulare und die in der Form sehr variable Clavicula erscheinen sehr reducirt. Immerhin aber gilt die Regel, dass der Knorpel im Schultergürtel der Urodelen die Hauptrolle spielt.

Die breiten Coracoidplatten (Fig. 119, *a*) schieben sich mit ihren medialen Rändern in der Brustgegend über einander und sind durch fibröses Gewebe fixirt; ihre Hinterränder sind in das Sternum (*St*) eingefalzt. (Vergl. das Capitulum über das Brustbein.)

Den Schultergürtel der Anuren kann man sich der Art aus demjenigen der Urodelen hervorgegangen denken, dass sich die bei letzteren nach vorwärts auswachsende Clavicula gegen das Coracoid medianwärts umklappt, so dass sie eine transverselle Richtung erhält. Indem es nun zwischen den medialen Enden beider Theile zu einer Verwachsung kommt, resultirt daraus eine Rahmen- oder Fensterbildung, ein Verhalten, das bei Urodelen einzig und allein bei Menopoma zur Beobachtung kommt. Die aus der Verwachsung der Clavicula und des Coracoids hervorgehende Knorpelplatte kann nun bei Anuren ein doppeltes

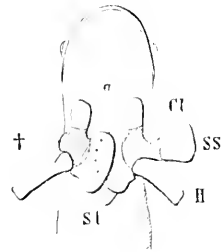


Fig. 119. Halbschematische Darstellung des Schultergürtels und des Sternums der Urodelen. *St* Sternum, *a* Vereinigungspunkt der beiden Coracoidplatten, *Cl* Clavicula, *SS* Suprascapula, die der linken Seite quer nach aussen geschlagen, + knöcherne Scapula, *H* Humerus.

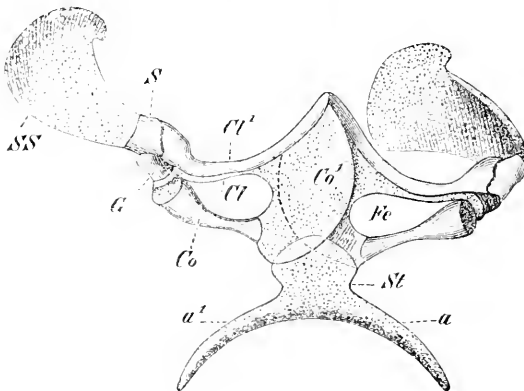


Fig. 120. Schultergürtel und Sternum von *Bombinator igneus*. *St* Sternum mit seinen beiden Ausläufern (*a*, *a'*), *S* Scapula, *SS* Suprascapula, auf der linken Seite in

situ, rechterseits horizontal ausgebreitet, *Co* Coracoid, *Co*¹ Epicoracoid, welches sich jederseits in den oberen Sternalrand einfalzt, *Cl* knorpelige, *Cl*¹ knöcherner Clavicula, *Fe* Fensterbildung zwischen Clavicula und Coracoid, *G* Gelenkpfanne für den Humerus.

Verhalten eingehen. Entweder schiebt sie sich, wie bei Urodelen, über die der andern Seite herüber und wird, indem sie sich in das entsprechend gebildete Sternum einfalzt, nur durch Bindegewebe fixirt (Discoglossus, Pelobates, Bombinator, Hyla), oder legen sich beide Hälften in der Mittellinie geradlinig an einander an, so dass es, unter Zuhilfenahme des zwischen sie hineinwuchernden episternalen Gewebes zur Verwachsung, wenn auch nicht zu completer Verschmelzung zwischen beiden kommen kann.

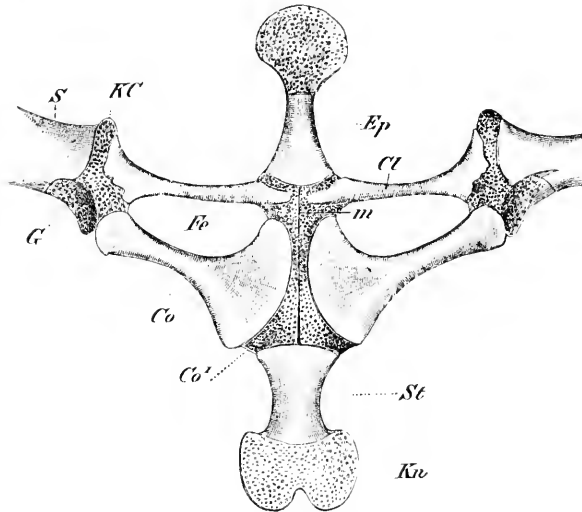


Fig. 121. Ventraler Theil des Schultergürtels von *Rana esculenta*. *St* knöchernes, *Kv* knorpeliges Sternum, *S* Scapula, *KC* Knorpelcommissur zwischen letzterer und der Clavicula (*Cl*), *Co* Coracoid, *Co*¹ Epicoracoid, *m* Nahtverbindung zwischen beiden Epicoracoiden, *G* Gelenkpfanne für den Humerus, *Fe* Fensterbildung zwischen Coracoid und Clavicula, *Ep* Episternum.

Während nun der laterale, an die Gelenkpfanne stossende Theil des Coracoids, sowie die angrenzende Scapula vom Knorpel aus verknöchern, entsteht auf der Clavicula ein dieselbe ganz oder theilweise (im letzten Fall also nur hohlriinnenartig) einschliessender Knochen vom Perichondrium aus, also ein Deckknochen (Fig. 120, 121, *Cl*, *Cl*¹). Bei manchen Anuren, wie z. B. bei *Uperodon marmoratum*, *Hylaedactylus baleatus* u. a., kann die Clavicula spurlos fehlen (Götte).

In weitester Verbreitung trifft man bei fossilen Amphibien wohl entwickelte Coracoide, die in Form von rundlichen Platten,

ganz wie bei den heutigen Geschlechtern, in der ventralen Mittellinie zusammenstossen oder sich wohl auch übereinanderschieben. Das Sternum scheint meist knorpelig gewesen zu sein.

Reptilien.

Das Knochengewebe tritt hier in den Vordergrund, der ganze Apparat wird compacter, solider. Die ursprüngliche Form sehen wir am reinsten bei Cheloniern erhalten. In embryonaler Zeit bilden die dorsale und die zwei ventralen Spangen ein einziges Knorpelcontinuum und zwischen den letzteren, also zwischen der Clavicula und dem Coracoid kommt es, ähnlich wie bei Anuren, durch ein zwischen ihren medialen Enden ausgespanntes Band (Fig. 122, *B*) zu einer Fensterbildung (*Fe*).

Die bei Cheloniern als endochondraler Knochen sich bildende Clavicula bleibt zeitlebens mit ihrem Mutterboden, der Scapula, in Verbindung, was für das primitive Verhalten der Chelonier bezüglich dieses Punktes spricht. Medianwärts stossen die Claviculae und Coracoid beider Seiten mit knorpeligen Apophysen an einander und man kann letztere als Epicoracoid bezeichnen.

Der Schultergürtel von *Ichthyosaurus* stellt ein gutes Verbindungsglied zwischen Sauriern und Amphibien dar. Er erinnert sehr an denjenigen von *Anguis*-Embryonen. Die Claviculae waren, wie bei Sauriern, medianwärts enge mit dem T förmigen Episternalapparat verbunden.

Auch für die Saurier gelingt es leicht, den ursprünglichen Typus festzustellen, nur zeigt sich hier die Clavicula dem übrigen Schultergürtel gegenüber insofern emancipirter, als sie sich nicht mehr in knorpeliger Continuität mit demselben anlegt, doch ist nicht zu verkennen, dass ihr ursprüngliches, noch aus indifferenten Bildungszellen bestehendes Blastem mit der Scapula in directem Zusammenhang steht (Götte). Später besitzt sie übrigens keine knorpelige Grundlage, sondern verknöchert direct, und erscheint somit bei Reptilien als secundärer Knochen, welcher sich als schlanke Lamelle von der Scapula, wo sie durch Bindegewebe in einer Delle befestigt ist, zur Spitze des Episternalapparates herüber erstreckt (Fig. 123, *Cl*).

In frühen Embryonalstadien ist die Scapula und das Coracoid der Saurier noch sehr einfach, ähnlich wie bei Cheloniern, gestaltet, später aber kommt es in diesem Knochen zu drei Fensterbildungen, die von fibrösen Membranen verschlossen werden (Fig. 123, *a*, *b*, *c*). In der Suprascapula und der knorpeligen Apophyse des Coracoids,

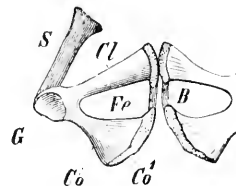


Fig. 122. Schultergürtel einer Schildkröte, Ventralansicht. *S* Scapula, *Co* Coracoid, *Co'* Epicoracoid, *Cl* Clavicula, *B* fibröses Band zwischen diesen beiden Stücken, *Fe* Fensterbildung zwischen ihnen, *G* Gelenkpfanne.

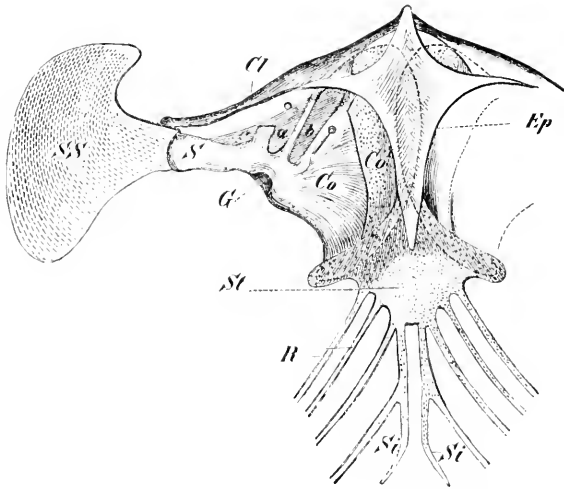


Fig. 123. Schultergürtel und Sternum von *Hemidaetylus verrucosus*. *St* Sternum, *R* Rippen, *Si* Knorpelhörner (Sternalleisten), an welche sich die letzte Rippe anheftet, *SS* Suprascapula, *S* Scapula, *Co* Coracoid, *Co*¹ knorpeliges Epicoracoid, *Ep* Episternum, *a, b, c* durch Membranen verschlossene Fensterbildungen im Coracoid, *Cl* Clavicula, *G* Gelenkpfanne für den Humerus.

die man von den Urodelen an als Epicoracoid zu bezeichnen pflegt, kommt es häufig zur Deposition von Kalksalzen. Ueber das Verhalten der Epicoracoiden zum Sternum habe ich früher schon (siehe Sternum) gehandelt und habe jetzt nur noch hinzuzufügen, dass sie sich, wie wir dies bei Amphibien bereits getroffen haben, dorsalwärts vom Episternum liegend mit ihren medialen Rändern in der Mittellinie übereinanderschieben (Fig. 123, *Co*¹). Bei *Hatteria* fehlt jene für die Saurier sonst so charakteristische Fensterbildung im Coracoid fast ganz und der Schultergürtel erinnert seiner ganzen Configuration nach an denjenigen der Urodelen.

Crocodilier und Chamaeleonten sind durch den Mangel einer Clavicula charakterisirt, so dass im ventralen Theil ihres Schultergürtels nur ein Coracoid vorhanden ist. Dasselbe ist bei Alligator von der Scapula durch eine Knorpelbrücke geschieden und die von dieser nach vorne ausspringende, knopfartige Prominenz darf vielleicht im Sinn eines Acromialfortsatzes resp. einer rudimentären Clavicula gedeutet werden. Ein Suprascapulare und ein, wenn auch schmales, Epicoracoid ist beim Alligator vorhanden.

Das Auftreten eines Schultergürtels bei zahlreichen, fusslosen Reptilien (*Scincoiden*, *Amphisbaenen*) spricht für das frühere Vorhandensein von Extremitäten. Dass bei Schlangen nie mehr ein Schultergürtel auftritt, beweist, dass ihre Extremitäten schon lange verloren gegangen sein müssen. Scapula und Coracoid der Pterosaurier schliessen sich der Form nach viel enger an die entspre-

chenden Theile der Carinaten, als an diejenigen der Saurier an. Von einer Clavicula resp. Furcula ist nichts bekannt, dagegen besass der Archaeopteryx eine solche mit typischem Vogelcharakter, wie überhaupt der ganze Schultergürtel dieses Urvogels mit dem irgend eines heutigen Vogels fast bis ins Einzelne übereinstimmt.

Vögel.

Hier tritt der Knorpel noch viel mehr zurück, als bei Reptilien; alle Theile sind gut verknöchert. Die Scapula stellt eine dünne,

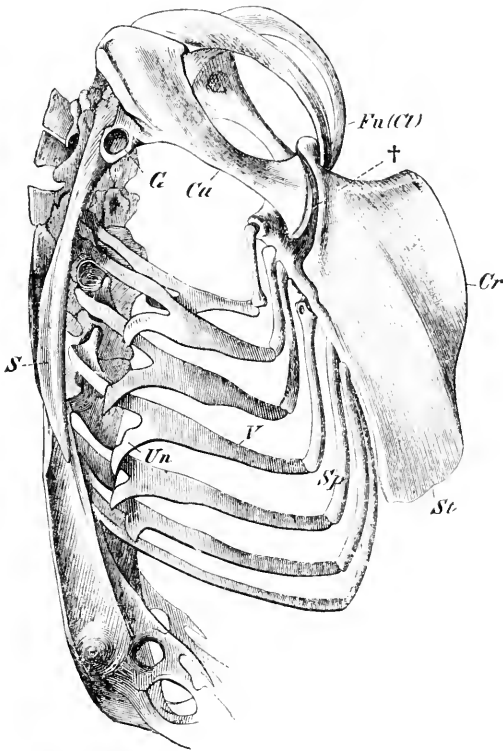


Fig. 124. Rumpfskelet von *Strix flammea*. *S* Scapula, *G* Gelenkfläche derselben für den Humerus, *Ca* Coracoid, welches mit dem Sternum (*St*) bei † gelenkig verbunden ist, *Fu (Cl)* Furcula (Clavicula), *Cr* Crista sterni, *V* vertebraler, *Sp* sternaler Abschnitt der Rippen, *Un* Processus uncinati.

schmale, oft sehr weit gegen den Beckengürtel hinabreichende Knochenlamelle dar, von der die stets kräftigen Coracoide unter scharfer Knickung abgebogen erscheinen (Fig. 124, *S*, *Ca*). Ihr unteres Ende ist gewöhnlich verbreitert und, wie bei Amphibien und Sauriern, in einen Falz seitlich am oberen Sternalrand fest einge-

lassen. Das obere, ebenfalls verbreiterte, scapulare Ende nimmt am Aufbau der Pfanne (*G*) Theil und hilft sie wesentlich vertiefen.

Von den *Cursores* besitzen nur *Dromaeus* und *Casuarius* rudimentäre *Claviculae* und auch kommt es hier zu einer Art Fensterbildung, wie bei Sauriern.

Bei allen *Carinaten* ist die *Clavicula* wohl entwickelt und wächst, nachdem sie sich, wie überall, paarig und wie bei Sauriern ohne knorpeliges Vorstadium angelegt hat, mit ihren unteren Enden zu der unpaaren *Furcula* zusammen (Fig. 124, *Fu*). Wie bei Sauriern wird sie dem Schultergürtel gegenüber später selbständig und bleibt demselben mit ihrem oberen Ende nur durch fibröses Gewebe verbunden. Unten stösst sie entweder direct an die *Crista sterni* (*Episternum*), oder ist sie durch Bindegewebe damit verlöthet.

Säugethiere.

Unter den Säugethieren erstreckt sich das *Coracoid* nur noch bei *Monotremen* Brustwärts bis zum Sternum, bei allen übrigen erfährt es eine bedeutende Reduction und wird dann nur zu einem, durch einen discreten Ossificationspunkt charakterisirten Fortsatz der *Scapula* (*Processus coracoideus*). Die *Scapula*, welche so zum alleinigen Träger der Extremität wird, erfährt eine stärkere Verbreiterung und ist durch das Auftreten einer hohen Leiste (*Spina scapulae*) charakterisirt, welche nach aussen in ein sog. *Acromion* ausläuft. *Spina* und *Acromion* sind als ein neuer Erwerb, in Anpassung an die immer mehr zur Geltung kommende, freie Beweglichkeit der vordern Extremität und der Hand in Hand damit immer mehr sich differenzirenden Muskulatur aufzufassen. Die *Clavicula*, welche auch hier in *Continuität* mit der *Scapula* entsteht und stets knorpelig *praeformirt* ist, löst sich später von ihr ab und verbindet sich gelenkig einerseits mit dem *Acromion*, andererseits mit dem Sternum, ein *Processus*, der sich am deutlichsten bei Embryonen von *Dasyppus* und *Bradypus* verfolgen lässt. Bei Thieren, deren vordere Extremitäten sich einer mannigfaltigen und freien Beweglichkeit erfreuen (grabende, kletternde, fliegende und nagende Thiere), gelangt die *Clavicula* zu besonders stattlicher Entfaltung. Bei andern, wie z. B. bei *Carnivoren* und *Hufthieren*, kann sie gänzlich fehlen oder ist sie nur in *Rudimenten* vorhanden. Auffallend ist ihr frühes und starkes Auftreten bei menschlichen Embryonen, wo sie vorübergehend den grössten Knochen des Skelets repräsentirt.

Vordere Extremität.

Fische.

SELACHIER.

Acranier und *Cyclostomen* kommen, wie wir schon beim Schultergürtel gesehen haben, nicht in Betracht und so wenden wir uns

gleich zu den Selachiern. Hier verbindet sich die Brustflosse gewöhnlich durch drei grössere, sehr verschieden geformte Knorpelstücke mit dem Schultergürtel.

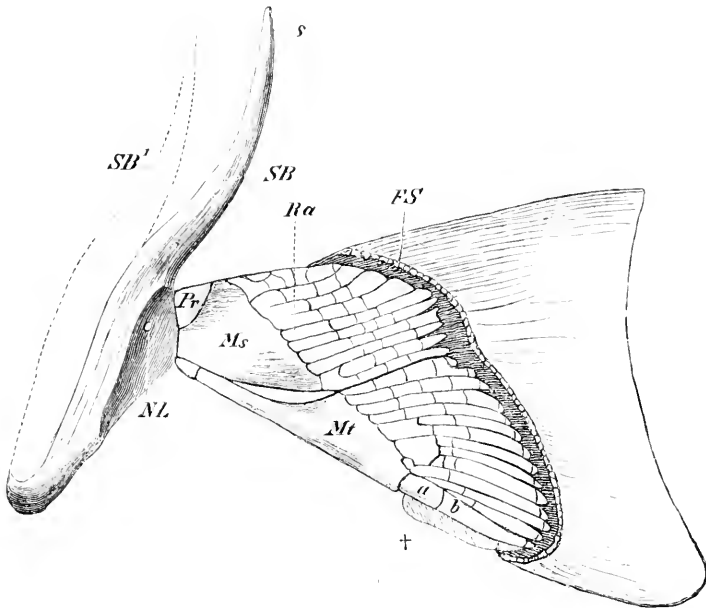


Fig. 125. Schultergürtel und Brustflosse von *Heptanchus*. *SB*, *SB*¹ Schultergürtel, bei *NL* von einem Nervenloch durchbohrt, *Pr*, *Ms*, *Mt* die drei Basalstücke der Flosse, das Pro-, Meso- und Metapterygoid, *Ra* knorpelige Flossenstrahlen (Radien), *a*, *b* in der Axe Metapterygoids liegender Hauptstrahl der Flosse, † jenseits des letzteren liegender Strahl (Andeutung eines biserialen Typus), *FS* durchschnittene Hornfäden.

An diese reiht sich in peripherer Richtung eine, gewöhnlich sehr bedeutende, Anzahl kleiner, oft mosaikartig angeordneter Knorpelstückchen, die in der Regel, genau wie die grösseren proximalen Stücke, durch straffes Bindegewebe zusammengehalten werden. Ausserdem setzt sich noch über dieses Knorpelstück die chagrinartige, von kleinen Zähnen und Kalkplättchen durchsetzte Haut fort und peripher reihen sich daran die schon früher erwähnten Hornfäden, die, indem sie sich über das im Verhältniss zu ihnen oft nur kleine Knorpelskelet auf beiden Seiten eine Strecke weit herüberschieben, ein weiteres Fixationsmittel für dasselbe abgeben.

Jene drei mit dem Schultergürtel verbundenen Basalstücke (Fig. 125, *Pr*, *Ms*, *Mt*) hat Gegenbaur mit dem Namen Pro-, Meso- und Metapterygium bezeichnet. Letzteres, welches beim Embryo zuerst auftritt und das wir als Basipterygium (Balfour) bezeichnet haben, repräsentirt mit dem in seiner Axen-

verlängerung gelegenen, distalen Stück (*a, b*) den Hauptstrahl, an welchen sich die secundären Strahlen anreihen. Pro- und Mesopterygium, die durch ihr späteres Auftreten, ihre untergeordnetere Bedeutung documentiren, sind ebenfalls als aus einer Anzahl von secundären und zwar aus solchen Strahlen hervorgegangen (zusammengeflossen) aufzufassen, welche mit ihren proximalen Enden dem Schulterbogen noch angelagert geblieben und noch nicht, oder doch nur theilweise auf den Hauptstrahl übergewandert sind. (Vergl. Fig. 111, *A—E*.)

Wir sehen im Metapterygium also einen Hauptstrahl mit nur einseitig aufgereihten Nebenstrahlen; von einer secundären Strahlenreihe der andern Seite d. h. von einem biserialen Typus sind bei Selachiern nur sehr schwache Spuren vorhanden, so bei Heptanchus nur einer (Fig. 125, †), bei andern Selachiern, wie z. B. bei Acanthias zwei, bei Centrophorus drei etc.

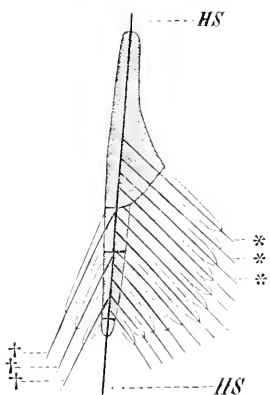


Fig. 126. Schema des überwiegend uniserialen Typus der vorderen Extremität der Selachier. HS die durch den Hauptstrahl laufende Axe, *** zahlreiche Nebenstrahlen der einen, ††† spärliche Nebenstrahlen der andern Reihe.

So unscheinbar und klein sich diese letzteren auch ausnehmen, so erscheinen sie doch deshalb von hoher Bedeutung, weil Fische existiren, wo der biserialer Typus an der Brust- und Bauchflosse in extenso durchgeführt erscheint. Dies sind die Dipnoër und in erster Linie Ceratodus.

Welcher Typus, der uniserialer der Selachier oder der biserialer der Dipnoër, als der ursprünglichere angesehen werden muss, lässt sich bis jetzt nicht mit voller Sicherheit entscheiden. Nur das steht fest, dass sich in dem Flossenskelet der bis jetzt darauf untersuchten Selachierembryonen keine Spur eines biserialen Archipterygiums nachweisen lässt, sondern dass es stets einen uniserialen Charakter trägt. Der biserialer scheint erst am Ende der Foetalperiode, also secundär aufzutreten.

Auf die ungemein variablen Grössen- und Schichtungsverhältnisse, sowie auf die da und dort auftretenden Verschmelzungen der einzelnen Gliedstücke der Selachierflosse kann hier nicht näher eingegangen werden und ebenso kann ich nur kurz erwähnen, dass durch ein Vorwärtswachsen des Metapterygiums bei Squatina der Uebergang gemacht wird zu der ausserordentlich verbreiterten Brustflosse der Rochen (Gegenbaur).

Ich beschränke mich deshalb darauf, die grosse Anzahl von Strahlen in der Brustflosse der Selachier überhaupt noch einmal hervorzuheben und das Uebergewicht zu betonen, das der metapterygiale Strahl dem Pro- und Mesopterygium gegenüber, welche letztere schon in der Reihe der Selachier gänzlich fehlen können, gewinnt. Es liegt darin insofern ein bedeutungsvolles Moment, als

wir hoffen dürfen, jenen auch bei höheren Typen wieder eine hervorragende Rolle spielen zu sehen.

DIPNOËR.

Bei *Ceratodus*, dessen Gliedmassen ihren ursprünglichen Charakter viel reiner bewahren, als diejenigen der übrigen Dipnoë, wo starke Rückbildungen vorkommen, handelt es sich um einen, die ganze Flosse durchziehenden, axialen Knorpelstrang, der aus circa 24 kettenartig an einander gefügten, cylindrischen oder auch mehr quadratischen Gliedern besteht (Fig. 127). Das erste mit dem Schultergürtel articulirende Glied (*a*) ist zugleich das längste. Es besitzt an seinem oberen Ende eine Grube, ist leicht gekrümmt und trägt keine seitlichen Knorpelstäbchen, wohl aber existiren solche vom zweiten an (*b*), welches zugleich das breiteste ist, und von hier beobachten wir an allen, peripherwärts immer kleiner werdenden Gliedstücken dasselbe Verhalten.

Die seitlich aufgerichteten Knorpelstäbchen können wieder zwei-, drei- und vierfach gegliedert sein und ihrerseits wieder minimale Seitensprossen tragen (††). Viel einfacher d. h. nur eingliedrig erscheinen die seitlichen Knorpelstäbchen von der Mitte der Flosse an gegen die Peripherie, wo sie auch successive kleiner und kleiner werden. Meistens sitzen sie auf kurzen, seitlichen Prominenzen am distalen Ende je eines Gliedstückes der axialen Knorpelkette, doch können sie auch von der Mitte eines solchen entspringen, in welchem Fall dann dessen hervorragende Länge dafür spricht, dass es wohl aus zwei Gliedern zusammengefloßen ist. Zwischen rechts und links herrscht bezüglich der Zahl, Grösse und Form der einzelnen Seitensprossen durchaus keine Symmetrie, ja es scheint die Regel zu sein, dass auf der einen Seite eine ungleich grössere Zahl und reichere Gliederung existirt, als auf der andern.

Gegen die Peripherie zu stecken sie in den oft schon erwähnten, zweischichtig angeordneten Hornfäden, welche durch eine fibröse Membran vereinigt, wesentlich zur Verbreiterung der Flosse beitragen. Das ganze Organ erweckt, nachdem der Knorpel rein präparirt vorliegt, den Eindruck eines Federbastes (Fig. 127).

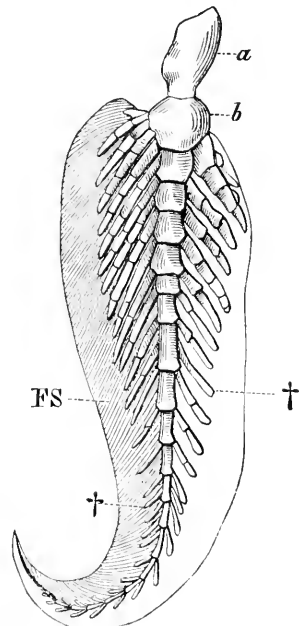


Fig. 127. Brustflosse von *Ceratodus Forsteri*. *a*, *b* Die zwei ersten Gliedstücke des axialen Hauptstrahles, †† Nebenstrahlen, FS Hornfäden, welche nur auf einer Seite erhalten sind.

den Eindruck eines Federbastes

Dass dieser Organisationsplan der Brustflosse auch bei untergegangenen Fischgeschlechtern eine Rolle gespielt haben muss, steht unzweifelhaft fest und ich möchte dabei nur an den aus der Permmformation stammenden *Xenacanthus Decheni* erinnern.

Bei den übrigen Dipnoern, Lepidosiren paradoxa und annectens begegnen wir ebenfalls einem ähnlichen Flossenskelet, doch sind hier die seitlichen Strahlen entweder nur auf eine Seite beschränkt oder fehlen sie, was bei Lepidosiren annectens die Regel zu sein scheint, gänzlich. Eine Ausnahme davon existirt jedoch am obersten Glied der axialen, aus circa 40 Gliedern bestehenden Knorpelkette, indem hier constant zwei kleine, zapfenartige Gebilde als letzte Reste von solchen getroffen werden.

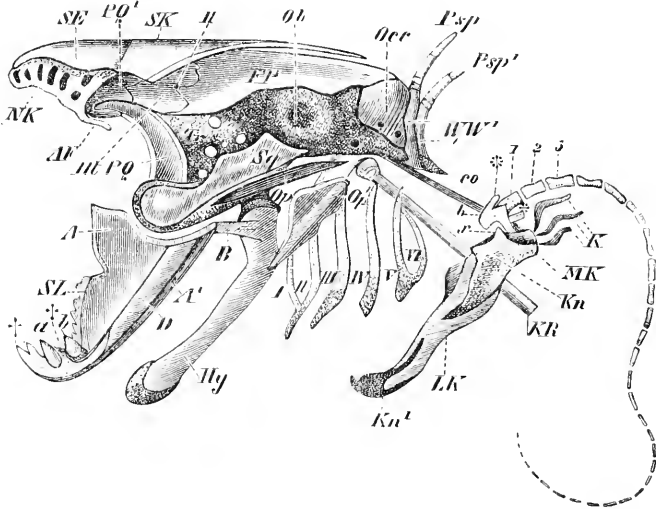


Fig. 128. Kopfskelet, Schultergürtel und vordere Extremität von *Protopterus*. *W*, *W*¹ In das Kopfskelet einbezogene Wirbelkörper mit ihren Processus spinosi (*Psp*, *Psp*¹), *Occ* Supraoccipitale mit den Hypoglossuslöchern, *Ob* Ohrblase, *Tr* Trabekel mit den Öffnungen für den Trigemini und Facialis, *FP* Fronto-Parietale, *Ht* Häutige Fontanelle vom Opticusloch (*II*) durchbohrt, *SK* Sehnenknochen, *SE* Supra-Ethmoid, *NK* Knorpelige Nasenkapsel, *AA*¹ Antorbitalfortsatz (der Labialknorpel, welcher eine ähnliche Lage und Richtung hat, ist nicht eingezeichnet), *PQ* Palato-Quadratum, welches bei *PQ*¹ mit dem der andern Seite convergirt, *Sq* Squamosum, das Quadratum bedeckend, *AA* Articulare durch ein fibröses Band (*B*) mit dem Hyoid (*Hy*) verbunden, *D* Dentale externum, †† frei zu Tage liegender, in Prominenz auswachsender Meckel'scher Knorpel, *SL* Schmelzleiste, *a*, *b* Zwei Zähne, *Op*, *Op*¹ Rudimentäre Opercularknochen, *I*—*VI* die sechs Brauchialbogen, *KR* Kopfrippe, *LK*, *MK* Laterale und mediale, den Schulterknorpel (*Ku*, *Ku*¹) einschneidende Knochenlamelle, *co* fibröses Band, welches das obere Ende des Schulterbogens mit dem Schädel verbindet, *α* Gelenkkopf des Schultergürtels, mit welchem das Basalglied (*b*) der freien Extremität articulirt, ** rudimentäre Seitenstrahlen (biserieller Typus) desselben, 1, 2, 3 die drei nächsten Glieder der freien Extremität.

Das radienfreie, lange Basalglied der *Ceratodus*flosse scheint den übrigen Dipnoern zu fehlen. Aus diesen Reductionsverhält-

nissen resultirt eine ganz andere Flossenform als bei *Ceratodus*, d. h. sie ist nicht mehr breit, paddelförmig, sondern erscheint nur als ein langer, wurm- oder fadenartiger Anhang des Rumpfes, der nicht mehr als Locomotions- sondern höchstens als Fühlorgan fungiren kann. Schliesslich sei noch erwähnt, dass bei Dipnoëern Brust- und Bauchflosse in ihrem Bau vollständig mit einander übereinstimmen.

GANOIDEN.

Wie der Schultergürtel, so unterscheidet sich auch die freie Extremität der Ganoiden in erster Linie dadurch von der der Selachier, dass in derselben neben knorpeligen Partien auch knöcherne figuriren. Dasselbe gilt auch für die Teleostier und hier wie dort lassen sich die knöchernen Theile in zwei Kategorien bringen, je nachdem sie knorpelig vorgebildet waren oder nicht. Letztere repräsentiren die vom Integument ausgehenden Flossenstrahlen. Somit kann man ein primäres und secundäres Flossenskelet unterscheiden.

Die drei uns von den Selachiern her bekannten Basalglieder der Brustflosse finden sich unter den Ganoiden nur noch bei Polypterus, allein nur zwei, nämlich das Pro- und Metapterygoid treten mit dem Schultergürtel in Gelenkverbindung, das dritte Stück, das Mesopterygoid, ist davon ausgeschlossen.

Letzteres bildet eine dreieckige, von zahlreichen Nervenlöchern durchbohrte, knorpelige Ausfüllmasse zwischen den beiden andern Basalia. Bei älteren Thieren kommt es in derselben zur Deposition von Kalksalzen und teilweise sogar zu vollständiger Verknöcherung (Fig. 129, *Mt*, *Oss*). Letztere spielt auch im Pro- und Metapterygium eine ausgedehnte Rolle, so dass diese Theile das Aussehen von Röhrenknochen mit oberer und unterer Knorpelapophyse erhalten (Fig. 129, *Pr*, *Ms*). Am medialen Rand schiebt sich die Knorpelmasse des Mesopterygoids so hinein, dass nur das Pro- und Mesopterygoid zu directen Trägern von peripher aufsitzenden, theils knorpeligen, theils

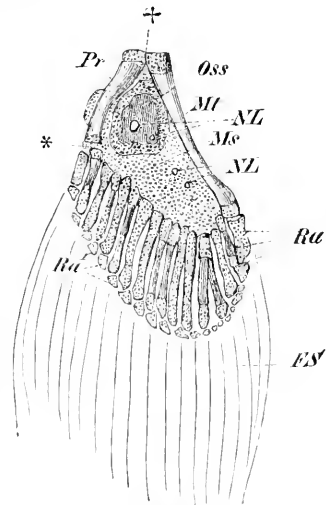


Fig. 129. Brustflosse von *Polypterus*. *Pr*, *Ms*, *Mt* Pro-, Meso- und Metapterygoid, wovon das erst- und letztgenannte bei † zusammenstossen und so das Mesopterygoid von der Schulterpfanne ausschliessen, *Oss* Ossificationsherd im Mesopterygoid, * Theil des knorpeligen Mesopterygoids, welcher sich zwischen das distale Ende des Propterygoids und die erste Radienreihe einzieht, *Nl*, *Nl'* Nervenlöcher im Mesopterygoid, *Ra*, *Ra'* Radien erster und zweiter Ordnung, *FS* Flossenstrahlen.

knöchernen Radien werden (Fig. 129, *). Ich zähle deren 17, wovon nur 16 proximalwärts an die genannten Basalia stossen, während einer nur wie eingeschaltet erscheint. An den distalen Enden dieser Strahlen sind kleine Knorpelkörner befestigt, welche da und dort zwischen jene eine Strecke weit eingeschoben sind und wohl als Andeutungen einer weiteren Strahlenreihe betrachtet werden können.

Fast bei allen übrigen Ganoiden erreicht eine grössere Anzahl von Skeletstücken den Schultergürtel als wir dies in der Regel bei Selachiern beobachten. So sind es bei *Acipenser* fünf, bei *Spatularia* (Fig. 130) vier und hier wie dort sind sie alle rein knorpeliger Natur. Auch in der Fünfzahl vorhanden, aber verknöchert, sind sie bei *Lepidosteus*. Es lässt sich nachweisen, dass das am Innenrand der Flosse befindliche Stück dem *Metapterygoid* und das am lateralen Rand dem *Mesopterygoid* der Selachier entspricht. Ein *Propterygoid* kommt nicht mehr zur Entwicklung. Jene beiden fungiren als Träger seitlich aufgereihter Radien und das *Mesopterygoid* wird von dem randständigen, grossen Flossenstrahl gewöhnlich wie von einer Knochenschale mehr oder weniger unwachsen, so dass also ein Theil des secundären Flossenskelets, wenn auch nur indirect, in Gelenkverbindung zum Schulterbogen tritt.

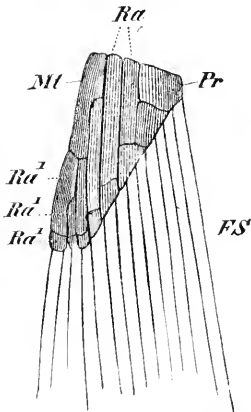


Fig. 130. Brustflosse von *Spatularia*. *Mt* Metapterygoid, *Pr* Mesopterygoid, *Ra* proximale an den Schulterbogen anstossende Radien, *Ra*¹, *Ra*² secundäre Radien, in der Axenverlängerung des Metapterygoids liegend, *FS* Flossenstrahlen.

dadurch direct mit dem Schultergürtel gelenkig verbunden (Sperrgelenk). Somit bestehen bei Salmoniden noch vier Basalia, die von innen nach aussen an Grösse bedeutend abnehmen. Die drei ersten (Fig. 131, *M*¹, *Ra*, *Ra*) sind cylindrisch oder sanduhrförmig und

In distaler Richtung können sich sämtliche, in die Flosse eingehende Radien ein oder mehrere Male abgliedern oder sich aus dichotomisch theilen, so dass in der Brustflosse von *Acipenser ruthenus* z. B. 16, in der von *Spatularia* 15 discrete Knorpelstücke getroffen werden. Das Meso- und Metapterygium zeigt sich im Vergleich mit den homologen Bildungen der Selachier rudimentär und ebenso ist eine bedeutende Reduction in der Zahl, Ausdehnung und Gliederung der Radien eingetreten.

TELEOSTIER.

Hier erreicht der bei den Ganoiden schon angebahnte Reductionsprocess seinen höchsten Grad. Es legen sich zwar beim Embryo mancher Teleostier (Salmoniden) in maximo noch fünf Basalstücke an, das fünfte aber wird, wie wir dies auch bei Ganoiden schon angedeutet sehen, in dem oft excessiv entwickelten und oft auch bezahnten Randstrahl aufgenommen (Siluroiden) und dieser

gut ossificirt, das vierte dagegen (4) stellt hie und da, z. B. bei der Bachforelle, nur eine hyaline Knorpelscheibe dar, mit welcher sich das proximale Ende des randständigen Flossenstrahles (*HS*) verbindet.

Bei andern Fischfamilien kann die Zahl auf drei und zwei, meist gut verknöcherte Basalia herabsinken und wieder bei anderen (*Cataphracten*) können sie in den Schultergürtel einbezogen werden (Gegenbaur).

An die Basalstücke schliesst sich, ähnlich wie bei Ganoiden, eine einfache oder doppelte Reihe von kleinen Knorpelchen, die erst sichtbar werden, wenn man die sie überlagernden, knöchernen Flossenstrahlen (Fig. 131, *FS*) zurückschneidet. Sie sind im Sinn von rudimentären Radien zu deuten und schwanken in der Zahl sehr bedeutend; die Forelle besitzt 12, andere Fische nur 4, wieder andere 19 u. s. w.

Zwischen diesen knorpeligen Stückchen und dem distalen Ende der Basalia findet die Gelenkbe-
wegung der Flosse statt.

Aus dem Mitgetheilten geht hervor, dass sich die Brustflosse der Teleostier aus derjenigen der Ganoiden und in erster Linie der Knochenganoiden direct ableiten lässt, und es ist nur noch hinzuzufügen, dass das erste, medianwärts liegende Basale dem Metapterygium, das vierte oder fünfte dem Mesopterygium der Selachier entspricht (Gegenbaur). Die dazwischen liegenden Stücke repräsentiren freie Radien.

Somit existiren zwischen sämtlichen grossen Fischgruppen bezüglich des Aufbaus der Brustflosse nicht zu verkennende Anknüpfungspunkte und es wird sich nun die Frage erheben, ob und in wie weit auch die vordere Extremität der Amphibien daran angeschlossen werden kann.

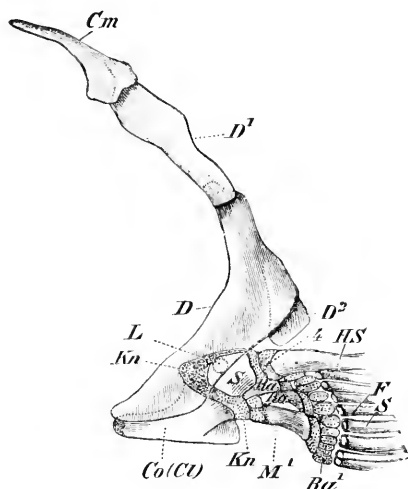


Fig. 131. Schultergürtel und Brustflosse der Bachforelle. (Linke Seite von aussen). *D*, *D*¹, *D*² Knochenkette des sekundären Schultergürtels, mit dem Schädel durch das Stück *Cm* verbunden, *S*, *Co* (*Cl*) knöchernes Scapulare und Coracoid, welche sich in dem Knorpel (*Kn*) entwickelt haben, *L* Loch im Scapulare, *M*¹ Metapterygoid, *Ra*, *Ra*¹ das zweite und dritte, 4 das vierte Basalstück der Brustflosse, *Ra*¹ die zweite, knorpelige Radienreihe, *HS* knöcherner Randstrahl, welcher mit dem Basale 4 in Verbindung tritt, *FS* knöcherne Flossenstrahlen, deren proximale Enden zurückgeschnitten sind.

Amphibien.

So nahe auch diese Wirbelthiergruppe in vielen Punkten den Fischen verwandt ist, so tritt uns hier doch plötzlich ein auf den

ersten Anblick so verschiedener Organisationsplan der Extremitäten entgegen, dass wir uns füglich fragen, ob es denkbar sei, auch hier noch die Theorie des Archipterygiums durchzuführen. Ehe wir aber an die Beantwortung dieser Frage herantreten, müssen wir uns darüber Rechenschaft zu geben versuchen, auf welche Ursachen die plötzlich sich ergebende grosse Differenz zurückgeführt werden könne?

Da sind es nun vor allem die biologischen Verhältnisse, die wir zu berücksichtigen haben. Während der Fisch ein einfaches Ruder, einen einfachen Hebel braucht, um sich in seinem flüssigen Medium fortzubewegen, wissen wir von den Amphibien, dass sie nach Vollendung ihrer im Wasser sich abwickelnden Larvenperiode d. h. im ausgebildeten Zustand auf das Land gehen, wo sie sich theils kriechend, theils gehend und springend fortbewegen. Dass bei derartig veränderten Lebensbedingungen auch eine gründliche Modification in der Anlage der Extremitäten sich ergeben, mit einem Wort, dass aus dem einarmigen Hebel ein viel complicirterer Apparat werden muss, liegt auf der Hand. Gilt es doch, den Körper nicht einfach vorwärts zu schieben, sondern ihn auch von seiner Unterlage zu erheben, und dass dazu eine horizontal vom Rumpf abstehende oder schief nach hinten gerichtete Extremität wenig tauglich wäre, ist selbstredend. Es müssen also die in der Flosse noch starr mit einander verbundenen Skelettheile in erster Linie sich von einander lösen und in gegenseitige Gelenkverbindung treten d. h. es muss zu einer Gliederung in einzelne bestimmte Abschnitte kommen, die sich in proximo-distaler Richtung an einander reihen. Zwei davon, nämlich Oberarm und Oberschenkel einer-, sowie Vorderarm und Unterschenkel andererseits zeichnen sich gleich bei ihrem ersten Auftreten durch bedeutende Länge aus, stellen sich winkelig zu einander (Knie, Ellbogen) und sind so als zwei auf einander wirkende Hebel anzusehen. Mit dem Vorderarm und Unterschenkel verbindet sich Hand und Fuss.

Betrachtet man die Stellung des Ober- und Vorderarms, sowie des Ober- und Unterschenkels bei einem Molch, so wird man bezüglich der oben erwähnten Winkelstellung noch kaum einen Unterschied zwischen vorderer und hinterer Extremität bemerken, hier wie dort ist der Winkel nach vorne offen. Ganz anders wird dies aber bei Reptilien und Säugern, wo sich das Ellbogengelenk nach vorne öffnet, während die Kniekehle nach hinten schaut. Erklärlich wird dieses differente Verhalten erst durch folgende Erwägungen.

Während bei Amphibien, wenigstens bei geschwänzten, die Längsaxe ihrer lateralwärts ausgestreckten Extremitäten mit der Medianebene des Rumpfes noch einen sehr weit offenen Winkel erzeugt, wird letzterer, je weiter wir in der Thierwelt aufwärts gehen, immer kleiner, bis zuletzt beim Säugethier die Längsaxe der in Ruhestellung befindlichen Extremitäten parallel geht mit der Medianebene des Körpers. Mit andern Worten: Die Extremitäten

werden mehr und mehr befähigt, den Körper zu tragen und ihn von seiner Unterlage abzuheben. Bei höheren Typen übernimmt dieses Geschäft vornehmlich die hintere, oder wie man beim Menschen sagen kann, die untere Extremität, während die vordere den mannigfaltigsten Anpassungen und Modificationen unterliegt; sie wird zu einem Tast-, Greif-, Flieg- oder auch wieder zu einem Ruderorgan.

Wie nun die Fische und Dipnoër nicht nur morphologisch, sondern auch in biologischem Sinne enge verbrüdet sind und bezüglich der Organisation ihrer Locomotionsorgane eine scharf charakterisirte und abgegrenzte Thiergruppe darstellen, so thun dies auch alle landlebenden Wirbelthiere von den Amphibien an aufwärts. Ja alle diese stimmen bezüglich des Grundplanes ihres Extremitätenskeletes viel mehr überein, als man dies von den Dipnoërn, Sela- canoiden, Ganoiden und Teleostiern behaupten kann.

Wir hatten bei der Selachierflosse von drei mit dem Schultergürtel articulirenden Basalstücken auszugehen, wovon das eine, das Metapterygium, durch die Reihe der übrigen Fische hindurch stets seine Superiorität über die beiden andern bewahrte. Letztere nahmen einen immer rudimentäreren Charakter an und eines davon, das Propterygium, gerieth schon innerhalb der Reihe der Fische gänzlich in Wegfall, so dass schliesslich nur noch das Meta- und Mesopterygium persistirte. Von den Amphibien an kommt nun auch letzteres nicht einmal mehr in embryonaler Zeit zur Anlage und nur ein basales Stück verbindet sich jetzt mit dem Schultergürtel. Wir bezeichnen dasselbe an der vordern Extremität mit Humerus, an der hinteren mit Femur. Daran reihen sich je zwei Stücke, die als Stützelemente des Vorderarms resp. Unterschenkels mit Ulna und Radius, beziehungsweise mit Fibula und Tibia bezeichnet werden. In distaler Richtung folgt die aus einem Complex von zahlreichen kleinen Knöchelchen sich aufbauende Hand- und Fusswurzel, der Carpus und Tarsus. Beide schliessen in ihrem Innern ein einfaches oder doppeltes Os centrale ein und um dieses herum gruppieren sich in ringförmiger Anordnung folgende Knöchelchen: In proximaler Richtung ein Intermedium, ein Radiale und Ulnare im Carpus, ein Intermedium, ein Tibiale und Fibulare im Tarsus; in distaler Richtung wird der Ring geschlossen durch fünf Carpalia resp. Tarsalia im engeren Sinn.

Dieser Knochencomplex vermittelt den Uebergang zur Mittelhand und den Fingern (Metacarpus und Digni) resp. zum Mittelfuss (Metatarsus) und Zehen. Diese beiden letzten sind im Allgemeinen nach dem fünfstrahligen Typus construirt.

Nachdem wir so über den Aufbau der Extremität eine Uebersicht gewonnen haben, ist es an der Zeit, auf die Entwicklungsgeschichte derselben im Individuum einen Blick zu werfen. Wir gehen dabei vom einfachsten Typus, von dem der geschwänzten Amphibien aus und ich will im Voraus bemerken, dass die Beschreibung eben so gut auf die vordere wie auf die hintere Glied-

masse bezogen werden kann, so dass nur die Namen der entsprechenden Abschnitte in dem obengenannten Sinne zu ändern sind.

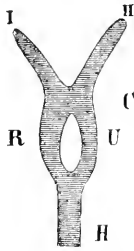


Fig. 132. Embryonalanlage der freien Extremität der höheren Wirbelthiere, von den Amphibien an gerechnet. *H* Humerus (Femur), *R* Radius (Tibia), *U* Ulna (Fibula), *C* Carpus (Tarsus), *I*, *II* die zwei ersten Finger (Zehen).

Was sich zuerst anlegt, ist der Humerus und dieser setzt sich in distaler Richtung kontinuierlich in zwei Spangen, Ulna und Radius, fort, welche sich nach kurzem, getrenntem Verlauf unter Bildung einer Leyerfigur zusammensetzen, um hierauf aufs Neue in zwei Sprossen zu divergieren (Fig. 132).

Wir haben also einen ununterbrochenen und, wie wir gleich sehen werden, bald mehr und mehr sich verzweigenden Baum als Grundlage der Extremität. Dieses, der Entwicklungsgeschichte der Urodelen entlehnte Beispiel gilt für die ganze, über den Fischen stehende Wirbelthierreihe; überall handelt es sich um ein ursprünglich zusammenhängendes Blastem, in welchem das Auftreten von Gelenken erst als sekundärer Vorgang in Folge der Einschmelzung des Knorpels zu betrachten ist. Während nun die erste Anlage überall eine gleichmässige ist, tritt weiterhin zwischen Fischen und Amphibien einer-, sowie zwischen Reptilien, Vögeln und Säugern andererseits in so ferne ein Unterschied auf, als bei den ersteren auch das in Knorpel sich umbildende Gewebe seine Continuität bewahrt, während bei den letzteren die einzelnen Stücke der Extremität isolirt knorpelig (mit Gelenkregionen) sich anlegen (abgekürzte Entwicklung).

An der unteren Vereinigungsstelle von Radius und Ulna differenzirt sich später der Carpus und die davon ausstrahlenden Finger sind der erste und zweite. So haben wir also in der Grundanlage im Oberarm einen, im Vorderarm zwei ganz gleichzeitig auftretende Strahlen. In kurzer Zeit sprossen nun aus der

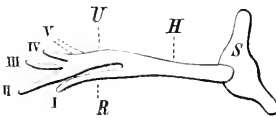


Fig. 133. Weiteres Entwicklungsstadium der freien Extremität (Tritonlarve). Nach Götte. *S* Scapula, *H* Humerus, *R* Radius und *I* der erste Finger, *U* Ulnarstrahl, aus welchem die drei übrigen Finger (*II*, *III*, *IV*) aussprossen, der fünfte (*V*), welcher bei höheren Wirbelthieren von den Anuren an noch hinzukommt, ist nur angedeutet.

ulnaren Seite der Berührungsstelle von Radius und Ulna neue Carpalia, nämlich das Ulnare, das Carpale III und IV, sowie der dritte Finger heraus und diesem folgt ein vierter und beim Fuss kommt noch ein fünfter Finger, ja sogar noch die Spur eines sechsten mit Neubildung von Tarsalia hinzu (Amphibien, Fig. 133).

So sehen wir also den primären Ulnarstrahl zum Träger werden für vier bis fünf Finger und müssen ihm so eine Superiorität über den Radialstrahl einräumen und die Hauptaxe durch ihn hindurchlegen. Betrachten wir die Vor-

derextremität eines sehr niederen Urodelen, wie sie uns in *Ranodon* und *Salamandrella* oder auch in *Spelerpes* vorliegt, so sehen wir die ursprüngliche, in drei parallele Züge angeordnete Gliederung der Theile vollkommen erhalten und ganz dasselbe gilt für die Hinterextremität von *Menopoma* und *Cryptobranchus*. Der vom Humerus (Femur) ausgehende Hauptstrahl geht durch die Ulna (Fibula), sowie durch das in deren directer Axenverlängerung liegende Intermedium, Centrale 1 und 2, Carpale (Tarsale) 2 und durch den zweiten Finger. Ulnarwärts entspringen, wenn man sich die Verhältnisse durch den Tarsus ergänzt denkt, von diesem Hauptstrahl, theils schon von der Ulna selbst, theils erst vom Carpus aus vier Nebenstrahlen, während radialwärts nur ein einziger liegt. Dieser zweigt sich schon hoch oben am Humerus von dem ulnaren Hauptstrahl ab und läuft dann durch den Radius, das Radiale (Tibiale) und Carpale (Tarsale) 1 zum ersten Finger (Götte). Fig. 134.

Somit können wir auch hier das Archipterygium und zwar das zweizeilige zu Grunde legen, wenn auch die Strahlenreihe der einen Seite ungleich reichlicher entfaltet ist, als die der andern (Gegenbaur).

Werfen wir nun die Frage auf, welchem Theile der Fischflosse der ulnare (fibulare) Hauptstrahl entspricht, so begeben wir uns damit auf ein sehr gefährliches Feld der Vergleichung und es ist mit Sicherheit nur das zu sagen, dass der Humerus dem Metapterygium entspricht und dass die Ulna als in dessen Axenverlängerung liegend unter denselben Gesichtspunkt fallen muss. Was als Andeutung des biserialen Typus der Dipnoërflosse jenseits von der Axe des Metapterygiums fällt, betrachte ich mit Götte als radiale Strahlen, d. h. als Vorläufer des Radius (Tibia) der höheren Wirbelthiere. Es folgt dies aus den richtig erfassten

Fig. 135. Schematische Darstellung der Lagebeziehungen der freien Extremität zum Rumpf bei Fischen (A) und den höheren Wirbelthieren (B). *S* Schultergürtel, *Mt* Metapterygoid, welches dem ulnaren Hauptstrahl (*Ul*) entspricht, *Rd* radialer Nebenstrahl.

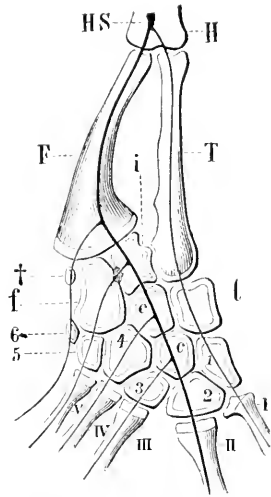
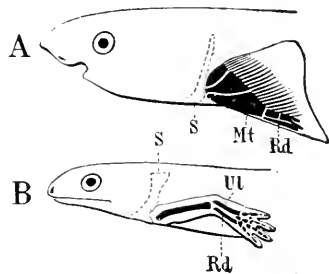


Fig. 134. Hintere Extremität von *Ranodon sibiricus*. *H* Humerus, *HS* Hauptstrahl, *F* Fibula, *T* Tibia, *i* Intermedium, *t* Tibiale, *f* Fibulare, *c* *c* die zwei Centralia, 1—6 Tarsalia im engeren Sinne, † Spur eines sechsten Strahles innerhalb der proximalen Handwurzelreihe, *I—V* die fünf Metatarsen.



Lagebeziehungen der Extremitäten zum Rumpf. Wir haben nicht von der horizontal nach aussen gerichteten Stellung der Selachierflosse auszugehen, denn dies repräsentirt, wie die Entwicklungsgeschichte, das Verhalten von *Ceratodus* und endlich die Palaeontologie (Enaliosaurier) lehrt, schon etwas secundär Erworbenes. Die ursprüngliche Lage der Extremität können wir uns reconstruiren, wenn wir dieselbe in gestreckter Stellung so weit nach rückwärts führen, bis ihre Längsaxe mit derjenigen des Rumpfes parallel läuft, d. h. bis Arm oder Bein der Körperwand direct anliegen.

URODELEN.

Da wir ihre Vorderextremität zum Ausgangspunkte gewählt und in ihrem wesentlichen Aufbau schon besprochen haben, ist nur noch wenig nachzutragen. Der Humerus und die Vorderarmknochen sind kurze, meist mit starken Knorpelapophysen versehene, cylindrische Knochen. Die Carpalstücke bleiben bei vielen Urodelen ganz (Ichthyoden, *Derotremes*, *Spelerpes* u. a.) oder theilweise knorpelig, und wenn sie verknöchern, so schreitet der Process stets von der ulnaren (fibularen) zur radialen (tibialen) Seite fort. Unter den einzelnen *Carpalia* finden sehr häufig Verwachsungen statt, wie z. B. zwischen dem Intermedium und Ulnare zu einem Intermedio-ulnare (vergl. Fig. 138, *u. i*).

Das Centrale scheint bei den Stammformen der Urodelen im Carpus und Tarsus stets doppelt vorhanden gewesen zu sein, doch legt es sich nur noch bei wenigen, aber gerade bei sehr niedrig stehenden Gruppen in dieser Form an, nämlich bei *Ranodon*, *Salamandrella* (Wiedersheim) und noch beim Axolotl, bei letzterem jedoch nur inconstant; auch kann es hier zu einem theilweisen Zusammenfluss beider Stücke oder andererseits zum Auftreten eines dritten kommen. Letzterer Umstand, sowie auch die Thatsache, dass die Häufigkeit eines doppelten Centrale mit dem Alter des Thieres immer zunimmt, während wir denselben bei jungen Exemplaren des Axolotls nur sehr ausnahmsweise begegnen — alles dieses kann die oben als typisch hingestellte, ursprüngliche Doppelnatur dieses Stückes zweifelhaft und eine erst secundäre Abspaltung in mehrere Stücke vielleicht plausibler erscheinen lassen (Wiedersheim). Damit stimmt auch die ausserordentlich schwankende Lage der beiden Centralia, insofern dieselben bald rein transversell, bald mehr schief oder endlich gar, wie bei *Ranodon* und *Salamandrella*, in proximo-distaler Richtung in den Carpus eingesprengt liegen. Letzteres Verhalten betrachte ich aus den früher entwickelten Gründen als ursprünglichere und fasse die transverselle Umlagerung als secundär erworben auf. Man wird mir einwerfen, dass das Verhalten der Centralia in der Flosse der Enaliosaurier das Gegentheil beweise, worauf ich aber entgegne, dass es mir noch keineswegs als ausgemacht gilt, dass ausser dem Humerus irgend ein andrer Theil des Flossenskelets jener alten Thierformen mit den Carpal- und Tarsal-

stücken der heutigen Urodelen direct parallelisirbar ist. Dazu steht ihre Extremität noch auf einem viel zu indifferenten Standpunkte oder ist sie gar, was nicht unwahrscheinlich ist, nach Art der Cetaceenflosse bereits stark modificirt.

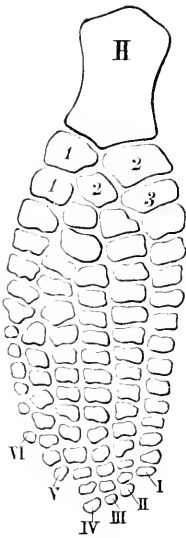


Fig. 136. Vorderextremität von *Ichthyosaurus*. *H* Humerus mit einer distal sich daranschliessenden ersten, gewöhnlich als Radius und Ulna aufgefassten Knochenreihe (1, 2), 1, 2, 3 die zweite Reihe, als Radiale, Intermedium und Ulnare gedeutet, I—VI Fingerstrahlen.

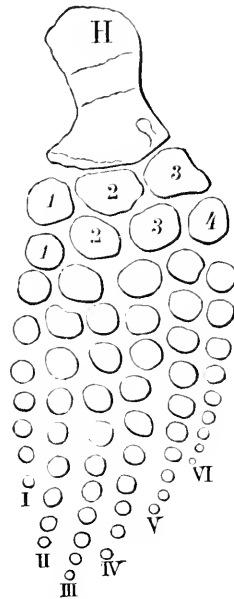


Fig. 137. Hintere Extremität von *Sauranodon natans*. (Marsh.)
1—3 Knochenstücke der ersten Reihe.
1—4 Knochenstücke der zweiten Reihe.
I—VI die sechs Fingerstrahlen.

Wie vorsichtig man in Beurtheilung der hier vorliegenden Verhältnisse sein muss, zeigt der aus den oberen Schichten des Jura stammende, mit *Ichthyosaurus* verwandte *Sauranodon* Nordamerikas (Marsh). Hier stossen drei Knochen an den Humerus, wodurch der ganze, von uns aufgestellte Grundplan total verschoben erscheint. Für's Erste muss man daher die Gruppe der Enaliosaurier in ihrer isolirten Stellung belassen, bis weitere Funde die Sache spruchreif gemacht haben.

Bei weitaus der grössten Mehrzahl der Urodelen, wie z. B. bei allen Tritonen, *Salamandra*, *Salamandrina*, *Spelerpes* etc., ist das *Os centrale* einfach und besitzt eine seinem Namen entsprechende Lage im *Carpus*. (Fig. 138 c). In der Regel sind vier *Carpalia*

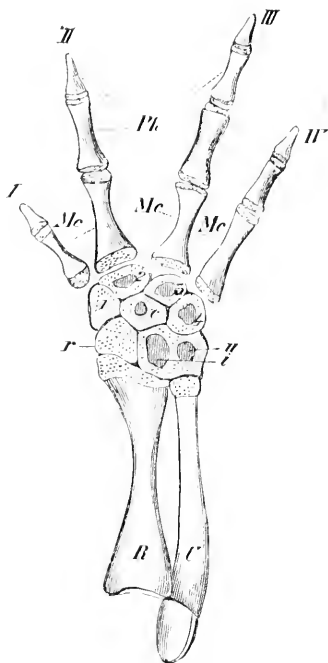


Fig. 138. Vorderarm, Carpus und Hand von *Salamandra mac.* Rechte Seite von oben gesehen. *R* Radius, *U* Ulna, *r* Radiale, *u* i Intermedio-ulnare, *c* Centrale, 1—4 erstes bis viertes Carpale, *Mc* *Mc* Metacarpus, *Ph* Phalangen, I—IV erster bis vierter Finger.

lichsten am ersten entwickelt. Eine bis auf drei reducirte Fingerzahl findet sich bei *Amphiuma* und *Proteus*, ja die Zehenzahl sinkt bei letzterem bis auf zwei herab. Hand in Hand damit geht eine bedeutende Beschränkung der Zahl der Carpalia resp. Tarsalia. Wir sehen durch dieses Verhalten von *Proteus* und *Amphiuma*, wo die vorderen und hinteren Extremitäten zu minimalen, stummelartigen Anhängen des Körpers herabgesunken sind und ihre Funktion als Locomotionsorgane gänzlich verloren haben, den allmählichen, vollständigen Schwund derselben eingeleitet, wie er uns an den hinteren Extremitäten von *Siren lacertina* factisch entgegentritt. Denken wir uns auch die vorderen noch geschwunden, so haben wir die Verhältnisse, wie sie uns bei den Schleichenlurchen, den Gymnophionen, entgegnetreten. Hier erinnern zuweilen nur noch minimale, in der Brustgegend vorhandene Knorpelspuren an den früheren Besitz von Extremitäten (A. Schneider), oder sind auch jene geschwunden, so dass wir nur noch durch eine gewisse

vorhanden und so baut sich der Carpus des erwachsenen Molches, wenn man das Radiale und Intermedio-ulnare noch dazurechnet, gewöhnlich aus sieben discreten Stücken auf.

An die vier Carpalia reiht sich ein vierstrahliger Metacarpus mit einer entsprechenden Zahl von Fingern, welche letztere aus einer sehr wechselnden Zahl von Phalangen bestehen. Dass letztere Zahl als Ausdruck einer regressiven Metamorphose aufzufassen ist, dass also die Hand aller Urodelen ursprünglich aus fünf Fingern componirt gewesen sein muss, beweist das hier und da auftretende fünfte Carpale beim Axolotl und ebenso lässt sich das erschliessen aus einer Vergleichung des Tarsus von gewissen Salamandern (*Salam. Keyserlingii*). Hier finden sich zwar auch nur vier Metatarsen und vier Finger, aber ein fünftes Tarsale ist noch vorhanden, so dass wir uns den Reductionsprozess von der Peripherie in proximaler Richtung fortgeschritten und bei der Hand noch weiter gediehen vorstellen müssen. (Wiedersheim.)

Am zahlreichsten sind die Phalangen stets am dritten, am spär-

Anordnung der Nerven und Muskeln an die frühere Organisation dieser alten Thiere erinnert werden (Wiedersheim).

ANUREN.

Sie unterscheiden sich durch die Verschmelzung des Radius und der Ulna zu einem Stück sofort scharf von den Salamandrinen und den Urodelen und in jener Conerescenz liegt vielleicht der Grund des Ausfalls des Intermedium, falls letzteres nicht, wie bei den Urodelen, im Ulnare enthalten ist. Die Entwicklungsgeschichte liefert weder für diese, noch für jene Auffassung eine Stütze, so dass wir die Frage nach seinem Verbleiben vorderhand als eine offene betrachten und uns mit der Thatsache abfinden müssen, dass bei den Anuren nur zwei Stücke der ersten Carpalreihe, nämlich das Radiale und Ulnare vorhanden sind. Pelobates, Discoglossus und Bombinator stehen in ihrem Carpusbau den Urodelen näher als die übrigen Anurenfamilien, wie z. B. *Rana*, *Hyla* u. a. In der zweiten Carpalreihe liegen gewöhnlich fünf Stücke, also eines mehr, als bei den Urodelen; sie tragen fünf Metacarpalia, an die sich eine wechselnde Zahl von Fingerphalangen anreihet. Der Daumen besitzt keine Phalangen, sondern ist nur durch einen, oft sehr sonderbar gestalteten, Metacarpus repräsentirt, so z. B. bei *Discoglossus*.

Das Centrale ist gut entwickelt, hat aber seine typische Stellung im Centrum des Carpus aufgegeben und erscheint an den radialen Rand der Handwurzel gerückt. Entweder stösst es — und dies ist das häufigere Verhalten — an das Radiale, oder direct an den Radius (*Bufo*), wodurch dann die erste Carpalreihe aus drei Stücken besteht, indem das Radiale die sonst dem Intermedium zukommende Lage einnimmt.



Fig. 139.

Carpus von *Discoglossus pictus*, rechte Seite von oben. *RU* Radius und Ulna mit einander verschmolzen, *r* Radiale, *u* Ulnare, *c* Centrale, 1—5 die fünf Carpalia der zweiten Reihe, *I—V* die fünf Metacarpalia.

Da und dort kommt es zum Zusammenfluss des 3., 4. und 5. Carpale zu einem Stück, wobei aber die frühere Trennung spurweise erhalten bleiben kann, wie z. B. bei *Bufo viridis* (Fig. 140). Der Verknöcherungs- beziehungsweise der Verkalkungsprocess im Carpus der Anuren ist allgemeiner verbreitet als bei den Urodelen.

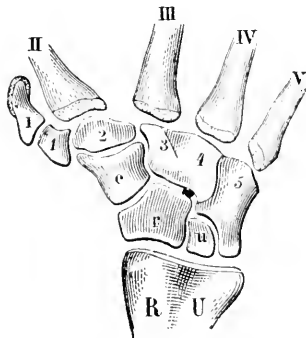


Fig. 140. Carpus von *Bufo viridis*, rechte Seite von oben. *R, U* Radius und Ulna zu einem Stück verschmolzen, *r* Radiale, *u* Ulnare, *c* Centrale, 1—5 die Carpalia der zweiten Reihe, wovon 3, 4 und 5 untereinander zusammengefloßen sind, *I—V* die fünf Metacarpalia.

Was die untergegangenen Geschlechter der Amphibien betrifft, so scheint der Carpus und Tarsus bei den meisten, wenn nicht bei allen Stegocephalen das ganze Leben in knorpeligem Zustande verharrt zu haben, so dass wenige oder gar keine Spuren auf uns gekommen sind. Hand und Fuss waren nach dem fünfstrahligen Typus gebaut und im Verhältniss zur übrigen Extremität hie und da von enormer Länge. Die zahlreichen (bis 6), kleinen Phalangen waren sanduhrförmig eingeschnürt, stimmen also im Wesentlichen mit denjenigen der heutigen Urodelen überein. Um so kürzer waren die übrigen Knochen der Extremitäten; sie waren an ihren Enden stark verbreitert und offenbar mit starken Knorpelapophysen versehen, lauter Punkte, welche auf eine schwimmende Lebensweise hindeuten. Letzteres gilt auch für die Ganocephalen (Archegosaurus), doch kommt es hier bei älteren Thieren zur Herausbildung stattlicher Gelenkköpfe und mit dieser stärkeren Verknöcherung der Extremitäten stimmt auch der im Carpus und Tarsus Platz greifende Ossificationsprocess, indem wir sechs Carpalia unterscheiden können. Dennoch muss auch hier der Knorpel noch eine grosse Rolle gespielt haben, denn die einzelnen Stücke liegen sehr weit auseinander. Die Hand war an ihrem distalen Ende zugespitzt und besass sehr schlanke, lange Phalangen mit nur mässig aufgetriebenen Gelenkenden. Im Verhältniss zum übrigen Körper waren die Extremitäten ausserordentlich klein, ja relativ kleiner, als bei Amphiuma und Proteus.

Ueber die Extremitäten der Labyrinthodonten herrscht noch grosses Dunkel; das einzige Exemplar, von dem sie bekannt sind, ist der triassische Labyrinthodon Rütimeyeri und hier scheint die Zahl der Carpalstücke mit der der heutigen Urodelen übereinzustimmen. Auch war die Hand vierfingerig und der Fuss fünfzehig. Zwischen Vorder- und Hintergliedmaassen besteht kein wesentlicher Grössenunterschied und die frühere Ansicht, die Labyrinthodonten seien wie die Frösche hüpfende Thiere gewesen, muss als beseitigt erachtet werden (Wiedersheim).

Dass auch in der Kohlenperiode schon schlangenähnliche, nach dem Typus der Gymnophionen gebaute Thiere existirt haben, ist durch mehrere Befunde (*Dolichosoma*, *Ophiderpeton*) erwiesen. (Huxley, A. Fritsch).

Reptilien.

Wie im ganzen Skelet der Reptilien, so tritt auch in dem der Extremitäten der Knorpel gegenüber dem Knochen gewöhnlich sehr in den Hintergrund. Es spricht sich dies vor allem in dem fast immer verknöcherten Carpus und Tarsus, sowie in dem Kürzerwerden der Knorpelapophysen an den langen Knochen aus. Andererseits treten starke Muskelleisten, Höcker etc. auf und Finger und Zehen sind meistens mit Krallen versehen.

Da die ungeschwänzten Batrachier im Carpus, wie in so vielen

andern Punkten eine ganz bestimmte, nach einer ganz andern Seite hingehende Entwicklungsrichtung einschlagen, so wird es sich fragen, ob wir den ursprünglicheren Typus der Urodelenextremität hier wieder zum Ausdruck kommen sehen? Dies ist nun allerdings der Fall und zwar bei den Schildkröten, vor allem bei *Chelydra*, deren Vorderextremität sich direct an jene anschliessen lässt. Die einzelnen Carpalstücke sind jedoch hier in der Regel mehr in die Breite angeordnet und gestalten so die Hand noch ruderartiger, als bei den Urodelen. In der Mitte liegt das Centrale, entweder isolirt, oder mit dem Radiale (*Emys*) zusammengefloßen und im Uebrigen stimmt Alles mit dem Carpus der Urodelen, nur dass hier, den fünf Fingern entsprechend, in der Regel fünf *Carpalia* angelegt sind. Zuweilen kommen Verwachsungen vor, so z. B. zwischen *Carpale* 4 und 5 (*Emys*) oder zwischen 1 und 2 (*Testudo*), so dass die ursprüngliche Zahl „neun“ eine Reduction erfährt.

Bemerkenswerth ist das Auftreten eines oder zweier Sesambeine, die am ulnaren und radialen Carpalrand liegend, als Rudimente eines früher vorhandenen sechsten und siebenten Strahles gedeutet werden müssen (*Trionyx*, *Chelonia*, *Emys* u. a.). Die Ulna tritt an Länge hie und da (*Chelonia*, *Emys*) bedeutend hinter dem Radius zurück, stets aber bleiben beide Knochen von einander getrennt.

Sphargis coriacea nimmt insofern eine Ausnahmestellung unter allen übrigen Schildkröten ein, als sich in ihrem sehr lange knorpelig bleibenden Carpus ein *Os centrale* nicht einmal mehr in embryonaler Anlage zeigt (C. K. Hoffmann).

Auch für den Carpus der Lacertilier kann derjenige der Urodelen als Ausgangspunkt genommen werden (Fig. 142); ein Unterschied besteht nur in dem rudimentären Charakter des Intermedium, das zwischen Radius und Ulna zuweilen weit emporgehoben und seiner Kleinheit wegen oft schwer aufzufinden ist. Bei *Ascalaboten* legt es sich nicht einmal mehr in embryonaler Zeit an. Die fünf in ihrer Form oft scharf charakterisirten *Carpalia* bleiben stets getrennt und fließen nie zusammen. Wie bei *Cheloniern*, so findet sich auch

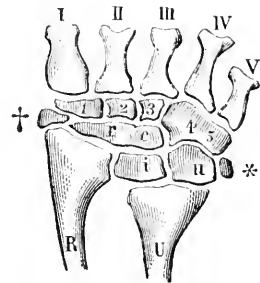


Fig. 141. Carpus von *Emys europ.*, rechte Seite von oben. *R*, *U* Radius und Ulna, *r* *c* Radiale und Centrale zusammengefloßen, *i* Intermedium, *u* Ulnare, 1—5 die *Carpalia*, wovon 4 u. 5 zu einem verschmolzen sind, † * ein am ulnaren und radialen Rand gelegenes Sesambein (Andeutungen eines sechsten und siebenten Strahles), *I*—*V* die fünf Metacarpen.

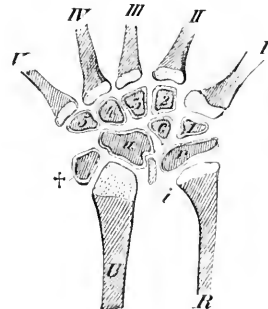


Fig. 142. Carpus von *Lacerta agilis*, linke Seite von oben. *U*, *R* Ulna, Radius, *u* Ulnare, *i* Intermedium, *r* Radiale, *c* Centrale, 1—5 die fünf *Carpalia*, † Sesambein, *I*—*V* die fünf Metacarpen.

hier die Spur eines sechsten Strahles und zwar in Gelenkverbindung mit der Ulna (Fig. 142, †).

Chamaeleo zeigt in seinem Carpus manche Besonderheiten, so findet sich z. B. ein ausserordentlich grosses verknöchertes Os centrale, ein sehr kleines knorpeliges Intermedium, ein knöchernes Ulnare und Radiale und endlich ein knorpeliges Carpale 1 und 5. Die übrigen Carpalia sind mit den entsprechenden Metacarpusbasen verwachsen, ein Verhalten, das an den Tarsus der Lacertilier erinnert. Zwischen dem Radiale und Carpale 1 liegt noch ein minimales Knorpelstück, das schwer zu deuten und vielleicht nur accessorisch ist.

Der Carpus der Crocodilier nimmt eine ganz isolirte Stellung ein, so dass er sich auf denjenigen der Urodelen, Chelonier und Lacertilier nicht direct zurückführen lässt.

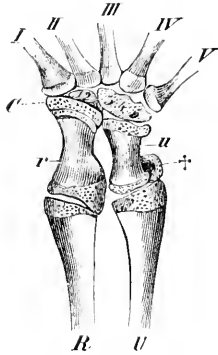


Fig. 143. Carpus von *Alligator luc.* (jung. Thier), rechte Seite von oben. *R*, *U* Radius, Ulna, *r* Radiale, *u* Ulnare, *C* Centrale, 1—5 die fünf noch nicht ossificirten Carpalia, wovon 1 und 2. sowie 3, 4 und 5 je zu einem Stück zusammengefloßen sind, † Sesambein, *I—V* die fünf Metacarpen.

An den Radius stösst ein sanduhrförmig eingeschnürter, länglicher Knochen. Es ist dies das Radiale und ganz ähnlich gestaltet, wenn auch viel kleiner, ist das Ulnare. Von einem Intermedium ist keine Spur zu entdecken. Dagegen findet sich, wie bei Lacertiliern, in engem Contact mit dem Ulnare, auch hier wieder die Spur eines sechsten Strahles. An diese drei Stücke stossen in distaler Richtung noch weitere drei, wovon das eine dem Carpale 1 und 2, das andere dem Carpale 3, 4 und 5, das dritte aber, welches sich enge an das Radiale anlegt, dem Centrale entspricht. Letzteres ist, wie bei Anuren und Säugern an den radialen Carpalrand gerückt. Die Stücke der distalen Reihe treten gegen die grossen der proximalen sehr in den Hintergrund und bemerkenswerth ist die Praevalenz der ganzen radialen Hälfte der Hand gegenüber der ulnaren. Stets sind fünf Finger entwickelt, wovon der erste bis fünfte Krallen trägt.

Wie gross die Phalangenzahl gewisser fossiler Reptilien gewesen sein muss, beweisen die Mosasaurier Amerikas. So besass z. B. *Lesotosaurus sinus* (Marsh) fünf bis sechs Fingerglieder, so dass die ganze, offenbar aufs Schwimmen berechnete Hand zusammen mit dem Carpus die gesammte übrige Extremität ums Doppelte an Länge übertraf.

Von Interesse ist das Handskelet der Flugsaurier, bei denen der fünfte (ulnare) Finger sich zu einem enorm langen und starken, einfach gegliederten Stab verlängerte, der im Dienste der zwischen ihm und der Körperseite ausgespannten Flughaut gestanden haben muss. (*Pterodactylus*, *Rhamphorhynchus phyllurus*.)

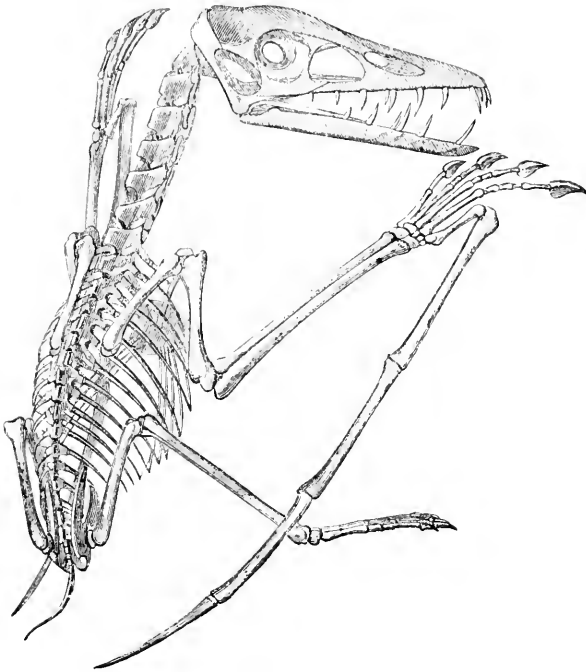


Fig. 144. Pterodactylus, nach Goldfuss.

Er war so lang als der ganze übrige Körper von der Schwanzspitze bis zum Hinterhaupt und an seiner letzten Phalanx trug er im Gegensatz zu den übrigen Fingern keine Kralle, sondern lief nur zugespitzt aus.

Merkwürdig ist, dass bei manchen fossilen Sauriern, genau wie bei manchen Säugethieren der Jetztwelt im Humerus ein Foramen supracondyloideum auftritt, wie z. B. bei den Theriodontia, einer triassischen Tiergruppe, deren Extremitätenknochen geradezu monströs entwickelt und mit mächtigen, auf eine gewaltige Muskulatur hindeutenden Leisten und Kanten versehen war. Diese Reptiliengruppe wird uns um so interessanter, als wir bei manchen Vertretern derselben aus der Beschaffenheit der Vorderarmknochen nicht nur auf Beugung und Streckung, sondern auch auf Pronatio und Supinatio schliessen können, als auf jenen Mechanismus, wie er heutzutage nur noch diejenigen Säugethiere charakterisirt, deren Hand einer bedeutenden Beweglichkeit fähig und zum Greifen und Fassen tauglich ist.

Die durchaus soliden, compacten Extremitätenknochen der Dinosaurier und vor allem der Humerus, zeichneten sich durch ihre excessive Breite aus, welche der Länge oft beinahe gleichkam, wie z. B. bei *Pareiasaurus bombidens*.

Vögel.

Indem der Archaeopteryx an der Vorderextremität noch drei wohl differenzierte, mit starken Krallen versehene Finger besaß, welche nicht mit Federn überzogen, sondern frei waren, sehen wir in ihm den Reptilientypus noch so deutlich erhalten (Fig. 145), dass Jeder, der von der Anwesenheit des Federkleides keine Kunde hätte, die Extremität jenes Urvogels als diejenige einer dreifingrigen Eidechse auffassen würde.

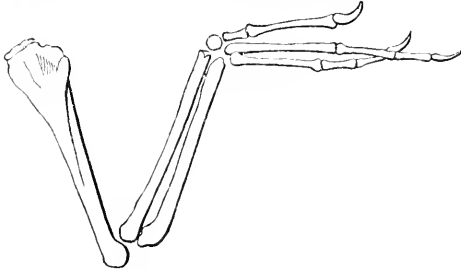


Fig. 145. Vorderextremität des Archaeopteryx lithogr. nach C. Vogt.

In scharfem Contrast dazu steht das Handskelet der jetzigen Vögel, bei denen es in Anpassung an das Fluggeschäft einer bedeutenden Modification unterliegt, obgleich sich auch bei ihnen ausnahmsweise noch Fingerkrallen finden (Apteryx, Rhea, Struthio, Megapodius u. a.).

Indem die Vorderextremität der Vögel die Fähigkeit eines Geh- und Greifwerkzeuges einbüßt, verliert sie an ihrem peripheren Abschnitte auch alle charakteristischen, anatomischen Eigenthümlichkeiten eines solchen und wird hier in demselben Maasse reducirt, als Humerus und Vorderarm durch ihre Beziehungen zum Flügel eine ausserordentliche Entwicklung erfahren und der Hinterextremität gegenüber immer mehr in den Vordergrund treten. Eine Ausnahme davon machen nur die Ratiten und Pinguine; bei Casuar und Apteryx erleidet das Handskelet eine so bedeutende Reduction, dass nur noch ein Finger zur Entwicklung kommt. Wie die andern Knochen des Skelets, so sind auch die Extremitäten lufthohl. Radius und Ulna bleiben stets von einander getrennt, ersterer ist häufig stärker entwickelt. Im Carpus des Embryos legen sich fünf discrete Knochen an, zwei in der ersten, drei in der zweiten Reihe. Erstere, welche einem Radiale und Ulnare entsprechen, persistiren das ganze Leben (Fig. 146, *r*, *u*), letztere schliessen dagegen mit den Basen der drei Metacarpen zusammen (Gegenbaur).

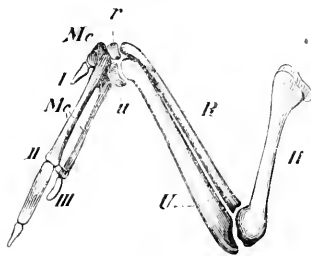


Fig. 146. Vorderextremität der Amsel. II Humerus. R Radius, U Ulna, r Radiale, u Ulnare, Mc die drei Metacarpen, mit welchen die distale Carpalreihe bereits verschmolzen ist, I-III die drei Finger.

Die drei Metacarpusknochen selbst gehen im erwachsenen Thier eine Verschmelzung unter einander ein. Am proximalen Ende sind alle drei, am di-

stalen dagegen nur der zweite und dritte mit einander zusammengeflossen (Fig. 146, *Me*). Die Phalangenzahl ist eine sehr beschränkte, indem am ersten und dritten Finger je nur eine, am zweiten zwei vorhanden sind. Bei *Archaeopteryx* war, wie bei *Apteryx* und *Casuaris*, nur ein einziges Carpalstück vorhanden, dagegen besass auch der dritte Finger noch zwei Phalangen.

So sehen wir also im Vogelcarpus die grösste, bis jetzt beobachtete Reduction auftreten, doch geschieht dies nicht unvermittelt, indem wir sie schon bei den Crocodiliern, wo auch das Radiale und Ulnare die wichtigste Rolle spielten, angebahnt sahen. Ferner unterlagen dort die ulnaren Strahlen den radialen gegenüber einem bedeutenden Reductionsprocess, so dass uns der gänzliche Ausfall derselben in der Vogelhand nicht unerwartet kommen kann.

Säuger.

Bildet auch bei den meisten Repräsentanten dieser Gruppe die vordere Extremität wie die hintere ein Locomotionsorgan, so erhält sie doch bei andern insofern einen ganz verschiedenen physiologischen Charakter, als sie sich aus einem Stütz- und Gehorgan in ein Greiforgan verwandelt. Damit geht eine viel schärfere Individualisirung der Knochen, namentlich derjenigen des Vorderarmes Hand in Hand. An der Ulna unterscheidet man einen Hemmungsfortsatz für die Streckbewegung, am Radius wird das obere Ende zum Capitulum und an den distalen Enden beider Knochen treten die sog. Processus styloidei auf. Die Umwandlung in ein Greiforgan beruht im Wesentlichen darauf, dass die ursprünglich fest mit einander verbundenen Vorderarmknochen ganz allmählich sich von einander lösen und in gegenseitige Gelenkverbindung treten. Die ideale Bewegungsaxe geht in proximo-distaler Richtung durch das obere Ende des Radius und verlässt ihn dann, um, in die Ulna übertretend, diesen Knochen zu durchziehen. Wenn man nun daraus folgern kann, dass der Radius an seinem oberen Ende sich um seine eigene Axe, mit seinem unteren dagegen um eine fremde d. h. ausser ihm liegende Axe dreht, so wird sich daraus weiter ergeben, dass er bei dieser Bewegung oben in loco bleibt, während er unten einen Bogen um die Ulna beschreibt und dabei die an ihm befestigte Hand mit sich nimmt und um ihre Längsaxe dreht. Diese durch eine besondere Muskelgruppe vollführte Bewegung, bei der die anfangs nach oben schauende Handfläche (*Palma manus*) nach abwärts gewendet wird, nennt man *Pronatio* und die gegentheilige *Supinatio*.

Wenn ich früher bei Aufstellung der Homologien zwischen der Vorder- und Hinterextremität den Humerus dem Femur, den Radius der Tibia und endlich die Ulna der Fibula gleichsetzte, so wird man zur Bestätigung dieses Satzes billiger Weise auch eine homologe Lagerung jener Knochen erwarten dürfen. Dies ist nun auch für den Humerus und Femur der Fall und es bedarf dies gar

keiner weiteren Ausführung; anders aber scheint es sich mit den Knochen des Vorderarms und Unterschenkels zu verhalten. Ausgehend von der Supinationsstellung des Vorderarms, liegt der Radius aussen, die Ulna innen, während wir von den als homolog postulirten Knochen des Unterschenkels gerade das Gegentheil beobachten. Wenn wir uns zur Erklärung dieses differenten Verhaltens zu den niederen Thierklassen, vor Allem zu den Urodelen wenden, so sehen wir hier bei ruhig auf den Boden aufgesetzter Extremität den Radius noch einwärts vorwärts liegen, in seiner ganzen Länge parallel der Ulna, ohne Kreuzung mit derselben, und dass bei richtiger Würdigung der Lagebeziehungen auch der mediale Flossenrand der Radialseite der landlebenden Wirbelthiere entspricht, habe ich früher schon gezeigt. Wir können jene Armstellung der Urodelen dadurch nachahmen, dass wir unsern Vorderarm einfach proniren, im Cubitalgelenk beugen und die Hand in Hyperextension auf eine Unterlage setzen. Wie hiebei das distale Radiusende medialwärts gegen den Körper schaut, so ist dies bei den Urodelen mit dem ganzen Radius der Fall. Bei den Reptilien und bei dem grössten Theil der Säugethiere, wie bei den Carnivoren, Ungulaten u. v. a. kommt der Radius gerade nach vorn und die Ulna, welche verkümmern oder mit dem Radius verwachsen kann, nach hinten zu liegen. Bei den höchsten Säugethiertypen endlich verbindet sich das proximale Radiusende mit dem *Condylus externus* des Humerus, während sein distales ursprünglich medianwärts gelagert bleibt. Die hieraus resultirende Kreuzstellung beider Vorderarmknochen wird nun durch Ausbildung eines Gelenkes zwischen ihren distalen Enden resp. durch die hieraus sich ergebende Supination corrigirt, so dass der Radius, dessen distales Ende um dasjenige der Ulna rotirt, in eine Parallelstellung zu dieser gebracht werden kann. Es ist zwar schon bei Marsupialiern eine *Pronatio* und *Supinatio* der Vorderarmknochen angebahnt, zur höchsten Ausbildung aber kommt sie erst bei den Primaten.

Wir haben also gesehen, dass es sich um eine Verschiebung des oberen Radiusendes handelt und es wird sich die Frage ergeben, unter welchem Einfluss jener Lagewechsel vor sich geht? Dass dabei die immer mehr sich differenzirende Musculatur eine grosse Rolle spielt, steht ausser allem Zweifel, allein diese genügt nicht zu einer befriedigenden Erklärung. Es handelt sich dabei vielmehr noch um eine phylogenetisch und ontogenetisch zum Ausdruck kommende Drehung des distalen Humerusendes, die wir mit Götte am besten mit dem Namen „radio-praeaxiale Torsion“ bezeichnen können. Darauf basirt die Lageverschiebung des ursprünglich medianwärts (wie die Tibia) gelegenen Radius und die Homologie beider Extremitäten in obigem Sinn ist somit erwiesen; die hintere zeigt sich conservativer, die vordere ist modificirt.

Der *Carpus* der Säugethiere, dessen Stücke sich in maximo auf neun belaufen, besitzt zu dem der Vögel, Crocodilier und Lacertilier keine directen Beziehungen, schliesst sich aber in seinem

Aufbau an denjenigen der Urodelen und Chelonier an. In der ersten Reihe liegen die bekannten drei Knochen, wovon aber zwei, nämlich das Radiale (Naviculare) und das Intermedium (Lunatum), zu einem einzigen zusammenfliessen können. In der zweiten Reihe legen sich, der Fingerzahl entsprechend, fünf Carpalia an, wovon das vierte und fünfte regelmässig zum sog. Hackenbein (*Os uncinatum*) zusammenfliessen. Auf die Doppelnatur dieses Knochens weist auch der Umstand hin, dass er mit zwei Mittelhandknochen verbunden ist. Zwischen den beiden Carpalreihen in der Mitte oder mehr gegen die radiale Seite hin liegt das *Os centrale*, welches jedoch nur noch selten vorkommt (Mehrzahl der Affen, Nager, Insectivoren). Ja es kann sich wie beim Menschen und vielleicht auch beim Chimpanzé und Gorilla in früher Embryonalperiode anlegen, eine kurze Zeit bestehen und dann, ganz allmählig kleiner werdend, endlich spurlos wieder verschwinden (Rosenberg). Es ist dies eine der Thatsachen, welche auf den dem Wirbelthierkörper zu Grunde liegenden einheitlichen Organisationsplan gerade hinsichtlich des Menschen das hellste Licht werfen und der Nachweis des *Os centrale* im Carpus des menschlichen Embryos ist einer der grössten Triumphe, welche die auf dem Boden der Descendenz stehende Morphologie in den letzten Jahren errungen hat.

Allgemein verbreitet und oft sehr bedeutend entfaltet findet sich bei den Säugern jener Knochen am ulnaren Carpalrand, den wir schon bei den Reptilien als Spur eines sechsten Strahles aufpassen gelernt haben, das sog. *Os pisiforme*.

Der oben erwähnten, glänzenden Entdeckung des *Os centrale* würdig zur Seite steht das, namentlich von amerikanischer Seite (Marsh) beigebrachte wichtige Material für die Stammesgeschichte der Hufthiere, der Ungulaten. Diese zerfallen bekanntlich in zwei grosse Abtheilungen die *Artiodactyli* und *Perissodactyli*. Ersteres sind die Zweihufer, bei welchen der dritte und vierte Finger praevalirt und den Boden erreicht (Fig. 148, *A, B*), während bei den letzteren, den Einhufern, nur einer, nämlich der dritte Finger, jene Beziehungen eingeht (Fig. 147, 1—6).

Es lässt sich nun durch eine grosse Reihe (30) tertiärer Zwischenformen beweisen, dass alle Hufthiere von einer und derselben pentadactylen Urform abstammen, jedoch waren Zweihufer und Einhufer in der ältesten Tertiärzeit bereits scharf differenzirt, so dass man die gemeinsame Stammform in der Kreide suchen muss und von dieser haben sich wahrscheinlich auch die Rüsselthiere abgezweigt.

Die älteste, bekannte Stammform des Pferdes, das *Eohippus*, wurde im untern Eocæn Nordamerikas gefunden. Es besass vier wohl entwickelte Finger und das Rudiment eines fünften, des Daumens. Letzterer ist bei der nächsten Stufe, bei dem ebenfalls dem Eocæn angehörigen *Orohippus* und *Epihippus* schon verschwunden, während die vier übrigen Finger persistiren.

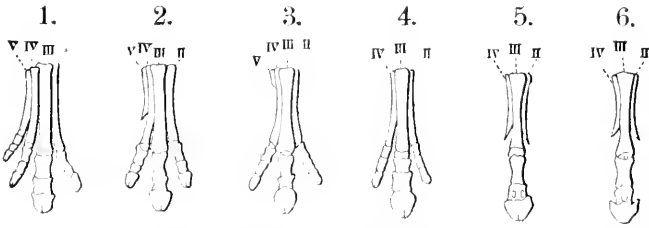
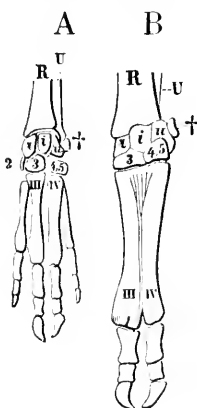


Fig. 147. Vorderfuss der Stammformen des Pferdes. 1. Orohippus (Eocaen), 2. Meshippus (oberes Eocaen), 3. Miohippus (Miocaen), 4. Protohippus (oberes Pliocaen), 5. Pliohippus (oberstes Pliocaen), 6. Equus.

Alle diese drei Thiere, deren Entwicklungsstufe etwa das Palaeotherium der alten Welt entspricht, waren ungefähr von Fuchsgrösse, während das im oberen Eocaen auftretende Meshippus schon Schafgrösse besass. Hier finden sich nur noch drei Finger gut ausgebildet und vom vierten ist nur noch ein Rudiment vorhanden, welches bei der nächst jüngeren Form, dem aus dem Miocaen stammenden Miohippus noch kleiner wird. Das Miohippus erinnert an das Anchitherium der alten Welt. Bei dem pliocaenen Protohippus ist auch jener letzte Rest vollends verschwunden und nur drei Finger persistiren. Dieses Thier, welches dem europäischen Hipparion entspricht, war etwa von Eselsgrösse. Ebenfalls dem Pliocaen angehörig ist das Pliohippus, bei welchem der zweite und vierte Finger äusserst rudimentär und nur noch der dritte bedeutend entwickelt erscheint. Damit ist schon der Typus des heutigen Pferdes erreicht.

Eine ähnliche Reihe liesse sich auch für die Zweihufer von Hypoternus und Anoplotherium an, welche letzteres wahrscheinlich der Stammvater der heutigen Wiederkäuer ist, aufstellen, doch würde uns dieses zu weit führen und ich beschränke mich darauf, auf die Fig. 148 zu verweisen, welche uns das Fuss skelet des Schweines und des Wiesenters veranschaulicht.



Bei Wiederkäuern (Fig. 148, B) kommt es zur Verschmelzung des dritten und vierten Metacarpus und es ist um so leichter, die nöthigen Zwischenformen zwischen Fig. 148 A und B zu ergänzen, als man allen Grund hat, anzunehmen, dass die Schweine und Wiederkäuer von einer gemeinsamen Urform abstammen.

Fig. 148. A Fuss skelet des Schweines, B dasselbe vom Wiesent. R, U Radius, Ulna, r Radiale, i Intermedium, u Ulnare, 2—5 Knochen der zweiten Carpalreihe (4, 5) Os uncinatum, † Os pisiforme, III, IV dritter und vierter Metacarpus. Bei Fig. A ist auch der zweite und fünfte Mittelhandknochen, wenn auch nur in rudimentärer Form, noch vorhanden.

Was ich so für die vordere Extremität durchgeführt habe, gilt im Wesentlichen auch für die hintere, nur dass hier die Reduction gewöhnlich schneller erfolgt; so besitzt z. B. das Eohippus, bei dem wir vier Finger, ja sogar noch das Rudiment eines fünften getroffen haben, hinten nur drei u. s. w. Von höchstem Interesse ist es, dass auch bei unsern heutigen Pferden zuweilen noch eine grössere Zahl von mit Hufen versehenen Fingern und Zehen, nämlich ausser dem dritten noch ein zweiter und vierter auftritt. Es ist dieses als ein Rückschlag zum Hipparion zu deuten (Marsh). Mit diesem Verhalten des Pferdes sind die hie und da vorkommenden Fälle von überzähligen Fingern und Zehen beim Menschen nicht in Parallele zu stellen, indem sie zu den in die Reihe der Monstrositäten gehörigen Doppelbildungen zu rechnen sind (Gegenbaur). Jene allmählig vor sich gehende Reduction der Finger und Zehen des Pferdes ist vielleicht begründet in einer Veränderung der Unterlage, der Bodenbeschaffenheit, oder was wahrscheinlicher ist, liegt sie im Interesse der rascheren Fortbewegung des Thieres (je weniger Berührungsfläche mit dem Boden, desto weniger Reibung und desto raschere Abwicklung).

Was den Carpus der Hufthiere anbelangt, so entbehrt er stets eines Centrale, ebenso fehlt auch, dem Mangel des ersten Fingers entsprechend, das Carpale 1. Die übrigen Stücke, ja sogar ein Pisiforme (wenigstens bei Zweihufern) sind alle vorhanden, doch kann es zum Zusammenfluss von Carpale 2 (Trapezoides) und Carpale 3 (Capitatum) kommen, so z. B. bei allen Wiederkäuern mit Ausnahme des Kameels. Bei Cetaceen, wo die Extremität wieder zur Ruderform herabgesunken ist, kommt es zu einer starken Reduction der Carpalknochen und auch ihnen, sowie den Volitantia, Carnivoren, Marsupialia, Edentaten und Monotremen fehlt ein Os centrale.

Auf die verschiedenen, zu der Lebensweise in engster Beziehung stehenden Modificationen der vorderen Extremität kann hier nicht näher eingegangen werden und ich erinnere nur an die ausserordentliche Verlängerung der Phalangen bei Fledermäusen, an die grabenden Extremitäten des Maulwurfs und der Monotremen, ferner an die Oppositionsfähigkeit des Daumens etc. etc. Alles dieses erklärt sich von selbst, wenn man erwägt, dass ein so exponirter Apparat, wie die vordere Extremität, im Kampfe um's Dasein den ersten Vorstoss zu machen hat, so dass die ihn umgebenden, äusseren Einflüsse in allerstärkster Weise modificirend wirken müssen.

Hintere Gliedmaassen.

Beckengürtel.

Fische.

Bei Selachiern stellt das Becken eine paarige oder unpaare, gewöhnlich von zwei Nervenlöchern durchbohrte Spange dar, welche

eine quer von einer Flosse zur andern laufende, ventrale Richtung besitzt. Der sehr einfach gestaltete Knorpelstab kann rein transversell zur Körperachse liegen oder einen nach vorne convexen oder concaven Bogen bilden (Fig. 149 *P*). Ventralwärts ist er vorgewölbt und dorsal entsprechend concav. Die Basalia der Flosse (*Pr*, *Mt*) gelenken meistens auf einem oder zwei Höckern, doch können diese auch gänzlich fehlen (Heptanchus).

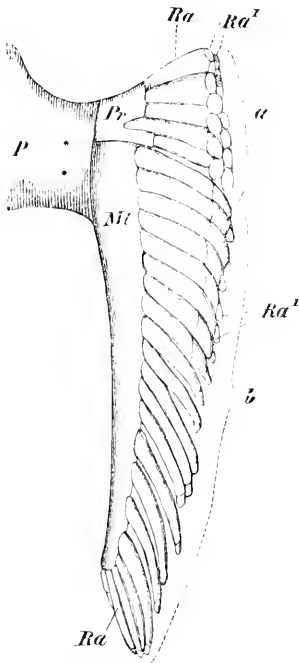


Fig. 149. Becken und Bauchflosse von *Heptanchus cinereus*. Ventrale Ansicht. Nach Davidoff. *P* Pelvis, *Pr* Propterygoid, *Mt* Metapterygoid, *Ra* Radien erster und *Ra*¹ Radien zweiter Ordnung, *a b* mit dem Pro- und dem Metapterygoid verbundener Radienbezirk.

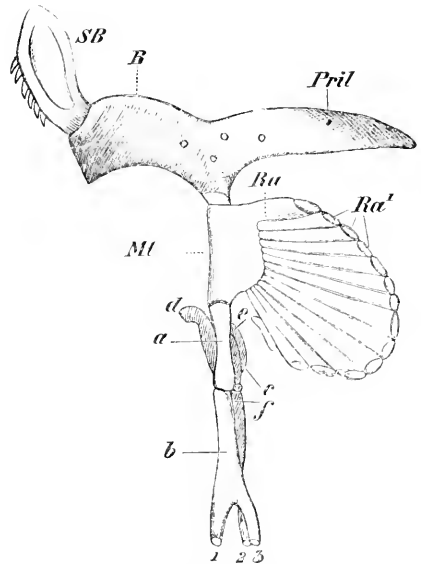


Fig. 150. Beckengürtel und Bauchflosse einer männlichen *Chimaera monstrosa*. Ventrale Ansicht. Nach Davidoff. *B* ventraler, *Pril* dorsaler Beckenteil (Processus ilacus), *SB* Sägeplatte, *Mt* Metapterygoid, *Ra* Randstrahl (Propterygium), *Ra*¹ Radien des Metapterygoids, *a—f* Gliedstücke des Basalanhangs, 1, 2, 3 Endglieder des zweiten Stückes (*b*) vom Basalanhang.

Während man bei Haien von keinem dorsalen Beckenabschnitt, also von keiner Pars iliaca sprechen kann, ist ein solcher bei Chimaeren vorhanden. Der ventrale Teil besteht hier aus einer breiten, dicken, nach vorne convexen Platte, welche mit ihrem Gegenstück durch fibröses Gewebe verbunden ist und einen bauchwärts leicht vorgewölbten Bogen erzeugt (Fig. 150 *B*).

Vorne und medianwärts, wo die beiden Hälften zusammenstossen, sitzt die in eine Tasche des Integuments eingebettete, durch einen besonderen Muskelapparat ausstülpbare Sägeplatte (Fig. 150 *SB*). Sie steht zum Copulationsact in Beziehung und wird uns bei Besprechung desselben näher interessiren.

Was man als das Becken der Knorpelganoiden beschrieben hat, ist kein solches, sondern entspricht einem oder mehreren Basalia der Haiflosse. Auch *Amia* und *Lepidosteus* besitzen kein Becken, dagegen kommt *Polypterus* ein solches zu. Es stellt hier zwei minimale, unter schiefer Naht zusammenstossende Knorpelstückchen dar (Fig. 151 *P*), welche mit den Knorpelapophysen am proximalen Ende der Basalia beweglich verbunden sind. In seltneren Fällen ist nur ein Stück vorhanden (Wiedersheim).

Das Verhalten der Ganoiden leitet zu demjenigen der Teleostier hinüber, wo die Bauchflossen nicht, wie bei Selachiern und Ganoiden, ihre constante Lage am Bauchende haben, sondern bald am Ende des Rumpfes, bald in der Nähe des Schultergürtels oder gar in Verbindung mit diesem getroffen werden. Die Systematiker stellen nach diesem Verhalten *Pisces abdominales*, *thoracici* und *jugulares* auf. Auch die beiden letzteren waren früher alle einmal *abdominales* und die Vorwärtswanderung ihrer Hinterextremitäten ist nur als ein secundärer Vorgang aufzufassen. So hätten wir also in der Stammesgeschichte solcher Fische eine doppelte Wanderung des Beckengürtels anzunehmen, falls wir die Gegenbaur'sche Ableitung desselben von einem Kiemenbogen aufrecht halten wollten. Bis jetzt ist noch kein Becken bei Teleostiern nachgewiesen und was man dafür gehalten hat, entspricht nur den Basalia der Bauchflosse (Wiedersheim).

Bei Dipnoërn ist das Becken stets unpaar. Es ist knorpelig und stellt eine rechteckige, nach hinten etwas verbreiterte Platte dar, die an den vier Ecken in zapfenartige Fortsätze ausgezogen erscheint (Fig. 152 *a b G G*).

Die hinteren (*G G*) sind höckerig und mit ihnen steht die Hinterextremität in Gelenkverbindung. Der Hinterrand der Platte ist tief eingeschnitten, während der vordere in einen schlanken Knorpelstab (*KS*) ausläuft, welcher die Platte selbst um mehr als das Doppelte an Länge übertrifft. Er verjüngt sich nach vorne

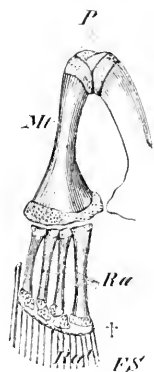


Fig. 151. Becken und Bauchflosse von *Polypterus bichir*. *P* die zwei Beckenknorpel, *Mt* Metapterygoid, *Ra* Radien erster, *Ra¹* Radien zweiter Ordnung, *FS* knöcherne Flossenstrahlen, welche bei † zurückgeschnitten sind.

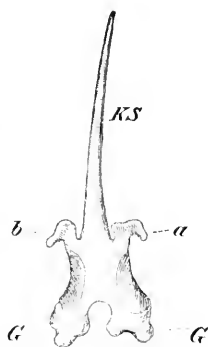


Fig. 152. Becken von *Ceratodus Forsteri*. Ventrale Ansicht. *a b G G* Protuberanzen, *KS* gegen den Kopf sich erstreckende, dolchartige Spange.

ganz allmählig und liegt in eine fibröse Scheide eingeschlossen, genau in der Linea alba des Bauches.

Dieses so absonderlich gestaltete Becken steht in der Thierreihe gänzlich isolirt und da sich nach keiner Seite Anknüpfungspunkte darbieten, so ist seine morphologische Beurtheilung äusserst schwierig. Bei *Protopterus*, wo, wie ich gezeigt habe, die Extremitäten zu fadenartigen Anhängseln des Körpers verkümmern, kann in seltenen Fällen mit den Hinterextremitäten auch das Becken spurlos fehlen, ein Verhalten, das an *Siren lacertina* erinnert (Wiedersheim).

Das Becken aller höheren Wirbelthiere von den Amphibien an haben wir uns, wie die Entwicklungsgeschichte lehrt, in seiner ursprünglichen Anlage jederseits als eine continuirliche Knorpelspanne vorzustellen, welche stets am hinteren Rumpfende, vor der Ausmündung des Tractus intestinalis und des Urogenitalapparats gelegen ist. Man kann dabei einen, die Körperwand seitlich umgreifenden, dorsalen und einen ventralen Abschnitt unterscheiden. Ersterer, welchen wir als *Pars iliaca* bezeichnen, ist unpaar, letzterer dagegen zerfällt in eine vordere und hintere Spange, d. h. in eine *Pars pubica* und *ischiadica* (Fig. 153, *Il*, *P*, *Is*).

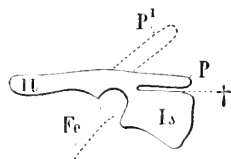


Fig. 153. Grundschema des Beckengürtels sämtlicher Wirbelthiere von den Amphibien an bis zu den Säugern. *Il* Ileum, *Is* Ischium durch einen Schlitz (+) von *P* (Pubis) getrennt, *P*¹ modifizierte Lage des Pubis, *Fe* der in der Hüftgelenkspfanne articulirende Femur.

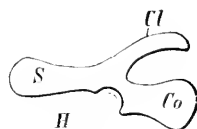


Fig. 154. Grundschema des Schultergürtels sämtlicher Wirbelthiere von den Amphibien an bis zu den Säugethieren. *S* Scapula, *Co* Coracoid, *Cl* Clavicula (Procoracoid), *H* Humerus.

So kommen wir also auf denselben Grundtypus heraus, wie er uns schon im Schultergürtel begegnet ist, und es leuchtet ein, dass wir im Ileum die Scapula, im Ischium das Coracoid und im Pubis die Clavicula repetirt sehen. Hier wie dort articulirt an der Uebergangsstelle des dorsalen in den ventralen Abschnitt die Extremität.

Anfangs erreicht das Oberende des Ileum oder Darmbeins noch nicht die Wirbelsäule resp. die dort befindlichen Sacralrippen, sondern endigt, wie bei Holocephalen, und ganz, wie wir dies bei der Scapula oder Suprascapula aller Wirbelthiere von den Amphibien an zeitlebens

beobachten, frei in den Leibesdecken. Ferner bleiben die beiden ventralen Beckenhälften anfangs in der Mittellinie durch einen weiten Zwischenraum von einander getrennt und liegen noch nicht rein horizontal, sondern erzeugen, gegen die Medianlinie verlängert gedacht, mit einander einen dorsalwärts offenen Winkel. Später, wenn sich die beiden Beckenhälften unter Bildung einer Symphysis ossis pubis und ossis ischii, in der ventralen Mittellinie vereinigen, wird jener Winkel ausgeglichen und die Horizontalstellung erreicht. Auch dieses Verhalten finden wir bis zu einem gewissen Grad am Schultergürtel (*Rana*) repetirt. Dagegen haben wir die mit der Wirbelsäule später allgemein erfolgende Verbindung des Beckengürtels als eine spezifische Eigenthümlichkeit des Beckengürtels zu betrachten und nur am Schultergürtel der Rochen kommt es zu einem ähnlichen Verhalten. Von allen über den Fischen stehenden Wirbeltieren nimmt *Ichthyosaurus* insofern eine Ausnahmestellung ein, als hier das Ileum von der Wirbelsäule stets getrennt bleibt; alle drei Beckentheile sind im Uebrigen gut entwickelt.

Sowohl die Entwicklungsgeschichte als auch gewisse palaeontologische Funde belehren uns, dass das Os pubis ursprünglich dicht vor dem Ischium oder nur durch einen geringen Intervall (Fig. 153 †) von demselben getrennt gelegen zu denken ist. Beide Theile liegen noch rein transversell, also parallel zu einander und erst später rückt das Os pubis (Fig. 153 *P*¹) mit seinem medialen Ende nach vorne, wodurch sich eine Oeffnung zwischen beiden Knochen bildet, die man mit Foramen cordiforme resp. obturatorium bezeichnet. Alle drei Beckenabschnitte nehmen ursprünglich an der Bildung der Hüftgelenkspfanne Theil, wir werden aber sehen, dass bei höheren Typen das Schambein, allmählig zu einer selbständigen Entwicklung gelangend, dabei nur eine untergeordnete Rolle spielt oder auch ganz davon ausgeschlossen wird. Man kann sich diesen Vorgang so erklären, dass man sich die von der ventralen Mittellinie aus zwischen Os pubis und Os ischii eindringende Incisur (Foramen cordiforme) weiter und weiter lateralwärts fortschreitend denkt, bis sie schliesslich am acetabularen Ende des Schambeines anlangt und dieses vollends durchschneidet (Bunge).



Fig. 155. Schematische Darstellung des selbständig werdenden Os pubis. *Il* Ileum, *Is* Ischium, durch eine Spalte vom Os pubis (*P*) abgetrennt.

Amphibien.

URODELEN.

Das Ileum stellt hier einen schlanken, cylindrischen Knochenstab dar, welcher sich dorsal durch eine starke Knorpelapophyse mit der Wirbelsäule verbindet und an seinem distalen Ende die Hüftgelenkspfanne (Acetabulum) formiren hilft. Ventral treffen wir bei den Urodelen jederseits nur einen Abschnitt in Form einer viereckigen

Platte, die entweder nur aus Knochen (*Salamandrina persp.*) oder auch noch aus Knorpel besteht. Dieser bildet, da wo er vorkommt, und das ist weitaus bei der grössten Zahl der Urodelen der Fall, einen dem knöchernen Theil (Fig. 156, *Is*) proximal aufsitzenden, höheren oder niederen Knorpelsaum (*P*), der von dem kleinen Foramen obturatum (*Fo*) durchbohrt ist.

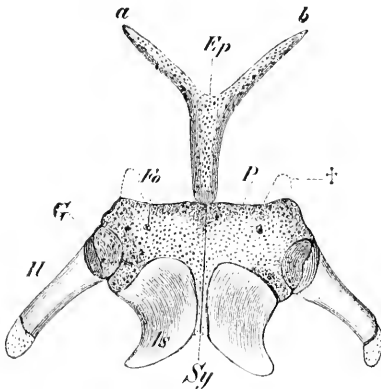


Fig. 156. Becken von *Salamandra mac.* Ventrale Ansicht. *Il* Ileum, *Is* Ischium, *P* Pubis, *Fo* Foramen obturatum, *Sy* Symphysis ischio-pubica, † zwei, bei zahlreichen Urodelen vorkommende Protuberanzen, *Ep* Cartilago epipubis mit ihren zwei gabeligen Enden (*a*, *b*), *G* Gelenkpfanne für den Oberschenkel.

ten daranstossende Partie als Pars

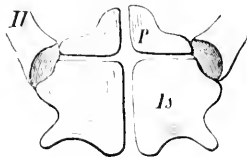


Fig. 157. Das Becken von *Labyrinthodon Rüttimeyeri.* Ventrale Ansicht. *Is* Ileum, *Il* Ischium, *P* Pubis.

an das Ischium enge sich anlegen und wir haben allen Grund, anzunehmen, dass der bei den Vorfahren der Urodelen noch discrete Ossificationsprocess in der Pars pubica bei den heutigen Repräsentanten dieser Gruppe verloren gegangen ist. Dazu berechtigt uns auch das Verhalten von *Dactylethra capensis* (Fig. 158, *P*), wo wir noch ein wohl gesondertes Os pubis zur Anlage kommen sehen (C. K. Hoffmann).

Eine Eigenthümlichkeit des Urodelenbeckens ist ein der Symphysis ischio-pubica proximalwärts aufsitzender, schlanker Knorpel-

Letzteres liegt, falls die Verknöcherung die ganze Platte ergreift, selbstverständlich im Knochen. Die Hälften beider Seiten legen sich unter Bildung einer Symphyse in der Mittellinie neben einander. (Fig. 156, *Sy*). Ob die in unserem Grundschema figurirende zweite ventrale Spange, das Os pubis, bei den Urodelen gänzlich fehlt oder ob sie mit der andern vereinigt zu denken ist, lässt sich nicht mit Bestimmtheit sagen. Doch lässt sich, nach Analogieschlüssen mit den Reptilien und auch gestützt auf die Palaontologie und Entwicklungsgeschichte letztere Annahme als die wahrscheinlichere bezeichnen. Wir nehmen deshalb keinen Anstand, den vor dem Foramen obturatum liegenden Knochen- resp. Knorpelsaum (Fig. 156 *P*) als Pars pubica und die nach hinten ischiadica aufzufassen (Fig. 156 *Is*).

Eine wesentliche Stütze dafür bildet das Becken von *Labyrinthodon Rüttimeyeri* (Wiedersheim), sowie dasjenige von *Dicynodon leoniceps*, wo alle drei Beckentheile so enge zusammenliegen, dass kein Foramen obturatum besteht (Owen). Bei *Labyrinthodon Rüttimeyeri* sehen wir ein deutliches Schambein

stab (Fig. 156 *Ep*), der sich an seinem vorderen Ende gabelig spaltet. Man nennt ihn *Cartilago epipubis* oder *ypsiloides* und ich wüsste ihn mit nichts Anderem zu vergleichen als mit jener langen Knorpelgerte am Dipnoerbecken. Seine Embryonalanlage ist eine durchaus einheitliche und die Gabelung erfolgt erst secundär. *Splerpes fuscus*, *Proteus*, *Menobranchus* und *Amphiuma* besitzen keine *Cartilago epipubis*. Möglicher Weise kann diese Bildung unter Berücksichtigung der Muskulatur (*M. pyramidalis*) zu den *Ossa marsupialia* gewisser Säugethiere in Beziehung gebracht werden.

ANUREN.

Ihr Becken ist von demjenigen der Urodelen wesentlich verschieden und es ist die Differenz wohl auf die veränderten biologischen Verhältnisse (hüpfende Locomotion) zurückzuführen. Vor allem imponiren die ausserordentlich langen schwertartigen, schlanken Darmbeine, sowie der Mangel eines horizontal ausgebreiteten, ventralen Beckenabschnittes.

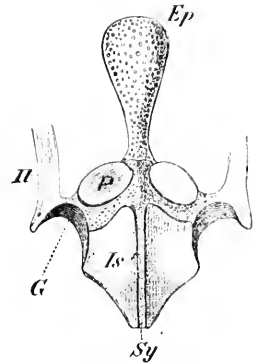


Fig 158. Becken von *Dactylethra capensis*. Ventrale Ansicht. Nach Hoffmann. *Il* Ileum, *Is* Ischium, *P* Pubicum, *Ep* Epipubis, *Sy* Symphyse, *G* Gelenkpfanne für den Oberschenkel.

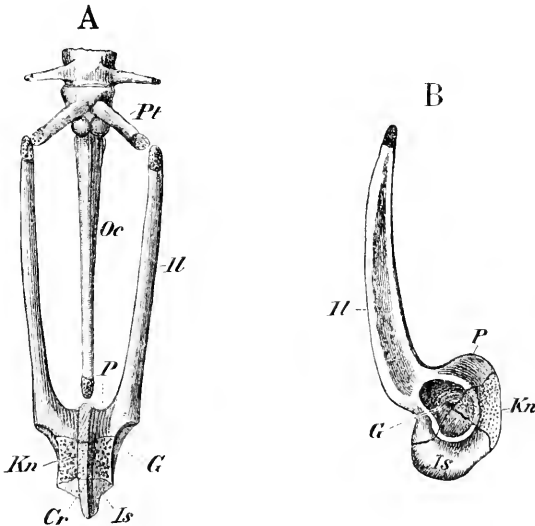


Fig. 159 und 160. Beckengürtel von *Rana sculentata*. A von der Ventralseite, B im Profil. *Il* Ileum, *Is* Ischium durch Knorpel (*Kn*) vom Pubicum (*P*) getrennt, *Cr* in der ventralen Mittellinie vorspringende Crista ischio-pubica, *G* Gelenkpfanne für den Oberschenkel, *Oc* Os coccygis, *Pt* Processus transversus des Sacralwirbels.

An der Stelle desselben treffen wir eine sagittal stehende, ventralwärts leistenartig vorspringende, knorpelig-knöcherne Platte. Bei näherer Untersuchung erkennt man, dass sie doppelt und aus einem proximalen (Pubicum) und einem distalen (Ischium) Abschnitt zusammengesetzt ist. Man kann sie sich so entstanden denken, dass man die beiden ventralen Beckenhälften eines Molches derart zusammenklappt, dass ihre ursprünglich dorsalwärts schauenden Flächen zu medialen werden und schliesslich zu vollständiger Berührung kommen.

Das oben schon erwähnte Becken von *Dactylethra capensis* bildet einen Uebergang vom Urodelen- zum Anurenbecken und *Dactylethra* ist der einzige ungeschwänzte Batrachier, der eine *Cartilago epipubis* besitzt (Fig. 158, *Ep*).

Bei erwachsenen Gymnophionen und *Siren lacertina* ist keine Spur des Beckens vorhanden, und da auch die Anordnung der Spinalnerven jener Körperregion nicht mehr darauf zurückweist, kann man daraus den sicheren Schluss ziehen, dass es diesen Thieren schon vor sehr langer Zeit verloren gegangen sein muss.

Reptilien.

SAURIER.

Bei Lacertiliern sind alle drei Beckentheile wohl unterschieden und nehmen am Aufbau des Acetabulum Theil.

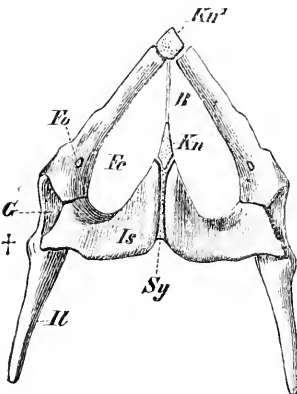


Fig. 161. Becken von *Lacerta muralis*, Ventralansicht. *Il* Ilium, *Is* Ischium, *Fo* Foramen obturatum im Os pubis, *Kn*, *Kn'* Knorpelstücke, welche einerseits der Symphysis ossis ischii, anderseits der Symphysis ossis pubis aufsitzen, *B* fibröser Verbindungsstrang zwischen beiden, *Fo* Foramen cordiforme, † Tuberculum ossis ilei, *G* Gelenkpfanne.

Das wie bei Amphibien schlanke, gegen die Hüftgelenkspfanne aber sich verbreiternde Darmbein erzeugt an seinem Vorderrand einen Fortsatz, den wir als Tuberculum ossis ilei bezeichnen wollen (Fig. 161 †). Derselbe wird uns später beim Dinosaurier- und Vogelbecken wieder interessieren. Bezüglich der Lagerung des Schambeins, welches steil nach vorn gegen die Medianebene gerichtet ist, verweise ich auf das bei der Einleitung über das Becken Gesagte. Es resultirt daraus eine sehr weite Oeffnung zwischen ihm und dem Ischium, welche von der der andern Seite bei *Lacerta muralis* nur durch einen, der Symphysis ossis ischii aufsitzenden, nach vorn in einen fibrösen Strang sich verlängernden Knorpelzapfen getrennt wird (Fig. 161, *Kn*, *B*). Man hat diese Oeffnung mit Foramen cordiforme und nicht mit Foramen obturatum zu bezeichnen, denn letzteres ist bei Lacertilien im Schambein selbst gelegen (Fig. 161, *Fo*). Bei *Agama* n

verharrt das Os pubis in seiner embryonalen Stellung d. h. behält eine ganz transverselle Lage; ferner werden hier beide herzförmige Löcher durch ein vom Ischium zum Pubis reichendes Knorpelseptum vollständig von einander getrennt. Zwischen die medialen Enden der schlanken Ossa pubis von *Lacerta muralis* schiebt sich ein kleiner, rautenförmiger Knorpel hinein (Fig. 161, *Kn*¹), der vielleicht als ein letzter Rest der Cartilago epipubis der Amphibien zu betrachten ist. Das bei vielen Sauriern vom Hinterende der Symphysis ossis ischii zur Kloake sich erstreckende Band enthält einen kleinen Knochen, das Os hypo-ischium. Er ist ebenso schwer zu deuten, wie die zwei kleinen, am vorderen Ende der Symphysis pubis befestigten Knöchelchen der Chamaeleonten (C. K. Hoffmann). Das Becken von *Hatteria* zeigt von demjenigen der übrigen Saurier keine wesentliche Abweichung, das rechte und linke Foramen cordiforme ist durch einen Knorpelfaden getrennt. Die Skinke besitzen Rudimente des Ileum, die Tortricinen, Typhlopiden und Peropoden solche der Scham-Sitzbeine.

SCHILDKRÖTEN.

Bei Schildkröten, wo ebenfalls alle drei Beckentheile gut ausgebildet sind, existiren auf der Ventralseite auch jene grossen Oeffnungen zwischen Os pubis und ischii. Da aber hier durch die sie verschliessende Membran der Nervus obturatorius durchtritt, so ersieht man daraus, dass sie nicht nur einem Foramen cordiforme, sondern zugleich auch einem Foramen obturatum entsprechen, dass also letzteres in jenem aufgegangen ist.

Ein weiterer Unterschied von den Lacertiliern liegt darin, dass die Oeffnung ringsum (also auch medianwärts) von Knochen umgeben wird. So wenigstens bei Land- und Süsswasserschildkröten, bei Seeschildkröten dagegen sind beide Oeffnungen ähnlich wie bei Lacertiliern nur durch einen Knorpelstab von einander getrennt. Jenes Verhalten tritt übrigens bei Cheloniern nicht unvorbereitet auf, sondern ist schon bei Monitoren angebahnt. Reste einer Cartilago epipubis finden sich bei Cheloniern in weitester Verbreitung und ebenso sind zapfenartige Fortsätze am vorderen Rand des Os pubis (Fig. 162 †) als Erinnerungen an manche Urodelen z. B. an *Spelerpes* aufzufassen. Sie finden sich auch bei *Hatteria*. Am meisten erinnert *Trionyx* an die Urodelen und zwar nicht nur durch

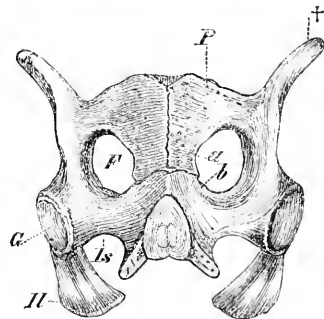


Fig. 162. Becken von *Testudo*, ventrale Ansicht, nach C. K. Hoffmann. *II* Ileum, *Is* Ischium, *P* Pubium, *F* Foramen cordiforme + obturatum, *a* Ramus descendens O. pubis, *b* Ramus ascendens O. ischii. † hornartiger Fortsatz lateralwärts am oberen Schambeinrand, *G* Gelenkpfanne.

die eben berührten Punkte, sondern auch durch die bei jungen Thieren existirende Verbindung des Darmbeins mit nur einem Sacralwirbel resp. einer Sacralrippe und ferner durch die Anordnung der Beckenerven (C. K. Hoffmann).

CROCODILIER.

Auch hier legen sich zwar alle Beckentheile einer Seite noch als ein Knorpelcontinuum an, allein das im Embryo noch rein transversell liegende und erst später steil nach vorwärts sich aufrichtende Os pubis löst sich später aus dieser Verbindung und nimmt auch am Aufbau der Pfanne keinen Antheil.

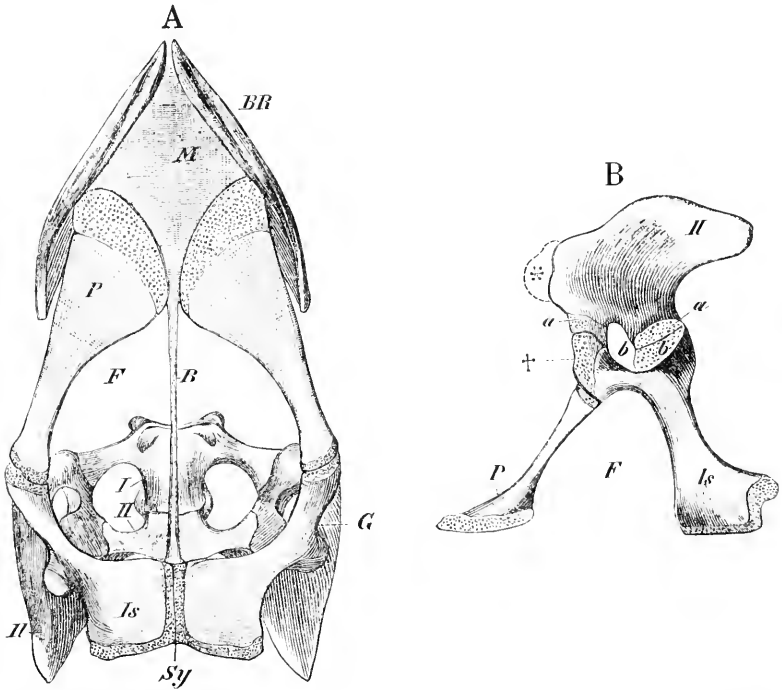


Fig. 163. Becken von einem jungen *Alligator lucius*. A ventrale, B seitliche Ansicht. II Ileum, Is Ischium, P Pubicum, Sy Symphysis ossis ischii, F Foramen cordiforme + obturatum, B fibröses Band zwischen Symphysis pubis und ischii, † Knorpelapophyse des ventralen, acetabularen Fortsatzes des Ischium, welche sich zwischen den Fortsatz *a* des Ileum und des Pubicums einschleibt, *b* Loch in der Hüftgelenkspfanne, nach rückwärts von den beiden zusammenstossenden Fortsätzen *a* und *b* des Ileums und Ischiums begrenzt, * Andeutung des bei Dinosauriern und Vögeln nach vorne auswachsenden Ileums, G Gelenkpfanne für den Oberschenkel, I, II erster und zweiter Sacralwirbel, M fibröse Membran zwischen den Vorderenden der beiden Schambeine und dem letzten Bauchrippenpaar (BR).

Das Acetabulum ist durchbrochen (Fig. 163, B, *b*) und diese Lücke wird durch fibröses Gewebe ausgefüllt. Das Sitzbein be-

theilt sich mit zwei Fortsätzen an der Bildung des Acetabulums. Der eine (vordere) davon (Fig. 163, *B*, †) bleibt bei Alligator lange knorpelig und geht, wie es scheint, eine selbständige Verknöcherung ein. Diese beiden Fortsätze verbinden sich mit zwei anderen des Darmbeins (*a, a*) und von dieser so gestalteten Doppelgabel wird das oben genannte Loch des Acetabulums umrahmt.

Bei den Crocodiliern begegnen wir zum ersten Mal einer bedeutenderen Flächenvergrößerung des Darmbeins, und es lässt sich daran ein längerer hinterer und ein kürzerer vorderer Fortsatz unterscheiden. Letzterer ist uns in Form eines kleinen Höckerchens (Fig. 161, †) schon bei *Lacerta muralis* begegnet und etwas stärker entwickelt findet er sich auch bei Monitor. Eine ungleich stattlichere Entwicklung als bei all den genannten Thieren zeigt er beim Crocodil und dieses Verhalten führt zu dem Becken der Dinosaurier und von da endlich zu dem der Vögel (Ratiten) hinüber. Bei letzteren (Fig. 166) ist er zu einer breiten, praecetabularen Verlängerung des gesammten Darmbeins geworden. Dieselbe kommt übrigens auch schon bei Dinosauriern (Fig. 164, 165, *il*) in ganz extremer Entwicklung vor, so z. B. bei *Stegosaurus unglatus* (Marsh).

Entsprechend den fast in der Längsaxe des Körpers nach vorne sich erstreckenden Ossa pubis der Crocodilier findet sich zwischen ihnen und den Sitzbeinen ein sehr geräumiges Foramen cordiforme resp. obturatum. Es wird durch ein median gelagertes, fibröses Band in zwei Hälften getheilt und dieses hängt durch die Symphysis pubis hindurch mit einer sehr festen Bindegewebsplatte zusammen, welche das letzte Bauchrippenpaar mit den breiten Knorpelapophysen der Ossa pubis fest verlöthet. (Fig. 163, *B, M*.)

DINOSAURIER UND VÖGEL.

Von ganz besonderem Interesse ist das Becken der Ornithosceliden, welches nicht aus drei, sondern aus vier Theilen besteht.

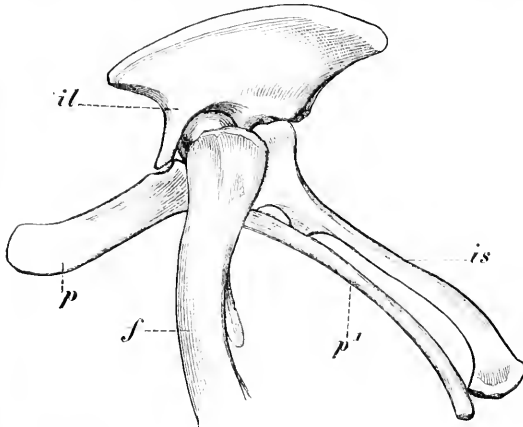


Fig. 164. Becken von *Camptonotus dispar*, von der linken Seite gesehen nach Marsh. *il* Ileum, *is* Ischium, *p* Pubicium, *p'* Post-pubicium, *f* Femur.

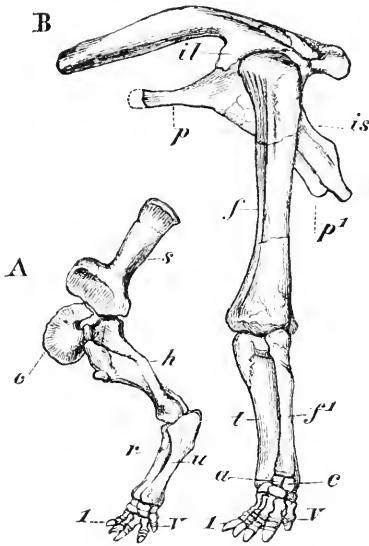


Fig. 165. Die gesammte vordere (A) und hintere (B) Extremität von *Stegosaurus unguulatus*, von der linken Seite, nach Marsh. *s* Scapula, *c* Coracoid, *h* Humerus, *r* Radius, *u* Ulna, *I—V* erster bis fünfter Finger. *il* Ileum, *is* Ischium, *p* Pubicium, *p¹* Postpubicium, *f* Femur, *t* Tibia, *f¹* Fibula, *a* Astragalus, *c* Calcaneus.

Der Grund davon liegt in der Doppelnatur des Schambeins. Der eine Ast dieses Knochens, welcher von einem discreten Ossificationspunkt aus verknöchert, ist gertenartig schlank und ganz wie bei strausenartigen Vögeln (Fig. 166, *p¹*) parallel dem Sitzbein nach hinten gerichtet (Fig. 164, 165, *p¹*).

Dass dieser Knochen dem Os pubis der Vögel homolog ist, kann keinem Zweifel unterliegen. Der zweite Ast des Schambeins ist nach vorne und zugleich medianwärts gerichtet, so dass er mit dem Knochen der andern Seite, vielleicht unter Bildung einer Symphyse, zusammenstößt. In Erwägung dieser seiner Verlaufsrichtung und seiner Form muss dieser Beckentheil dem ganzen Schambein der Reptilien, in specie demjenigen des Crocodils homolog erachtet werden und so kommen wir also zu dem interessanten Resultat, dass das Dinosaurierbecken zwei Schambeine in sich vereinigt,

wovon das eine denjenigen der Vögel, das andere demjenigen der Crocodilier entspricht.

Es wird sich nun die Frage nach dem ferneren Schicksal des Reptilienschambeins in der Reihe der Vögel erheben, denn dass dasselbe mit dem Auftreten des ersten wirklichen Vogels abgeworfen, also gänzlich verschwunden sein sollte, ist ebenso unwahrscheinlich, als dass umgekehrt irgend ein Organ sich sprungweise entwickelt und schon vollkommen fertig in die Erscheinung tritt. Und so sehen wir denn Reste jenes Knochens einmal auf die Urvögel Amerikas und dann auch noch auf die heutigen Vögel, vor allem die Ratiten (*Apteryx*, *Dromaeus*) vererbt.

Die deutlichsten Spuren besitzt übrigens der *Geococcyx californianus*.

Ob sich auch bei den Säugern noch Reste davon finden und ob solche vielleicht in den *Ossa marsupialia* der Beuteltiere zu erblicken sind, dies zu entscheiden, muss künftigen Untersuchungen vorbehalten bleiben. Die Lösung dieser interessanten Frage wäre vielleicht von der Entwicklungsgeschichte der Monotremen und Marsupialier zu erwarten.

Da nun das Vogelschambein bei den Dinosauriern schon voll-

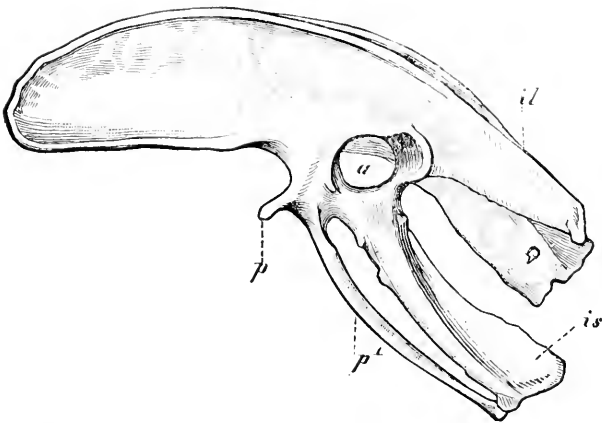
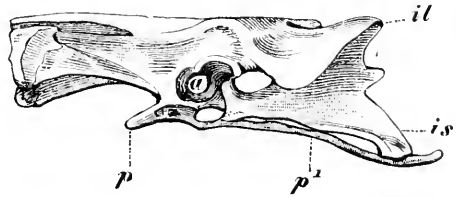


Fig. 166. Becken von *Apteryx australis*, seitliche Ansicht, nach Marsh. *il* Ilium, *is* Ischium, *p* Pubicium, *p*² Postpubicium, *a* Acetabulum.

Fig. 167. Becken von *Geococcyx californianus*, seitliche Ansicht, nach Marsh. Erklärung wie in Fig. 166.



kommen fertig vorliegt, so ist mit Sicherheit anzunehmen, dass eine grosse Reihe von Dinosauriergenerationen vorhergegangen sein muss, bei welcher die erste Anlage jenes Knochens zu suchen wäre. Wir dürfen hoffen, dass derartige Uebergangsformen mit der Zeit noch aufgefunden werden.

So kommen wir also zu dem Schluss, dass das Schambein der Vögel nicht homolog ist demjenigen der Reptilien, sondern dass sich dasselbe in der Reihe der Dinosaurier oder vielleicht schon bei deren Vorfahren neu entwickelt haben muss. Die Frage endlich, ob das Os pubis der Säuger demjenigen der Reptilien oder dem der Vögel homolog ist, muss in letzterem Sinne bejahend beantwortet werden. Es gründet sich dies auf die von uns früher schon hervorgehobene discrete Anlage des Vogel- und Säugerschambeins. Dasselbe documentirt dadurch gegenüber dem in continuo mit den übrigen zwei Beckentheilen sich anlegenden Os pubis der Amphibien und Reptilien einen schwer wiegenden, eigenartigen Charakter.

Das Acetabulum der Dinosaurier war wie das der Crocodile durchbrochen und dasselbe gilt für die Vögel; wodurch sich aber das Vogelbecken von dem der Dinosaurier unterscheidet, das ist folgender Umstand. Das Darmbein erstreckt sich durch eine nach

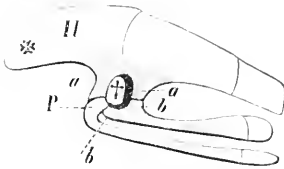


Fig. 168. Schema des Vogelbeckens. *Il* Ileum, * praeacetabularer Fortsatz desselben. *a a* seine beiden an der Umrahmung des Acetabularloches (†) theilnehmenden Fortsätze, *b b* die entsprechenden Fortsätze des Ischiurns, *P* Pubicum.

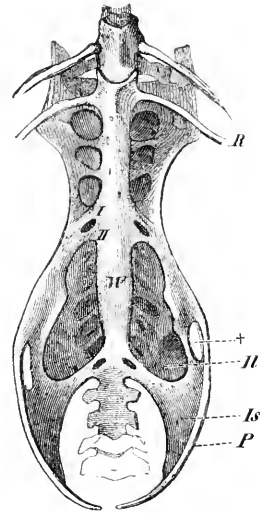


Fig. 169. Becken von *Strix bubo*. Ventral-Ansicht. *I, II* Primäre Sacralwirbel. *III, IV* Die dahinter liegenden, durch Concrecenz vereinigten, secundären Sacralwirbel. Zwischen *I* und *II* liegen ebenfalls solche. *Il* Ileum, *Is* Ischium, *P* Pubicum. † Lücke zwischen *Os ilei* und *Os pubis*. *R* Letztes Rippenpaar.

vorwärts und rückwärts gerichtete, immer stärkere Flächenverbreiterung über eine ungleich grössere Zahl von Wirbeln und kommt parallel zur Längsaxe der Wirbelsäule zu liegen.

Gleichwohl ist auch dieses Verhalten schon bei Dinosauriern (*Stegosaurus*) angedeutet. Hier (Fig. 165 *B*) erstreckt sich sogar der praeacetabulare Fortsatz des Darmbeins weiter nach vorne als bei irgend einem Vogel und geht dieselben, oben angedeuteten Beziehungen zur Wirbelsäule ein. Der postacetabulare Abschnitt dagegen ist sehr kurz, kaum ein Drittel so lang wie der vordere und darin liegt immerhin noch eine grosse Differenz mit den Vögeln.

Während die das Acetabularloch umschliessenden Fortsätze des Crocodilier-Scham- und Sitzbeines in discrete, gegenseitige Berührung kommen (Fig. 163 *B*), geschieht dies bei den Vögeln nur von Seite des hinteren Paares. (Fig. 168.)

Zwischen das vordere Paar (Fig. 169 *a b*) schiebt sich das proximale Ende des Schambeines (*P*) ein und nimmt so einen, wenn auch nur untergeordneten, Antheil am Aufbau der Hüftgelenkspfanne.

Nicht unerwähnt darf bleiben, dass das Vogelbecken auch entwicklungsgeschichtlich dadurch Anklänge an das der Reptilien zeigt, dass das *Os pubis* sowohl als das *Os ischii* ursprünglich eine zur Längsachse des Körpers fast rein transverselle Stellung besitzt. Erst später biegen beide Knochen nach hinten um.

Ursprünglich sind die distalen Enden des Scham- und Sitzbeines getrennt und kommt hie und da eine knöcherne Vereinigung beider vor, so ist diese als eine secundäre Erwerbung aufzufassen.

Bei Ratiten und Dinornis kommt es zwischen dem, hinter der Pfanne liegenden, Abschnitt des Darmbeins und dem Sitzbein nie zu einer synostotischen Verlöthung und nur bei *Struthio* unter allen Vögeln treten die Schambeine zu einer eigentlichen Symphyse zusammen, sonst sind sie immer nur durch Bänder vereinigt.

Bei *Archaeopteryx* sind die drei Beckenknochen nicht synostotisch verbunden, sondern bleiben getrennt, wie bei Dinosauriern (Marsh).

SÄUGER.

Die drei Stücke des Säugethierbeckens, wovon sich das Os pubis, wie oben erwähnt, selbstständig anlegt, bleiben sehr lang durch Knorpelzonen getrennt d. h. kommen erst sehr spät zur Verwachsung. Stets spielt das Schambein beim Aufbau des Acetabulum den andern Knochen gegenüber eine untergeordnete Rolle, ja es kann, ähnlich wie bei Crocodiliern, da und dort gänzlich davon ausgeschlossen sein.

Eine mediale Verbindung der beiderseitigen Scham- und Sitzbeinhälften unter der Form einer Symphysis pubis et ischii kommt noch bei Beutelthieren, den meisten Nagern und Hufthieren vor, woraus eine langgestreckte Beckenform resultirt. Bei Insectivoren, Carnivoren, noch ausgeprägter aber bei den höchsten Typen, den Primaten, kommt es mehr und mehr nur zu einer Verbindung der beiden Schambeine (Symphysis ossis pubis). Das Foramen obturatum ist stets durch eine medianwärts erfolgende Vereinigung des Scham- und Sitzbeins je einer Seite rings von Knochen umrahmt.

Eine so starke Divergenz der Darmbeine, wie sie das menschliche und vor Allem das weibliche Becken besitzt, kommt unter den Säugern fast nirgends mehr zur Beobachtung, stets tritt uns vielmehr eine lange und schmale Beckenform entgegen und nirgends existiren, in Anpassung an den Geburtsmechanismus, so bedeutende sexuelle Differenzen, wie beim Menschen.

Der Schwund der Hinterextremitäten ist natürlich auch auf den Beckengürtel von Einfluss, so dass letzterer z. B. bei Walthieren auf zwei in den Leibesdecken steckende Knochen reducirt ist. Diese sind als rudimentäre Scham-Sitzbeine zu betrachten und stehen weder unter sich, noch mit der Wirbelsäule in Verbindung. Bei Beutelthieren und Monotremen erheben sich vom vordern Rande des Schambeines rechts und links von der Mittellinie zwei starke Knochen, welche in gerader oder schiefer Richtung nach vorne ragen und ihrer Beziehungen zum



Fig. 170. Becken des Menschen, rechte Hälfte von aussen. Alle drei Beckenknochen, O. ilei (*Il*), O. ischii (*Is*) und O. pubis (*P*) im Acetabulum noch getrennt, *Fo* Foramen obturatum.

Marsupium wegen Beutelknochen (Ossa marsupialia) genannt werden.

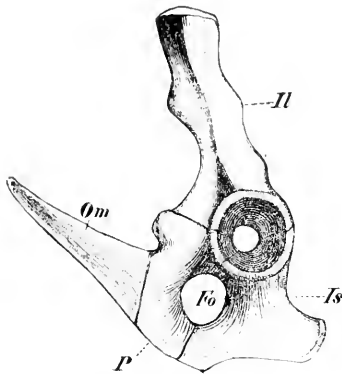


Fig. 171. Becken von Echidna, linke Hälfte von aussen. Nach Gegenbaur. *Il* Ileum, *Is* Ischium, *P* Pubicum, *Om* Ossa marsupialia, *Fo* Foramen obturatum.

Sie entziehen sich vorderhand jeder sicheren morphologischen Beurtheilung, doch mag hier noch einmal an den von mir beim Dinosaurierbecken angeregten Gedanken bezüglich ihrer Ableitung von dem Schambein der Lacertilier und Crocodilier erinnert sein. Interessant ist es, dass sich auch beim Hund und Fuchs im Bereich des Poupart'schen Bandes Bildungen finden, die sich vielleicht als die letzten Ueberreste von Beutelknochen deuten lassen (Huxley), doch erheischt auch dieser Punkt eine wiederholte Prüfung. Ihre Beziehung zum Musculus pyramidalis wird uns in dem myologischen Abschnitte dieses Buches wieder beschäftigen.

Im Bereich des Acetabulums tritt, zwischen Darm- und Schambein eingeschoben, bei verschiedenen Säugethieren noch ein vierter Beckenknochen auf, das sog. Os acetabuli (W. Krause, Gegenbaur). Ueber seine morphologische Bedeutung ist nichts näheres bekannt.

Ehe wir den Beckengürtel verlassen, will ich auf die früher nur kurz erwähnte Thatsache, dass derselbe an kein bestimmtes Körpersegment gebunden ist, noch einmal hinweisen. Der Beckengürtel ist der mannigfachsten Verschiebungen in proximaler und distaler Richtung fähig und zwar erfolgen diese Wanderungen auf phylogenetischem und ontogenetischem Wege. So hat z. B. Rosenberg nachgewiesen, dass der Beckengürtel des Menschen ursprünglich zum 30. und 31. Wirbel d. h. zum ersten und zweiten Caudalwirbel in Beziehung stand, mit andern Worten: dass diese beiden Wirbel einstens Sacralwirbel waren. Von hier aus fand dann eine Verschiebung nach vorne statt bis zum 25. und 26. Wirbel, wo der Beckengürtel heute noch befestigt ist. Der 30. und 31. Wirbel wurden, nachdem sie ihre Rolle als Sacralwirbel ausgespielt hatten, zu den zwei ersten Steissbeinwirbeln degradirt.

Aehnliche Beispiele aus den verschiedensten Tiergruppen liessen sich noch viele anführen. So ist z. B. eine Vorwärtswanderung der Hinterextremität bei Knochenganoiden aus dem Verhalten des Spinalnervensystems sicher nachzuweisen (Davidoff) und ebenso eine Rückwärtswanderung des Beckens bei Salamandrinen. Ein ganz besonderes Interesse aber erwecken in dieser Beziehung die Gymnophionen und Amphisbaenen. Während bei letzteren ein

Schwanz noch spurweise auftritt, ist er bei jenen total verloren gegangen und eine Coecilie ist nichts mehr, als ein kriechender Rumpf, am Vorderende mit Mund, am Hinterende mit Kloake versehen. Dass ein solcher Organismus nicht ursprünglich so beschaffen sein konnte, darauf weist die ganze übrige Organisation, wie vor Allem die letzte, schwache Spur eines Schultergürtels hin (Wiedersheim, A. Schneider). Ja wir sehen auch bei Siren und Amphiuma die Umwandlung des ausserordentlich langen Rumpfes in den walzenförmigen, fusslosen der Schleichenlurche schon angebahnt. Denkt man sich den an und für sich schon ausserordentlich weit nach hinten gerückten Beckengürtel von Amphiuma noch weiter nach rückwärts verschoben, so resultirt daraus der Habitus der Gymnophionen.

Hintere Extremität.

Da die hintere Extremität von der vorderen principiell nicht abweicht und wir uns mit dem Aufbau der letzteren ausführlich bekannt gemacht haben, so können wir uns hier um so eher kurz fassen, als wir da und dort schon auf die hintere Extremität einen Blick zu werfen uns genöthigt sahen.

Fische.

SELACHIER.

Die Hinterextremität der Selachier ähnelt der vorderen, doch bleibt sie wie auch das Becken auf niedrigerer Entwicklungsstufe stehen, was sich vor Allem in einer Beschränkung der Zahl der Basalglieder ausspricht. (Fig. 174.)

Ein Mesopterygium legt sich nie mehr an und auch das Propterygium ist mehr oder weniger rudimentär und kann auch ganz fehlen (Chimaeren), so dass das Metapterygium hier^o so gut wie bei der Vorderextremität die Hauptrolle zu spielen berufen ist und häufig allein noch von allen drei Basalia persistirt. Es stellt ein lang gestrecktes, schlankes Knorpelstück dar, an welchem sich gewöhnlich eine sehr bedeutende Zahl von wenig gegliederten Radien aufreihet (bei *Heptanchus* z. B. 21). Mit dem distalen Ende des Metapterygiums, und zwar in dessen Axenverlängerung liegend, verbindet sich eine Anzahl von Knorpelstücken, sog. Basalanhänge, welche beim Männchen als Begattungsorgane fungiren. Einfacher gebaut als bei vielen Haien und Rochen ist der Apparat bei Chimaeren, wo man drei discrete, stabförmige Gebilde unterscheidet, wovon zwei die directe Rückwärtsverlängerung des Basale metapterygii (Fig. 175, *a*, *b*) vorstellen. Auf der medialen Fläche besitzt jedes dieser beiden Stücke eine Rinne, welche von einem dritten, plattenartigen Stück zu einem Kanal abgeschlossen wird. Beim Weibchen findet sich an Stelle dieses complicirten Apparates nur ein am Hinterende des Metapterygiums liegendes, dünnes Knorpelstäbchen.

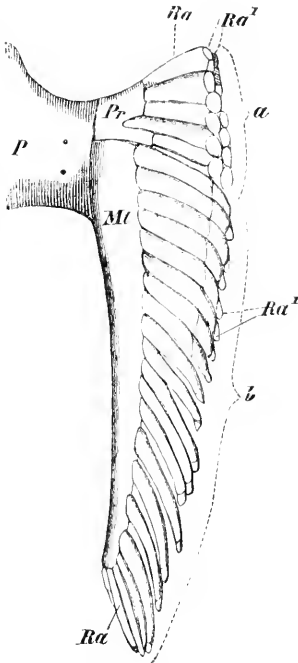


Fig. 174. Becken und Bauchflosse von *Heptanchus cinereus*. Ventrale Ansicht. Nach Davidoff. *P* Pelvis, *Pr* Propterygoid, *Mt* Metapterygoid, *Ra* Radien erster und *Ra*¹ Radien zweiter Ordnung, *a b* mit dem Pro- und dem Metapterygoid verbundener Radienbezirk.

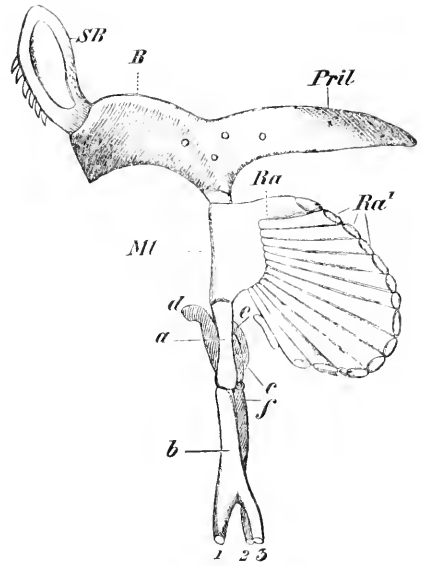


Fig. 175. Beckengürtel und Bauchflosse einer männlichen *Chimaera monstrosa*. Ventrale Ansicht. Nach Davidoff. *B* ventraler, *Pril* dorsaler Beckentheil (*Processus ilacus*), *SB* Sägeplatte, *Mt* Metapterygoid, *Ra* Randstrahl (*Propterygium*), *Ra*¹ Radien des Metapterygoids, *a-f* Gliedstücke des Basalanhanges, 1, 2, 3 Endglieder des zweiten Stückes (*b*) vom Basalanhang.

GANOIDEN.

Hier treffen wir sehr rückgebildete Verhältnisse und zwar bei Knochenganoiden noch viel mehr als bei Knorpelganoiden. Wir haben uns daher zuerst mit den letzteren zu beschäftigen und constatiren bei ihnen vor Allem — und dadurch unterscheiden sie sich sofort von Haien und Chimaeren — den Mangel einer medialen Verbindung beider Hälften. Nur *Skaphirhynchus* besitzt eine solche, bei allen andern rücken die hintern Extremitäten lateralwärts und entfernen sich dadurch ziemlich weit von der Medianlinie. Alle Knorpelganoiden, ohne Ausnahme, besitzen ein von Nervenlöchern durchsetztes Metapterygium von unregelmässig dreieckiger Form (Fig. 176, *Mt*). Die nach vorne und medianwärts schauende Spitze ist schnabelartig ausgezogen. Am hinteren und äusseren Rand schliessen sich sieben bis acht schlanke Radien an, an deren dista-

lem Abschnitt kleine Endknorpelchen aufsitzen. Während das Metapterygium von *Accipenser sturio* ein knorpeliges Continuum darstellt, zeigt es bei allen andern Knorpelganoiden eine mehr oder weniger deutliche Abspaltung in einzelne Stücke. Letzterer Process, den wir bei *Skaphirhynchus* kaum angedeutet finden, erreicht sein höchstes Maass bei *Polyodon folium*, wo wir das Metapterygoid hier und da in 13 und noch mehr Segmente zerfallen sehen. Das vorderste Stück ist stets das grösste und trägt vier bis fünf Radien, während alle übrigen sich gewöhnlich nur mit ein bis zwei Radien verbinden. Dass es aber auch Thiere gibt, bei denen es zu keiner Abspaltung des Metapterygiums kommt oder wo die einzelnen Stücke, falls jene in früheren Entwicklungsperioden bestanden haben sollte, zu einer einheitlichen Platte confluen, beweist die Fig. 177.

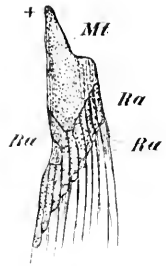


Fig. 176. Linke Hinterextremität (Ventralseite) von *Accipenser sturio*. *Mt* Metapterygoid, † accessorischer Fortsatz desselben, *Ra* Radien.

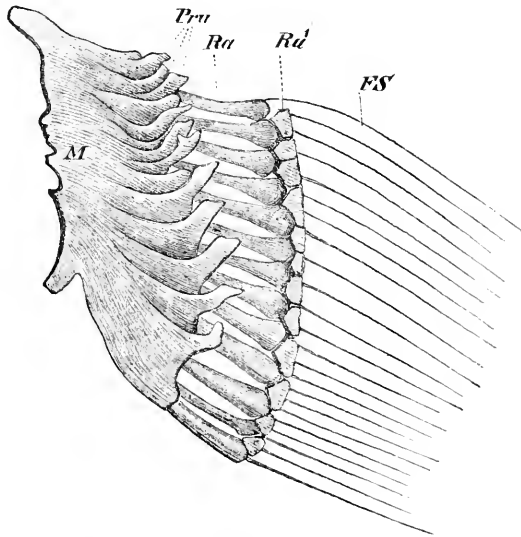


Fig. 177. Rechte Hinterextremität von *Polyodon folium* (Dorsalseite, junges Exemplar). *M* Metapterygoid, *Pru* Processus uncinati (Processus iliaci, Thacher, Mivart, Davidoff). *Ra*, *Ra*¹ Radien erster und zweiter Ordnung, *FS* Flossenstrahlen.

Die von der Dorsalfläche des Metapterygiums sich erhebenden, hackenartigen Fortsätze sind, falls man in dem Metapterygoid zugleich ein nicht differenziertes, noch nicht abgespaltenes Becken erblicken will, als Processus iliaci zu betrachten und damit wären wir wieder an der Thacher-Mivart'schen Hypothese über die Entstehung des Beckengürtels angelangt. Darnach wäre das Meta-

pterygoid nicht als solches, sondern als ein, ab origine in metamerem Sinn gegliedertes Becken aufzufassen.

Schwache Spuren jener Processus iliaci treffen wir auch bei andern Ganoiden, so z. B. bei *Acipenser sturio* (Fig. 176, †) am vorderen Rand des Metapterygoids.

Bei Knochenganoiden, unter denen wir allein bei Polypterus eine schwache Spur eines Beckens getroffen haben, wird das Metapterygoid stets durch einen starken, an beiden Enden verbreiterten und mit Knorpelapophysen versehenen Knochen (Fig. 178, *Mt*) vorgestellt. Während sich seine proximalen Enden bei Polypterus in der ventralen Mittellinie begegnen (Fig. 151, *Mt*) und weiter nach vorne an die Beckenrudimente (*P*) stossen, schieben sie sich bei *Amia* und *Lepidosteus* über einander und werden so durch Bindegewebe fixirt. Zwischen ihnen spannt sich bei Polypterus eine fibröse Membran aus, ihre distalen Enden (Fig. 151, *Mt*) stossen dagegen direct zusammen und sind durch Bindegewebe fest verbunden. Mit dem distalen Ende des Metapterygoids von Polypterus sind vier gut entwickelte, knöcherne Radien (Fig. 151, *Ra*) gelenkig verbunden. Sie tragen oben und unten Knorpelapophysen und nehmen von innen nach aussen successive an Grösse ab. Zwischen ihre distalen Enden sind drei kleine, dreieckige Knorpelchen (secundäre Radien (*Ra'*)), ganz so wie wir sie auch beim Löffelstör beobachtet haben.

Bei *Amia* und *Lepidosteus* ist sowohl in der Zahl als Form der Radien eine ausserordentliche Reduction eingetreten. So finden sich bei *Amia* in maximo noch vier, während sie bei alten Exemplaren von *Lepidosteus* ganz geschwunden sein können. Es scheint dies individuell sehr zu schwanken; am häufigsten findet man drei kleine, rundliche oder auch mehr zapfenartige Gebilde, wovon das medianwärts liegende, dem Hauptstrahl von Polypterus entsprechende, verknöchern kann.

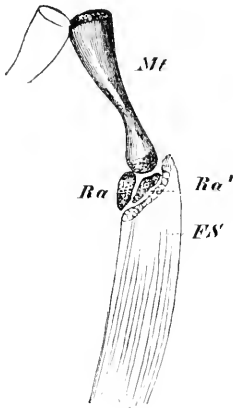


Fig. 178. Rechte Hinterextremität von *Amia calva*. Dorsalseite. *Mt* Metapterygoid, *Ra* Radies, *FS* Flossenstrahlen.

TELEOSTIER.

Sie schliessen sich direct an die Knochenganoiden an und zwar theils an Polypterus, theils an *Lepidosteus*. Stets sind die oft mit starken Muskelleisten (Fig. 179) versehenen Metapterygoiden ihrer grössten Ausdehnung nach knöchern. In der Mittellinie bleiben sie entweder getrennt oder vereinigen sie sich in sehr verschiedenem Grade. Ihr hinteres Ende ist hie und da, wie z. B. bei *Perca Schrätscher* wulstig ausgedehnt (Fig. 179, *B*) und schliesst sich symphysenartig mit dem der andern Seite fast untrennbar zusammen. Es ist dies als weitere Fortbildung des schon bei Polypterus

am distalen Metapterygoidende beobachteten Verhaltens aufzufassen (Fig. 151). Die Radien sind entweder noch durch eine Reihe minimaler, knorpeliger oder knöcherner Partikelchen vertreten oder sind sie, wie wir dies als Ausnahmefall schon von *Lepidosteus notiren* konnten, ganz geschwunden.

Amphibien.

URODELEN.

So wenig als die vordere Extremität der höheren Wirbelthiere ist die hintere direct von der Flosse herzuleiten, gleichwohl aber können wir auch hier von einer dem Metapterygoid homologen Hauptaxe und daran sich reihenden Nebenstrahlen sprechen, so dass, wie oben schon erwähnt, die Verhältnisse der vordern Extremität bei entsprechendem Namenwechsel direct auf die hintere übertragen werden können.

Es ist bei dem Tarsus der Amphibien dem Carpus gegenüber nur hervorzuheben, dass sich in der Regel fünf Tarsalia im engeren Sinn, sowie fünf Zehen anlegen. Ausnahmeweise, wie z. B. bei *Salamandrina perspicillata*, *Menobranthus*, *Salamandrella Keyserlingii* und *Batrachoseps attenuatus* kommen Reductionen vor, doch kann, wenn auch die fünfte Zehe nicht mehr zur Entwicklung kommt, das fünfte Tarsale noch entwickelt sein (Wiedersheim). Dass sich bei manchen Urodelen auf der ulnaren Seite auch noch ein sechstes Tarsale als Spur einer früher vorhandenen sechsten Zehe vorfindet, habe ich früher schon erwähnt. Bei *Menopoma* findet sich nicht nur constant dieses sechste, sondern auch noch ein siebentes Tarsalstück, welches aber nicht wie jenes am ulnaren, sondern am radialen Rand, auswärts von Tarsale I gelegen ist. Ein doppeltes Centrale kann vorkommen bei *Cryptobranchus*, *Menopoma*, *Siredon pisciformis*, *Ranodon sibiricus*, *Salamandrella Keyserlingii* und *Wosnessenskyi* und endlich bei *Salamandra nebulosa* (Wiedersheim).

Wie der Carpus, so kann auch der Tarsus entweder knorpelig bleiben, oder theilweise oder auch ganz verknöchern. Zwischen den einzelnen Tarsalia kommen die mannigfachsten Concrenzen vor, so fließt z. B. bei *Triton helveticus* Tarsale III, IV und V und dann wieder Tarsale I und das Tibiale zu einem Stück zusammen. Auch das Intermedium kann mit dem Centrale verwachsen. Bei *Labyrinthodon Ruetimeyeri* waren nur zwei Tarsusstücke vorhanden. Derartige Reductionen, die übrigens bedeutenden, individuellen Schwankungen unterworfen sind, leiten hinüber zu dem Verhalten der Anuren.

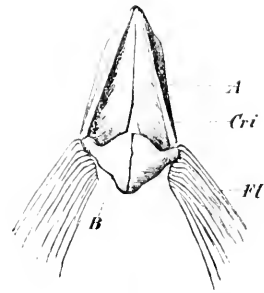


Fig. 179. Die Hinterextremitäten von *Perca Schrättser*, ventrale Ansicht. *A*, *B* vorderer und hinterer Abschnitt der Metapterygoiden, *Cri* Muskelleiste auf denselben, *Fl* freie Flosse.

ANUREN.

Hier finden wir statt der drei Stücke der ersten Tarsusreihe, also statt des Tibiale, Intermedium und Fibulare, zwei an ihren Enden häufig durch einen gemeinsamen Knorpelüberzug vereinigte, lange Knochen von cylindrischer Form (Fig. 180, *Aa*, *Ca*). In dem einen (*Aa*) haben wir uns ein vereinigt Tibiale und Intermedium vorzustellen und bezeichnen ihn mit *Astragalus*, der andere repräsentirt das Fibulare, oder, wie wir es jetzt heissen wollen, den *Calcaneus*. In der zweiten Reihe finden wir gewöhnlich noch vier discrete Stücke, während ein fünftes und sechstes in der Regel nur durch eine dünne, fibröse, von Knorpelinseln durchsetzte Platte repräsentirt wird, die am Tarsale IV (Fig. 180) festhängt und sich von hier aus fibularwärts zwischen *Calcaneus* und *Metatarsus* V—VI einschleibt. Ein Centrale ist bei den Anuren bis jetzt so wenig nachgewiesen als ein Intermedium.

Während beim *Carpus* auf der ulnaren Seite zuweilen die Spur eines sechsten Fingers getroffen wird, ist dies bei manchen Anuren auf der tibialen Seite der Fall.

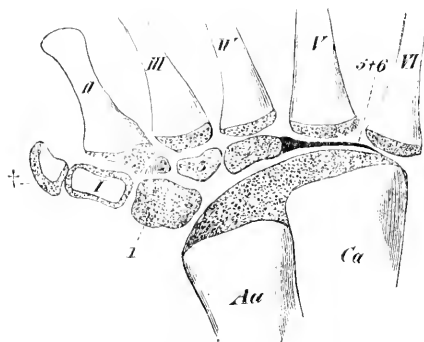


Fig. 180. Tarsus von *Discoglossus pictus*, rechte Seite von oben. *Aa* Astragalus, *Ca* Calcaneus, 1—4 die vier tibialwärts gelagerten, discreten (knorpeligen) Tarsalia, 5 + 6 viertes und fünftes, auf ein fibröses Band reducirtes Tarsale, I—VI erster bis sechster Metatarsus, † erste, einzige Phalange des ersten (sechsten) Fingers.

Auf der beistehenden Abbildung von *Discoglossus pictus* (Fig. 180) sehen wir einen solchen sechsten Strahl (I, 1, †) durch drei Stücke repräsentirt. Das erste proximal liegende entspricht einem Tarsale, das zweite einem Metatarsus und das dritte einer Phalange. Bei *Hyla arborea* finden sich nur zwei Stücke, bei andern Anuren dagegen sogar vier.

Die Metatarsalknochen und die Phalangen, zwischen welchen sich bei Anuren die Schwimmhaut ausspannt, sind entsprechend der Funktion als Schwimm- und Sprung-Organ sehr lang und schlank ausgezogen. Mit der

hüpfenden Lebensweise ist auch die excessive Länge des Femur, sowie der Unterschenkelknochen, die bei Anuren zu einem Stück verwachsen, in Verbindung zu bringen.

Reptilien.

SCHILDKRÖTEN.

Die bei Anuren beobachtete Reduction der Tarsalstücke kommt bei Reptilien noch viel mehr zur Geltung und leitet allmählig zu den Vögeln hinüber. Zugleich macht sich den Amphibien gegenüber, wie überall im Skelet, so auch hier ein viel stärkerer Ossificationsprocess bemerkbar, so dass der Tarsus aller Reptilien im ausgewachsenen Zustand fast oder auch ganz verknöchert ist.

Im Tarsus aller Schildkröten findet sich in embryonaler Zeit ein einziges, grosses Knorpelstück, in welchem drei Ossificationspunkte entstehen (C. K. Hoffmann). Zwei davon entsprechen je einem Fibulare und Tibiale, der dritte je einem Centrale. Alle drei bilden später einen einzigen Knochencomplex, wie z. B. bei *Emys europaea* (Figur 181, *i, f, t, c*) oder bleibt das Fibulare getrennt (*Chelydra*, *Testudo*). Der Fuss bewegt sich hier im Intertarsalgelenk.

Wo bei den Schildkröten das Intermedium bleibt, ist um so schwerer zu entscheiden, als es sich nicht einmal mehr embryonal anlegt. Gleichwohl lässt sich annehmen, dass es in dem tibialen Ossificationspunkt mit enthalten ist. Bei den *Trionycidae* kommt auch ein Fibulare als discreter Ossificationspunkt nicht mehr zur Entwicklung. In der zweiten Tarsalreihe liegen fünf discrete Knöchelchen, wovon aber das vierte und fünfte zu einem Stück (*Os cuboides*) verwachsen können. Am längsten knorpelig bleibt der Tarsus von *Sphargis coriacea*.

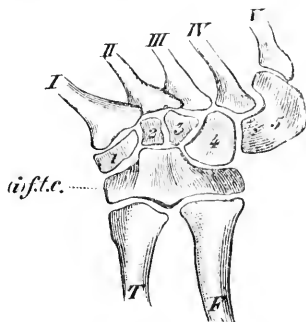


Fig. 181. Tarsus von *Emys europaea*, rechte Seite von oben. *T* Tibia, *F* Fibula, (*i, f, t, c*). Die zu einem Stück vereinigten Tarsalia (Intermedium (?) Fibulare, Tibiale, Centrale) der ersten Reihe, 1—5 Tarsalia der zweiten Reihe, I—V die fünf Metatarsalia.

Radius und Ulna bleiben stets getrennt und stellen zwei ziemlich ähnliche Knochen dar.

SAURIER.

Auch hier legt sich in der ersten Reihe ein einziges, grosses Knorpelstück an, in welchem aber nicht mehr als zwei Ossificationspunkte entstehen. Also ist auch hier das Centrale ausgefallen und der Reductionsprocess noch weiter fortgeschritten als bei den Chelonien. Gleichwohl können wir annehmen, dass jener die proxi-

male Tarsalreihe repräsentirende grosse Knochen (Fig. 182, *t, f, i, c*) einem Tibiale, Fibulare, Intermedium und Centrale entspricht.

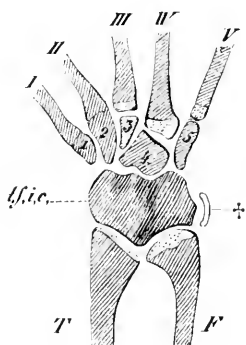


Fig. 182. Tarsus von *Lacerta muralis*, rechte Seite von oben. *T* Tibia, *F* Fibula, *t, f, i, c* der einem Tibiale, Fibulare, Intermedium und Centrale entsprechende Knochen der proximalen Reihe, † Sesambein (Spur eines sechsten Strahles im Tarsus der Ascalaboten, 1—5 die fünf Tarsalia der distalen Reihe, wovon die beiden ersten mit den zugehörigen Metatarsen synostotisch zusammengelassen sind, I—V die fünf Metatarsen.

Bei Ascalaboten (*Platydictylus guttatus*) findet sich am fibularen Rande des die proximale Tarsalreihe repräsentirenden Knochens der letzte Rest eines sechsten Strahles, wie er auch am ulnaren Rand der Lacertilierhand sich findet (Wiedersheim) Figur 182 †).

In der zweiten Tarsalreihe legen sich fünf discrete Knöchelchen an, d. h. Tarsale I—V; das erste und zweite verwächst später mit dem proximalen Ende der zugehörigen Metatarsen zu einer Masse.

Sehr bedeutende Unterschiede von dem eben geschilderten Verhalten zeigt der Tarsus der Chamaeleonten. Er besitzt ein grosses Centrale und in der ersten Reihe liegt, wie bei Lacertiliern, nur ein Knochenstück, das aber nicht wie dort, aus zwei, sondern nur aus einem Ossificationspunkte entsteht (abgekürzte Entwicklung). Tarsale I legt sich getrennt an, während die übrigen Tarsalia (II—V) nur als besondere Knochenpunkte in den Basen der entsprechenden Metatarsen entstehen und mit ihnen zu einer einzigen Masse zusammenfliessen. So sehen wir also den bei Lacerta schon angebahnten Verwachsungsprozess zwischen Tarsus und Metatarsus hier schon viel weiter gediehen (vogelähnliches Verhalten).

CROCODILIER.

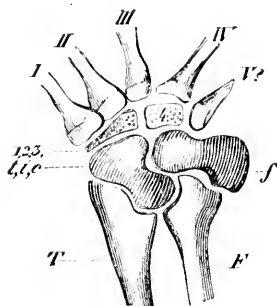


Fig. 183. Tarsus vom *Crocodil*, rechte Seite von oben. *T* Tibia, *F* Fibula, *t, i, c* das zu einem Astragalus vereinigte Tibiale, Intermedium und Centrale, *f* Fibulare (Calcaneus), 1—3 erstes bis drittes Tarsale, zu einem Stück zusammengelassen, 4 viertes Tarsale, I—IV erster bis vierter Metatarsus, V? Tarsale oder Metatarsale 5.

Hier treffen wir in der ersten Tarsalreihe zwei starke Knochen (Fig. 183 *t, i, c* und *f*). Der eine von ihnen, den wir mit Astragalus bezeichnen wollen, entspricht einem Tibiale, Intermedium und Centrale, legt sich aber nur noch mit einem einzigen Knochenpunkte an. Der andere ist ein Fibulare, oder, wie man ihn mit einem der menschlichen Anatomie entlehnten Namen gewöhnlich bezeichnet, einem Calcaneus. Dieser Knochen entwickelt an seiner Hinterseite zum ersten

Mal jenen Vorsprung, welcher bei den Säugethieren unter dem Namen des Calx oder Tuber calcanei bekannt ist. In der zweiten Tarsalreihe liegen in embryonaler Zeit vier kleine Knorpel, die den vier tibialwärts gelegenen Tarsalia entsprechen. Tarsale 1—3 fließen später zu einer einzigen Knorpelscheibe zusammen, Tarsale 4 bleibt getrennt (Fig. 183). Fibularwärts an dieses legt sich ein kurzer, vorne zugespitzter Knochenzapfen an (*V?*), von dem es unsicher ist, ob er einem Tarsale oder Metatarsale 5 entspricht.

Vögel.

Die schon bei Reptilien mehr und mehr zur Geltung kommende Reduction der Fusswurzelknochen erreicht bei den Vögeln ihr Maximum. Beim Embryo besteht der Tarsus nur noch aus zwei Knorpelscheiben, einer proximalen und distalen. Jene, welche einer proximalen Carpalreihe entspricht, verwächst später mit dem distalen Ende der Tibia, diese, eine distale Carpalreihe repräsentierend, mit den Basen der Metatarsen zu einer continuirlichen Masse, so dass also der Fuss des erwachsenen Vogels gar keine discreten Tarsuselemente mehr besitzt.

Gleichwohl kann man, gestützt auf die Entwicklungsgeschichte, sagen, dass sich der Vogelfuss, wie bei Cheloniern und Sauriern, im Intertarsalgelenk bewegt.

Der Anlage nach sind fünf wohlgesonderte Metatarsen vorhanden, bald jedoch schwindet der fünfte wieder, worauf drei der übrigen zu einer einzigen Knochenmasse („Laufknochen“) zusammenfließen. Der Metatarsus der ersten Zehe bleibt selbständig und bildet einen kleinen Anhang des Laufknochens (Fig. 184†). Eine Anzahl von Furchen oder auch Spalten mit dazwischen liegenden Prominenzen am proximalen und distalen Ende des Laufknochens deuten auf die frühere Trennung hin. Die Zahl der Zehen ist bei Vögeln auf vier, drei, oder wie bei Ratiten gar auf zwei herabgesunken. Die Zahl der Phalangen geht von der ersten

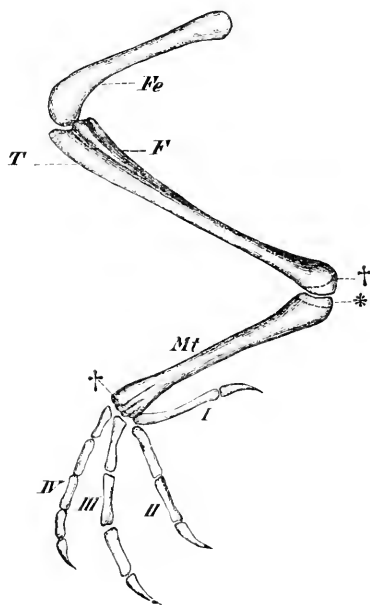


Fig. 184. Hinterextremität der Amsele. *Fe* Femur, *T* Tibia mit der Fibula (*F'*) verwachsen, †* Apophysen des Unterschenkels und des Metatarsus (*Mt*), in welchen die proximale und distale Tarsusplatte aufgegangen ist. Der ursprüngliche Zerfall des letzteren in einzelne getrennte Strahlen ist an seinem distalen Ende bei † angedeutet. *I—IV* erster bis vierter Finger.

Zehe bis zur vierten von zwei bis fünf. Die Tibia ist mit der Fibula mehr oder weniger verwachsen und stellt stets nur einen rudimentären Knochensplitter dar, welcher nie den Tarsus erreicht.

Der *Dinornis elephantopus*, welchen man in den Flussbetten Neuseelands in fossilem Zustande findet, besass, wie auch schon sein Name sagt, monströse Hinterextremitäten. Von vielen oder vielleicht von allen Dinosauriern, die nur eine und zwar die distale Tarsalreihe besaßen, muss man annehmen, dass sie sich in Folge der ungleichen Grössenverhältnisse der Vorder- und Hinterextremität, ähnlich wie die Känguruhs, in hüpfender Weise fortbewegt haben, und wahrscheinlich sind die im Zechstein sich findenden Fussspuren ihnen und nicht Vögeln zuzuschreiben. Im letzteren Falle müssten diese, nach der Schrittweite zu urtheilen, eine Höhe von 18—20 Fuss besessen haben (Marsh). Der *Archaeopteryx* besass schon einen ächten Vogelfuss.

Säuger.

Wie bei den Vögeln, so spielt auch bei den Säugern die Fibula der Tibia gegenüber eine nur untergeordnete Rolle und der Oberschenkel ist häufig kürzer als der Unterschenkel.

Die vor dem Kniegelenk liegende Patella oder Kniescheibe kommt schon bei gewissen Sauriern, z. B. bei *Varanus* und auch bei Vögeln, jedoch hier schon in weitester Verbreitung vor. Mächtig entwickelt ist sie z. B. bei den Pinguinen. Unter den Säugern fehlt sie nur den Cetaceen, Sirenen, den Chiropteren und einigen Marsupialiern. Ueberall, wo sie auftritt, steht sie ausser allem genetischen Zusammenhang mit den Ober- und Unterschenkelknochen, ist also nicht, wie man früher annahm, mit dem Olecranon der Ulna zu homologisiren. Sie ist vielmehr ein ächter Sesamknochen, welcher durch die Reibung zwischen der Sehne des *M. quadriceps femoris* und der Kniegelenkkapsel entstanden zu denken ist.

Der Tarsus der Säuger hat weder mit dem der Vögel, noch mit dem der Crocodilier, Saurier und Anuren direct etwas zu schaffen, sondern lehnt sich im Wesentlichen an diejenigen der Urodelen und Chelonier an. Die erste Fusswurzelreihe besteht stets aus zwei Knochen, aber nur mit einem davon, nämlich mit dem aus einem Tibiale und Intermedium entstandenen Astragalus verbindet sich der Unterschenkel. Es geschieht dies so, dass die distalen Enden der Tibia und Fibula, die man als Malleoli oder Knöchel bezeichnet, den Astragalus zwischen sich fassen. Der zweite Knochen ist das Fibulare; er springt weit nach hinten aus und bildet die Ferse, daher der Name *Calcaneus*. Das *Os centrale* erhält sich selbständig und rückt an den inneren Fussrand; man bezeichnet es in der menschlichen Anatomie als *Naviculare*. Von den beim Embryo sich anlegenden fünf Tarsalia erhalten sich die drei tibialwärts gelegenen selbständig und führen den Namen der

drei Keilbeine, Ossa cuneiformia I—III; Tarsale 4—5 fließen, wie wir dies bei den homologen Stücken der Säugethierhand beobachtet haben, zu einem einzigen Knochen, dem Os cuboides, zusammen. Letzterer Knochen vereinigt sich bei Wiederkäuern mit dem Naviculare.

Eine Verminderung der Zehen wirkt auch auf den Tarsus beschränkend zurück; man sieht dies am besten bei den Hufthieren, wo für die Perissodactyli und die Artiodactyli ganz dieselben Gesetze gelten, wie ich sie bei der vorderen Extremität ausführlich entwickelt habe. Das dort auf Grund palaeontologischer Funde Mitgetheilte kann auf die Verhältnisse der Hinterextremität direct übertragen werden, so dass ich hierauf nicht mehr einzugehen brauche. Die Phalangenzahl entspricht jener der Finger, d. h. die erste Zehe besitzt immer nur zwei, alle andern stets drei Phalgen.

Zum Schlusse stelle ich hier die homologen Skelettheile der vorderen und hinteren Extremität übersichtlich zusammen:

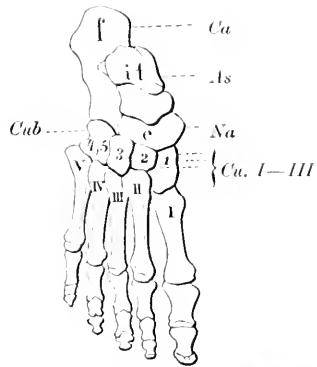


Fig. 185. Fuss skelet des Menschen, rechte Seite von oben. *f* Fibulare (Calcaneus), *it* Intermedio-tibiale (Astragalus), *e* Centrale (Naviculare), 1—3 Tarsalia, 1—3 (Cuneiformia I—III), 4—5 (*Cub*) Tarsalia 4—5 zu einem Stück vereinigt (Cuboides).

	Schultergürtel		Beckengürtel
	Scapula	=	Ileum
	Clavicula (Procoracoid)	=	O. pubis
	Coracoid	=	O. ischii
	Vordere Extremität		Hintere Extremität.
	Humerus	=	Femur
	Radius	=	Tibia
	Ulna	=	Fibula
	Carpus		Tarsus
	Radiale (Naviculare)	=	Tibiale { Astragalus
	Intermedium (Lunatum)	=	Intermedium { der Säugethiere
	Ulnare (Triquetrum)	=	Fibulare (Calcaneus)
	Centrale (Centrale)	=	Centrale (Naviculare)
	Carpale I (Multangulum majus)	=	Tarsale I (Cuneiforme I)
	„ II (Multangulum minus)	=	„ II („ II)
	„ III (Capitatum)	=	„ III („ III)
	„ IV/ Hamatum	=	„ IV/ Cuboides
	„ V/	=	„ V/

C. Myologie.

Die Muskeln, oder wie der vulgäre Ausdruck lautet, das Fleisch, entstammt, wie wir aus der Entwicklungsgeschichte wissen, dem mittleren Keimblatt, dem Mesoderm.

Wie alle thierischen Gewebe, entstehen ihre Bauelemente als Differenzirungen der ursprünglich indifferenten Embryonalzellen und zwar resultirt daraus eine doppelte Form, die man mit dem Namen der glatten und quergestreiften Muskelfaser bezeichnet. Eine jede solche Faser componirt sich aus Primitivfibrillen, wenn diese auch zum Theil, zumal bei glatten Fasern, erst durch Reagentien zur Anschauung gebracht werden können. In diesen Primitivfibrillen, deren Verkürzung jedoch nicht in ihrer eigenen, sondern in einer der Muskelfaser parallelen Längsrichtung erfolgt, ist der Sitz der Contractilität zu suchen (Engelmann). Sie repräsentiren somit die eigentliche contractile Substanz und zwar kann man sich die quergestreifte Muskelfibrille phylogenetisch durch Differenzirung ursprünglich glatter Fibrillen hervorgegangen denken.

In physiologischer Beziehung lässt sich im Allgemeinen der Satz aufstellen: die glatte Muskelfaser contrahirt sich allmählig, die quergestreifte zuckt, dort also ganz allmählige, hier dagegen blitzschnelle Reaction auf einen einwirkenden Reiz.

Während die glatten oder organischen Muskelfasern bei Wirbelthieren vorwiegend an die Eingeweide, die Haut und die Gefässe gebunden und dem Willen nicht unterworfen sind, findet die, fast ausnahmslos dem Willen unterworfenen, quergestreifte oder animale Muskulatur ihre vornehmliche Verwendung beim Aufbau der Körperwände und des Bewegungsapparates.

Im vorliegenden Capitel haben wir es ausschliesslich nur mit letzterer zu schaffen und wollen dafür folgende Grundregeln feststellen.

An jedem Muskel in seiner einfachsten Form unterscheidet man einen Kopf oder einen Ursprung (Origo), einen Bauch (Venter) und einen Schwanz oder Ansatz (Insertio). Vom physiologischen Standpunkte, der übrigens für die morphologische Beurtheilung der Muskulatur ganz irrelevant ist, kann man den Ursprung auch als Pars fixa und den zu dem zu bewegenden Körpertheil hintretenden Abschnitt auch als Pars mobilis bezeichnen.

Die Muskeln des Stammes sind gewöhnlich platt, diejenigen der Extremität meist cylindrisch und prismatisch. Als besonderer Muskel betrachtet man die Summe der Bündel, welche gemeinschaftlich an einer Sehne entspringen und ebenso an einer Sehne endigen. Das Verhältniss des Muskels zur Sehne kann ein sehr wechselndes sein; so kann z. B. eine Sehne nach zwei entgegengesetzten Seiten Muskelfasern abgeben oder fliessen die von mehreren Sehnen entspringenden Muskelmassen in einen gemein-

schaftlichen Muskelbauch zusammen, oder endlich kann eine Sehne sich in mehrere theilen und so die Beurtheilung der Muskeleinheit oder -Mehrheit sehr erschweren. (Mehrköpfige, einfach — doppelt gefiederte — vielspaltige, säge- und terrassenförmige Muskeln.)

Sämmtliche Muskeln werden von fibrösen Scheiden, sogenannten Fascien umgeben und sind dadurch sowohl unter sich (Ligamenta intermuscularia) als mit dem Integument und dem Skelet mehr oder weniger fest verbunden. Alle diese Fascien sind in Folge dessen gewissermaassen als Fortsetzungen einerseits des Skeletes, andererseits der Muskeln zu betrachten; sie sind mehr oder weniger Producte der Muskeln selbst, nicht nur Umhüllungen, sondern Aponeurosen und Sehnen. Sie vertreten Muskeln und sie vertreten Knochen, sie können aus Muskeln durch Reduction entstehen und sie können wiederum ihrerseits zu Knochen werden. Man kann die Fascien nicht nur räumlich, sondern auch zeitlich (phylogenetisch) und histologisch als Binde- und Zwischenglieder zwischen Knochen und Muskeln hinstellen (K. Bardeleben).

Von den niederen zu den höheren Wirbelthieren emporsteigend, lässt sich nachweisen, dass die Muskelendigung an den Extremitäten successive proximalwärts rückt. Die ganzen Muskeln oder doch das eigentliche Muskelfleisch zieht sich höher hinauf, der distale Theil wird zur Fascie, die an immer mehr proximalen Knochenpunkten ihre Hauptbefestigung findet. Die Sehnen und Aponeurosen der Muskeln werden so phylogenetisch allmählig länger und länger, ein Vorgang, der wohl mit der ontogenetischen, ja vielleicht mit der mechanischen Verlängerung (Dehnung) in Parallele gesetzt, wenn nicht durch letztere erklärt werden kann. Die Muskeln verkürzen sich somit nicht nur physiologisch, sondern auch anatomisch und zwar onto- wie phylogenetisch und es scheint, als ob die absolute Körpergrösse von Bedeutung bei diesem Vorgange sei.

Man kann nemlich im Allgemeinen constatiren, dass grössere Thiere relativ kürzere (besonders Extremitäten —) Muskeln, dafür aber längere Aponeurosen und Fascien besitzen, als kleinere (K. Bardeleben).

Die Neubildung, Entstehung mehrerer selbständig zu nennender Muskeln aus einem gegebenen Substrat, kann auf folgende verschiedene Weise vor sich gehen: erstens, durch Theilung des ursprünglichen Muskels in einen proximalen und distalen Abschnitt (Auftreten einer Zwischensehne), zweitens, durch Spaltung einer Muskelmasse in Schichten, drittens, durch Spaltung der Muskeln der Länge nach, viertens, durch Verwachsung zweier früher einmal getrennter und gemäss der Innervation nicht zusammengehöriger Muskeln. Durch letzteren Vorgang wird die Gesamtzahl der Muskeln natürlich vermindert (Gadow).

Durch Aenderung seines Ursprunges und seiner Insertion kann ein Muskel nach Gestalt und Lage sehr bedeutende Veränderungen und Umwandlungen erfahren. Ist die Wirkung eines Muskels un-

nöthig geworden, so trägt er entweder mit seinem Rest zur Verstärkung eines benachbarten Muskels bei, oder verschwindet spurlos (Gadow).

In welchem engem Connex, Muskeln und Knochen, die activen und passiven Bewegungsorgane des Körpers zu einander stehen, habe ich auch früher schon hervorgehoben, als ich die Muskulatur resp. den Muskelzug das „formative Princip“ des Skeletes nannte. Beide stehen der Art in Wechselbeziehung zu einander, dass eine reiche Entfaltung und Differenzirung des einen ohne eine solche des andern nicht denkbar ist, und andererseits wird man stets von einfachen Skeletverhältnissen auch auf eine einfache, mehr oder weniger einheitlich angeordnete Muskulatur schliessen dürfen. Einen derartigen einheitlichen Character finden wir z. B. bei *Amphioxus* und den *Cyclostomen* am reinsten ausgeprägt. Dies hat seinen Grund erstens in der embryonalen Organisationsstufe des Skeletes und zweitens in dem absoluten Mangel paariger Gliedmaassen. Nur im Bereich des Kopfes, wie namentlich am Kiemenkorb, treten dort einzelne Muskelgruppen in direkte Beziehungen zu Skelettheilen und gehen dem entsprechend gewisse Differenzirungen ein.

Letztere werden, je weiter wir in der Thierreihe emporsteigen, immer zahlreicher und mannigfaltiger, doch dehnen sie sich nie auf sämtliche Muskeln des Körpers aus, indem stets ein, wenn auch zuweilen kleiner Theil seine Selbständigkeit bewahrt und das repräsentirt, was man mit Hautmuskulatur bezeichnet.

I. Hautmuskulatur.

Bei Fischen sind eigentliche, reine Hautmuskeln nur spärlich vertreten, so z. B. unter der Haut des Kiemenkorbes der *Selachier* Fig. 191, wo sie als Compressoren desselben zu wirken im Stande sind, ferner längs der Seitenlinie und des Rückens der *Teleostier*. An letzterem Punkt trifft man sie z. B. bei *Muraenoiden*.

Bei Amphibien und Reptilien finden sie sich im Bereich des äusseren Nasenloches, in der *Regio coccygea* und der hinteren Circumferenz des Oberschenkels der Anuren.

Bei *Gymnophionen* wie bei Reptilien befestigen sich zahlreiche Hautmuskeln an die Schienen resp. Schuppen und stehen so, indem sie namentlich in der Bauchgegend stark entwickelt sind, zur *Locomotion* in wichtiger Beziehung. Ihre *Homologa* sind die in und unter der Haut der Vögel reichlich vorkommenden und namentlich am Kopf, Hals und Bauch auftretenden Aufrichter der Federn (*Arrectores pili*). Andere Hautmuskeln der Vögel, der sogenannte *M. patagii major* und *minor*, entspringen vom Skelet und gehen als Spanner zur Flughaut.

Eine ungleich reichere Entfaltung erfährt die Hautmuskulatur bei den Säugethieren und daraus geht hervor, dass hier von einer direkten Ableitung derselben von dem Hautmuskelschlauch der Würmer und Mollusken keine Rede sein kann, sondern dass sie phylo-

genetisch durch einen Differenzierungsprocess aus der Skelettmuskulatur herausentwickelt zu denken ist. Sie breitet sich bei Säugethieren (*Echidna*, *Dasypus*, *Erinaceus*), wo sie stattlich entwickelt ist, schild- oder auch kuppelförmig auf dem Rücken aus und geht von hier auf Kopf, Hals und Flanken über. An letzterer Stelle finden wir sie auch beim Hund und Pferd stattlich entwickelt und da und dort greifen die Hautmuskeln auch auf die Extremitäten über.

Beim Menschen findet sich davon noch ein schwacher Rest in Form des über die seitliche Halsgegend, sowie über einen Theil des Gesichtes und der Brust sich erstreckenden *Platysma myoides* s. *M. subcutaneus colli*. Dieser Muskel steht unter der Herrschaft des *Facialis* und unterliegt ausserordentlichen Schwankungen nach Grösse und Dicke; er entspringt nicht, wie man gewöhnlich annimmt, im subcutanen Bindegewebe oder von der Fascie des *Pectoralis major*, sondern von der Haut selbst (Welcker).

Alle diese aufgeführten Hautmuskeln besitzen quergestreifte Elemente und die allenthalben im *Corium*, namentlich in dem des *Scrotums* (*Dartos*) vorkommenden, glatten Muskeln haben damit nichts zu schaffen, sondern gehören einzig und allein zum Integument, das sie auf gewisse Reize in *Contraction* zu versetzen vermögen (Gänsehaut).

II. Muskulatur des Skeletes.

Muskeln des Stammes.

Darunter versteht man sämtliche Muskeln des Körpers, welche nach Entfernung der zu den Extremitäten in Beziehung stehenden Muskeln übrig bleiben. Sie entstehen aus den Urwirbeln, d. h. aus der Stammzone des Embryos und lassen sich, namentlich bei höheren Typen, wieder in besondere Gruppen bringen, nemlich in eine *craniale* resp. *viscerale*, eine *ventrale* und *dorsale* Gruppe.

Abgesehen von der ersten Gruppe, welche, wie wir oben gesehen haben, schon bei den niedersten Fischen eine Sonderstellung einnimmt, bilden die beiden andern bei Fischen und niederen Amphibien noch einen einheitlichen Complex und Alles weist darauf hin, dass auch die *cranio-viscerale* Muskulatur, also die Muskulatur des Kopfes im Zusammenhang mit der Entstehung des *Visceral-Skeletes* aus jenem einheitlichen System hervorgegangen ist, welches man bei Fischen als *Seitenrumpfmuskel* (*M. lateralis*) bezeichnet.

Derselbe besteht in seiner einfachsten Form auf jeder Seite des Körpers aus je zwei Hälften, einer dorsalen und einer ventralen (Fig. 186, *V, D*). Erstere reicht nach vorne bis zum Hinterhaupt, letztere bis zum Schultergürtel, beziehungsweise bis zum Unterkiefer. Beide stossen in der Seiten- sowie in der ventralen

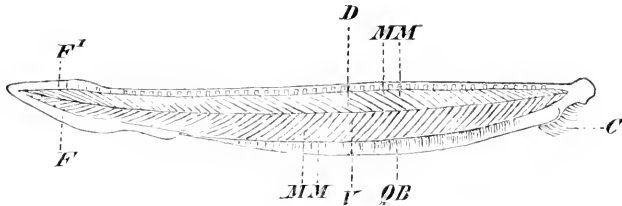


Fig. 186. Seitenmuskulatur des *Amphioxus*. *D* Dorsale-, *V* ventrale Hälfte, *MM* die einzelnen Myomeren, *QB* Quere Bauchmuskulatur, *C* Cirri, *F*, *F'* Schwanzflosse.

und dorsalen Mittellinie zusammen und jede besteht aus einer grossen Zahl von Bindegewebe (*Myocommata*) umrahmter Muskelpartien (*Myomeren*), welche eine segmentale Anordnung zeigen und sich unter allmählicher Verschmälerung bis zum Schwanzende erstrecken (Fig. 186, 194). Dieser ursprünglich metamere Charakter der Rumpfmuskulatur bildet ein charakteristisches Merkmal aller Wirbelthiere und steht mit der Segmentirung des Axenskeletes und der Spinalnerven der Art in correspondirendem Verhältniss, dass je ein Myomer in der Regel je einem Wirbel und einem Paar Spinalnerven entspricht.

Fische.

So einfach auch die eigentliche Seitenrumpfmuskulatur von *Amphioxus* gestaltet ist, so viel Besonderheiten bietet sie doch in ander Beziehung dar und wir müssen dabei einen Augenblick verweilen.

Während bei den meisten Vertebraten in den *Myocommata* s. *Ligamenta intermuscularia* solide Skelettheile, wie die Rippen entstehen, persistiren sie bei *Amphioxus*, den *Cyclostomen* und den *Selachiern* in ihrer fibrösen Form. Sie entspringen von der Wirbelsäule und stellen bei *Amphioxus* zarte, stark lichtbrechende, strukturlose Fortsetzungen der äusseren Chordascheide dar. Sie sind nicht wie bei den übrigen Fischen dütenartig ineinander geschoben, sondern neigen sich unter Bildung eines nach hinten offenen Winkels gegen einander und stehen senkrecht auf der Längsaxe des Thieres. An der Peripherie gehen sie direct ineinander über und so sind die *Myomeren* des *Amphioxus* allseitig von einem einheitlichen Gewebe eingeschlossen. Die Innenwand desselben ist allenthalb von Endothel bekleidet (Rolph).

Bezüglich ihrer histologischen Charaktere stimmt die Muskulatur von *Amphioxus* nur mit derjenigen der *Cyclostomen* überein, weicht dagegen von derjenigen aller übrigen Vertebraten bedeutend ab.

Sie besteht aus quergestreiften Platten von rhombischer Gestalt, und entbehrt das *Sarcolemms* vollständig (Grenacher, Rolph).

Man kann Längsmuskeln des Stammes und Quermuskeln des Bauches unterscheiden (Fig. 186, *DV*, *QB*). Dazu kommt noch die Muskulatur des Mundringes, der Cirrhi, des sogenannten gefranzten Ringes und des Afters.

Die Bauchmuskulatur, welche aus viel feineren Fibrillen besteht, als die eigentliche Stammmuskulatur, ist mit derjenigen der übrigen Vertebraten nicht zu homologisiren, sondern repräsentirt eine Bildung eigener Art (Rolph). Sie reicht vom Beginn des Kiemenkorbes bis zum Porus abdominalis und wird in der ventralen Mittellinie durch eine Raphe in zwei Hälften getheilt.

Die Ligamenta intermuscularia der Neunaugen decken sich dachziegelartig, so dass ein Querschnitt immer drei oder vier zugleich trifft (Fig. 188, *Me*, *Me*).

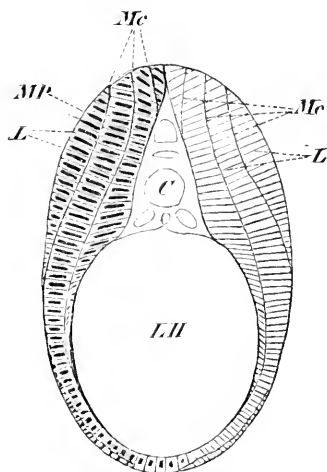


Fig. 188. Querschnitt durch den Rumpf von *Petromyzon fluviatilis*. *Me* Myocommata mit ihren Querlamellen *L*. Auf der rechten Seite der Figur sieht man deutlich das von beiden erzeugte Fächer- oder Kästchensystem. Auf der linken Seite sind die die Kästchen erfüllenden Muskelplatten eingezeichnet (*MP*), *C* Chorda dors., *LH* Leibeshöhle.

Zwischen ihnen verlaufen zahlreiche, mit den Muskeln parallel ziehende Lamellen und so entsteht ein zwischen je zwei Ligamenten liegendes, aus zahlreichen Kästchen bestehendes Fachwerk (Fig. 188, *LL*).

Alle diese Kästchen sind von den oben erwähnten, quergestreiften Muskelplatten erfüllt; überall sind sie von gleicher Länge, nur gegen den Schwanz zu und am ventralen Theil des Kopfes nehmen sie an Grösse ab.

Während nun die Seitenrumpfmuskeln der Petromyzonten aus vollkommen fertigen, quergestreiften Elementen bestehen, bleiben die Augenmuskeln, sowie die Muskeln des Gaumensegels von *Ammocoetes*

in histologischer Beziehung auf embryonaler Stufe stehen, d. h. ihre Elementarteilchen besitzen nur einen relativ schmalen, corticalen Mantel von quergestreifter Substanz, während im Innern ein körniger Cylinder mit Kernen das ganze Leben persistirt (Langerhans).

Die in grosser Regelmässigkeit hinter einander liegenden Myomeren der Neunaugen biegen gegen die dorsale und ventrale Mittellinie in der Richtung nach vorne zu scharf um und spitzten sich an der Stelle ihres gegenseitigen Zusammenstosses scharf zu.

Die Richtung der Muskelkästchen geht aus einer schiefen Richtung gegen die Seitenlinie zu allmählig in eine horizontale über.

Von irgend welchen Abspaltungen des Seitenrumpfmuskels in einigermaassen schärfer differenzierte Portionen ist, abgesehen vom Kopf und Kiemenkorb, bei Petromyzonten keine Rede und darin stehen sie in scharfem Contrast zu den Myxinoiden.

Hier behält nur der dorsale Abschnitt des Seitenrumpfmuskels (Fig. 189, *D*) seine primitive Beschaffenheit, der ventrale dagegen hat sich in zwei Schichten differenziert, wovon die eine im Niveau der Seitenlinie von der oberflächlichen Körperfascie entspringt (Figur 189, 190, *V*), während die andere rechts und links von der ventralen Mittellinie ihre Lage hat.

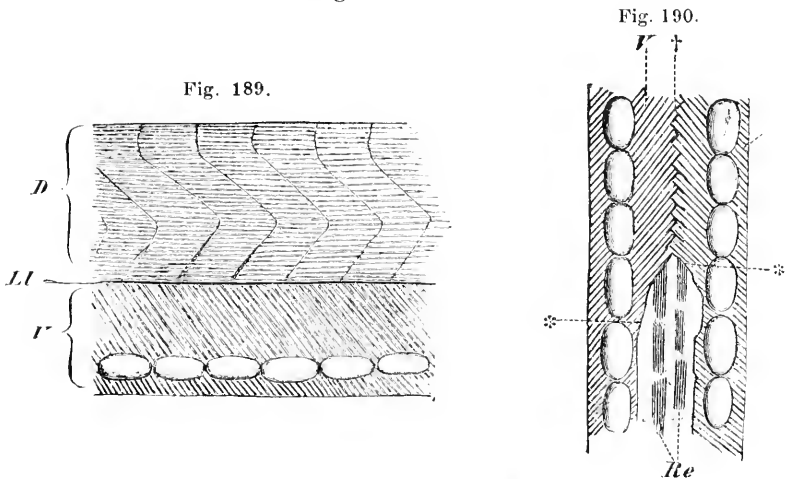


Fig. 189 und 190. Seitenrumpfmuskulatur von *Myxine glutinosa* von der Seite (Fig. 189) und von unten (Fig. 190) *D* Dorsale und *V* ventrale Hälfte derselben. Letztere stösst in der ventralen Mittellinie bei † von beiden Seiten zusammen und ist nach hinten davon ein Stück weit (***) ausgeschnitten, um den unterliegenden Rectus abdominis zu zeigen. *Ll* Linea lateralis.

Erstere besitzt einen von oben und vorne nach hinten und unten gerichteten Faserverlauf und stösst mit ihrem Gegenstück in der Medianlinie des Bauches zusammen und zwar der Art, dass die beiderseitigen Fasern sägeartig in einander eingreifen können (Figur 190, bei †). Diese Muskellage reicht vom After bis zum Mund-

ende und sie umschliesst nicht nur die zweite Schicht, sondern auch noch den medianwärts von ihr, weit an den Körperflanken herabgreifenden, dorsalen Abschnitt des Seitenrumpfmuskels, welcher allmählig dünner und dünner werdend, mit eingekerbtem Rande in die Fascia transversa abdominis ausstrahlt. Ihrer Faserrichtung nach entspricht sie dem Obliquus abdominis externus der höheren Wirbelthiere, während die tiefer liegende Schicht derselben der ventralen Längsmuskulatur d. h. dem Rectus abdominis entspricht. Dieser Muskel besteht bei Myxinoïden aus einer Doppelreihe von hintereinander liegenden, kurzen Muskelportionen, welche jedoch nicht, wie dies gewöhnlich der Fall ist, paarweise in einer Transversellen neben einander liegen, sondern in alternirender Weise angeordnet sind (Fig. 190, *Re*).

Die Faserrichtung der einzelnen Rectus-Portionen, welche sich vom After bis zum Vorderende des sog. Zungenbeines erstrecken, geht gerade von vorne nach hinten und der Gedanke liegt nahe, dass sich der ganze Rectus der Myxinoïden vom untersten (ventralen) Rand des dorsalen Seitenrumpfmuskels losgelöst und so seine Selbständigkeit gewonnen habe.

Was die Seitenrumpfmuskulatur der übrigen Fische angeht, so treten zwar bei Selachiern und Ganoiden und in embryonaler Zeit auch bei Teleostiern schwache Spuren eines

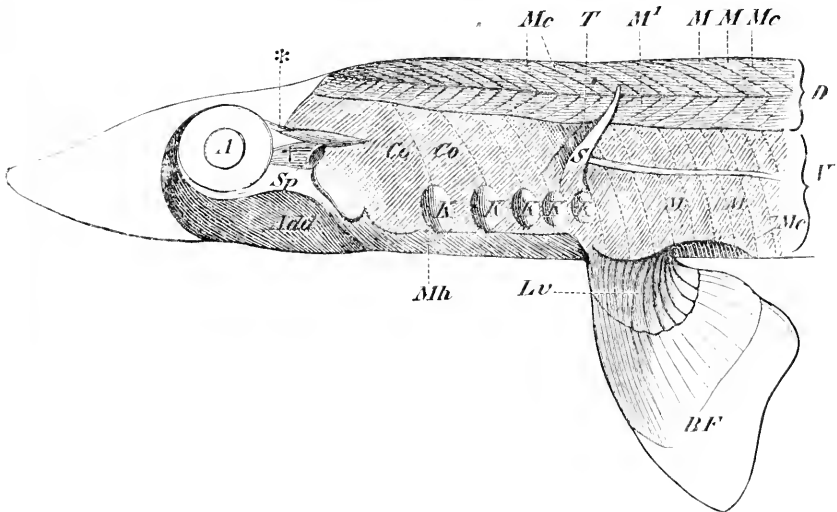


Fig. 191. Kopf- und Seitenrumpfmuskulatur eines Selachiers. *D* dorsale *V* ventrale Hälfte der letzteren. Die dorsale zerfällt noch einmal in obere und mehr seitlich liegende Myomeren (*M* und *M1*). *Mc* Myocommata, *Co, Co* Constrictor superficialis des Kopfes, beziehungsweise des Kiemenkorbes, *Mh* ventrale Portion desselben (Musc. mylohyoideus), *Add* Adductor mandibulae, *Sp* Spritzloch mit zwei zugehörigen Muskeln † und *, *A* Auge, *S* Oberes Ende des Schulterbogens, an welches sich von vorne her der *M. trapezius* (*T*) ansetzt, *KKK* die fünf Kiemenöffnungen, *BF* Brustflosse mit ihrem Levator *Lv*.

Rectus abdominis auf (A. Schneider), im Uebrigen jedoch zeigt sie allerorts ein sehr primitives Verhalten und nirgends finden sich die Einrichtungen von Myxine und Bdellostoma repetirt.

Die von der Wirbelsäule entspringenden Myocommata, welche bei Teleostiern, Ganoiden und Dipnoern durch die Einlagerung von Rippen bedeutend an Festigkeit gewonnen haben, setzen sich mit der, namentlich bei Selachiern und Dipnoern kräftig entwickelten, superficialen Fascie in Verbindung. Zwischen je zwei Myocommata liegen die Muskelfasern, theils von ihnen entspringend, theils sich inserirend und insofern kann, abgesehen von den Rippen, ihre Anheftung an das Skelet nur als eine mittelbare bezeichnet werden. Da nun der Lauf jener Myocommata anfangs plan, später aber ein der Art gekrümmter ist, dass sie aussen auf der freien Körperfläche entweder eine wellige oder eine Zickzack-Zeichnung (Fig. 191, *Mc*) zu Stande bringen, so wird man auch verstehen können, dass sie auf dem Querschnitt eine concentrische Anordnung besitzen müssen. Muskelkegel steckt in Muskelkegel und zwar treten entweder vollständige Kegelsysteme auf oder wie an der ventralen und dorsalen Circumferenz des Querschnittes nur Kegelstücke (Fig. 192, *MK*, *MK*¹).

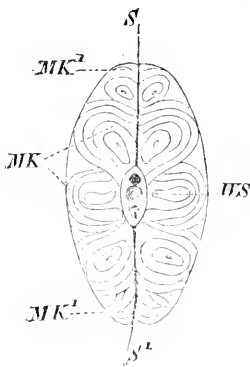


Fig. 192. Querschnitt durch den Schwanz von Heptanchus. *WS* Wirbelsäule, von welcher das fibröse Septum *S* und *S*¹ in dorsaler und ventraler Richtung abgeht. *MK* Muskelkegel, *MK*¹ Kegelstücke.

Am schönsten sieht man dies auf Querschnitten des Schwanzes, wo sich, des Mangels einer Rumpfhöhle wegen, die ventrale und dorsale Hälfte vollkommen gleich verhalten. Dabei begegnet man einer sehr wechselnden Zahl von Kegelsystemen, entweder nur vieren oder wie bei Selachiern, Ganoiden und Siluroiden, sechs bis acht. Stets zeigt sich die linke und rechte Hälfte durch eine von den oberen und unteren Dornfortsätzen zur Haut laufende, fibröse Platte, von welcher die Kegelsysteme entspringen, geschieden (Fig. 192, *S*, *S*¹).

Im Bereich des Rumpfes tritt in Folge der hier vorhandenen Leibeshöhle eine Verwerfung der ventralen Kegelsysteme ein, während die des dorsalen Abschnittes der Seitenrumpfmuskulatur vom Becken bis zum Hinterhaupt in ungestörter Weise fortbestehen. Hier bleibt die Richtung der Muskelfasern eine rein horizontale, am ventralen Abschnitt dagegen geht sie bei Selachiern und Ganoiden in eine schiefe, von hinten und oben nach vorne und abwärts schauende über (Fig. 193, *M*, *M*¹).

Darin ist einerseits eine entfernte Aehnlichkeit mit dem Obliquus externus der Myxinoiden, andererseits eine Anbahnung jenes Verhaltens zu erblicken, wie es uns von den Amphibien an im Obliquus abdominis externus der höheren Vertebraten entgegnetritt.

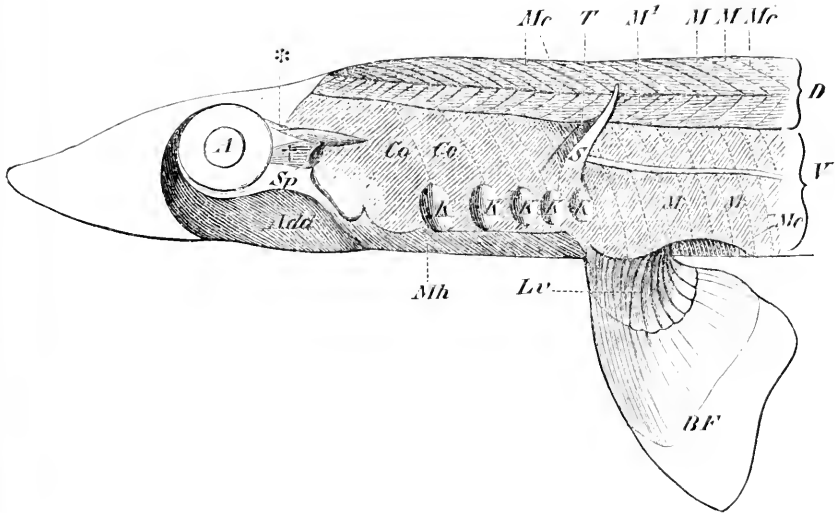


Fig. 193. Kopf- und Seitenrumpfmuskulatur eines Selachiers. *D* dorsale, *V* ventrale Hälfte der letzteren. Die dorsale zerfällt noch einmal in obere und mehr seitlich liegende Myomeren (*M* und *M'*), *Mc* Myocommata, *Co*, *Co* Constrictor superficialis des Kopfes, beziehungsweise des Kiemenkorbes, *Mh* ventrale Portion desselben (Musc. myohyoideus), *Ada* Adductor mandibulae, *Sp* Spritzloch mit zwei zugehörigen Muskeln † und *, *A* Auge, *S* Oberes Ende des Schulterbogens, an welches sich von vorne her der *M. trapezius* (*T*) ansetzt, *KKK* die fünf Kiemenöffnungen, *BF* Brustflosse mit ihrem *Levator* *Lu*.

Am relativ selbständigsten wird dieses schiefe Fasersystem bei den Knorpelganoiden, insofern hier die Segmentirung gegen den Schulterbogen zu immer spärlicher wird und auf eine längere oder kürzere Strecke gänzlich aufhört; ferner entspringt hier dieses Muskelstratum nicht allein mehr von den mit den Rippen theilweise in Verbindung stehenden Myocommata, sondern zum grossen Theil, wie bei Myxinoiden und Amphibien, von der oberflächlichen Körperfascie, sowie von der Aussnfläche der Rippen.

Noch weiter gediehen ist dieses Verhältniss bei den Dipnoern, bei denen sich z. Th. (Protopterus) an der ventralen Hälfte des *M. lateralis* sogar zwei Schichten, eine hohe und eine tiefe unterscheiden lassen. Sie entsprechen ihrer Faserrichtung nach einem *Obliquus externus* und *internus* der Urodelen. Die Myocommata bilden nicht mehr jene Zickzacklinien der Selachier, sondern man unterscheidet, genau wie am Schwanz der Urodelen, eine einfache *Pars superior* s. *dorsalis* und *inferior* s. *ventralis* des *M. lateralis*. Im Uebrigen verhalten sich die Dipnoer bezüglich ihrer Rumpfmuskulatur noch durchaus fischähnlich und dies gilt durchaus für *Ceratodus*, bei welchem sich keine Spur jener bei *Protopterus* beobachteten Schichtung nachweisen lässt.

Bei keinem einzigen Fische oder Dipnoer liegen Muskeln ein-

wärts von den Rippen; immer stehen diese mit der die Leibeshöhle auskleidenden Fascia transversa in direktem Contact.

Amphibien.

Nur im Schwanze der Urodelen persistirt das primitive, gleichmässige Verhalten der Seitenrumpfmuskulatur, wie es uns bei den Fischen begegnet ist. Im Rumpfabschnitt hat das nur noch für die dorsale Hälfte und auch hier nur noch bei Urodelen seine Geltung (Fig. 194, *D, V*). Bei Anuren ist auch hier bereits ein Differenzierungsprocess eingetreten, der zur Abspaltung einzelner, mit Wirbeltheilen, dem Schultergürtel und dem Schädel in direkte Verbindung tretender Muskelbündel geführt hat.

Ungleich grösseren Modificationen jedoch unterliegt bei Urodelen und Anuren, wie überhaupt bei allen über den Fischen stehenden Wirbelthieren, die ventrale Hälfte des *M. lateralis* und zwar scheinen sie mit den veränderten Respirationsverhältnissen im Zusammenhang zu stehen. So begegnen wir hier z. B. beim Axolotl, sowie bei sämtlichen Salamandrin-Larven einer deutlich ausgeprägten, vierfachen Schichtung. Zu äusserst liegt eine schleierartig dünne unsegmentirte Muskellage (Fig. 194, *OO*), welche im Niveau

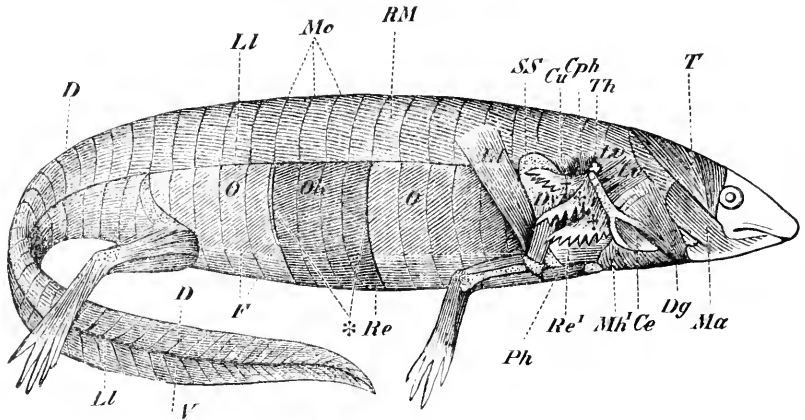


Fig. 194. Die gesammte Muskulatur von *Siredon pisciformis*. *LL* Linea lateralis. *D* Dorsale- und *V* ventrale Hälfte der Schwanzmuskeln, *RM* dorsale Hälfte der Seitenrumpfmuskulatur (Rückenmuskeln). *O, O* Aeusserstes, von der Linea lateralis entspringendes und in die Fascie *F* ausstrahlendes Stratum des *M. obliquus abdominis externus*. Bei * ist ein Stück davon ausgeschnitten, so dass das zweite Stratum dieses Muskels (*Ob*) frei zu Tage liegt. Bei *Re* geht dessen Faserverlauf aus der schiefen Richtung in die gerade über (beginnende Differenzirung des Rectus abdom.). Bei *Re'* sieht man das Rectussystem zum Visceralskelet verlaufen. *Mc* Myocommata des Rückentheils der Seitenrumpfmuskulatur. *T* Temporalis. *Ma* Masseter, *Dy* Digastricus mandibulae. *Mh'* Mylohyoideus (hintere Portion), *Ce* Kerato-hyoideus externus, *Le* Levator arcuum branchialium, *†††* Levator branchiarum, *Cph* Hals-Ursprung des Constrictor pharyngis, *Th* Gl. thymus. *Lt* Latissimus dorsi, *Ds* Dorsalis scapulae, *Cu* Cucullaris. *SS* Suprascapula, *Ph* Procoraco-humeralis.

der Linea lateralis von der subcutanen Körperfascie entspringt und mit steil von vorne und oben nach hinten und unten gerichtetem Faserlauf an den Seiten des Körpers herabsteigt (Wiedersheim).

In der Höhe einer Linie, welche den Ursprung der vorderen und hinteren Extremitäten miteinander verbindet, strahlt dieser Muskel in eine Fascie aus, welche den Körper an seiner ganzen Ventralseite überzieht und die so gewissermassen als fibröse Commissur zwischen den Muskeln beider Körperhälften fungirt.

Durch dieses Muskelstratum sowohl wie durch seine aponeurotische Ausstrahlung schimmert die zweite Muskellage (Fig. 194, 195, *Ob*) hindurch. Diese ist segmentirt und zwar correspondiren ihre Myocommata in der Linea lateralis vollkommen mit denjenigen der dorsalen Hälfte des *M. lateralis* (*D*, *Mc*). Sie sind mit der medialen Fläche der obersten Muskelschicht enge verwachsen, doch tritt dessen Segmentirung, wie oben bemerkt, äusserlich nicht zu Tage.

Was die Faserrichtung der zweiten Schicht betrifft, so geht sie in den einzelnen Myomeren ebenfalls von vorne und oben nach hinten und unten, doch viel weniger schief geneigt und der horizontalen viel genäherter, als bei dem obersten Stratum. Gleichwohl entsprechen beide dem System des *M. obliquus abdominis externus* der höheren Wirbelthiere und es scheint mir nicht unmöglich, dass das äusserste, unsegmentirte Stratum, welches sich in besonders starker Entwicklung auch bei *Amphiuma* findet, von den Myxinoiden her auf die Urodelen vererbt ist. Die Ichthyoden besitzen keine Spur davon, wohl aber ist die zweite Schicht mit ihrem typischen Faserverlauf stark entwickelt. Bei ihnen sowohl, wie bei Salamanderlarven resp. dem damit durchaus übereinstimmenden Axolotl entspringt letztere im Niveau der Linea lateralis (*Ll*) und setzt sich seitlich am Körper bis zur ventralen Mittellinie fort, wo die Hälften beider Seiten zusammenstossen. Dabei geht der anfangs schief gerichtete Faserverlauf, unter Fortsetzung der Myocommata bis zur ventralen Mittellinie, allmählig in die Längsrichtung über und zugleich kommt es beim Axolotl und den Salamanderlarven zu einer, wenn auch nur sehr undeutlichen Abspaltung einer rechts und links von der ventralen Medianlinie liegenden, dünnen und hohen Schicht, die als erste Andeutung eines sich differenzirenden *Rectus abdominis* im Sinne der geschlechtsreifen Salamander und Tritonen aufzufassen ist (Fig. 195, *Re*). Bei *Derotremen* und Ichthyoden ist hievon noch nichts zu erkennen.

In der Gegend des Sternums und des Hinterrandes der Coracoidplatten nimmt die Faserung des *Rectus* eine schiefe Richtung an, differenzirt sich immer mehr von ihrer Unterlage und geht continuirlich in den *M. pectoralis major* über (*P*). Während das hohe Stratum am Beckengürtel endigt, setzt sich das zweite jenseits desselben unter allmählicher Aenderung der Faserrichtung (horizontal) in den ventralen Abschnitt der Seitenrumpfmuskulatur des Schwanzes fort. Nach vorne zu hängt das tiefe Stratum des *Obliquus externus* mit der zum Visceralskelet ziehenden Muskelmasse

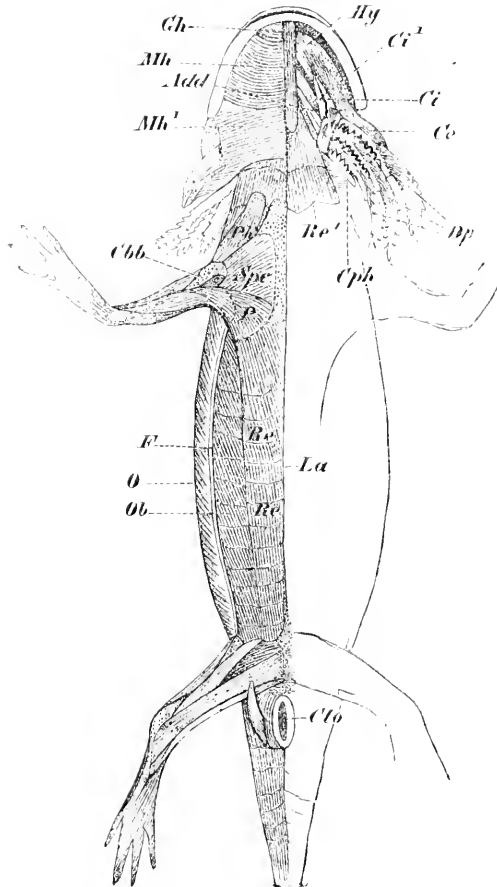


Fig. 195. Die gesamte Muskulatur von *Siredon pisciformis* von der Ventralseite. *O* äusserstes Stratum des Obliquus externus, bei *F* in die Fascie ausstrahlend, welche hier durchschnitten ist, *Ob* zweites Stratum desselben Muskels, *Re* Rectus abdominis bei *Re*¹ in die Visceralmuskulatur (Sterno-hyoideus) und bei *P* in den Pectoralis major ausstrahlend. *Mh*, *Mh*¹ Vordere und hintere Portion des Mylohyoideus, welcher in der Mittellinie durchschnitten ist, so dass hier die eigentliche Visceralmuskulatur frei zu Tage liegt. *Ce*, *Ci* Keratohyoideus externus und internus. Ersterer befestigt sich an Hyoid (*Hy*). *Add* Adductor arcuum branchialium, *C* Constrictor arcuum branchialium. *Cph* Vom hintersten Kiemenbogen entspringende Portion des Constrictor pharyngis. *Dp* Depressores branchiarum, *Ch* Genio-hyoideus, *Ph* Procoraco-humeralis, *Spe* Supracoracoideus, *Cbb* Coraco-brachialis brevis, *Clo* Cloake, *La* Linea alba abdominis.

direkt zusammen (Fig. 195, *Re*¹). Nach Entfernung dieser zweiten Muskellage erscheint eine dritte, welche ganz wie die vorige von der Linea lateralis bis zur Mittellinie des Bauches reicht, auch ist sie derart segmentirt, dass sich ihre Myocommata resp. Myomeren

mit denjenigen der letzteren vollkommen decken. Was beide aber scharf von einander unterscheidet, das ist eine geradezu entgegengesetzte Richtung des Faserlaufes. Wie der vorige Muskel, so strahlt auch dieser nach vorne in die Muskulatur des Visceralskeletes aus und geht gegen die ventrale Mittellinie zu aus einem schiefen Faserlauf in einen rein sagittalen über. Dabei fliesst er schliesslich mit dem hier ebenso gerichteten Stratum des *Obliquus externus* (tiefe Portion) unter Bildung einer fibrösen *Linea alba* zu einer Masse zusammen. Möglicherweise kommt diese Doppelanlage des *Rectus* in der äusseren und inneren resp. der ventralen und dorsalen Portion des fertigen Urodelen- resp. Reptilien-*Rectus* wieder zum Ausdruck (Wiedersheim).

Unter dem Muskel, den wir als *Obliquus abdominis internus* zu beurtheilen haben, liegt ein vierter, der *Transversus abdominis*. Dieser vom Becken bis zum Herzen sich erstreckende Muskel, welcher uns bei Urodelen zum erstenmal begegnet, steht in engster Verbindung mit der *Fascia transversa*, beziehungsweise dem *Peritoneum*, an deren äusserer Fläche er gelegen ist, ein Satz, der von den Urodelen an für sämtliche Wirbelthiere seine Geltung hat.

Der *Transversus*, welcher ganz unsegmentirt, dagegen nach aussen an die *Myocommata* des *Obliquus internus* fest angeheftet ist, besteht, sofern man die an der Ventralfläche der Rippen liegende Muskulatur zu seinem Systeme rechnen will¹⁾, aus einer dorsalen und ventralen Hälfte. Erstere entspringt neben den Wirbelkörpern, letztere in einer zackigen Linie im Niveau des *Interstitium laterale*. Jene besitzt eine schiefe, von hinten und oben nach vorne und unten gerichtete Faserrichtung, diese eine rein quere. An ihrem Vorderende jedoch gehen die Fasern der ventralen Hälfte unter allmäliger Verkürzung in eine schief vorwärts abwärts gehende Richtung über, drängen sich zwischen Herz und Leber ein, umfassen die Basis des *Pericards*, sowie das Ende des *Oesophagus* und bilden so unter der Form einer, ventral nicht ganz geschlossenen Muskelzwinde die erste Andeutung eines Zwerchfells (*Diaphragma*).

Alle die drei zuletzt betrachteten, lateralen Bauchmuskeln finden sich auch bei sämtlichen *Derotremen* und *Ichthyoden* wohl entwickelt und durch einen scharf gezeichneten Faserlauf gut von einander geschieden.

Diese den *Ichthyoden* und *Derotremen*, sowie den Larven von

1) Ob man Recht daran thut (A. Schneider), scheint mir noch keineswegs sicher ausgemacht, denn man kann durch vorsichtige *Praeparation* (beim *Axolotl* wenigstens) deutlich nachweisen, dass diese Portion einfach einer über die *Linea lateralis* hinaus sich erstreckenden, subcostalen Fortsetzung des *Obliquus internus* entspricht. Dies beweist nicht nur die Faserrichtung, sondern auch der Lauf der *Intercostalnerven*, welche sich in der ventralen Hälfte zwischen *Transversus* und *Obliquus internus*, in der dorsalen aber zwischen *Fascia transversa* und dem in Frage stehenden Muskel finden. Zwischen den Rippen, also durch die *Intercostalräume* hindurch hängt der in Frage stehende Muskel mit dem dorsalen *M. lateralis* direkt zusammen.

Salamandra und dem Axolotl entnommene Darstellung gilt wörtlich auch für sämtliche, geschlechtsreife Salamandrinen, nur in einem Punkte zeigen letztere eine höhere Stufe des ventralen Seitennuskelsystems und das ist die vollständige Differenzierung eines vom Becken bis zur Symphysis mandibulae resp. zur Zunge reichenden Rectus abdominis. Sahen wir auch beim Axolotl schon schwache Spuren davon, so hat er sich doch hier erst von den lateralen Bauchmuskeln vollkommen emancipiert und ist zu einem selbständigen Muskel geworden, an dem man jederseits von der ventralen Mittellinie zwei Portionen, eine innere und eine äussere unterscheiden kann. Ersterer, in gleicher Weise segmentirt, wie die lateralen Bauchmuskeln, setzt sich im Laufe nach vorwärts ans Sternum an, um alsbald wieder davon zu entspringen und sich zum Visceralskelet zu begeben, letztere geht aussen am Sternum vorbei, umgreift den Herzbeutel und gelangt zur Zunge. Näheres darüber bei den Muskeln des Kopfes.

Der dorsale Abschnitt des M. lateralis bewahrt, wie ich oben schon erwähnt habe, viel besser das primitive Verhalten, wie es uns bei Fischen begegnet ist. Er erstreckt sich von der Furche zwischen Ohrkapsel und Scheitelbeinen in regelmässiger Segmentirung bis zur Schwanzspitze. Seine im Bereich des Rumpfes nach vor-

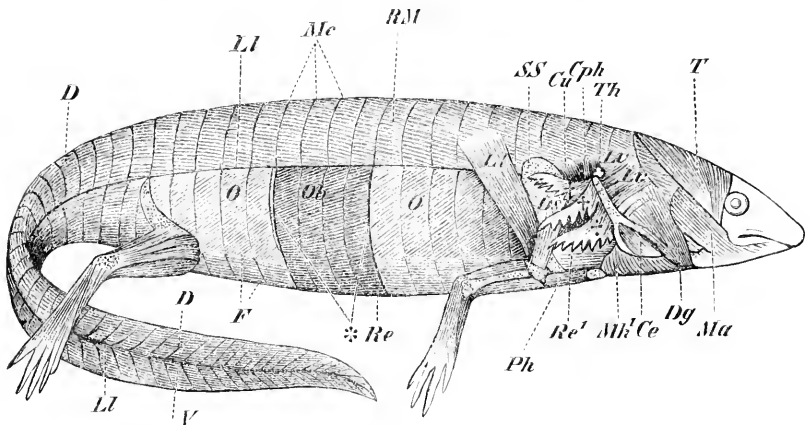


Fig. 196. Die gesammte Muskulatur von *Siredon pisciformis*. *Ll* Linea lateralis. *D* Dorsale- und *V* ventrale Hälfte der Schwanzmuskeln, *RM* dorsale Hälfte der Seitentrunkmuskulatur (Rückenmuskeln). *O*, *O* Aeusserstes, von der Linea lateralis entspringendes und in die Fascie *F'* ausstrahlendes Stratum der M. obliquus abdominis externus. Bei * ist ein Stück davon ausgeschlitten, so dass das zweite Stratum dieses Muskels (*Ob*) frei zu Tage liegt. Bei *Re* geht dessen Faserverlauf aus der schiefen Richtung in die gerade über (beginnende Differenzierung des Rectus abdom.). Bei *Re*¹ sieht man das Rectussystem zum Visceralskelet verlaufen. *Mc* Myocommata des Rückentheils der Seitentrunkmuskulatur. *T* Temporalis, *Ma* Masseter, *Dg* Digastricus mandibulae, *Mh*¹ Mylohyoideus (hintere Portion), *Ce* Kerato-hyoides externus, *Lr* Levator arcuum branchialium, ††† Levator branchiarum, *Cph* Hals-Ursprung des Constrictor pharyngis, *Th* Gl. thymus. *Lt* Latissimus dorsi, *Ds* Dorsalis scapulae, *Cu* Cucullaris. *SS* Suprascapula, *Ph* Procoraco-humeralis.

wärts und abwärts geneigten Fasern nehmen von der Schwanzwurzel an allmählig eine gleichmässig horizontale Richtung an. Seine tiefen Schichten erstrecken sich von Rippe zu Rippe, von Querfortsatz zu Querfortsatz und stellen so die erst bei höheren Thieren selbständig werdenden Musculi intercostales und die ihnen homologen Intertransversarii dar. Letzteres gilt auch für die Anuren, doch finden hier auch schon an den oberflächlichen Schichten dieses Muskels Differenzirungen statt, welche zum Schultergürtel und Schädel in Beziehung treten.

Entfernt man sämtliche Bauch-Contenta hinter dem Kopf, so sieht man aufs deutlichste, wie sich die gesammte Seitenrumpfmuskulatur in drei Zipfel spaltet (Fig. 197, †, ††, *), einen oberen, mittleren und unteren. Ersterer, welcher sich auf der Dorsalseite des Schädels inserirt, stellt die Fortsetzung der Hauptmasse des dorsalen M. lateralis vor (*D*); die zweite, welche sich an der Ventralseite der Schädelbasis inserirt, hat zum grossen Theil denselben Ursprung, entsteht aber auch theilweise aus der obersten Faserlage des von der dritten Rippe an gespaltenen, ventralen Seitenmuskels (*V*). Dieser mittlere, unter der Wirbelsäulen-Axe gelegene Muskelbauch stellt die sog. hypaxionische Muskulatur dar und wir werden sie weiterhin in der Thierreihe noch eine grosse Rolle spielen sehen.

Die aus dem Obliquus externus und internus sich componirende Hauptfortsetzung des ventralen M. lateralis geht zum Visceralskelet am Boden der Mundhöhle (Fig. 197, *).

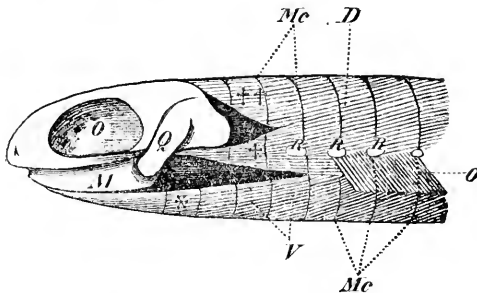


Fig. 197. Uebergang der Seitenrumpfmuskulatur auf den Kopf von *Siredon pisciformis*. *D*, *V* Dorsale und ventrale Hälfte derselben, nach vorne in drei Zipfel (†, ††, *) gespalten, *O* Aeusserstes Stratum des Obliquus abdom. externus, *RR* Rippen, *Mc* Myocommata, *O* Orbita, *Q* Quadratum, *M* Mandibula.

Der Hauptunterschied in der Seitenrumpfmuskulatur der Urodelen und Anuren besteht darin, dass letztere nicht vier, sondern nur zwei Schichten von seitlichen Bauchmuskeln besitzen. Von diesen entspringt die eine, hochliegende, von der Rückenfaszie, den Spitzen der Querfortsätze resp. Rippen und dadurch indirekt vom Darmbein, die andere, tiefere von derselben Faszie, dem Darmbein und den Processus transversi. Letztere entspricht dem Obliquus

internus der Urodelen, während ein Transversus den Anuren fehlt. Die hohe Schicht ist der äussere schiefe Bauchmuskel.

Die in der Larvenperiode noch vorhandenen Myocommata der beiden Bauchmuskeln verschwinden gleichzeitig mit der immer mehr zunehmenden Ausdehnung des Bauches und beim geschlechtsreifen Thier stellt jeder Muskel nur einen nach der Fläche gekrümmten Fächer dar. (Fig. 198, *Ob*).

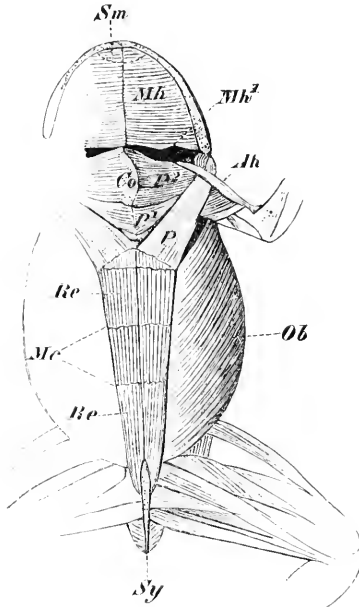


Fig. 198. Die Stammmuskulatur von *Bufo viridis*. *Re*, *Re* Rectus abdominis, *Mc* Myocommata desselben, *Ob* Obliquus abdom. externus, *P*—*P*² Pectoralis major u. Coraco-radialis proprius, *Ah* Acromio-humeralis, *Mh*, *Mh*¹ Mylohyoideus, *Sm* Submentalis, *Co* Medialer Rand des Coracoids, *Sy* Symphysis pubis.

sie in vielen Punkten ein, der Sonderstellung dieser Thiergruppe entsprechendes, eigenartiges Verhalten zeigt.

Nach Entfernung des die Hautschienen bewegenden, oberflächlichen, muskulösen und bindegewebigen Stratum (siehe die Hautmuskulatur), sieht man die, wie bei den Urodelen, durch ein deutliches, den distalen Rippenenden entsprechendes Interstitium laterale getheilten Hälften des grossen Seitenrumpfmuskels. Von der subcutanen Fascie entspringt im Niveau der Seitenlinie eine aus kurzen, schief von vorne und oben nach hinten und unten gerichteten Fasern bestehende Muskelschicht. Sie ist unsegmentirt,

Der Rectus abdominis (*Re*) ist bei sämtlichen Anuren gut differenzirt, besitzt eine wechselnde Zahl von Myocommata (*Mc*) und liegt in einer, von den seitlichen Bauchmuskeln gebildeten fibrösen Scheide. Rechts und links von der Symphyse des Beckens schmal entspringend, dehnt er sich im Lauf nach vorne mehr und mehr aus und erhält so, beide Hälften zusammengerechnet, die Form eines schlanken Kegels. Mit einem Theil seiner Fasern setzt er sich da am Schultergürtel fest, wo die hinterste Portion des grossen Brustmuskels (*P*) entspringt; ein anderer Theil läuft weiter unter dem Schultergürtel hindurch zum Visceralskelet und zur Zunge.

Was endlich die Gymnophionen anbelangt, so kommt ihre Rumpfmuskulatur derjenigen von *Amphiuma* am nächsten, was um so bemerkenswerther ist, als wir die Extremitäten dieses Thieres ebenfalls in regressiver Metamorphose begriffen sehen.

Im Uebrigen ist die Muskulatur der Gymnophionen äusserst schwierig zu beurtheilen, indem

strahlt in eine, die ganze Ventralseite umhüllende Fascie aus und entspricht daher dem *Obliquus externus* der Myxinoiden sowie dem *Stratum* desselben Muskels bei den übrigen Amphibien. Als zweite Muskelschicht der ventralen Hälfte des *M. lateralis* tritt uns ein von der *Linea lateralis* bis zur *Linea alba* des Bauches sich erstreckender Muskel entgegen, dessen Faserrichtung vollkommen in der Längsaxe des Körpers verläuft und somit eine vollkommene Repetition des dorsalen Seitenrumpfmuskels darstellt; was aber die Uebereinstimmung zwischen beiden noch grösser macht, ist das, dass die betreffenden *Myocommata* in einander übergehen. Durch dieses Verhalten erscheint das ganze Thier ringsum von metamer angeordneten Muskelbändern umgeben, deren einzelne, kurze Fasern einen von vorne nach rückwärts gerichteten Lauf besitzen.

Die ventrale Hälfte dieses Muskels, der da und dort noch eine Abspaltung in eine tiefere Lage erkennen lässt, entspricht drei Muskeln der Urodelen, nämlich der tiefen Portion des *Obliquus externus*, dem *Obliquus internus* und rechts und links von der *Linea alba* dem *Rectus abdominis*. Alle drei sind hier auf einem sehr primitiven, an die Fische erinnernden Entwicklungszustand stehen geblieben und zeigen sich noch nicht differenzirt.

Die letzte Schicht der seitlichen Bauchmuskeln entspricht sowohl nach Ursprung wie nach Faserrichtung unverkennbar dem *Transversus abdominis*. Er stimmt mit dem gleichnamigen Muskel der Urodelen vollkommen überein, nur reichen seine Ringfasern weiter gegen die ventrale Mittellinie herab.

Die, wie wir bei den Urodelen gesehen haben, z. Th. aus einer Spaltung der dorsalen Hälfte des *M. lateralis* hervorgehenden hypaxionischen Muskeln erreichen bei Gymnophionen eine ganz excessive Entfaltung, doch kann auf die sehr complicirten Verhältnisse hier nicht näher eingegangen werden.

Zum Schlusse will ich noch erwähnen, dass der dorsale Abschnitt des grossen Seitenrumpfmuskels der Gymnophionen eine nur sehr unbedeutende Differenzirung (*Mm. interspinales* und *Intercostales*) erkennen lässt, was um so auffallender ist, als bei den Ophiidern die schlängelnde Art der Locomotion zum gegentheiligen Verhalten geführt hat.

Reptilien.

Ich habe mich bei der Muskulatur der Amphibien etwas länger verweilt, weil sich bei ihnen die für alle höheren Typen massgebenden Verhältnisse zum erstenmal und in ganz allmähiger Weise vorbereiten. Nachdem wir diese nun kennen gelernt und so schon eine allgemeine Anschauung gewonnen haben, werden wir die Abtheilung der Reptilien leichter zu absolviren im Stande sein.

Im Allgemeinen kann man sagen, dass die Seitenrumpfmuskulatur der Reptilien, entsprechend der höheren Entwicklungsstufe des Skeletes, besonders der Rippen und des Schultergürtels eine grössere

Differenzirung und reichere Ausgestaltung erfahren hat. Das treibende Princip dabei ist die veränderte, rhythmisch werdende Respirationweise, bedingt durch die mehr und mehr sich entfaltende Lunge. Immer deutlicher bereitet sich eine Scheidung des Rumpfes vor in Brust und Bauch, der entsprechend die Seitenbauchmuskeln eine Modification erfahren müssen. Die bei den Amphibien nur rudimentären Rippen wachsen bei Reptilien in die Myocommata hinein und dehnen sich zu langen Knochen- und Knorpelspangen aus, welche sich zum Theil mit dem Sternum verbinden und so einen grösseren oder kleineren Abschnitt des *M. obliquus externus* und *internus* in die *Mm. intercostales externi* und *interni* überführen. Letztere bilden somit hier nicht mehr, wie bei Fischen und Amphibien, nur die zwischen die Rippen hinein sich fortsetzenden tiefen Schichten der Seitenrumpfmuskulatur, sondern haben sich als eigene Muskeln individualisirt.

Der häufig (Ophidier, Saurier und Crocodilier) in eine hohe und tiefe Schicht sich sondernde *Obliquus externus* hat, entsprechend seinem Ursprung auf der Aussenfläche der Rippen seinen segmentalen Charakter fast ganz verloren, doch kommen Ausnahmen vor. Bei Cheloniern legt sich in Folge des Hautknochenpanzers jener Muskel gar nicht mehr an; ein *Obliquus internus* dagegen ist vorhanden. Bauchwärts strahlt der *Obliquus externus* in eine Fascie aus, nach hinten inserirt er sich am Becken. Die *Intercostales externi* erstrecken sich nur zwischen den vertebralen Rippenabschnitten, während sich die *Intercostales interni*, welche sich mit jenen im Verhältniss des *Obliquus externus* zum *internus* kreuzen, auch auf die Intercostalräume der ventralen Rippenabschnitte ausdehnen.

Die *Intercostales* können nun entweder nur zwischen den Rippen liegen oder, wie z. B. bei Lacertiliern, mit einer Anzahl von Bündeln auf die Rippenoberfläche hinauswuchern. Diese dem System des *M. obliquus externus* zuzurechnenden Muskeln laufen entweder von Rippe zu Rippe oder überspringen eine oder mehrere, so dass man sie als *Intercostales longi* bezeichnen kann (Gadow). Aehnliche als *Infracostales*, im Sinne der menschlichen Anatomie, aufzufassende Muskelbündel können auch auf der Innenfläche der Rippen auftreten. Sie sind dem System des *Obliquus internus* zuzurechnen.

Gegen die Lumbalgegend hin kommt es bei der Mehrzahl der Saurier mit der Obliteration der Rippen auch zu einer Verkümmern der Intercostalmuskeln oder trennen sie sich in einzelne bandförmige Bündel, die von der Grenze zwischen *Pars vertebralis* und *ventralis* der Rippen schräg nach vorne gegen die Medianebene zu strahlen (*Mm. intercostales scalares*, Schneider, Gadow). Während sich so die Rippen in der Lumbalgegend mehr und mehr aus der zwischen ihnen befindlichen Muskulatur zurückziehen, verliert diese ihren intercostalen Charakter und bildet zusammenhängende, zwischen den letzten Rippen und dem Beckengürtel liegende Bogen.

Aus der am meisten medianwärts, dicht neben der Wirbelsäule liegenden Portion entsteht auf ähnliche Weise und zugleich dadurch, dass die Intercostalmuskeln auf der Innenfläche der Rippen eine Wucherung erfahren, der *M. quadratus lumborum*. Dieser setzt sich gewöhnlich am dorsalen Ilium-Kamm oder auch, unter Distalwanderung seiner Insertion, am Trochanter externus femoris fest (Gadow); er gehört somit indirekt in das System der Intercostalmuskeln und ist bei verschiedenen Reptiliengruppen verschiedener Funktionen fähig.

Als innerste Schicht der Seitenbauchmuskeln tritt auch bei Reptilien ein *Transversus abdominis* auf; er entspringt genau wie bei Urodelen mit einer zackigen Linie von den Rippen und zwar von der Uebergangsstelle der *Intercostales interni* in die *externi*. Jenes Muskelstratum, welches medianwärts von jener Stelle, ventralwärts von den Rippen gelegen ist, gehört so wenig zu ihm, als wir dies bei den Urodelen annehmen konnten. Es ist vielmehr wie dort eine innerste Abspaltung des *Obliquus internus* und es können seine einzelnen Portionen nach Gadow am passendsten als *Retrahentes costarum* bezeichnet werden. Die hypaxionischen Muskeln der Halsgegend, wie z. B. der *Rectus*, sind auf ähnliche Weise entstanden zu denken (vergl. die Spaltung des Vorderendes der Seitenrumpfmusculatur bei Urodelen und Gymnophionen).

Der *Rectus abdominis*, welcher bei den Lacertiliern, den Amphibäen und Monitoren fest mit der Haut verwachsen ist, zerfällt bei den Reptilien in drei Portionen, die man nach Gadow als *Pars ventralis*, *interna* (Unterabtheilung der vorigen) und *lateralis* bezeichnen kann. Erstere, welche sich vom Hinterrand des Sternum und der letzten Sternalrippe zum *Os pubis* erstreckt, entspricht der inneren Abtheilung des Urodelen-*Rectus*. Beide Seitenhälften, welche in der ventralen Mittellinie unter Bildung einer *Linea alba* zusammenstossen, werden ventral von der Aponeurose des *Obliquus externus*, dorsal von derjenigen des *Obliquus internus* eingeschidet.

Nur als eine Abspaltung der eben betrachteten *Pars ventralis* ist die *Pars interna* des *Rectus* zu betrachten. Sie liegt, meistens ohne *Myocommata*, dorsal von jenem und erstreckt sich, an ihrer Innenseite in der Regel nur vom Peritoneum bedeckt, vom Becken in wechselnder Ausdehnung (oft bis zu den Brustrippen) nach vorne. Die meist ganz unsegmentirte, laterale Portion des *Rectus* endlich entspricht vollkommen der äusseren Abtheilung des fertigen Salamander-*Rectus*.

Ausser den genannten Muskeln ist es bei den Reptilien, insonderheit bei Schlangen, noch zur Differenzirung folgender weiterer, der dorsalen Hälfte des Seitenrumpfmuskels entstammender Muskeln gekommen: *Mm. longissimus*, *ileocostalis*, *interspinales*, *multifidi*, *semispinales* (letztere zwischen den Dorn- und Gelenkfortsätzen), *splenii*, *levatoros costarum* sammt den zu demselben System gehörigen *Scaleni*.

Allein im Schwanz der Reptilien sehen wir das primitive Verhalten der Seitenrumpfmuskulatur repetirt. Sie besteht hier aus zahlreichen, ineinander steckenden, metamer gewordenen Fleischkegeln von sehr spitzer Form und es lassen sich diese am besten zur Anschauung bringen, wenn man den Schwanz einer Eidechse, die längere Zeit im Spiritus gelegen hat, abbricht. Als Differenzirungsproducte der Schwanzmuskulatur sind der Ilio-, Ischio- und Pubi-caudalis, sowie der Lumbo-caudalis aufzufassen. Alle diese wirken als Beuger und Vorwärtszieher des Schwanzes und dazu kommt noch ein Levator caudae. In dieselbe Kategorie gehören auch die Muskeln des Afters und der Geschlechtsorgane.

Vögel.

Sie folgen bezüglich ihrer Stamm-Muskulatur im Wesentlichen den Reptilien, doch ist der ursprüngliche Charakter noch ungleich verwischer als bei letzteren, so dass ich einige Punkte hervorheben muss. Der letzte Grund davon liegt in der excessiven Entwicklung der Vorder-Extremitäten-Muskeln, welche nicht nur, so weit sie am Stamm entspringen, die Seitenrumpfmuskulatur in bedeutendem Grade überlagern, sondern auch in Folge der wahrhaft monströsen Entwicklung des Pectoralis major zu einer ausserordentlichen Verbreiterung und namentlich zu einer Verlängerung des Brustbeins nach rückwärts führen. Zugleich liegen die letzten Rippen meistens in der Nähe des Beckens, und so wirkt Alles zusammen, um den für die weichen Bauchdecken resp. die in sie eingebetteten Seitenbauchmuskeln bestimmten Raum sehr zu beschränken. Der oberflächlichste Seitenbauchmuskel ist, wie überall, so auch hier, der Obliquus externus. Er stellt ein ungemein dünnes Muskelblatt dar, woran man eine vordere, costale und eine hintere, lumbale Portion unterscheiden kann. Erstere entspringt meist fleischig mit 4—6 Zacken von den Processus uncinati, sowie von den Uebergangsstellen der sternalen und vertebralen Partie der 3—6 hinteren Rippen; sie besitzt einen nur mässig schief nach hinten und medianwärts gerichteten Faserverlauf und inserirt sich am hinteren und theilweise auch noch am seitlichen Sternalrand. Die hintere Portion entspringt von der, zwischen letzter Rippe und dem Os pubis ausgespannten, Fascia lumbalis und strahlt medianwärts und ebenso gegen das Schambein zu in eine starke Aponeurose aus, welche mit der der anderen Seite in der ventralen Mittellinie zusammenfließt. Sie bildet die äussere Scheide der medialen Portion des Rectus abdominis. Dieser Muskel besteht nämlich, wie ich sehe, aus zwei Abtheilungen, einer medialen und einer lateralen. Beide sind von den Reptilien ererbt anzusehen und auch bei Salamandern sind uns ja schon ähnliche Verhältnisse begegnet. Beide Portionen sind unsegmentirt und stellen sehr dünne, rein sagittal gefaserte, breite Muskelblätter dar, von denen das mediale genau da vom Sternum entspringt, wo die costale Partie des Obli-

quus sich ansetzt; nach rückwärts strahlt es in die oben beschriebene, an das Schambein sich anheftende Aponeurose des *Obliquus externus* aus. Die laterale Rectusportion, welche man bis jetzt allgemein als *Obliquus internus* aufzufassen gewöhnt war, erstreckt sich vom Hinterrand des sternalen Theiles der letzten Rippe bis zum Schambein. Sie füllt aber diesen Raum nicht aus, sondern lässt nach oben gegen die Wirbelsäule einen Raum frei, welcher von der *Fascia lumbalis* und dem hintersten Theil des *Obliquus* eingenommen wird. In der Regel liegen die eben geschilderten, beiden Rectusportionen in einem und demselben Niveau und sind nur durch eine schmale Spalte von einander getrennt (*Columba*, *Corvus* u. a.), hie und da aber, wie z. B. bei *Falco buteo* schiebt sich die laterale eine Strecke weit über die mediale herüber und kommt so ventral von derselben zu liegen. Schlägt man beide gegen den Thorax zurück, so erscheint in seiner vollen Ausdehnung der von der ganzen Länge des *Os pubis* entspringende, durch seinen typischen, von hinten und unten nach oben und einwärts gerichteten Faserlauf charakterisirte *Obliquus internus*. Seine hinterste (oberste) Portion inserirt sich an die letzte Rippe, mit seiner Hauptmasse aber strahlt er in eine Aponeurose aus, welche den Rectus auf seiner dorsalen Seite scheidenartig umgibt und über die ventrale Mittellinie hinaus in die der andern Seite übergeht. Häufig stellt er kein continuirliches Stratum mehr dar, indem oft weite Spalträume zwischen den einzelnen Muskelbündeln getroffen werden, ja letztere hören oft mitten in ihrem Lauf wie abgeschnitten auf und beginnen, die frühere Richtung fortsetzend, wieder aufs Neue. Kurz Alles weist darauf hin, dass dieser Muskel in regressiver Metamorphose begriffen ist, ein Process, der bezüglich des *Transversus abdominis* bereits sein Ende erreicht zu haben scheint (Wiedersheim). Dieser ist nicht einmal mehr in Spuren nachweisbar. Alle drei Bauchmuskeln wirken theils als Herabzieher der Rippen, also als Inspiratoren, oder als Compressoren der Bauchhöhle. Im Gegensatz zu den im Ganzen nur kümmerlich entwickelten Seitenrumpfmuskeln der Bauchregion, sind dieselben im Bereich des grossen Thorax unter der Form der *Intercostales externi* und *interni* um so besser entwickelt. Zwischen den vertebralen Stücken der Rippen kann man beide unterscheiden, zwischen den sternalen dagegen findet sich nur eine, den *Intercostales externi* homologe Schicht.

Zum erstenmal bei Vögeln tritt an der Innenfläche der *Partes sternales costarum* ein *Triangularis sterni* auf. Er entspringt beiderseits an der Innenfläche des oberen, seitlichen Brustbeinfortsatzes und geht in 3—6 Zacken zu den vordersten Rippen. Er wirkt, indem er die Rippen nach vorne zieht, als Erweiterer des Thorax, als Inspirationsmuskel. Ein *Quadratus lumborum* ist, wenn auch stets nur sehr schwach, entwickelt.

Was die dorsale Hälfte des Seitenrumpfmuskels anbelangt, so stellt dieselbe den niedrigeren Wirbelthieren gegenüber im Bereich des Rumpfes ein nur schwaches, dorsal und rechts und links

von der Wirbelsäule liegendes Muskelstratum dar. Gegen das Hinterende des Körpers, in der Regio coccygea, sowie an der ganzen Länge des Halses ist dasselbe viel stattlicher entwickelt, ja es zeigt gerade an letztgenanntem Punkte eine so ausserordentlich reiche Differenzirung, wie sie uns sonst nirgends mehr in der Thierreihe entgegentreift. Daraus erklärt sich auch die bekannte, leichte Beweglichkeit des Vogelhalses. Man unterscheidet wie bei Reptilien einen *Ileocostalis*, einen in verschiedene Unterabtheilungen zerfallenden *Longissimus*, einen innig mit ihm verschmolzenen, starken *Biventer cervicis*, einen *Spinalis*, *Multifidus*, *Interspinales* etc. Die eigentlichen Nackenmuskeln sind jedoch viel reicher differenzirt als bei Reptilien; man zählt einen *Complexus*, *Trachelomastoideus*, *Rectus capitis posticus* und *lateralis*.

Vortrefflich entwickelt sind die als *Inspirations-Muskel* fungirenden *Levatores costarum* und die in dasselbe System gehörigen *Scaleni*. Ueberhaupt scheint Alles darauf berechnet, dem hochentwickelten, den ganzen Organismus des Vogels tief beeinflussenden *Respirations-Akt* eine möglichst grosse Zahl von Muskeln dienstbar zu machen und darin liegt eine wesentliche Differenz gegenüber den Reptilien.

Die *hypaxionischen* Muskeln, der *Longus colli* und der *Rectus capitis anticus*, erhalten, eine der Länge des Halses entsprechende, grosse Ausdehnung. Letzterer bildet die Fortsetzung des ersteren und dieser entspringt auf der *Ventralfäche* der vorderen *Brustwirbel* und spaltet sich beim Austritt aus der *Brusthöhle* in mehrere *Portionen*, welche sich an die *Halswirbel* bis zum *Epistropheus* hinauf inseriren. Der *Rectus* (*major* und *minor*) inserirt sich an der *Basis cranii*. Der *Longus* und *Rectus* sind *Flexoren* des Halses und *Kopfes*.

In ganz eigenartiger, einerseits mit dem rudimentären Character der *skeletogenen Grundlage*, andererseits mit dem *Copulations- und Fluggeschäft* im Zusammenhang stehender Weise ist die *Muskulatur* der *Schwanzgegend* entwickelt. Ein Theil davon bildet die *morphologische Fortsetzung* der *Mm. interspinales*, während der andere, grössere Theil vom *Becken* oder den vorderen *Schwanzwirbeln* zu den hinteren *Schwanzwirbeln* und der *Basis* der *Steuerfedern* sich begibt. Eine dritte, nur aus einem, aber aus einem sehr langen *Muskelpaar* bestehende *Portion* erstreckt sich von der hinteren *Extremität* zum *Steissbein* (*M. femoro-coccygeus*).

Durch diese Muskeln können das *Steissbein* resp. die damit in Zusammenhang stehenden *Steuerfedern* nach oben, zur Seite und nach unten bewegt werden. Ausserdem erfährt die von einem mächtigen *Constrictor* umwickelte *Glandula uropygii* eine *Compression*, so dass die *Entleerung* ihres *Sekretes* dem Willen unterworfen ist.

Säuger.

Sie zeigen bezüglich ihrer Seitenrumpfmuskeln von den übrigen W.-Thieren keine principiellen Abweichungen und was die Differenzirung der dorsalen Hälfte betrifft, so stimmen sie sowohl nach Zahl als nach Anordnung der einzelnen Muskelpartien mit denjenigen der Vögel, beziehungsweise auch schon mit denjenigen mancher Reptilien (Saurier) überein oder zeigen doch nur untergeordnete, theils in fortschrittlichem, theils in regressivem Sinn zu deutende Modificationen. Dasselbe gilt auch für die hypaxionischen Muskeln.

Die das tiefste Stratum der Nackenmuskulatur repräsentirenden *Mm. recti* und *obliqui* stellen eine eigenthümliche Modification der *Mm. spinales* und *interspinales* dar. Der durch die beiden *Obliqui* jederseits erzeugte, medianwärts schauende Winkel oder mit andern Worten, der geknickte Lauf dieser beiden Muskeln ist erst dadurch secundär erworben, dass der ursprünglich direkt zum Hinterhaupt gehende und über den Atlas nur lose wegstreichende Muskel sich schliesslich am Atlas inserirt. Indem sich gleichzeitig die Seitentheile des Atlas immer mehr lateralwärts ausdehnen zerfällt der anfangs einheitliche *Obliquus* in einen *Obliquus inferior* und *superior*. Der *Obliquus* in seiner ursprünglichsten Form stellt mit dem *Rectus* einen einzigen Muskel dar und wird erst dadurch von ihm als besonderer Muskel abgespalten, dass sich der *Ramus posterior* des I. Spinalnerven von vorne her zwischen beide einbohrt. (Aeby.)

Stets sind drei Seitenbauchmuskeln, ein *Obliquus externus*, *internus* und *transversus* vorhanden. Sie strahlen nach abwärts gegen das Becken, sowie gegen die ventrale Mittellinie hin in starke *Aponeurosen* aus, welche den *Rectus abdominis* einschneiden. Letzterer ist jederseits von der *Linea alba* nur einfach vorhanden, doch hat man Grund zu vermuthen, dass in ihm sowohl die mediale, als die laterale Partie des Urodelen-, Reptilien- und Vogel-*Rectus* enthalten sei.

Er besitzt eine wechselnde Zahl von *Myommata* und zeigt insofern ein viel älteres, primitiveres Verhalten als der *Rectus* der Vögel. Vom horizontalen Schambeinast entspringend, erstreckt er sich über eine wechselnde Zahl von Rippen nach vorwärts, nie jedoch findet sich, wie bei Urodelen ein continuirlicher Zusammenhang mit den axialen Halsmuskeln, dem *Sterno-hyoideus* und — *thyreoideus* etc. Letztere sind vielmehr stets durch das Brustbein resp. den Schultergürtel aus dieser, ihrer ursprünglichen Verbindung gelöst, ein Verhalten, das auch schon bei Reptilien und Vögeln zu beobachten ist. Bei manchen Säugern findet sich in der Fortsetzung des *Rectus* ein im Bereich des Thorax liegender *Rectus thoracis lateralis*, ein *Rectus thoracis* sowie ein *Sterno-costalis* (Humphry).

In manchen Fällen (Insectivoren) kommt es zu einer Durch-

kreuzung beider Recti kurz nach ihrem Ursprung, oder (Talpa, Myogale) kann sich jeder Rectus in zwei Bündel sondern, welche sich durchkreuzen, um nach vorne wieder zu verschmelzen (Leche).

Der *Musculus pyramidalis*, welcher in paariger Anordnung vom horizontalen Schambeinast, rechts und links von der Mittellinie entspringt, liegt ventral vom Ursprung des Rectus, zwischen ihm und der Aponurose des *Obliquus abdominis externus*. In kräftigster Entwicklung finden wir diesen Muskel bei Monotremen und Beutelthieren, bei welchen er mit den Beutelknochen in Verbindung tritt und manchmal bis zum Sternum reicht. Mit dem Verlust dieser Knochen unterliegt bei den höheren Säugern auch der *Pyramidalis* einer Reduction, resp. einem gänzlichen Schwund; er kann also mit Recht als der Muskel der Beutelknochen aufgeführt werden. Unter allen placentalen Säugethieren ist der *Pyramidalis* am kräftigsten bei *Myogale pyrenaica* entwickelt: er reicht hier bis nahe an den *Processus xiphoideus* des Brustbeins, wodurch er an sein Auftreten bei den aplacentalen Säugethieren erinnert; auch bei den übrigen Insectivoren scheint er relativ stattlich entwickelt (Leche). So weist auch diese Thatsache neben vielen andern auf die nahe Verwandtschaft hin zwischen den Insectivoren und den aplacentalen Säugethieren.

Bei allen übrigen Säugethieren, wie z. B. bei Carnivoren, Affen und dem Menschen tritt immer nur ein sehr rudimentärer *Pyramidalis* auf, auch kann er häufig fehlen. Interessant ist, dass er bei Kindern verhältnissmässig grösser ist, als bei Erwachsenen (Henle).

Die beim Menschen und anthropoiden Affen nur selten entwickelten *Mm. curvatores coccygis* sind die Homologa der *Sacro-coccygei inferiores* s. *Depressores caudae* der niederen Säuger. Auch sie sind als Differenzirungen der Seitenrumpf-Muskulatur zu betrachten.

Muskeln des Visceral-Skeletes und Kopfes.

Sie gehören in phylogenetischer Beziehung in das System der Seitenrumpfmuskulatur, d. h. sie entstehen, wie Balfour und Götte nachgewiesen haben, aus demselben Mutterboden, d. h. aus urwirbelartigen Segmenten, die im Schädel niederer Wirbelthiere (Selachier z. B.) mit voller Sicherheit erkannt sind. Im Laufe der Zeit nun haben sie sich zum grossen Theil so stark modificirt, dass sie als Bildungen eigener Art imponiren. Dies gilt in erster Linie für die Abtheilung der eigentlichen Kopfmuskeln, die sich in zwei Unterabtheilungen, nämlich in mimische Muskeln und in Kiefermuskeln zerfallen lassen.

Die Muskeln des Kiemenbogen-Zungenbein-Apparates haben im Gegensatz zu ihnen die Beweise ihrer Zusammengehörigkeit mit dem ventralen System der Rumpfmuskulatur, d. h. mit den *Recti abdominis* in viel deutlicherer Weise bewahrt.

Fische.

Bei *Amphioxus* noch kaum angedeutet (vergleiche das bei den Stammuskeln darüber Mitgetheilte), findet sich bei Cyclostomen im Bereich des Kopfes eine reich entwickelte Muskulatur. Gleichwohl aber ist dieselbe dem eigenthümlichen Schädelskelet und Kiemenkorb, sowie dem Saug-Apparat entsprechend in ganz besonderer Art und Weise umgestaltet, so dass sie auf die übrigen Wirbelthiere in direkter Weise nicht übertragbar ist, sondern eine fast gänzlich isolirte Stellung einnimmt.

Die symmetrisch angeordneten Kiemenmuskeln von *Ammocoetes* laufen alle quer, keine einzige Faser überschreitet die ventrale oder dorsale Mittellinie. Sie zerfallen in ein äusseres, der Innenfläche des Kiemenkorbes ringförmig anliegendes Stratum und in isolirte Muskeln, welche in jeder Kiemenscheidewand an dem äusseren Rand der Kiemenplättchen liegen (Schneider).

Die Muskeln der Mundhöhle bestehen aus Quer- und Längsfasern.

Bei *Petromyzonten* treten in dem neu entstehenden, praenasalen Kopffheil neue Muskeln auf; die Muskeln des Velums und der Mundhöhle von *Ammocoetes* gehen unter. Die dem Saug-Geschäft vorstehende, äusserst complicirte Muskulatur besteht jederseits aus zwei, nach aussen von der Mucosa oris liegenden Längsbündeln, und diese werden nach aussen von einer Schicht, vorzugsweise querlaufender Fasern umhüllt. Diese beiden Systeme werden nun von einem dicken, seiner grössten Fasermasse nach radiär zur Längsaxe liegenden Muskelstratum umhüllt; zwischen ihr Vorder- und Hinterende ist die in der ventralen Mittellinie und nach innen von den Kiemenmuskeln liegende Zunge eingelassen (A. Schneider).

Nur sehr wenige Muskeln der Cyclostomen lassen sich mit denjenigen der übrigen Fische sicher homologisiren. Dies gilt z. B. für den Palato- und Copulo-ethmoidalis und den Cranio-hyoideus der Myxinoïden, sowie für den Spinoso-copularis der Petromyzonten. Alle diese gehören in das System des *Constrictor superficialis dorsalis* der Selachier. Auch finden sich bei Myxinoïden Muskeln, die zweifellos in das System der *Mm. interarcuales* und *Adductores arcuum branchialium* der Selachier zu rechnen sind (P. Fürbringer). Alle übrigen Muskeln des Kopfskeletes der Cyclostomen, wie diejenigen des Schlundsegelapparates, des Tentakelkranzes, des praenasalen Plattenapparates, der Zunge und ihrer Stützknorpel sind als den übrigen Vertebraten fremde Bildungen zu betrachten.

Die Kiemen- und Kiefermuskulatur der Fische hat von Seiten B. Vettters eine ausgezeichnete Bearbeitung erfahren und ich folge im Wesentlichen seiner Darstellung. Vetter unterscheidet bei Selachiern, Chimären und Ganoiden vier Gruppen oder Systeme:

- 1) Oberflächliche Ringmuskeln.
- 2) Obere Zwischenbogenmuskeln.
- 3) Mittlere Beuger der Bogen.
- 4) Ventrale Längsmuskeln.

Letztere nehmen den drei ersten gegenüber, welche enger zusammengehören, eine selbständigere Stellung ein.

Die oberflächliche Ringmuskulatur zerfällt wieder in einen Constrictor superficialis im engeren Sinn und nach vorne davon in einen Levator maxillae, ferner in einen Kiemenscheidewandmuskel (*M. interbranchialis*) und nach hinten in den *M. trapezius* (Vorwärtszieher des Schultergürtels). Der gesammte, von Rücken- und Hinterhauptsfaszie entspringende Constrictor wird von vorne nach hinten vom Ramus mandibularis Trigemini, vom Facialis, Glossopharyngeus und endlich vom Vagus versorgt. Er verengert die gesammte Mund- und Kiemenhöhle und schliesst die Kiemenspalten; die einzelnen Portionen für sich können den Oberkiefer sammt dem Zungenbein oder die Kiemenbogen heben, die Unterkieferäste einander nähern und den Boden der Mund- und Kiemenhöhle heben (Fig. 191, *Add. Co, Co*).

Die oberen Zwischenbogenmuskeln verbinden sowohl die obersten Gliedstücke eines und desselben Kiemenbogens unter einander als auch mit denen des nächst vorderen Bogens; sie gehören in das Innervierungsgebiet des Vagus und lassen sich ihrer physiologischen Bestimmung entsprechend als *Adductores arcuum branchialium* bezeichnen. Am gleichartigsten erscheint diese Muskelgruppe bei *Heptanchus*.

Die mittleren Beuger der Bogen liegen, vom Glossopharyngeus und Vagus versorgt, zum grössten Theil an der Innenseite sämtlicher, vollständig ausgebildeter Kiemenbogen, zwischen deren Mittelstücke sie ausgespannt sind. Der vorderste von ihnen, welcher weitaus am mächtigsten entwickelt ist, entspringt vom *Palato-quadratum*, sowie am Boden und an der Vorderwand der Orbita, er inserirt sich am Unterkiefer und wird vom Mandibularast des Trigemini versorgt. Er wirkt als *Adductor mandibulae*.

Die am Boden der Mundhöhle angeordnete ventrale Längsmuskulatur ist, wie oben schon bemerkt, als die morphologische Fortsetzung der ventralen und erst secundär zum Visceralskelet in Beziehung tretenden Stammmuskeln, also des bei Fischen gewissermaassen noch latenten Rectussystemes anzusehen. Wie letzteres besitzt auch sie eine wechselnde, nach vorne zu immer spärlicher werdende Zahl von *Myocommata* und liegt vollkommen in deren Axenverlängerung zwischen dem Vorderrand des Schulterbogens und der Mandibula resp. dem Hyoid. Darnach kann man einen *M. coraco-mandibularis* und *coraco-hyoideus* unterscheiden. Letzterer liegt genau in der Medianlinie und kann, von dem mehr dorsal liegenden *Coraco-hyoideus* sich abspaltend, eine sehr grosse Selbständigkeit erlangen. Der *Coraco-hyoideus* ist ungleich mächtiger entwickelt und zerfällt in eine hohe (ventrale) und eine nicht

deutlich davon abgesetzte, tiefe (dorsale) Schicht. Jene strahlt gegen das Basi-Hyale aus und zeigt hie und da in der Mittellinie ein Chiasma der Muskelfasern. Die tiefe dagegen erreicht die Basi-branchialia sämtlicher Kiemenbogen (Musculi coraco-branchiales).

Die ganze ventrale Längsmuskulatur wird von dem I. und II. Spinalnerven, welche dem Hypoglossus der höheren Wirbelthiere entsprechen, versorgt.

Die Verhältnisse bei Chimära lassen sich im Allgemeinen, namentlich unter Berücksichtigung der homologen Nervenquellen, auf diejenigen der Squaliden zurückführen, doch sind in Folge der Reduction der Kiemenbogen und des mit dem Schädel verwachsenen Quadratum nicht unbedeutende Modificationen eingetreten. So lässt sich z. B. die Zusammengehörigkeit der einzelnen Portionen des Constrictor superficialis nur noch aus Homologie-Schlüssen erkennen, ferner machen sich Abspaltungen in eine hohe und tiefe Portion bemerklich, wie z. B. beim Trapezus etc. Das ventrale Längsmuskelsystem stimmt fast bis ins Einzelne mit demjenigen der Selachier überein.

Auch bei *Acipenser sturio* sind die Skeletverhältnisse für die Muskulatur von schwerwiegender Bedeutung. Wir begegnen hier bekanntlich einerseits einer bedeutenden Rückbildung und einer Loslösung des Kieferapparates vom übrigen Schädel, andererseits einer complicirten Entwicklung des Suspensorial-Apparates des Unterkiefers. Gleichwohl existiren im Ganzen übereinstimmende Verhältnisse mit Chimära und auch mit den Selachiern, doch ist an keine direkte Ableitung weder von hier noch von dort zu denken, vielmehr muss man dabei einen, zwischen beiden die Mitte haltenden Zustand als Ausgangspunkt im Auge behalten (Vetter). Dies gilt vor Allem hinsichtlich der *Mm. interbranchiales*, *interarcuales ventr.*, *levatoros arcuum branch.* und der *Mm. coraco-arcuales anteriores* und *posteriores*. Mit der eigenthümlichen Entwicklung des Hyomandibulare steht in Zusammenhang der mächtige, an der Unterfläche des knöchernen Schädeldaches sowie in der Orbita entspringende *Protractor hyomandibularis*, während andererseits die dürftige Entwicklung des *Adductor mandibulare* auf die Reduction des Kieferapparates zurückzuführen ist.

Die Labial- und Kopfmuskeln der Selachier gehen dem Stör vollkommen ab.

So wenig die Teleostier unter sich bezüglich der Kiefer-Kiemenmuskulatur zu differiren scheinen, so gross ist die Kluft, die sie von den Selachiern und Ganoiden trennt.

So fällt z. B. in Folge des reich differenzirten, knöchernen Schädels das System des *Constrictor superficialis* fast so gut wie ganz weg. Wenigstens haben sich keine, irgendwie eine einheitliche Gruppe vorstellende, Reste sondern nur undeutliche, je nach Lage und Beweglichkeit der Skelettheile ausserordentlich variable Rudimente davon erhalten. Man muss überhaupt eine

ganz andere Zusammenstellung der einzelnen Muskelgruppen treffen (Vetter) und diese wird sich folgendermassen gestalten:

- 1) Kiefernuskulatur (Adductor mandibulare).
- 2) Muskeln an den dorsalen Enden der Visceralbogen.
 - a) Muskeln des Kiefer- und Hyoidbogens.
 - b) Muskeln der Kiemenbogen.
- 3) Muskeln an den ventralen Enden der Visceralbogen.
 - a) Muskeln des Kiefer- und Hyoidbogens.
 - b) Muskeln der eigentlichen Kiemenbogen.
 - c) Muskeln der unteren Schlundknochen.
- 4) Ventrale Längsmuskulatur (Sternohyoideus).
- 5) Kopf-Schultermuskulatur (Trapezius).

Der bei Selachiern noch einheitliche Adductor mandibularis zerfällt bei Teleostiern in drei Portionen, eine tiefe und zwei hohe. Erstere ist als vom Quadratum und Metapterygoid entspringend und am Meckel'schen Knorpel sich inserierend unschwer als das eigentliche Homologon des Selachier-Adductors zu erkennen. Die anderen, vom Symplecticum, Hyomandibulare, Praeoperculare und wohl auch vom Postfrontale und Squamosum entspringenden Portionen sind secundäre Differenzirungen jener tiefen Portion. Sie inseriren sich am Articulare und Dentale und werden wie auch die tiefe Portion vom Ramus III. Trigemini versorgt. Die Wirkung des gesammten Muskel-Complexes besteht in Hebung, Adduction und Rotation des Unterkiefers um seine Längsachse¹⁾.

Die Muskeln an den dorsalen Enden der Visceralbogen zerfallen in einen Levator arcus palatini und operculi, sowie in einen Adductor arcus palatini, hyomandibularis und operculi, endlich in einen Dilatator operculi.

Der Levator arcus palatini und der Dilatator operculi werden vom dritten Trigemini-Ast, alle übrigen Muskeln vom Facialis versorgt; die beiden ersteren entsprechen somit der vordersten Portion des Constrictor superficialis der Selachier, die letzteren der zweiten Portion dieses Muskels. Wäre ein Spritzloch vorhanden, so müsste es zwischen jenen beiden Muskelgruppen hindurch gehen.

Was die Muskeln an den ventralen Enden der Visceralbogen betrifft, so unterscheidet man Levatores arcuum branchialium externi und interni, interarcuales ventrales und dorsales, einen Retractor arcuum branchialium und einen M. intermandibularis. Letzterer ist als ein Homologon der vordersten, ventralen Constrictorportion der Selachier zu betrachten; er wird vom Trigemini und Facialis versorgt. Die Mm. interarcuales dorsales repräsentiren die letzten Reste des Mm. interbranchiales der Selachier; sie sowohl wie der Retractor arcuum br. werden vom Vagus innervirt und dieser Nerv sammt dem Glossopharyngeus versorgt

1) Als secundäre Erwerbungen sind jene mächtigen zu den Barteln der Siluroiden tretenden Muskeln aufzufassen.

auch die *Mm. interarcuales ventrales*, sowie die *Levatores arcuum branchialium externi und interni*.

In der Gestaltung der ebenfalls vom *Vagus* versorgten Muskeln der unteren Schlundknochen zeigen alle Teleostier eine bemerkenswerthe Gleichförmigkeit. Diese ganze Muskel-Gruppe, welche den gesammten Kiemenkorb theils nach vorne und unten, theils die Schlundknochen nach aussen, hinten und unten zu ziehen, theils dieselben einander zu nähern vermag, hat keine direkten Homologien bei Selachiern und Chimären, gleichwohl aber muss er aus Theilen des allgemeinen *Constrictors* hervorgegangen sein. Man unterscheidet folgende, einzelne Muskeln: einen *M. pharyngohyoideus* und *-arcualis*, einen *Pharyngeus transversus* und *Pharyngoclaviculares externi und interni*.

Der einzige Vertreter des bei Selachiern so reich entwickelten Systems der ventralen Längsmuskeln ist der *Sterno-hyoideus*.

Er repräsentirt theilweise eine direkte Fortsetzung der Bauchmuskulatur, theils entspringt er vom ventralen Abschnitt des Schultergürtels. Er besitzt *Myocommata*, wird von den beiden ersten Spinalnerven versorgt und inserirt sich am Uro-hyale. Er zieht Zungenbein und Unterkiefer nach rückwärts oder den Schultergürtel nach vorwärts, ist also Antagonist des *Adductor mandibulae* und theilweise auch des *Geniohyoideus*. Letzterer Muskel sowie der *Hyohyoideus* entspringen vom *Keratohyale*, werden vom *Trigeminus* und *Facialis* versorgt und entsprechen somit der zweiten Portion des *Constrictor superficialis* der Selachier. Dem entsprechend gehören sie eigentlich in jene Muskelgruppe, welche sich an den ventralen Enden der Visceralbogen findet.

Ein dem *Trapezius* der Selachier und Chimären vergleichbarer Muskel fehlt den Knochenfischen, denn der vom Kopf zum Schultergürtel tretende, von Spinalnerven versorgte Muskel ist jenem nicht homolog, sondern eine Neubildung, deren Anfänge übrigens schon bei Selachiern zu beobachten sind. (Vetter.)

Amphibien.

Es ist a priori zu erwarten, dass die Muskulatur des Visceralskeletes bei kiemenathmenden Amphibien reicher entwickelt ist, als bei lungenathmenden. Dort werden wir also primitiveren, an niedrigere Formen sich anschliessenden, hier dagegen modificirten resp. reducirten Verhältnissen begegnen.

Was zunächst die Verhältnisse bei Salamander-Larven oder bei *Siredon pisciformis* betrifft (Fig. 199), so sieht man nach Abnahme der äusseren Haut am Boden der Mundhöhle einen zwischen beiden Mandibularhälften sich ausspannenden, membranartigen, quergefaserten Muskel, der sich sofort als letzter Ueberrest der ventralen Hälfte des *Constrictor superficialis* der Selachier do-

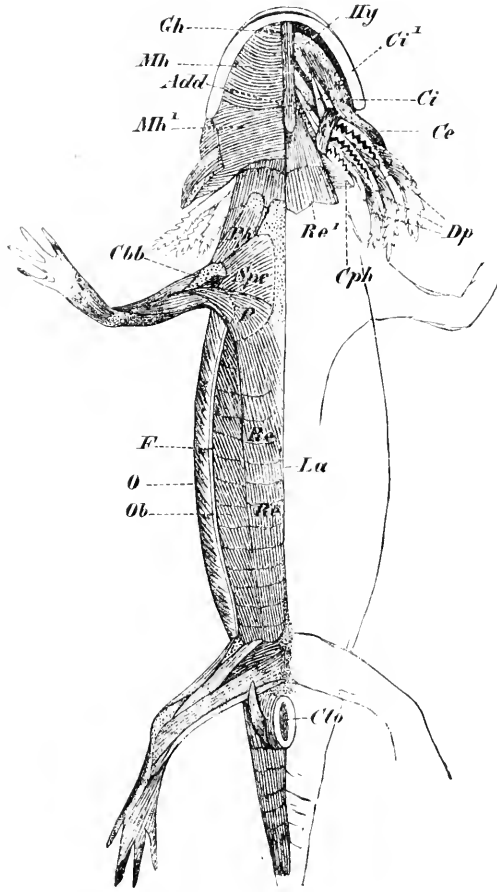


Fig. 199. Die gesamte Muskulatur von *Siredon pisciformis* von der Ventralseite. *O* äusserstes Stratum des *Obliquus externus*, bei *F* in die Fascie ausstrahlend, welche hier durchschnitten ist, *Ob* zweites Stratum desselben Muskels, *Re* *Rectus abdominis* bei *Re*¹ in die Visceralmuskulatur (*Sterno-hyoideus*) und bei *P* in den *Pectoralis major* ausstrahlend. *Mh*, *Mh*¹ Vordere und hintere Portion des *Mylohyoideus*, welcher in der Mittellinie durchschnitten ist, so dass hier die eigentliche Visceralmuskulatur frei zu Tage liegt. *Ce*, *Ci* *Keratohyoideus externus* und *internus*. Ersterer befestigt sich am *Hyoid* (*Hy*). *Add* *Adductor arcuum branchialium*, *C* *Constrictor arcuum branchialium*. *Cph* Vom hintersten Kiemenbogen entspringende Portion des *Constrictor pharyngis*. *Dp* *Depressores branchiarum*, *Gh* *Genio-hyoideus*, *Ph* *Procoraco-humeralis*, *Spc* *Supracoracoideus*, *Cbb* *Coraco-brachialis brevis*, *Clo* *Cloake*, *La* *Linea alba abdominis*.

cumentirt. Er findet sich auch schon bei letzteren, sowie bei *Ganoiden* in typischer Ausprägung und wird überall vom *Ramus III Trigemini*, sowie vom *Facialis* versorgt. Dieser doppelten Nervenquelle entsprechend zerfällt er bei sämtlichen *Urodelen* in zwei

Portionen, eine vordere und eine hintere, den Mylohyoideus anterior und posterior aut. (Fig. 199 *Mh Mh¹*).

Dieser Muskel, welcher sich in ähnlicher Anordnung auch bei den Dipnoern und bei sämtlichen übrigen höheren Wirbelthieren bis zum Menschen hinauf findet, steht in wichtigen Beziehungen zum Athmungs- und Deglutitions-geschäft, in sofern er, nach Art eines Prelltuches wirkend, den Boden der Mundhöhle hebt und so den Inhalt derselben an den Gaumen anpresst und schliesslich nach hinten befördert. Bei Salamanderlarven und Pereunibranchiaten hat seine vom ersten Kiemenbogen sowie von der Halsfascie und der Kiemenhaut entspringende Pars posterior noch die Nebenwirkung, den ersten Kiemenbogen medianwärts an die drei folgenden anzudrücken und so die Kiemenspalte zu schliessen (J. G. Fischer).

Diese Darstellung des *M. mylohyoideus* gilt fast wörtlich auch für die ungeschwänzten Batrachier, nur dass hier die hintere Portion lange nicht so deutlich von der vorderen abgesetzt ist (Fig. 200 *Mh Mh¹*). Andererseits besitzen sämtliche Anuren einen, vorne im Winkel zwischen beiden Unterkieferhälften liegenden Muskel (*M. submentalis*, Ecker), der als Adductor der letzteren aufzufassen ist (*Sm*). Wahrscheinlich repräsentirt er nur eine selbständig gewordene Portion des Mylohyoideus anterior; er wird wie dieser vom Trigemini versorgt. Von den Urodelen besitzen ihn nur *Menopoma* und *Cryptobranchus* (J. G. Fischer).

Schneidet man den Mylohyoideus und den Submentalis durch, so erscheint rechts und links von der ventralen Mittellinie die direkte, noch mit Mycommata versehene Vorwärtsverlängerung der ventralen Stammuskulatur, nämlich der Sterno-hyoideus und nach vorne davon der Geniohyoideus (Fig. 199 *Re¹ Gh*). In der primitivsten Anlage, wie z. B. beim Axolotl, stellt letzterer nur eine von der ventralen Fläche des Sterno-hyoideus abgespaltene Muskellamelle dar, ja bei *Amphiuma* bildet er, wie bei Dipnoern, geradezu eine direkte Fortsetzung der oberflächlichen Schicht des grossen Bauchmus-

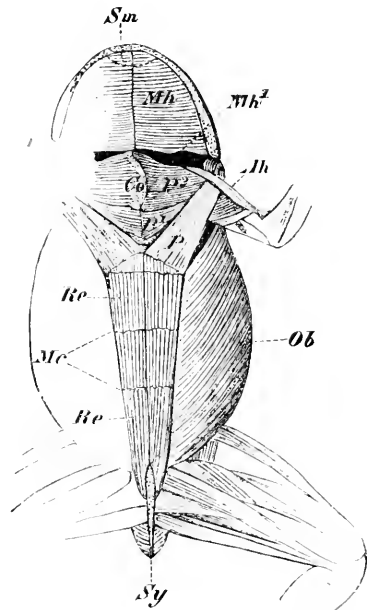


Fig. 200. Die Stammuskulatur von *Bufo viridis*. *Re*, *Re* Rectus abdominis, *Mc* Mycommata desselben, *Ob* Obliquus abdom. externus, *P*—*P²* Pectoralis major u. Coraco-radialis proprius, *Ah* Acromio-humeralis, *Mh*, *Mh¹* Mylohyoideus, *Sm* Submentalis, *Co* Medialer Rand des Coracoids, *Sy* Symphysis pubis.

kels. Dieser direkte Zusammenhang zwischen beiden ist sogar noch bei Anuren wenigstens durch einige Fasern angedeutet. Auf seinem Zuge nach vorwärts wird der Sterno-hyoideus, nachdem er sich am Herzbeutel festgesetzt hat, lateralwärts von dem stets sehr schlanken, bandförmigen *M. omohyoideus*¹⁾ verstärkt. Dieser Muskel entspringt von der Ventralfläche der knöchernen Scapula nahe der Gelenkpfanne, und beide zusammen inseriren sich, falls es vorhanden, am Os thyroideum, oder — und dies gilt auch für sämtliche Anuren — an der Zungenbeinplatte resp. in dem nach hinten offenen Winkel, den der erste Kiemenbogen mit jener bildet. Von hier aus entspringt dann der Geniohyoideus, welcher, mit der Ventralfläche des Bodens der Mundhöhle und des Hyoids enge verwachsen, nach vorne zieht, um sich rechts und links von der Symphysis mandibulae zu inseriren. Bei Anuren, so wenigstens bei *Bufo viridis* ist ausser dem oben beschriebenen Geniohyoideus jederseits noch ein zweiter Muskel vorhanden, der denselben Namen verdient. Er zieht medianwärts vom vorigen und entspringt nicht wie dieser seitlich am Zungenbeinkörper, sondern liegt ventral vom Sternohyoideus und fließt, die hintere Circumferenz des Zungenbeinkörpers, sowie die proximalen Hälften der zapfenartigen Anhängsel desselben schleuderartig umgreifend, mit dem der andern Seite continuirlich zusammen. Vorne endet er rechts und links dicht neben der Symphysis mandibulae, medianwärts vom eigentlichen Geniohyoideus. Er kann als Protractor des Zungenbeinapparates bezeichnet werden.

Der Sternohyoideus sowohl, wie der Omo- und Genio-hyoideus sind als alte Erbstücke der ventralen Längsmuskulatur der Fische zu betrachten und erhalten dementsprechend auch dieselben Nervenquellen, nämlich den Spinalis I und II. Was die Wirkung des Sternohyoideus betrifft, so wird er den gesammten Zungenbein-Kiemenbogen-Apparat nach hinten ziehen und indem dadurch eine Austiefung des Schlundes, mit andern Worten: die Schaffung eines luftverdünnten Raumes erfolgt, kann der atmosphärische Druck Luft oder Wasser in denselben eintreiben. Der Sterno-hyoideus wirkt somit als wichtigster Inspirationsmuskel der Amphibien (J. G. Fischer).

Der Genio-hyoideus wird, je nachdem der Unterkiefer fixirt ist, oder nicht, den Zungenbein-Kiemenbogen-Apparat, sammt dem Herzen nach vorwärts zu ziehen oder den Unterkiefer herabzuziehen, den Mund also zu öffnen im Stande sein. Der Genioglossus stellt bei Urodelen einen nur sehr kurzen, dorsal vom Submentalisch liegenden Muskel vor; er entspringt ganz vorne im Unterkieferwinkel und strahlt nach hinten in die Zunge aus. Dass er sich aus dem Vorder-Ende des Hyoglossus heraus-

1) Während Gegenbaur den Omohyoideus mit in das System der ventralen Halsmuskulatur, also zum Sternohyoideus etc. rechnet, sieht Albrecht in ihm einen letzten Rest der bei Fischen ausserordentlich entwickelten inneren Interbranchialmuskulatur, und die Zwischenschne des Omohyoideus ist wahrscheinlich der letzte Rest eines fünften Kiemenbogens.

differenziert hat, beweisen mir die Befunde an Anuren, indem man hier (*Bufo viridis*) den direkten Zusammenhang zwischen beiden noch aufs Deutlichste nachzuweisen vermag. Der Genioglossus gleitet hier in einer, ebenfalls mit dem Hyoglossus im Zusammenhang stehenden Muskelscheide, welche sich aus schief gerichteten, von einer medialen Raphe entspringenden Fasern componirt.

Der *Musculus hyoglossus* fehlt den Perennibranchiaten und Derotremen, kommt aber den Salamandrinen und Anuren zu. Bei den ersteren stellt er die direkte Vorwärtsverlängerung des *Rectus abdominis lateralis* dar. Dieser Muskel gelangt, den Herzbeutel seitlich umgreifend, dorsal vom Sterno- und Genio-hyoideus zum Kiemenbogen-Apparat, schlüpft durch die Spalte zwischen Keratobranchiale I und II hindurch und strahlt dorsalwärts vom Kiemenbogenapparat in die Zunge aus.

Wesentlich anders liegen die Verhältnisse bei Anuren. Bei *Bufo viridis* z. B. inserirt sich der gesammte *Rectus abdominis* in Form des von beiden Seiten nahe zusammenstossenden Sternohyoideus auf der Ventralseite des Zungenbeinkörpers, von einer direkten Verlängerung nach vorne in die Zunge hinein ist keine Rede. Wir sehen hier vielmehr eine gesonderte Muskulatur auftreten, welche, dorsal von dem zweiten Genio-hyoideus gelagert, in paarigem Ursprung die beiden hinteren, zapfenartigen Anhängsel des Zungenbeinkörpers dicht umwickelt und dann von beiden Seiten in der ventralen Mittellinie zu einem unpaaren Muskelstrang zusammenfließt. Letzterer drängt sich im Laufe nach vorwärts zwischen den beiden Hyoiden hindurch und strahlt unter scharfer Umbiegung nach hinten und zugleich dorsalwärts fächerförmig gegen den hinteren freien Rand der Zunge aus.

Wie sich aus seinem Vorderende der Genioglossus herausdifferenziert, habe ich oben schon erwähnt und ich will an der Hand dieses Beispiels nur kurz noch einmal darauf hinweisen, wie wenig die physiologischen Beziehungen auf die morphologische Bedeutung eines Muskels Licht zu werfen im Stande sind. So sind hier zwei Antagonisten, ein Retractor (*Hyo-glossus*) und ein Protractor linguae (*Genio-glossus*) aus einem und demselben System hervorgegangen! Der Beweis ihrer ursprünglichen Zusammengehörigkeit liegt durch die ganze Wirbelthier-Reihe hindurch in der gemeinsamen Nervenquelle (*Hypoglossus*). So bildet also der Genioglossus das letzte, vorderste Ende der ventralen Rumpfmuskulatur der Wirbelthiere (Wiedersheim).

Was nun die Muskeln des Zungenbeines und der Kiemenbogen betrifft, so kann man sie bei Perennibranchiaten und Salamanderlarven nach Analogie der Fische in eine ventrale und dorsale Gruppe zerfallen; bei erwachsenen Salamandern und Anuren schwindet letztere und nur die ventrale persistirt.

Bei sämmtlichen Urodelen existirt an der Ventralseite des Zungenbein-Kiemenapparates ein von Bogen zu Bogen sich spannendes, im Wesentlichen der Längsrichtung des Thieres folgendes Mus-

kelsystem. Am constantesten findet sich ein, von der Ventralfläche der vorderen Partie des Hyoids entspringender und auf die Dorsalfläche des Epibranchiale I übergreifender Zug, den man mit *M. keratohyoideus externus* bezeichnet. Er hüllt in der Regel das ganze Epibranchiale I bis zu dessen hinterer freier Spitze ein und kann unter Umständen (*Spelerpes fuscus*) eine ausserordentlich reiche, röhrenartige Entwicklung erfahren.

Beim Axolotl fliesst die hinterste, seitlich am Hals sich emporkrümmende Portion mit dem *Digastricus mandibulae* continuirlich zusammen (Fig. 194, 195, *Ce*). Der *Keratohyoideus externus* kann einerseits das vordere Ende des Hyoids (*Hy*) nach abwärts ziehen und so als Erweiterer der Mundhöhle die Wirkung des *Sternohyoideus* (s. oben) verstärken, andererseits wird er, wenn das Hyoid durch den *M. hyo-mandibularis fixirt* ist, den ganzen Kiemenbogen-Apparat nach vorwärts zu stossen im Stande sein. Wie stark er in dieser Beziehung zu wirken vermag, zeigen die *Spelerpes*-Arten, wo die Zunge so weit wie beim *Chamaeleon* aus der Zunge hervorgeschossen werden kann (Wiedersheim). Bei *Perennibranchiaten* und *Salamanderlarven* findet sich ein dem vorigen Muskel der Lage nach sehr ähnlicher Muskel, der *Keratohyoideus internus*. Er entspringt beim Axolotl vom medialen Ende des *Keratohyale* und spaltet sich im Lauf nach rückwärts in zwei Schenkel, wovon sich der eine am medialen Ende des Epibranchiale I inserirt, während der andere, medianwärts liegende, direkt in den *Constrictor arcuum branchialium* übergeht (Fig. 195, *Ci, Ci¹*).

Nach rückwärts und einwärts von ihm trifft man beim Axolotl einen ähnlich gestalteten Muskel, den *Adductor arcuum branchialium*. Er entspringt seitlich von der Fascie des Vorderendes vom *Sternohyoideus* und setzt sich, nach aussen und hinten laufend, an den medialen Enden des Epibranchiale II und III fest (Fig. 195, *Add*).

Einen, den beiden letzten entgegengesetzten Lauf nimmt der vom hinteren Rand des medialen Endes vom vierten Epibranchiale entspringende *Constrictor arcuum branchialium* (Fig. 195, *C*). Dieser breite, gurtartige Muskel umgreift sämtliche Epibranchialia von der Ventralseite, inserirt sich an allen, geht, wie oben bemerkt, mit einem Theil seiner Fasern in den *Keratohyoideus internus* über und endigt am medialen Ende vom Epibranchiale I.

Alle die drei letztgenannten Muskeln, sowie der nur den *Perennibranchiaten* zukommende *M. protractor arcus ultimi* (*J. G. Fischer*) gehören in ein System zusammen und werden vom *Glossopharyngeus* und *Vagus* versorgt; sie sind auf die Kiemenmuskeln der Fische nicht direkt zurückführbar, sondern stellen neue Erwerbungen dar.

Bei den *Perennibranchiaten* finden sich bezüglich dieser 3 Muskeln dem Axolotl gegenüber nur untergeordnete Differenzen, die wir füglich bei Seite lassen können.

Die dorsalen Muskeln des Kiemenbogen-Apparates, welche sich

nur bei *Siredon pisciformis*, *Perennibranchiaten* und *Derotremen* finden, lassen sich in zwei Abtheilungen sondern, wovon die eine die Kiemenbogen, die andere die Kiemenbüschel bewegt. Erstere besteht nur aus den *Levatores arcuum branchialium*. Diese Muskeln entspringen von der Nacken- und Hinterhauptsfascie, sowie von der Gehörkapsel und zwar entweder in Form einer zusammenhängenden Masse, die sich erst gegen jedes Epibranchiale zu in einzelne Portionen spaltet, oder sind letztere schon von Anfang an getrennt. Sie inseriren sich an der Vorderfläche des ersten Epibranchiale, sowie an den Spitzen der übrigen drei Epibranchialia; man kann somit von einem *Levator arcus primi, secundi etc.* reden (Fig. 194, *Lv*). Die *Levatores arcuum* sind einerseits Oeffner der Kiemenpalten (Exspirationsmuskeln), andererseits vermögen sie durch Emporziehen des Kiemenkorbes den Schlund zu verengern und unterstützen so die Wirkung der *Constrictores pharyngis*, zu denen sie so wie so durch die gemeinsame Nervenquelle (*Vagus*) in naher Beziehung stehen. Beide gehören in ein System.

Die *Constrictores pharyngis* (*M. petro-hyoidei* Ecker), welche gewissermaassen eine Fortsetzung des *Mylohyoideus* auf den Rachen repräsentiren, finden sich bei sämtlichen Amphibien wohl entwickelt. Bei Urodelen kann man dem doppelten Ursprung nach zwei unterscheiden. Der eine, vordere, welcher noch einmal in zwei Portionen zerfallen kann, entspringt von der Innenfläche des letzten Kiemenbogens (Fig. 195, *Cph*), der andere, hintere (Fig. 194, *Cph*) von der Nackenfascie unmittelbar hinter den *Levatores arcuum*. Sie umgreifen die Ventralfläche des Schlundes und gehen so direkt in diejenigen der andern Seite über; theilweise strahlen sie, nach vorne und hinten in die Längsrichtung übergehend, in die Schlundwand aus. Bei Anuren zerfällt der Muskel in drei (*Bufo*) oder vier (*Rana*) Portionen, wovon die vorderste sich am ganzen Seitenrand des Zungenbeinkörpers, die übrigen dagegen an dem zapfenartigen hinteren Anhang desselben inseriren. Sie werden somit bei Anuren zugleich mit der Haut des Schlundes auch das Zungenbein kräftig zu heben im Stande sein. Dass sie so beim Deglutitionsgeschäft eine wichtige Rolle spielen werden, liegt auf der Hand.

Die Muskeln des Kehlkopfes werden beim Respirations-Apparat zur Sprache kommen.

Die Muskeln der Kiemenbüschel, welche in *Levatores*, *Depressoren* und *Adductoren* zerfallen, werden sämtlich vom *Vagus* versorgt. Letztere finden sich nur bei *Siren lacertina* vollkommen entwickelt und bei *Proteus* spurweise angedeutet (*J. G. Fischer*).

Die *Levatores branchiarum* gehen von der hintersten Spitze der drei letzten Epibranchialia nach unten und hinten zur Rückseite der Kiemenbüschel (Fig. 194, †††). Die *Depressores branchiarum* entspringen von der ganzen Ventralseite der drei ersten Kiemenbogen und strahlen bis in die Mitte der Kiemenfransen aus (Fig. 195, *Dp*). Abgesehen vom *Kerato-hyoideus externus* bleibt bei Salamandrinen nach der Metamorphose von all den beschriebenen

nen, eigentlichen Kiemenskelettmuskeln kein einziger übrig. Dagegen tritt hier ein neuer Muskel auf, welcher an der Innenfläche der Mandibel entspringt und sich theils am Boden der Mundhöhle, theils auf der Ventralseite des Hyoids inserirt.

Die Kiefermuskeln zerfallen in einen Senker und in mehrere Heber des Unterkiefers. Jener ist der Digastricus oder Biventer mandibulae, diese werden als Masseter, Temporalis und Pterygoideus bezeichnet (Fig. 194, *Dg*, *Ma*, *T*).

Der vom Facialis versorgte Digastricus entspringt theils von der Aussenfläche der Regio prootica und der Kopf-Fascie, theils von der Aussenfläche des Epibranchiale I. Bei Anuren fällt selbstverständlich letzterer Ursprung weg und die Hauptmasse dieses Muskels entspringt hier vom hinteren, oberen Arm des Squamosum. Stets inserirt er sich an dem, das Gelenk überragenden hintersten Ende der Mandibel.

Der Masseter entspringt bei Anuren vom Jochbogen, bei Urodelen, wo er in verschiedene Portionen zerfallen kann (*Amphiuma*), von der Regio prootica d. h. hauptsächlich von der vorderen Fläche des Squamosum und Quadratum und je nach geringerer oder stärkerer Entwicklung auch noch vom Scheitelbein. Er geht schief nach vorne und abwärts und setzt sich am oberen Rand und an der Aussenfläche des Unterkiefers, dicht vor dem Gelenke fest.

Der Temporalis ist stets ein sehr mächtiger Muskel; er entspringt bei Urodelen mit einer hohen Portion dicht neben der Scheitellaht und von den Dornfortsätzen einer wechselnden Zahl vorderer Halswirbel, ferner mit einer tiefen von der medialen (Alisphenoid) und hinteren Wand der Orbita. Beide strahlen in den meisten Fällen in eine gemeinsame Sehne aus, welche sich am Processus coronoideus des Unterkiefers festsetzt. Die tiefe Portion, welche bald mehr bald weniger deutlich als eigener Muskel (hier und da sogar mit eigener Ansatzsehne am Unterkiefer) differenzirt ist, entspricht dem Pterygoideus.

Bei Anuren ist dieser Muskel stets deutlich vorhanden und setzt sich, lateralwärts vom Temporalis bedeckt, mittelst einer schlanken Sehne an die mediale Fläche des Unterkiefers, unmittelbar vor dem Gelenke fest.

Der Temporalis der Anuren, der bezüglich seines Ursprunges resp. seiner Grössenentwicklung bei *Rana* und *Bufo* nicht unbedeutende Differenzen zeigt, stimmt nach Lage und Lauf im Allgemeinen mit demjenigen der Urodelen überein.

Alle die genannten Levatores mandibulae, welche vom Ramus III Trigemini versorgt werden, sind aus dem Adductor mandibulae der Selachier und Ganoiden hervorgegangen zu denken.

Amphiuma und die Gymnophionen besitzen im Zusammenhang mit ihrem, als Winkelhebel gestalteten Unterkiefer, noch einen vierten Heber des Unterkiefers. Er entspringt weit nach hinten an der Bauchfläche und inserirt sich am hintersten Ende der Mandibel.

Reptilien.

Mit der Vereinfachung des Visceralskeletes ist hier auch eine bedeutende Reduction der zugehörigen Muskulatur eingetreten. Im Gegensatz dazu gewinnt der Mylohyoideus sehr bedeutend an Ausdehnung, wie z. B. bei Cheloniern, wo er einen den ganzen Hals sowie einen grossen Theil des Kopfes einwickelnden Ring-Muskelschlauch bildet. Bei Crocodiliern und auch bei manchen Sauriern zerfällt er in 2—3 Portionen, von denen die vorderste vom Trigemimus, die hinteren vom Facialis versorgt werden. Eine bedeutende Selbständigkeit gewinnt die hinterste, seitlich am Hals liegende Portion bei Crocodiliern; sie entspricht wohl dem *Platysma myoides* der Säugethiere. Stets füllt der Mylohyoideus den Intermandibular-Raum vollkommen aus und die Hälften beider Seiten stossen in einer medianen Raphe zusammen.

Bezüglich der eigentlichen Kiemenbogen-Muskulatur unterscheiden sich die Reptilien durch folgende zwei Punkte scharf von den Amphibien. Erstens fehlen ihnen selbstverständlich alle, auf die Kiemenathmung berechneten Muskeln, und zweitens setzt sich, wie wir wissen, das System der ventralen Rumpfmuskulatur nie direkt in die ventrale Kiemenmuskulatur fort, sondern wird stets durch das Brustbein, beziehungsweise den Schultergürtel unterbrochen. Nach Entfernung des Mylohyoides stösst man bei allen Reptilien auf eine, mit *Myocommata* verschene, die Trachea ventralwärts mehr oder weniger deckende Längsmuskulatur, welche vom Schultergürtel entspringend, zunächst am Visceralskelet resp. in der Gegend der Stimmlade sich festsetzt und als *Sterno-hyoideus* bezeichnet wird. Ihre Fortsetzung bildet der zwischen dem Visceralskelet und der Mandibula einer-, sowie der Zunge andererseits ausgespannte *Genio-hyoideus* und *Hyoglossus*. Alle diese Muskeln werden vom *Hypoglossus* versorgt.

Bei Lacertiliern fliessen die beiden *Geniohyoidei* in der Mittellinie vollständig zu einer Fleischmasse zusammen und diese füllt den Intermandibularraum so vollkommen aus, als dies vorhin, mit darauf senkrecht stehender Faserung, von Seiten des Mylohyoideus geschah. Der Muskel ist zweischichtig, denn schneidet man ihn fort, so findet man ein ganz gleich ziehendes, nur viel dünneres Stratum, das einerseits zwischen dem Hyoid- und dem ersten Branchialbogen, andererseits zwischen ersterem und der inneren Wand des Unterkiefers ausgespannt ist. Und damit nicht genug: dieser Muskel entspringt auch von der Fascie eines die beiden *Hyoglossi* sowie das *Os entoglossum* umspannenden Ringmuskels, sowie mit einem mehr dorsal gelagerten, schiefen Stratum seitlich an der Zunge, dicht am unteren Rande ihres hornigen, der Mundhöhle zugewendeten Ueberzuges. Er ist somit ein *Mixtum compositum* eines zweiten *Genio-hyoideus* und eines *Genio-glossus*. Er ist in dieser Form von den Lacertiliern im Zusammenhang mit der ausserordentlichen Beweglichkeit der Zunge neu erworben und auch bei Schlangen

und Chamaeleonten existiren in dieser Beziehung sehr complicirte Muskelverhältnisse, auf die ich aber hier nicht näher eingehen kann.

Die Chelonier besitzen die relativ einfachste, z. Th. an die Urodelen erinnernde Visceral-Muskulatur unter den Reptilien; ihr Genio-hyoideus ist nur wenig entwickelt. Ein Genioglossus fehlt.

Die Verhältnisse bei Crocodiliern erinnern schon sehr an diejenigen der Vögel und Säugethiere. So tritt z. B. schon ein vom Visceralskelet zur Innenfläche des Unterkiefers sich erstreckender Muskel auf, der in der axialen Vorwärtsverlängerung des Omo- und Sterno-hyoideus gelegen ist und der seiner Lage nach an den vorderen Bauch des Biventer maxillae der Säugethiere erinnert. Dicht dahinter setzt sich ein zweiter, aus derselben Gruppe entsprungener Muskel an der Mandibel fest, der sich auf höhere Typen nicht zu vererben scheint. Die beiden Hyoglossi bilden in der Mittellinie, da wo sie in die Ventralfläche der Zunge einstrahlen, vielfache, in alternirender Weise erfolgende Durchkreuzungen und biegen dann gegen den Seitenrand der Zunge in die transverselle Richtung um. Zwischen diese Querfasern schieben sich von der Seite her zahlreiche Bündel des mächtigen Genio-hyoideus hinein, so dass dieser ähnlich wie bei Lacertiliern eine Mischform zwischen einem Geniohyoideus und Genioglossus repräsentirt. Er entspringt dreifach, erstens mit einem dünnen, genau in der ventralen Mittellinie von der Fascie des Hyoglossus kommenden Bündel und mit zwei Seitenportionen, die vom Hyoid entstehen. Alle drei fließen zu einer Masse zusammen, welche sich an der Symphysis mandibulae inserirt. Aehnlich wie die Hyoglossi, bilden auch die Nervi hypoglossi an der Ventralseite der Zunge ein vollständiges Chiasma, so dass der linke zur rechten, der rechte zur linken Zungenhälfte tritt. Die Zunge der Crocodilier ist fleischiger als diejenige der übrigen Reptilien.

Die Kiefermuskeln der Reptilien sind entsprechend der festeren, solideren Beschaffenheit des Skeletes und der stärkeren Entwicklung des Gebisses, viel kräftiger entwickelt, als bei Amphibien. Allgemein unterscheidet man einen Digastricus (hinteren Bauch im Sinne der Säuger), einen Masseter, einen Temporalis und einen oder zwei Pterygoidei. Ausser diesen vier uns schon von den Amphibien her bekannten Muskeln existirt noch ein Levator ossis pterygoidei.

Den Chamaeleonten fehlt letzterer und ebenso der Pterygoideus. Bei den Schlangen ist die Kiefermuskulatur, entsprechend der Beweglichkeit des zu Grunde liegenden Knochengerüstes, ungleich complicirter und viel reicher entfaltet, als bei den übrigen Reptilien. Ausserdem existirt hier noch ein besonderer Compressor der Giftdrüse.

Vögel.

Der Mylohyoideus zerfällt in zwei vollkommen von einander getrennte Abtheilungen, eine vordere und eine hintere. Erstere

spannt sich zwischen beiden Mandibeln aus, letztere entspringt in der unteren und hinteren Circumferenz des knöchernen Gehörganges. Ein *Platysma myoides* ist vorhanden und inserirt sich hinter dem *Processus postfrontalis*. Zwei, die *Trachea ventralwärts* überlagernde Muskeln, welche einem *Sterno-* und *Omochoideus* entsprechen, inseriren sich auf der Dorsalseite und lateralwärts vom Zungenbeinkörper. Von der Ventralseite des Hyoids entspringt ein bis zur Spitze der Zunge laufender, mit sehr feinen Sehnen endigender *Hyoglossus*.

Ein bei Vögeln zum erstenmal auftretender, schlanker Muskel entspringt aussen am Hinterende des Unterkiefers und läuft von da, dem fibrösen Boden der Mundhöhle angewachsen, dem ganzen Hyoid entlang nach vorne und inserirt sich seitlich am Zungenbeinkörper. Dabei liegt er unter einem quergefaserten, in die beiden hinteren Spitzen der Zunge eingelagerten Binnenmuskel. Er repräsentirt einen kräftigen *Retractor linguae* und erinnert an den *Stylohyoideus* der Säuger.

Ein bei den Crocodiliern schon angedeuteter Muskel entspringt von der Innenfläche der Mandibel und trifft im Lauf nach rückwärts unter sehr spitzem Winkel auf den Hyoidbogen, den er bis zu seinem hinteren, freien Ende überzieht. Er wirkt als *Protractor linguae*.

Die Kiefermuskeln schliessen sich nach jeder Beziehung aufs Engste an diejenigen der Crocodilier an. Der *Temporalis* besteht aus drei über einander liegenden Etagen, welche alle in der *Regio temporalis* über und vor dem äusseren Gehörgang entspringen und mehr oder weniger miteinander verwachsen sind. Die *Pterygoidei*, welche von dem medialen Zinken des *Quadratum*, sowie von der Vorder- und Innenwand der *Orbita*, und endlich von der *Pterygopalatin-Spange* entspringen und einen dicken, fleischigen Belag derselben bilden, zerfallen in einen *P. internus* und *externus*. Ausserdem existiren noch starke Muskeln, welche sich an der medialen Seite des *Quadratum* und des *Pterygoidei* inseriren und als Heber oder, vielleicht richtiger, als *Adductoren* dieser Knochen zu betrachten sind.

Der *Digastricus* ist stets kräftig entwickelt; er entspringt von der *Pars mastoidea cranii* und umgreift das hinterste Ende der Mandibel nicht nur auf seiner hinteren, sondern auch auf seiner medialen Fläche. Dieser Muskel bildet seiner Lage gemäss die hintere, fleischige Wand des äusseren Gehörganges.

Ein von der Aussenseite der starken Kiefermuskeln entspringender, schlanker Muskel strahlt in die Haut des Mundwinkels fächerartig aus. Er liegt genau lateral vom Jochbein und gehört in die Abtheilung der mimischen Muskeln. (Vorläufer des *Zygomatius*?)

Säuger.

Die Verhältnisse bleiben hier principiell dieselben. Als morphologische Fortsetzungen der ventralen Längsmuskulatur des Rumpfes müssen gelten: der Sterno- und Omo-hyoideus, der Sterno-thyroideus und dessen Verlängerung zum Zungenbein der Thyreo-hyoideus, der Genio-hyoideus, der Genio-glossus und wahrscheinlich auch der vordere Bauch des Biventer maxillae. Der von den Amphibien an auftretende Depressor mandibulae, oder wie ich ihn auch seines späteren Schicksals wegen genannt habe, der Biventer, wird jetzt zum hinteren Bauch des Biventer maxillae. Er wird nach wie vor vom Facialis versorgt, während der vordere Bauch vom Ramus III. Trigemini innervirt wird.

Eine neue Erwerbung der Säuger stellen die vom Processus styloideus und vom Ligamentum stylo-hyoideum entspringenden, ausserordentlich zahlreichen Variationen unterworfenen Mm. stylo-hyoidei, stylo-glossi und stylo-pharyngei dar. Sie liegen theils im Facialis- theils im Glossopharyngeus-Gebiet und wirken als Retractoren der Zunge und Levatoren des Pharynx und des Zungenbeins.

Vom Mylohyoideus erhält sich zwischen beiden Mandibularspannen nur die vordere Portion des gleichnamigen Muskels der Amphibien, Reptilien und Vögel. Er wird wie dort vom Trigemini versorgt. Die hintere Portion wird wie bei Vögeln und Crocodiliern zu einem Hautmuskel und steht unter der Herrschaft des Facialis.

Die Kiefermuskulatur componirt sich aus dem oben schon genannten Digastricus, einem Masseter, Temporalis und zwei Pterygoidei; alle diese Muskeln werden vom Ramus III. Trigemini versorgt.

Was die Kopfmuskulatur der Säuger von derjenigen der übrigen Vertebraten sehr bedeutend unterscheidet und ihr eine ungleich höhere Stufe zuweist, das ist das Auftreten einer unter dem Einfluss des Facialis stehenden mimischen Muskulatur. Sie steht in engstem Connex mit dem psychischen Leben, ja, man kann sagen: sie steht in gerader Proportion zur Entwicklungsstufe des Gehirnes. Dem zu Folge werden wir sie bei den höchsten Typen der Säugthiere also bei den Primaten in höchster Ausbildung treffen. Sie gruppirt sich im Wesentlichen um Auge, Mund, Nase und Ohr, scheint also an die Träger unserer wichtigsten Sinnesorgane gebunden. Durch sie wird das menschliche Antlitz zum „Spiegel der Seele“.

Muskeln der Extremitäten.

Wenn irgend wo, so gilt hier der Satz, dass nur unter Berücksichtigung der Homologieen der Skelettheile, der Lagebezie-

hungen zu benachbarten Weichtheilen und der Nerven¹⁾ etwas Erspriessliches auf dem Gebiet der vergleichenden Myologie geleistet werden kann.

Leider sind aber die Arbeiten auf dem Gebiete der Extremitäten-Muskulatur noch nicht ausreichend, um ein umfassendes Gesamtbild zu entrollen und wir müssen uns deshalb darauf beschränken, nur eine in ganz allgemeinen Zügen gehaltene Skizze zu entwerfen.

In ihrer primitivsten Anlage, wie wir die Extremitäten-Muskulatur bei Fischen und Dipnoern finden, weist Alles darauf hin, dass wir sie als ein Derivat der Seitenrumpfmuskulatur betrachten dürfen.

Bei Fischen zeigt sie, entsprechend den einfachen Locomotions-Organen, ein sehr einfaches Verhalten und lässt sich, wie in der ganzen Wirbelhier-Reihe in zwei Abtheilungen bringen. Die eine greift von der Seitenrumpfmuskulatur und zwar theils von der dorsalen, theils von der ventralen Hälfte auf den Schulter- und Beckengürtel über, die andere liegt im Bereich der freien Extremität. Letztere besteht bei den Fischen im Wesentlichen aus Levatoren, Adductoren und Depressoren der Flosse und diese können wieder in mehrere Schichten, in tiefe und hohe, zerfallen. Schon bei Amphibien aber werden die Verhältnisse, entsprechend der Umwandlung der Flosse in ein Geh-Organ d. h. in einen mehrarmigen Hebel viel complicirtere. Es treten Heber, Senker, Anzieher, Rückwärts-, Vorwärts-Ziher und Dreher des Schulter- und Beckengürtels auf. Dazu gesellen sich Strecker und Beuger der freien Extremitäten, und diese gliedern sich wieder in solche des Oberarmes und Oberschenkels, des Vorderarmes und Unterschenkels, der Hand, des Fusses und der Finger und Zehen. Kurz, die Zahl der Muskeln nimmt von den Urodelen an durch die Reihe der Reptilien und Vögel hindurch bis zu den Säugethieren beständig zu.

Die wichtigsten Schultermuskeln, welche wir, je höher wir in der Thierreihe emporsteigen, einen um so breiteren Ursprung am Rumpfe gewinnen sehen, sind der Cucullaris, der Sterno-eleido-mastoidens, die Rhomboidei und der Levator scapulae. Sie repräsentiren die Rotatoren, Vor- und Rückwärtsziher und Heber des Schulterblattes. Als Antagonisten dieser Muskeln fungiren die Serrati und der Pectoralis minor.

Am Beckengürtel darf man, da seine Beweglichkeit der Verbindung mit der Wirbelsäule wegen dem Schulterblatt gegenüber bedeutend in den Hintergrund tritt, nicht ohne Weiteres auf homologe Muskelgruppen schliessen, sondern man hat es hier zum grossen Theil mit ganz andern Verhältnissen zu schaffen.

1) Von hohem Interesse sind die neuerdings von Gadow ausführlicher behandelten Muskeln mit doppelter Innervationsquelle. Sie schicken sich gewissermassen dazu an, sich durch einen Abspaltungsprocess zu vermehren und so muss man sie in phyletischer Beziehung als sehr primitive, einen niederen Zustand repräsentirende Muskeln betrachten.

Viel ähnlicher verhält sich die im Dienste der freien Extremität stehende Muskulatur. Hier wie dort finden sich Aus- und Einwärtsdreher des Oberarmes resp. Oberschenkels, ferner an der medialen Seite beider Extremitäten gelegene mächtige Adductoren. Entsprechend der verschiedenen Winkelstellung des Ellbogen- und Kniegelenkes liegen die Extensoren der vorderen Extremität an der hinteren, die der hinteren Extremität an der vorderen Peripherie und gerade umgekehrt liegen die Flexoren. Aus Beugemuskeln sind auch die, an der Vorderextremität stets viel besser als an der hinteren individualisirten Pronatoren, aus Streckmuskeln die Supinatoren hervorgegangen.

Im Allgemeinen lässt sich der schon zu Anfang geltend gemachte Satz aufstellen, dass mit einer Vereinfachung des Skeletes vor Allem des Hand- und Fuss skeletes auch eine Reduction, d. h. eine Vereinfachung der betreffenden Muskulatur eintritt. So hat M. Fürbringer auf das Ueberzeugendste nachgewiesen, dass bei den schlangenähnlichen Sauriern gleichzeitig mit einer Verkümmernng des Extremitätenskeletes auch eine in distal-proximaler Richtung fortschreitende Verkümmernng der zugehörigen Muskelgruppen auftritt. Auch hier deutet Alles darauf hin, dass wir uns die Muskeln des Becken- und Schultergürtels, welche im Sinn von metamer gelagerten Myocommatas aufzufassen sind, als Ablösungen von den Rumpfmuskeln zu denken haben.

Diaphragma.

Die ersten Spuren einer Bildung, die dem Diaphragma der höheren Wirbelthiere, d. h. einer muskulösen Scheidewand zwischen Brust- und Bauchhöhle, verglichen werden darf, traten uns bei den Urodelen entgegen. Dort sahen wir das vordere Ende des Transversus abdominis sich mit einigen Ring- oder Halbringfasern zwischen Pericard und Leber hineindrängen.

Bei Anuren ist nichts derartiges vorhanden, denn der vor dem Herzen sich kuppelförmig zusammenwölbende Obliquus internus hat nichts damit zu schaffen. Nach A. Schneider geht übrigens von der dorsalen Fläche des Peritoneums an die innere Fläche der Lunge, welche hier abweichend von den übrigen Anuren fast bis an ihr hinteres Ende mit dem Peritoneum verwächst, ein kleiner Muskel, der vielleicht als Andeutung eines Zwerchfells betrachtet werden kann.

Bei Cheloniern darf man zwei zum Transversus abdominis gehörige Muskelbündel, welche vom Körper des dritten und vierten Brustwirbels entspringen und an die Lunge gehen, als Repraesentanten eines Diaphragmas auffassen.

Bei Crocodiliern, sowie bei Vögeln finden sich schon viel deutlichere Spuren davon. Bei den ersteren entspringen seine Fasern an der Seite vom Rande der hintersten Bauchrippe und legen sich auf die Fläche des Peritonealsackes, welcher, mit der Körperwand

durch lockeres Bindegewebe verbunden, sich bis an das Brustbein erstreckt. Die dorsale Fläche des Peritonealsackes ist nicht fleischig. Brust- und Bauchhöhle sind vollkommen getrennt (A. Schneider).

Bei Vögeln componirt sich das Zwerchfell aus mehreren, von den ächten Rippen entspringenden Bündeln. Es ist nur zum kleinsten Theil muskulös und lässt das Herz noch hindurchtreten.

Erst bei Säugethieren erscheint ein ächter, von der Wirbelsäule, von den Rippen und dem Sternum entspringender, kuppelförmiger Zwerchfell-Muskel, der mit Ausnahme gewisser Cetaceen auf seiner Höhe in eine sehnige Platte (Centrum tendineum) ausstrahlt. Er scheidet vollkommen Brust- und Bauchhöhle und fungirt als wichtiger Respirations-Muskel, der eine Verlängerung des Cavum thoracis in der Sagittalen erlaubt. Er wird von dem aus dem Cervical-Geflecht stammenden Phrenicus innervirt und entsteht aus zwei Theilen, die ganz unabhängig von einander sind, einem pericardialen und pleuralen Theil. Ersterer bildet das Centrum tendineum, letzterer die übrige, muskulöse Portion des Diaphragmas.

D. Elektrische Organe.

Elektrische Organe finden sich bei gewissen Fischen und zwar am stärksten entwickelt bei einem, in südlichen Meeren häufig vorkommenden Rochen (*Torpedo marmorata*), einem südamerikanischen Aale (*Gymnotus electricus*) und einem afrikanischen Welse (*Malapterurus electricus*). *Gymnotus*, der Zitteraal, besitzt, wie oben bemerkt, weitaus die stärkste elektrische Kraft, an ihn reiht sich der Zitterwels und an diesen der Zitterrochen. Die elektrischen Battereien dieser drei Fische liegen an verschiedenen Körperstellen, so bei *Torpedo* in Form einer breiten, den ganzen Körper durchsetzenden Masse seitlich am Kopf zwischen den Kiemensäcken und dem Propterygium

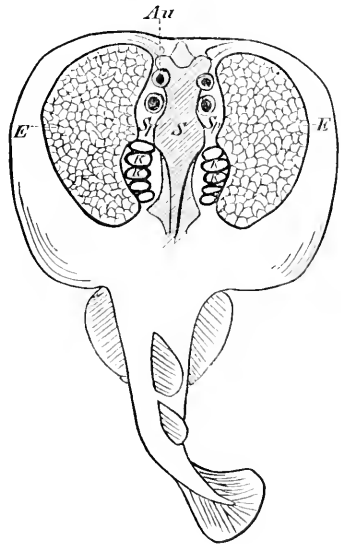


Fig. 201. *Torpedo marmorata*, das elektrische Organ (*E*) freigelegt. *S* Schädel, *Sp* Spritzloch, *KK* Kiemen, *Au* Auge.

(Fig. 201, *E*), bei *Gymnotus* in der ventralen Hälfte des ungeheuer langen Schwanzes (Fig. 202, 203, *E*), also an der Stelle, wo man sonst die ventrale Hälfte des grossen Seitenrumpfmuskels zu finden gewohnt ist.

Fig. 202.

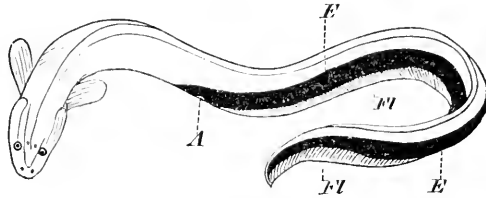


Fig. 203.

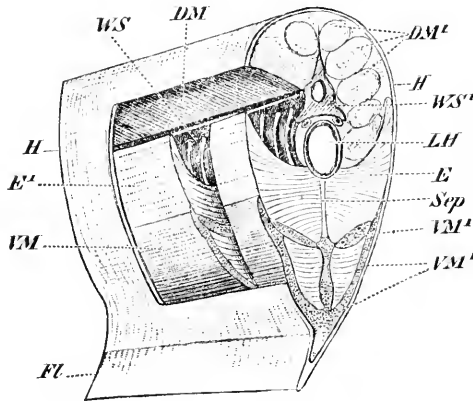


Fig. 202 und 203. Das elektrische Organ von *Gymnotus electricus*. Fig. 203. Nach einem Präparat von A. Ecker. *H* Acussere Haut, *FU* Flosse, *DM*, *DM'* dorsale, theilweise im Quer-, theilweise im Längsschnitt sichtbare dorsale Hälfte des grossen Seitenrumpfmuskels, *VM*, *VM'* ebenso der ventralen Hälfte desselben, *E* das elektrische Organ im Querschnitt (*E*) und von der Seite (*E'*), *WS*, *WS'* Wirbelsäule von der Seite mit den austretenden Spinalnerven und im Querschnitt, *LH* letztes Ende der Leibeshöhle, *Sep* sagittales, fibröses Septum, welches das elektrische Organ und die ventrale Rumpfmuskulatur in zwei gleiche Hälften scheidet, *A* After.

Bei *Malapterurus* endlich trifft man die Organe fast in der ganzen Circumferenz des Leibes, wo sie zwischen Haut und Muskulatur, namentlich an den Seiten stark entwickelt sind und den ganzen Fisch mantelartig umhüllen.

Viel schwächere Schläge ertheilen jene Fische, die man früher als „pseudoelektrische“ bezeichnete, deren elektrische Kraft aber jetzt durch Experimente positiv nachgewiesen ist. Dahin gehören nach Abzug von *Torpedo* die übrigen Rochen, die verschiedenen *Mormyrus*-Arten und endlich *Gymnarchus*. Bei allen diesen liegen die elektrischen Organe auf beiden Seiten des Schwanzendes und zwar derart angeordnet, dass sich die metamere Schichtung der weiter nach vorne liegenden Muskelsegmente direct auf sie fort-

setzt, wodurch z. B. bei den Mormyriden jederseits eine obere und eine untere Reihe von elektrischen Organen existirt.

Die elektrischen Apparate aller genannten Fische fallen in genetischer wie anatomischer Beziehung unter einen einheitlichen Gesichtspunkt. Alle sind als umgewandelte Muskelfasern und die dazugehörigen Nerven als Homologa der motorischen Endplatten, wie wir sie sonst an den Muskeln zu finden gewohnt sind, aufzufassen (Ecker, Babuchin). Damit ist auch ihre Einreihung in das Kapitel über das Muskelsystem hinlänglich motivirt.

Was den feineren Bau der elektrischen Organe anbelangt, so begegnen wir im Wesentlichen überall denselben Einrichtungen. Das Gerüste wird gebildet aus fibrösem Gewebe, welches theils in der Längs-, theils in der Queraxe des Organs verlaufend zu einem Fachwerk angeordnet ist, an dem wir Tausende von polygonalen oder auch mehr abgerundeten Kammern oder Kästchen unterscheiden. Indem sich letztere, sei es in der Längsaxe des Körpers (Gymnotus, Malapterurus) oder in dorso-ventraler Richtung (Torpedo) aneinander reihen, entstehen förmliche prismatische Säulen, wie dies aus Fig. 204 zu sehen ist.

In dem zwischen den Kästchen resp. Säulen liegenden Bindegewebe verlaufen zahlreiche Gefäße und Nerven, welche letztere in ausserordentlich dicke Scheiden eingeschlossen sind und die je nach der Art des Fisches den allerverschiedensten Ursprung haben. So entspringen sie bei Torpedo aus dem in der Gegend des Nachhirns liegenden Lobus electricus, nur ein Ast kommt aus dem Trigenus; bei sämtlichen pseudoelektrischen Fischen, ebenso auch bei Gymnotus, wo über 200 Nerven zum elektrischen Organ treten, stammen sie vom Rückenmark und höchst wahrscheinlich stehen sie zu den, bei letzterem Fisch besonders stark entwickelten Vorderhörnern des Rückenmarks in nächster Beziehung. Sehr merkwürdig ist, dass die elektrischen Nerven des Zitterwelses jederseits von einer monströsen, in der Nähe des zweiten Cervicalnerven gelegenen Ganglienzelle entspringen, die sich bis gegen das Schwanzende des Thieres in eine enorme, immerwährend sich theilende Nerven-Primitivfaser fortsetzt. Letztere ist von einer dicken Scheide umgeben.

Erkundigen wir uns nun nach dem feineren histologischen Verhalten der peripheren Nervenenden, so werden wir dadurch zugleich auch auf die Definition jener Gebilde geführt, die man als elektrische- oder als Endplatten zu bezeichnen pflegt.

Ich kann summarisch verfahren, indem alle elektrischen Fische principiell hierin übereinstimmen.

Nachdem der im Kästchenseptum verlaufende Nerv unter immer zunehmender Verjüngung seine dicke Nervenscheide nach und

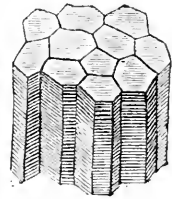


Fig. 204. Elektrische Säulen von *Torpedo marmorata*.

nach verloren und er allmählig aufgehört hat, doppelt contourirt zu sein, schwillt er plötzlich keulenförmig an und zerfällt darauf in eine Unzahl von Primitivfasern, die sich baumartig feiner und feiner verästeln, ohne jedoch unter einander geschlossene Maschen zu bilden, so dass man von keinem eigentlichen Nervennetz sprechen kann. Bei *Torpedo* erfolgt die letzte Nervenverbreitung an der ventralen Seite jenes Gebildes, das man als elektrische Platte bezeichnet (Fig. 205, *EP*), bei *Gymnotus* dagegen auf dessen hinterer, dem Schwanz zugekehrten Fläche. Bei *Malapterurus* endlich tritt der Nerv, wie bei *Gymnotus*, auch von hinten an die elektrische Platte heran, macht an ihr aber nicht Halt, sondern perforirt sie, um sich auf ihrer vorderen, dem Kopf zugekehrten Fläche zu verbreiten¹⁾. Man muss diese Differenz wegen der später zu besprechenden Richtung der elektrischen Schläge wohl im Auge behalten.

Die elektrische Platte stellt eine homogene, in frischem Zustand transparente Scheibe dar, die von einer besonderen Membran umgeben ist und in deren Innerem sich sternartige Zellen mit langen Fortsätzen finden. Ihre beiden Flächen (Fig. 205, *EP*) zeigen unregelmässige Erhabenheiten, die durch seichtere oder tiefere Einschnitte von einander getrennt sind und so dem Ganzen ein gelapptes Aussehen verleihen.

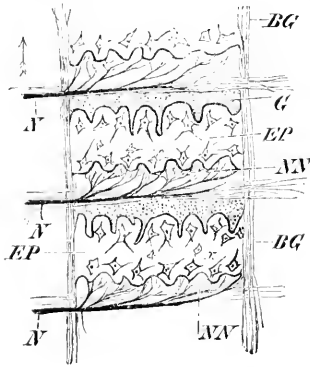


Fig. 205. Schnitt durch die elektrischen Kästchen. Starke Vergrößerung, halbschematisch. *BG* bindegewebiges Gerüste (Kästchenwände), *EP* elektrische Platten, *N* Nerv im Begriff, in die Septa der Kästchen einzutreten, *NV* letzte Endfaser des eingetretenen Nerven an der hinteren, beziehungsweise unteren Fläche je eines Kästchens, *G* Gallertgewebe, der Pfeil zeigt die Richtung gegen den Kopf, resp. gegen die Dorsalseite des Thieres an.

Indem nun diese Scheibe, die wir, wie oben schon erwähnt, als umgewandelte Muskelsubstanz aufzufassen haben, mit der anliegenden Nervenplatte untrennbar fest verwachsen ist, so geht daraus hervor, dass die elektrische Platte nicht, wie man früher glaubte, ein einheitliches Gebilde darstellt, sondern aus zweierlei Gewebeelementen hervorgegangen zu denken ist. Das Kästchen wird durch sie nicht ganz ausgefüllt, sondern stets bleibt an ihrer oberen (*Torpedo*) resp. vordern (*Gymnotus*, *Malapterurus*) Fläche und der nächsten Kästchenwand ein Raum übrig, der von Gallertgewebe oder da und dort auch nur von Flüssigkeit erfüllt ist (Fig. 205, *G*). Die Seite der elektrischen Platte, an welcher sich die Nerven-Endausbreitung findet, ist im Moment des Schläges

1) Babuehin, der *Malapterurus* in frischem Zustande zu untersuchen Gelegenheit hatte, bestreitet die Durchbohrung der Platte durch den Nerv aufs Entschiedenste; ob mit Recht, müssen neuere Untersuchungen lehren.

elektronegativ, die entgegengesetzte elektropositiv und es ist deshalb bei der entgegengesetzten Anordnung der Theile bei Gymnotus und Malopterurus erklärlich, dass der elektrische Schlag bei diesen Fischen nicht in derselben, sondern in verschiedenen Richtungen, erfolgen muss; so bei Malopterurus vom Kopf gegen den Schwanz, bei Gymnotus aber in umgekehrter Richtung. Bei Torpedo geht der Schlag von unten nach oben¹⁾.

Experimente haben gelehrt, dass alle elektrischen Fische gegen elektrische Ströme immun sind, doch hat dies seine Beschränkung, indem frei präparirte Muskeln und Muskelnerven, sowie die elektrischen Nerven selbst durch den Strom erregbar sind. „Die höchste und letzte Frage in Betreff der Zitterfische ist natürlich die nach dem Mechanismus, wodurch die elektrischen Platten vorübergehend in Spannung gerathen. Die Beantwortung dieser Frage, obschon vermuthlich nicht so schwierig, wie die der Frage nach dem Mechanismus der Muskelverkürzung, ist doch noch im weiten Felde.“ (Du Bois-Reymond.) Das Einzige, was man mit Sicherheit behaupten kann, ist das, dass sie unter dem Einfluss des Willens elektromotorisch werden.

E. Nervensystem.

Dem aus dem Ektoderm stammenden und durch seine frühe Anlage schon auf seine hohe Bedeutung hinweisenden Nervensystem liegen dreierlei Bauelemente zu Grunde, erstens Ganglienzellen, zweitens doppelcontourirte und blasse Fasern, drittens das als Scheiden resp. als Kittsubstanz fungirende Neurilemm und die Neuroglia (Fig. 206.)

Das Nervensystem zerfällt in folgende drei Hauptabschnitte, das centrale, das periphere und sympathische System. Das erstere, unter welchem wir das Gehirn und Rückenmark begreifen, entsteht direct aus dem Ektoderm, während die peripheren Nerven mit ihren Ganglien erst secundär aus ihm hervorsprossen. Der Zeit nach als drittes entsteht das sympathische System und zwar in engstem Connex mit dem peripheren, doch kann erst später näher darauf eingegangen werden.

Wir wenden uns zunächst zur Anatomie des centralen Nervensystems und speciell zu der des Gehirns.

1) Neue Untersuchungen über die Localisation der letzten Nervenabreitung bei Malopterurus müssen Aufklärung über dieses Verhalten geben. Möglicherweise geht der Nerv, wie dies Max Schultze und Ecker annehmen, doch durch die elektrische Platte hindurch, um sich weiterhin auf der kopfwärts schauenden Fläche derselben auszubreiten.

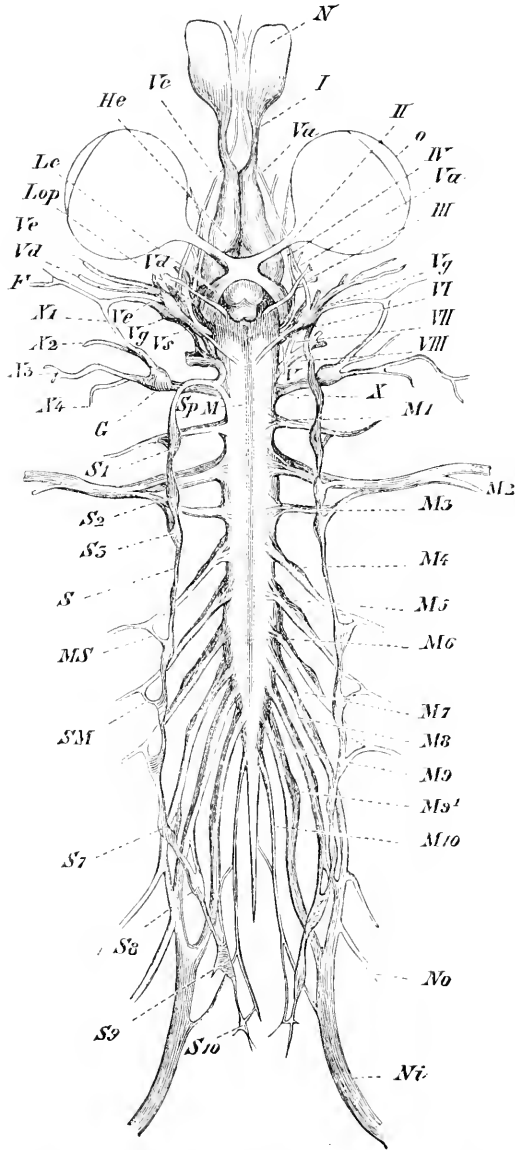


Fig. 206. Das gesamte Nervensystem des Frosches nach A. Ecker. *He* Grosshirnhemisphären (Vorderhirn), *Lop* Lobii optici (Mittelhirn), *M* Rückenmark, *M*¹—*M*¹⁰ Rückenmarksnerven, welche bei *SM* schlingenartige Verbindungen mit den Ganglien (*S*¹—*S*¹⁰) des Sympathicus *S* eingehen, *No* Nervus obturatorius, *Ni* Nervus ischiadicus, *I*—*X* Erstes bis zehntes Hirnnervenpaar (die Namen sind aus dem Text zu entnehmen), *G* Ganglion N. vagi, *Vg* Ganglion Gasseri, *o* Bulbus oculi, *N* Nasensack, *Va*—*Ve* die verschiedenen Aeste des Trigemini, *F* N. facialis, *Vg* Verbindung des Sympathicus mit dem Ganglion Gasseri, *N*¹—*N*⁴ die verschiedenen Aeste des Vagus.

I. Das Gehirn.

Nachdem sich aus dem Ektoderm das centrale Nervensystem als eine continuirliche, die Längsaxe des Embryos durchziehende, dorsal von der Chorda dorsalis gelagerte Röhre abgeschnürt hat, kann man an dieser frühzeitig eine vordere, in drei Segmente zerfallende Auftreibung und einen viel schlankeren und zugleich längeren, hinteren Abschnitt unterscheiden (Fig. 207, *G*, *R*). Jene ist das sich allmählig differenzirende Gehirn, dieser das Rückenmark. Beide sind nach dem bilateral-symmetrischen Typus gebaut, eine Thatsache, die uns bei der genaueren Einsicht in den Aufbau und die Entwicklung derselben immer klarer vor Augen treten wird. Die am Gehirn auftretenden drei Anschwellungen gestalten sich zu drei hinter einander liegenden Bläschen, die man als primitives Vorder-, Mittel- und Hinterhirn bezeichnet.

Sie besitzen anfangs eine nur dünne Wandung und stehen sowohl unter einander, als mit dem Rückenmarksröhre in weitester Verbindung. Die betreffenden Hohlräume repräsentiren die späteren Hirnventrikel und den Centralkanal des Rückenmarks. Durch die



Fig. 207. Embryonalanlage des centralen Nervensystems (Schema). *G* Gehirn mit seinen drei primitiven Bläschen (I, II, III), *R* Rückenmark.

Lage und Ausdehnung der Chorda dorsalis im Schädelgrund kann man a priori einen praechordalen und chordalen Hirnabschnitt unterscheiden. Jener sowie auch die zugehörige Schädelregion ist als ein späterer Erwerb und daher nicht einfach als transformirtes Rückenmark zu betrachten (Gegenbaur). Daraus ergeben sich wichtige Consequenzen für das Gehirn von Amphioxus, wo ein praevertebraler Kopfabschnitt gar nicht zur Entwicklung kommt.

Das vorderste primitive Hirnbläschen (Fig. 207, *I*), aus welchem sehr frühe die Augenblasen entstehen, wächst nach vorne aus, so dass man an ihm einen vorderen und hinteren Abschnitt unterscheiden kann. Beide sind durch eine dorsalwärts einschneidende Furche von einander getrennt. Jenen bezeichnet man mit dem Namen des secundären Vorderhirns, diesen, welcher das primitive Vorderhirnbläschen repräsentirt, mit Zwischenhirn (Fig. 208, *VH*, *ZH*). Aus dem ersteren entstehen die Riechlappen (*Olf*), die unter dem Namen der Streifenhügel bekannten, basalwärts liegenden Gangliencomplexe (*Cs*), die sog. Hemisphären und endlich der Balken und das Gewölbe (Letztere nur bei Säugern). Aus dem Zwischenhirnbläschen gehen folgende vier wichtige Gebilde hervor: durch Verdickung der Seitenwände die Thalami optici (Fig. 208, *Tho*), durch eine Ausstülpung des Daches die Zirbel (*Glandula pinealis*) und durch ein trichterartiges Auswachsen des Bodens das Infundibulum (*I*). Unmittelbar vor diesem entstehen basalwärts die Sehnerven (*Opt*) und zwar dadurch, dass

sich die primären Augenblasen von ihrem Mutterboden mehr und mehr abschnüren, bis sie schliesslich nur noch durch eine Art von Stiel (Nervus opticus) mit jenem zusammenhängen. (Vergl. das Capitel über das Sehorgan).

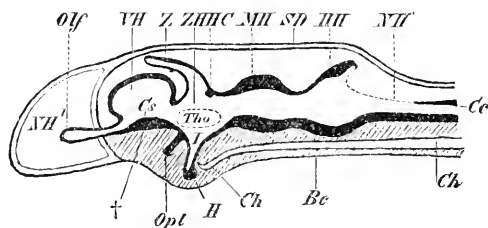


Fig. 208. Sagittalschnitt durch Schädel und Hirn eines (idealen) Wirbeltierembryos. Zum Theil nach Huxley. *Bc* Basis cranii, *Ch* Chorda dorsalis, *Ch*¹ vordestes Ende derselben, *SD* Schädeldecke, *NII* Nasenhöhle, *I*/*II* secundäres Vorderhirn, basalwärts mit dem Corpus striatum (*Cs*), nach vorne mit dem ausgestülpten Lobus olfactorius (*Olf*), *ZII* Zwischenhirn (primäres Vorderhirn), welches sich dorsalwärts zur Zirbel (*Z*) und basalwärts zum Infundibulum (*I*) sammt Hypophyse (*H*) ausgezogen hat. Nach vorne hat sich der Sehnerv (*Opt*) und in der Seitenwand des Sehhügel (*Tho*) angelegt. *HHC* hintere Commissur, *III* Mittelhirn, *III* Hinterhirn, *NII* Nachhirn, *Ce* Canalis centralis.

Damit habe ich alle die Hirnregionen genannt, welche prae-chordal entstehen und zwar kommt zunächst vor die Chordaspitze das Infundibulum mit einem Anhang zu liegen, den man als Hypophys cerebri bezeichnet (Fig. 208, *H*). Er ruht in jener grubigen Vertiefung der Schädelbasis, die wir früher schon als Sella turcica kennen gelernt haben. Die Hypophysis entwickelt sich in zwei hinter einander liegenden Abtheilungen oder Lappen. Der hintere entsteht aus einem Fortsatz des Zwischenhirnbodens, d. h. des Trichterfortsatzes, der Vorderlappen durch allmähliche Abschnürung aus dem Epithel der Mundbucht, ist also ektodermalen Ursprungs. Dabei spielt die später zu betrachtende „Kopfbeuge“ eine grosse Rolle. Durch weitere Veränderungen wird aus dem Vorderlappen ein drüsenähnliches Organ, während aus dem hinteren ein bindegewebiger Anhang des Centralnervensystems resultirt. Ueber die Urgeschichte der Hypophyse ist man noch nicht vollkommen im Reinen, doch mehren sich stets die Thatsachen, welche sie als letzten Rest eines mit dem Rachen ursprünglich in Communication stehenden, secretorischen Organs, einer secernirenden Drüse auffassen lassen. Dafür sprechen Befunde bei Ascidien (Julin) und vor allem bei Amphioxus (Hatschek)¹).

1) Nach A. Dohrn entsteht die Hypophyse der Teleostier aus dem Ektoderm, d. h. aus der Schleimhaut des primären Munddarmes, durch einen Aussackungsprocess, der den Ausstülpungen der Kiementaschen synchron und zugleich ähnlich ist. Wie diese, so zeigt auch die Hypophyse eine paarige, rechts und links von der Mittellinie erfolgende Anlage und repräsentirt eine vor dem Mund liegende, nicht mehr zum seitlichen Durchbruch kommende Kiemenspalte.

Wir haben uns nun nach dem Schicksal des primären Mittel- und Hinterhirnbläschens zu erkundigen. Aus dem ersteren entwickeln sich durch dorsalwärts einschneidende Furchen die sog. Vierhügel, während sich das Hinterhirn sanduhrförmig einschnürt und so in zwei Abtheilungen zerfällt. Die vordere ist das secundäre Hinterhirn oder Kleinhirn (Cerebellum) mit der Varolsbrücke, die hintere ist das Nachhirn oder das verlängerte Mark (Medulla oblongata).

So sind also aus den drei primitiven Hirnbläschen durch einen Abschnürungsprocess fünf Bläschen hervorgegangen, die wir als Vorderhirn, Zwischenhirn, Mittel-, Hinter- und Nachhirn bezeichnen (Prosencephalon, Thalamencephalon, Mesencephalon, Metencephalon und Myelencephalon, Huxley).

Mit dieser Differenzirung gehen andere wichtige Vorgänge Hand in Hand. Die anfangs in einer horizontalen Richtung liegenden Bläschen beschreiben mit ihrer Axe allmählig einen ventralwärts offenen Bogen und das Mittelhirnbläschen stellt die höchste Kuppe desselben dar.

Man nennt dies die Scheitelbeuge (Figur 209, *SB*) und sie sowohl, wie die zwischen dem Rückenmark und der Medulla oblongata eintretende sog. Nackenbeuge resultirt einerseits aus entsprechenden Krümmungen des embryonalen Schädels, andererseits aus Fortsätzen der Dura mater, wie z. B. des vorderen und hinteren Schädelbalkens (Kölliker). Dabei spielt das rasch zunehmende Längenwachstum des Gehirns sicherlich auch eine grosse Rolle, denn es handelt sich theils um eine Art von Umkippen des Hirnrohres, theils wird dasselbe unter Bildung von Krümmungen und Schlingelungen von hinten und vorne her zusammengeschoben. Diesen Eindruck bringt am meisten hervor die dritte, zwischen Nach- und Hinterhirn erfolgende sog. Brückenbeuge, welche mit der Kopfbeuge nichts zu schaffen hat, die aber wohl theilweise auf den vorderen Schädelbalken zurückzuführen sein wird (Kölliker).

Diese eben beschriebenen Krümmungen und Knickungen des Gehirns gleichen sich später theilweise wieder aus, jedoch in sehr verschiedenem Grad bei verschiedenen Thieren, am wenigsten da, wo, wie z. B. beim Menschen, die Gross- und Kleinhirnhemisphären zu starker Entwicklung gelangen. Den Gegensatz dazu bilden die Fische und Amphibien, wo mit einer späteren Horizontalrichtung aller Hirntheile die Ausgleichung eine fast complete wird.

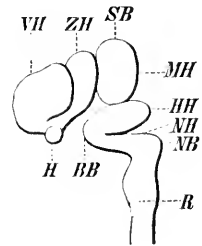


Fig. 209. Hirnbeuge eines Säugthiers. *VII* Vorderhirn, *ZH* Zwischenhirn mit der basalwärts liegenden Hypophyse *H*, *MH* Mittelhirn, welches bei *SB* den höchst liegenden Theil des gesamten Hirnrohres, die sog. „Scheitelbeuge“, repräsentirt. *HH* Hinterhirn, *NI* Nachhirn, bei *NB* die „Nackenbeuge“ bildend. An der vorderen Circumferenz des Ueberganges von *HH* in *NI* entsteht die „Brückenbeuge“. *R* Rückenmark.

Ausser diesen Lageveränderungen der sich weiter entwickelnden Gehirnbläschen ist die immer mehr zunehmende Dicke ihrer Wandungen bemerkenswerth. Diese geschieht auf Kosten ihrer centralen Höhlungen, die dadurch zwar im Allgemeinen beschränkt werden, da und dort aber doch Erweiterungen oder Verengerungen erkennen lassen von typischer Form und Lage. Das sind die Ventrikel des Gehirns, deren man fünf unterscheidet. Die beiden ersten, welche in den Grosshirnhemisphären liegen, nennt man auch Seitenventrikel. An Ausdehnung die grössten sind sie auch die einzigen, welche paarig angeordnet sind (Fig. 210).

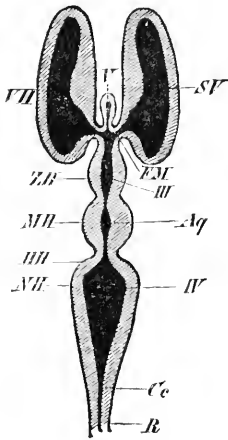


Fig. 210. Schema der Ventrikel des Wirbelthierhirnes. VII Secundäres Vorderhirn (Grosshirnhemisphären) mit den Seitenventrikeln *SV*, ZII Zwischenhirn mit dem dritten Ventrikel (III), in seiner Vorwärtsverlängerung liegt bei Säugethieren das paarige Septum pellucidum, welches den fünften Ventrikel (*V*) einschliesst. Durch eine enge Oeffnung (Foramen Monroi) stehen die Seitenventrikel mit dem III. Ventrikel in Communication (*FM*). *MH* Mittelhirn, welches den Verbindungskanal (Aquaeductus Sylvii) zwischen dem III. und IV. Ventrikel einschliesst (*Aq*). *III* Hinterhirn, *NH* Nachhirn mit dem IV. Ventrikel (IV), *Cc* Canalis centralis des Rückenmarks (*B*).

der Medulla oblongata und wird vom Hinterhirn mehr oder weniger überlagert; nach hinten öffnet er sich in den Centralkanal des Rückenmarkes, der durch starkes Wachsthum der Wände des Medullarrohrs auf ein sehr geringes Lumen reducirt wird. Der Centralkanal und die Hirnventrikel stehen also in Zusammenhang, wie sie auch genetisch auf Ein und Dasselbe zurückzuführen sind. Die einzige Ausnahme von der eben vorgetragenen Bildungsgeschichte der Ventrikel macht nur der, allein den Säugethieren zukommende, fünfte Ventrikel oder der Ventriculus septi pellucidi. Er stellt nicht, wie die übrigen Ventrikel, eine Modification der primären Neuralhöhle dar, sondern entsteht erst secundär.

In das anfangs unpaare Vorderhirn schneidet nun von vorne und oben her eine Falte ein und theilt es in zwei Hälften, die wir mit dem schon oft gebrachten Ausdruck der Hemisphären bezeichnen. Indem die Falte tiefer und tiefer hineinrückt, wird die anfangs sehr weite Communicationsöffnung beider Seitenventrikel mehr und mehr beschränkt und schliesslich bis auf jenes kleine Loch reducirt, das wir als Foramen Monroi kennen gelernt haben.

Sehr wichtige Veränderungen gehen nun auch am Hinter- und Nachhirn vor sich. Während sich nämlich der Boden dieser Hirntheile mehr und mehr verdickt und theilweise zum Pons Varolii ausbildet, findet ein derartiges Wachsthum nur im Dach des Hinterhirnes statt, allwo sich das Kleinhirn und zwar zuerst der sog. Wurm desselben entwickelt. Die Decke des Nachhirns dagegen verdünnt sich, indem die Seitenwände auseinanderweichen, immer mehr und kann theilweise oder auch ganz schwinden, so dass der Boden des vierten Ventrikels, den man auch mit Fossa rhomboidalis bezeichnet, frei d. h. nur von den Hirnhäuten und dem Ependym bedeckt, zu Tage liegt.

Diese übersichtliche Schilderung der Bildungsgeschichte des Gehirns genügt für alle unter den Säugethieren stehende Vertebraten, und auch das Säugethiergehirn weicht in seiner Anlage principiell nicht davon ab, erhebt sich aber später auf eine ungleich vollkommene Entwicklungsstufe, die uns den viel höheren Intellekt dieser Thiergruppe schon im Voraus ahnen lässt.

Der Hauptunterschied — und ich habe dabei die höheren Typen der Säugethiere im Auge — liegt, abgesehen von Grössendifferenzen der einzelnen Hirnregionen, in der Ausbildung von Apparaten, die eine bedeutende Wechselwirkung von links und rechts erlauben, d. h. es treten mächtige Fasersysteme auf, welche eine viel innigere Verbindung zwischen den Hirnhälften beider Seiten bewerkstelligen, als dies von Seiten der kleinen Commissuren, wie sie uns bei den übrigen Wirbelthieren begegnen, möglich ist. Man nennt sie Balken (Trabs), Gewölbe (Fornix) und Wurm (Vermis). Die beiden ersteren verbinden in der Mittellinie die Grosshirnhemisphären, der letztere beide Hälften des Kleinhirns. Es werden uns diese Theile, auf deren Entwicklung jetzt nicht näher eingegangen werden kann, später noch einmal beschäftigen und bei dieser Gelegenheit werde ich dann auch auf ein zweites charakteristisches Merkmal des Säugergehirns, nämlich auf die sogenannten Windungen zu sprechen kommen. Von dem mit allen seinen Theilen in einer Horizontalebene liegenden Fisch- und Amphibienhirn weicht dasjenige der Reptilien insofern ab, als das Grosshirn, an Volumen gewinnend und nach hinten auswachsend, die rückwärts liegenden Theile mehr und mehr zudeckt. Dadurch verschwinden diese von der Oberfläche und erscheinen in die Tiefe d. h. basalwärts gerückt. Noch mehr kommt dies bei Vögeln und Säugern und hier wieder am meisten bei den höchsten Typen, wie z. B. beim Menschen, zum Ausdruck.



Fig. 211. Hirn von *Bombinator igneus* in situ, Medianschnitt durch den Schädel.

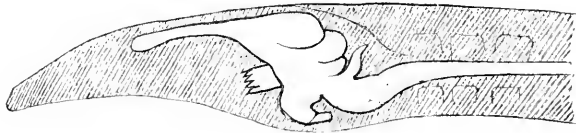


Fig. 212. Hirn von *Lacerta agilis* in situ, Medianschnitt durch den Schädel.



Fig. 213. Hirn von *Columba domestica* in situ, Schnitt wie oben. *VH* Vorderhirn, *C* Commissur, *H* Hypophyse mit Infundibulum (*Inf*), *II* Sehnerv, *III* Hinterhirn, *NH* Nachhirn, *R* Rückenmark.

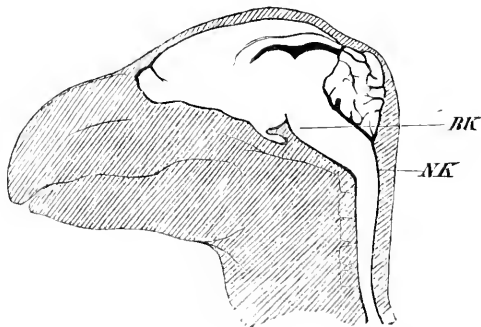


Fig. 214. Hirn von *Cavia cobaya* in situ, Schnitt wie oben. *BK* Brücken-, *NK* Nackenbeuge.

Hier haben die Hemisphären eine so gewaltige Ausdehnung erreicht, dass sie alle übrigen, auch die ursprünglich am weitesten

zurück liegenden Theile, wie das Kleinhirn und die Medulla oblongata vollkommen überlagern (vergl. Fig. 239, 240). Hand in Hand damit geht die oben schon berührte, immer stärker hervortretende Nackenbeuge, wie aus den Fig. 211—214 zu ersehen ist.

Endlich noch ein Wort über die Hirnhäute und die sog. Adergeflechte.

Zwischen Schädelinnenwand und Gehirn finden sich drei aus dem Mesoderm stammende Häute, die sog. Dura mater, die Arachnoidea und die Pia mater. Die erstere, am meisten peripher gelagert, hängt der Innenfläche der Schädelkapsel innig an und ist als deren Perichondrium resp. Periost zu betrachten, d. h. sie dient, indem sie in ihr fibröses Stroma eingebettete Gefässe führt, als Matrix der Schädelwände. Bei den Säugethieren erzeugt sie Fortsätze gegen das Gehirn herein, die man als Sichel (Falx) und als Zelt (Tentorium) bezeichnet. Jene senkt sich in die grosse Sagittalspalte zwischen beiden Vorderhirnhälften hinein, diese dagegen kommt zwischen das Hinterhirn und die Occipitalappen des Vorderhirns zu liegen und kann hie und da verknöchern. Die Dura mater der Säugethiere umschliesst sogenannte Blutleiter, welche, das venöse Blut des Gehirnes aufnehmend, in der Vena jugularis interna confluieren (siehe Gefässsystem).

Haben wir damit die Dura mater als Ernährerin der Schädeldecken kennen gelernt, so ist die, ebenfalls Gefässe führende, Pia als Matrix des Gehirns zu bezeichnen. Sie stellt eine dünne, leicht zerreissbare, bindegewebige Haut dar und dringt, die Arterien und Venen umspinnend, in alle Vertiefungen, Spalten und Höhlen des Gehirns hinein. Demgemäss werden wir derselben auch in den Ventrikeln begegnen und zwar treffen wir sie hier entweder in Form der sogenannten Telae chorioideae membranartig ausgebreitet, oder als knäuelartig gewundene, oft mit Zotten besetzte Stränge d. h. als sogenannte Plexus chorioidei. Telae und Plexus sind von einem, gewöhnlich flimmernden, Pflasterepithel überzogen, welches genetisch auf die angrenzenden Ventrikelwände d. h. auf das Ependym derselben zurückzuführen ist.

Die zwischen Dura und Pia mater liegende, gefässlose Arachnoidea accommodirt sich nicht wie die Pia mater den Unebenheiten des Gehirns, sondern setzt über die Windungen und die an der Basis cerebri liegenden Vertiefungen brückenartig hinweg und erzeugt so ein zwischen ihr und der Pia mater gelegenes System von Hohlräumen, das sog. Cavum subarachnoidale (Fig. 215, A). Diese Räume sind von einem Netzwerk feinsten Häutchen und Bälkchen erfüllt, welche eine mehr oder weniger innige Verbindung zwischen Pia und Arachnoidea herstellen. Auf ihrer freien Oberfläche mit einem Endothelüberzug versehen sind sie von einer lymphartigen Flüssigkeit, dem sog. Liquor cerebrospinalis umspült.

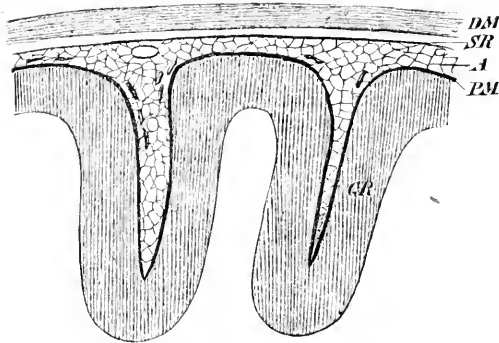


Fig. 215. Hirnhäute des Menschen (nach Schwalbe). *DM* Dura mater, *SR* Subduralraum, *A* Arachnoidea, *PM* Pia mater, *GR* Graue Rindensubstanz des Gehirns.

Durch einen capillaren Spaltraum, das sog. Cavum subdurale, wird die Arachnoidea von der Dura mater getrennt und die ihn begrenzenden, einander zugekehrten Flächen der Dura mater und der Arachnoidea sind von einem Endothel überkleidet, so dass wir es auch hier wieder mit einem Lymphraum zu schaffen haben (Schwalbe). Dura mater und Arachnoidea bilden scheidenartige Fortsetzungen, welche die Nervenwurzeln umgeben, und andererseits stehen die Subarachnoidalräume mit den gleichfalls von Liquor cerebrospinalis erfüllten Hirnventrikeln in directer Communication.

Indem ich mich jetzt zur Schilderung des Gehirns der einzelnen Thiergruppen wende, will ich bemerken, dass ich die Gehirnnerven als eigenes Kapitel abhandeln und sie deshalb hier ganz aus dem Spiel lassen werde. Uebrigens sind dieselben auf den betreffenden Figuren so genau eingezeichnet, dass ihre Lagebeziehungen ohne Weiteres deutlich zu erkennen sind. Sie figuriren stets unter den, der menschlichen Anatomie entlehnten Bezeichnungen resp. Zahlen.

Fische.

ACRANIER.

Mit dem Mangel eines Schädels fehlt dem Amphioxus auch ein eigentliches Gehirn. Immerhin kann man aber von einer conischen Auftreibung des vorderen Rückenmarkendes und in derselben von einer Erweiterung des Centralkanals, also von einem Hohlraum sprechen, der sich nach hinten gegen den Centralkanal des Rückenmarks hin allmählig verjüngt und der einem Ventrikel homolog zu erachten ist. Viel schwieriger dürfte jedoch die Frage zu beantworten sein, welchem unter den Hirnventrikeln der übrigen Vertebraten er entspreche? Wenn auch hierauf keine ganz sichere Antwort zu geben ist, so kann man doch am ehesten an den dritten und vierten denken und zwar aus folgenden Gründen. Da die Chorda

des Amphioxus sich bis zum vordersten Leibesende erstreckt, so kann auch, wie wir schon oben hervorgehoben haben, der darüber liegende Hirntheil nur dem chordalen Gehirnabschnitt der übrigen Vertebraten d. h. dem Nachhirn, Hinter- und Mittelhirn sowie jenem Theil des Zwischenhirnes entsprechen, der sich dorsalwärts gegen die Schädeldecke als Zirbelschlauch ausstülpt. Mit einem solchen möchte ich nämlich die nach oben zur Kopfoberfläche gerichtete, von Andern als *Bulbus olfactorius* aufgefasste, kaminartige Fortsetzung des Amphioxusventrikels vergleichen. Weist doch die Entwicklungsgeschichte darauf hin, dass bei allen Wirbelthieren ohne Ausnahme eine Zeit existirt, wo sich die Höhle des Zwischenhirns durch eine lange Zirbelröhre mehr oder weniger weit bis gegen die Schädeldecke fortsetzt oder letztere wohl auch durchbricht. Man kann sagen, dass die Grösse und Ausdehnung der Zirbelröhre und, wie ich gleich hinzufügen kann, auch diejenige des Infundibulums mit der Hypophyse in umgekehrtem Verhältniss steht zu der Höhe der Entwicklungsstufe ihres Trägers. Somit wird man dieselbe bei Fischen, wie vor allem bei Selachiern, in schönster Entwicklung treffen¹⁾.

CYCLOSTOMEN.

Was bei der ausserordentlich niederen Gehirnanlage der Larve von *Petromyzon* d. h. von *Ammocoetes* vor allem in die Augen springt, das ist die übermächtige Entwicklung des Nachhirns im Gegensatz zu den übrigen Hirnregionen, indem alle zusammenge-

1) Können wir demnach die *Glandula pinealis* in ihrer ursprünglichen Form füglich als einen besonderen, zum Zwischenhirn in allernächstem Connex stehenden Hirntheil betrachten, so ist ihre physiologische Deutung damit noch keineswegs klar. Owen und in ganz ähnlicher Weise auch Kölliker knüpfen daran folgende interessante Betrachtungen, die, wenn sie sich auch über den Werth einer reinen Hypothese kaum erheben, doch an dieser Stelle Erwähnung finden sollen. Nach dem, was ich oben über die Urgeschichte der Hypophyse bezüglich ihrer engen Beziehungen zum Vorderdarm mitgetheilt habe, nehmen jene beiden Autoren an, dass sich in früheren Zeiten, bei längst untergegangenen Urwirbelthieren, eine Ausstülpung des Vorderdarms gegen dasjenige Hirnbläschen erstreckt habe, dessen Höhle später zum dritten Ventrikel wird. Von hier aus setzte sich der „*conario-hypophysial tract*“ (Owen) d. h. der Ur-Oesophagus nach oben fort in den Zirbelschlauch und diesen haben wir uns vom Epithel der Schädeldecke abgeschlossen zu denken. Dieser Ur-Oesophagus geht zwischen primärem Vorderhirn und Mittelhirn hindurch und entspricht dem definitiven Schlund der Wirbellosen, während bei den Vertebraten eine neue Mundöffnung sich bildete und zwar zuerst als weites, wasserathmendes Organ in Form eines Schlitzes, der mit der späteren Nase der Vertebraten zu homologisiren ist. Das Vorderhirn der letzteren entspricht dem oberen Schlundganglion der Wirbellosen, das Mittel-, Hinter- und Nachhirn dem unteren Schlundganglion. Wie der Schlund der Wirbellosen von der Commissur, so wird der „*tract*“ von den *Crura cerebri* umfasst, welche letztere die Verbindung zwischen den vorderen und hinteren Hirntheilen darstellen. Mit dieser Auffassung, welche, wenn sie sich bewahrheiten sollte, Consequenzen von unermesslicher Tragweite für die gesammte Morphologie in sich schliessen würde, stimmt auch die Annahme Owen's, dass die Bauchganglienreihe der Wirbellosen homolog sei dem Rückenmark der Wirbelthiere.

nommen von der Medulla oblongata an Länge noch übertroffen werden.

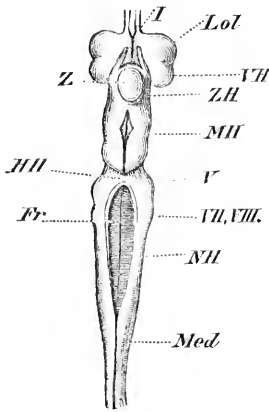


Fig. 216. Hirn von Ammocoetes, dorsale Ansicht. *Lol* Lobi olfactorii mit den Riechnerven (*I*), *VII* Vorderhirn, *ZH* Zwischenhirn mit der Zirbeldrüse (*Z*), *MH* Mittelhirn, *III* Hinterhirn, lateralwärts davon die Ursprungsstelle des Trigemini (*V*), *NH* Nachhirn mit der Fossa rhomboidalis (*Fr.*) und der Ursprungsstelle des Facialis und Acusticus (*VII, VIII.*), *Med* Medulla spinalis.

Das Mittelhirn ist wurstartig in die Länge gestreckt und von dem, mit einer grossen Zirbel (*Z*) und einem deutlichen Infundibulum versehenen Zwischenhirn nur undeutlich abgesetzt (Fig. 216, *MH, Z*). Deutlich hebt sich dagegen das kleine, kugelige Vorderhirn (*VH*) ab mit seinen relativ mächtig entwickelten Riechlappen (*Lob*).

Mit dieser niedrigen Entwicklungsstufe des Querdergehirns, das so zu sagen zeitlebens einen spinalen Typus repräsentirt, stimmt auch das Verhalten der nur von dünnen Wandungen begrenzten Ventrikel, sowie die nie einen sehr starken Grad erreichende Kopfbeuge überein. Sämmtliche Ventrikel stehen unter sich in weitester Communication und sind kaum ordentlich von einander abgesetzt; der vierte ist von einem reich entwickelten, maschigen Gewebe überlagert, dessen Hohlräume wohl mit einem Cavum subarachnoideale zu homologisiren sind. Räumt man es weg, so liegt die Fossa rhomboidalis in grosser Ausdehnung zu Tage (Wiedersheim).

So langgestreckt und schlank das Querdergehirn ist, so kurz und gedrungen erscheint uns das Gehirn des geschlechtsreifen Thieres, wie z. B. von Petromyzon Planeri. Die einzelnen Regionen treten viel schärfer hervor, sie sind mehr abgerundet und in die Breite entwickelt. Dies gilt vor allem für das, das Vorderhirn an Grösse weit übertreffende Mittelhirn, welches sich seitlich weit ausbaucht und in der dorsalen Mittellinie leicht eingefurcht ist (Fig. 217) und nach hinten direct an den zarten, lippigen Saum grenzt, welcher den Eingang zum vierten Ventrikel umsäumt. Drängt man die vordere Lamelle dieses Saums von dem Mittelhirn etwas ab, so sieht man ein schmales Bändchen quer vor der Fossa rhomboidalis herüberziehen und dieses ist als Hinterhirn (Cerebellum) zu betrachten. Der bei Ammocoetes auf der Oberfläche des Mittelhirns befindliche, zarte Längsschlitz ist bei Petromyzon zu einem quer-ovalen Loch geworden. Vor diesem, nur durch die hintere Commissur von ihm getrennt, liegt auf dem Dach des Zwischenhirns eine knopfartige, nach vorne in zwei Schenkel auslaufende Prominenz (Fig. 217, *Z, A*). Die beiden Schenkel schliessen eine herzförmige Oeffnung ein, welche durch eine zarte transparente Haut abgeschlossen wird. Dies geschieht in der Art, dass sich

letztere, von der ganzen Circumferenz der Oeffnung entspringend, kegelartig gegen die Schädeldecke erhebt. Der so gebildete häutige Kegel ist von oben her durch eine weisse, kuchenartige Masse oder Scheibe abgeschlossen und wir haben in dem ganzen Apparat die histologisch ungeänderte Zirbel zu erblicken. Basalwärts am Zwischenhirn liegt die hohle Hypophyse, deren Lumen mit dem dritten Ventrikel in Communication steht. Ein Infundibulum ist nicht deutlich entwickelt. Eine hinter dem Hirnanhang liegende, rundlich-ovale Pro tuberanz entspricht den sogenannten Lobi inferiores der Knochenfische und auch den Myxinoiden kommt diese Anschwellung zu.

Das Vorderhirn mit den ihm an Grösse reichlich gleichkommen den Riechlappen zeigt, abgesehen von einem grösseren Volumen, keine besonderen Abweichungen von demjenigen des Ammocoetes. Erwähnenswerth ist noch etwa die rauhe, oft wie traubig aussehende Oberfläche der Lobi olfactorii.

Das Gehirn der Myxinoiden unterscheidet sich in seiner äusseren Configuration bedeutend von demjenigen der Petromyzonten. Es zeigt durchweg eine niedrigere Entwicklungsstufe. Die einzelnen Gehirnbläschen liegen, durch Querfurchen von einander getrennt, dicht hinter einander und da sie sehr in die Breite entwickelt sind, so sieht das ganze Gehirn aus, als wären die einzelnen Regionen von vorne und hinten in einander geschoben. Folgende Punkte trennen es scharf vom Petromyzontengehirn. Das Vorderhirn bildet weitaus den voluminösesten Theil, während das Mittelhirn mehr zurücktritt. Die vorderen, seitlichen Kanten des Nachhirns springen in Gestalt der zwei Lobi Trigemini zapfenartig vor. Die Ventrikel des Myxinoidengehirns zeigen eine sehr beschränkte Ausdehnung, im Vorderhirn fehlen sie gänzlich und im Gebiet des Trigonum cinereum sowie des Infundibulum und der Fossa rhomboidalis sind sie auf enge Spalträume reducirt. Die Hypophyse ist ein kleines, durch einen kurzen Stiel mit der Basis des Zwischenhirns verbundenes, glatt-rundliches Gebilde. Das durch eine Längsfurche in zwei Hälften zerfallende Kleinhirn ist ein dreieckiger

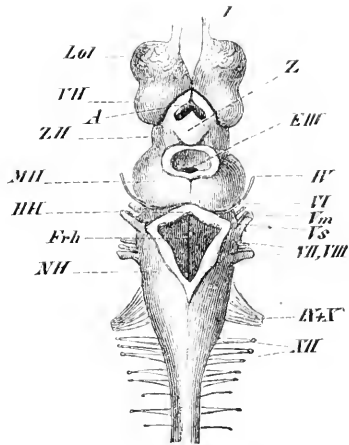


Fig. 217. Gehirn von Petro-myzon Planeri, dorsale Ansicht. Lol Lobus olfactorius mit dem Riechnerv (I), VII Vorderhirn, ZII Zwischenhirn mit der Zirbeldrüse (Z). Letztere verlängert sich in zwei nach vorne convergirende Stiele (A), MII Mittelhirn mit dem Eingang in den III. Ventrikel (EIII), III Hinterhirn, NII Nachhirn, IV Trochlearis, Vm, Vs motorische und sensible Wurzel des Trigeminus, VI Abducens, VII, VIII Facialis und Acusticus, IX + X Glossopharyngus und Vagus, XII Hypoglossus. Erh Fossa rhomboidalis.

Lappen, der mit seiner Spitze so weit in die Fossa rhomboidalis hineinragt, dass diese von ihm dorsalwärts ganz abgeschlossen wird.

Das Gehirn von *Bdellostoma* ist etwas schlanker als das von *Myxine*, stimmt aber sonst mit ihm überein.

Ehe wir uns nun zur Betrachtung des Selachiergehirns wenden, muss ich auf die Entwicklungsgeschichte der Cyclostomen recurriren. Die in der Einleitung aufgestellte Grundregel für die Bildungsweise des centralen Nervensystems erleidet nämlich bei den Cyclostomen insofern eine Ausnahme, als wir es hier nicht mit einer, vom Ectoderm sich abschnürenden Röhre, sondern mit einer compacten Anlage zu schaffen haben. Die Medullarfalten sind hier ursprünglich enge zusammengedrängt, so dass ein gegen das Entoderm einspringender, solider Kiel entsteht, welcher auch nach seiner Abschnürung vom Ektoderm noch solide ist. Erst durch ein secundäres Auseinanderweichen der Zellen entsteht ein Lumen d. h. der *Canalis centralis* und die Hirnventrikel (Scott).

Wenn auch in diesem Bildungsmodus kein principieller Unterschied zu sehen ist, so bleibt er doch immerhin sehr bemerkenswerth. Diese Ausnahmestellung in der Bildungsgeschichte des centralen Nervensystems theilen mit den Cyclostomen nur noch die Teleostier und die Knochenganoiden (Kupffer, Götte), doch hat man auch im hinteren Abschnitt des Vogelrückenmarks etwas Aehnliches beobachtet (M. Braun).

SELACHIER.

Hier kommt es zu einer viel reichlicheren Ausgestaltung der einzelnen Hirnregionen. Nach der äusseren Form kann man zwei grosse Gruppen von Selachiergehirnen aufstellen. Während nämlich das Gehirn der *Spinaces*, *Scymni* und *Notidani* sehr schlank und in die Länge gestreckt ist, sind bei den übrigen Selachiern die einzelnen Theile mehr oder weniger zusammengeschoben, so dass das Gehirn verkürzt erscheint.

Bei den meisten, aber nicht bei allen Selachiern, zeichnet sich das Vorderhirn durch seine hervorragende Grösse gegenüber den übrigen Hirnabschnitten aus. Es stellt einen in seiner Form sehr wechselnden Körper dar mit glatter Oberfläche, an dem sich durch eine von vorne her in die Mittellinie einschneidende Furche eine paarige, symmetrische Anlage bald mehr bald weniger ausspricht, doch kann dieselbe auch ganz fehlen wie z. B. bei *Carcharias lamia* Risso. Die ventrale Fläche ist gewöhnlich, doch nicht immer, abgeglattet und auf der dorsalen machen sich häufig ein oder zwei Paare von Prominenzen bemerklich: lateralwärts und vorne entspringen die *Tractus nervi olfactorii*, an die sich vorne der *Lobus* oder *Bulbus olfactorius* anschliesst. Sie sind von sehr verschiedener Länge, so z. B. ausserordentlich entwickelt bei *Carcharias*, *Notidanus*, *Squatina* und dann wieder sehr kurz, wie bei *Scyllium catulus*, bei *Mustelus* u. A. oder auch ganz fehlend (*Raja miraletus*).

Nicht minder schwankend verhalten sich die Ventrikel des Vorderhirns. Bald weit und geräumig, bald auf enge Spalträume reducirt, stehen sie in umgekehrter Proportion zur Dicke der Ventrikelwandung. Nach hinten stehen sie in Communication mit dem III. Ventrikel, nach vorne setzen sie sich in den Tractus und in die Lobi olfactorii hinein fort. Der Lobus olfactorius der meisten Selachier besitzt eine dorsale Furche und zerfällt so in zwei Hälften (Rohon). Bei manchen Rochen kann er mehrfach gelappt sein.

Das Zwischenhirn erscheint bei allen Haien wie eine schmale, zwischen Vorder- und Mittelhirn eingekeilte Commissur, welche in kürzerer oder längerer Ausdehnung dorsalwärts frei zu Tage liegt. Im Innern liegt der unpaare III. Ventrikel, der seitlich von zwei kleinen, grauen Knötchen, den Thalami optici (Tubercula intermedia aut.) begrenzt wird. Nach abwärts setzt sich der III. Ventrikel in das Infundibulum fort und vorne davon entspringen die Sehnerven unter Bildung eines Chiasmata (Fig. 219, II). Die Hypophysis (H) ist bei Selachiern stets compact, besitzt also keine Höhle in ihrem Innern. Sehr interessant verhält sich das Dach des III. Ventrikels. Während es nämlich in seinem vorderen Bezirk theils aus Pia, theils aus Plexus chorioidei, welche den sog. Hirnschlitz bedecken, gebildet wird, erhebt sich von seinem hinteren Ende die fadenartig gestaltete Zirbel, an der man eine äussere, bindegewebige, gefässtragende und eine innere Schicht, welch' letztere die directe Fortsetzung der Hirnrinde darstellt, unterscheiden kann. Bei verschiedenen Selachiern von sehr verschiedener Länge überragt sie im Fall der grössten Ausdehnung das Vorderende des Gehirnes noch um eine grosse Strecke. Stets befindet sich die Zirbel der Selachier noch in dem oben besprochenen primitiven Entwicklungsstadium d. h. sie stellt eine kamin- oder röhrenartige Ausstülpung des III. Ventrikels dar. Mit seinem Vorderende dringt der Zirbelschlauch, häufigknopfartig angeschwollen, in die Schädeldecke resp. in das fibröse Gewebe der Praefrontallücke hinein (Ehlers). Unmittelbar hinter dem Ursprung der Zirbel beginnt das Mittelhirn und zwar zunächst mit einem System von Querfasern, das der Commissura posterior der höheren Vertebraten entspricht (Fig. 218, MH).

Das Mittelhirn (MH) ist ein

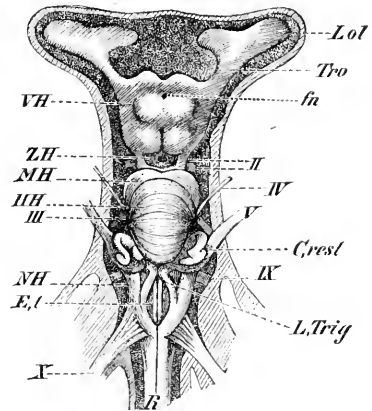


Fig. 218. Gehirn von *Galeus canis* in situ, Dorsalansicht. Nach Rohon. *Lol* Lobus olfactorius, *Tro* Tractus nervi olfactorii, *VH* Vorderhirn, bei *fu* mit einem Foramen nutritium (Gefässloch) versehen, *ZH* Zwischenhirn, *MH* Mittelhirn, *III* Hinterhirn, *NH* Nachhirn, *R* Rückenmark, *II* N. opticus, *III* N. oculomotorius, *IV* N. trochlearis, *V* Trigemimus, *L, Trig* Lobus Trigemini, *Crest* Corpus restiforme, *IX* Glossopharyngeus, *X* Vagus, *E,t* Eminentiae teretes.

ovales, durch eine dorsale Längsfurche in zwei symmetrische Hälften getheiltes Gebilde. Der im Innern befindliche Aquaeductus Sylvii besitzt je nach verschiedenen Selachierfamilien ein sehr verschiedenes Lumen.

An der Ventralseite finden sich rechts und links von der Hypophyse zwei ovale Lappen, in welche sich die Höhle des Infundibulums fortsetzt, weshalb sie wohl richtiger zum Zwischenhirn zu ziehen wären (Fig. 219, *UL*). Man nennt sie *Lobi inferiores* oder *Lobi infundibuli*. Bei Rochen sind sie kleiner und besitzen keine Höhle im Innern. Hinter den *Lobi inferiores* liegen noch zwei andere, bläschenartige, in frischem Zustand blutrothe Gebilde, die man mit dem Namen *Saccus vasculosus* oder *Processus infundibuli* bezeichnet. Auch ihre Höhle steht mit dem Infundibulum in Verbindung, so dass für sie dasselbe gilt, was ich eben von den *Lobi inferiores* bemerkte, d. h. sie gehören eigentlich zum Zwischenhirn.

Bei *Sphyrna* schiebt sich, wie bei Knochenfischen, ein Theil des Hinterhirns in den Ventrikel des Mittelhirns hinein.

Das Hinterhirn gelangt bei Selachiern stets zu sehr bedeutender Entfaltung, so dass es eine der grössten Hirnregionen darstellt (Fig. 218, *III*). Es ist nicht immer symmetrisch gestaltet (*Carcharias*, *Sphyrna* u. b. a.), gewöhnlich aber stellt es eine ovale, mit vorderem und hinterem Lappen versehene Prominenz dar, die entweder durch eine mediale Furche in zwei Hälften oder durch mehr oder weniger zahlreiche Querfurchen in viele hinter einander liegende Blätter oder Lamellen zerfällt. Mit dem Alter werden die Falten immer zahlreicher; die zuerst gebildeten (primären) Furchen werden am tiefsten (Rohon). Im Bereich des hinteren Lappens des Hinterhirns, welcher den *Ventriculus IV* mehr oder weniger weit überlagert, findet sich eine Quercommissur, welche früher fälschlicherweise als selbständig betrachtet und allein für das Hinterhirn angesehen wurde. Die Höhle des Hinterhirns ist nach Form und Ausdehnung bedeutenden Schwankungen unterworfen. Nach vorne communicirt sie mit dem III., nach hinten mit dem IV. Ventrikel.

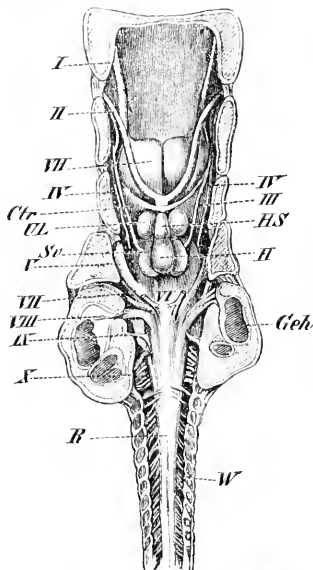


Fig. 219. Gehirn von *Myliobatis aquila* in situ, Ventralansicht. Nach Rohon. *I* Olfactorius, *II* Opticus, *III* Oculomotorius, *IV* Trochlearis, *V* Trigemius, *VI* Abducens, *VII* Facialis, *VIII* Acusticus, *IX* Glossopharyngeus, *X* Vagus, *XI* Vorderhirn, *II*, *III* Hypophyse mit Hypophysenstiel, *UL* Unterlappen (*Lobi inferiores*), *S'* *Saccus vasculosus*, *Tr* *Commissura transversa*, *Geh* Gehörkapsel, *W* Wirbelsäule, *R* Rückenmark.

Das stets mächtig entwickelte Nachhirn besteht immer aus zwei

symmetrischen Hälften und ist bei Haien ein langgestreckter, cylindrischer Körper (Fig. 218, *NII*), während es bei Rochen mehr zusammengezogen und dreieckig erscheint. Auf der dorsalen Fläche befindet sich der von Pia und Plexus chorioidei bedeckte Ventriculus IV, auf dessen Boden der von den Eminentiae teretes (*E,t*) begrenzte Sulcus centralis wahrgenommen wird. Seitlich liegen die Corpora restiformia (*C,rest*) mit den an ihrer Innenfläche befindlichen perlschnurartigen Anschwellungen, welche in den Ventrikel hineinragen und den Vagus-kernen entsprechen. Nach vorne davon und gleichfalls in den Ventrikel hineinragend liegen die fast stets in der Mittellinie zusammenstossenden Lobi Trigemini (*L,Trig*). Nach hinten verjüngt sich der IV. Ventrikel zum Calamus scriptorius und von hier aus findet die Communication mit dem Canalis centralis des Rückenmarks statt.

Das elektrische Centralorgan von *Torpedo marmorata* stellt beim Embryo zwei auf dem Bodengrau des IV. Ventrikels, unmittelbar neben dem Sulcus centralis hervorstechende Höckerchen dar. Sie liegen also rückwärts vom Hinterhirn und stellen in ihrer weiteren Entwicklung zwei symmetrische, in ihrem vorderen Bezirk durch eine Längsspalte getrennte, weiter hinten aber zu einer Masse verwachsende Lappen dar. Nach vollendeter Entwicklung füllen sie die Rautengrube vollkommen aus und enthalten im Innern riesige elektrische Ganglienzellen, deren Complex ein besonderes, von den Vagus-kernen durchaus getrenntes, Centrum repräsentirt.

Am ventralen Umfang des Nachhirns liegen der Sulcus longitudinalis anterior und seitlich davon die Pedunculi cerebri, an die sich lateralwärts noch mehrere kleine Prominenzen anschliessen.

TELEOSTIER.

Ich gehe hier gleich zum Gehirn der Teleostier über und behandle dasjenige der Ganoiden und Dipnoer aus später zu entwickelnden Gründen im Anschluss an das Gehirn der Amphibien.

Hier so gut wie bei allen übrigen Fischen füllt das Gehirn das Cavum cranii in den meisten Fällen lange nicht aus, doch wechselt die Ausdehnung des übrig bleibenden, von Fett und Lymphe erfüllten Raumes, sehr stark nach verschiedenen Familien. In seltenen Fällen, wie z. B. bei *Mormyrus*, liegt das Hirn dicht unter der Schädelkapsel.

Zeigt nun das Gehirn der Selachier schon einen vielgestaltigen Charakter, so ist der unter den verschiedenen Teleostiergruppen uns entgegentretende Formenreichtum des Gehirns noch ungleich grösser, ja weitaus am grössten unter allen Wirbelthieren. Es liegt somit auf der Hand, dass hier nicht alle Einzelheiten aufgezählt werden können, sondern summarisch verfahren werden muss. Vor allem wird es darauf ankommen, die Hauptdifferenzen dem Selachiergehirn gegenüber hervorzuheben und diese bestehen in erster Linie darin, dass das Teleostiergehirn durchweg kleinere Dimensio-

nen besitzt. Während bei den Selachiern das secundäre Vorderhirn sehr bedeutend entwickelt ist, tritt es hier andern Gehirnteilen, so vor allem dem Mittel- und Hinterhirn gegenüber bedeutend in den Hintergrund, ja repräsentirt häufig selbst den kleinsten Hirnabschnitt. Es ist stets solid d. h. besteht durch und durch aus Nervensubstanz und besitzt keine Ventrikel. Das Zwischenhirn und mit ihm der Hirnschlitz liegt nicht mehr frei zu Tage, sondern erscheint zwischen Vorder- und Mittelhirn in die Tiefe hinabgerückt, was zu vielen falschen Deutungen der einzelnen Hirnteile Veranlassung gegeben hat. Erst Ehlers und Rabl-Rückhard haben hier, wie auch am Selachiergehirn darauf hingewiesen, dass uns stets die Zirbel als Kriterium für die scharfe Grenze des Zwischen- und Mittelhirns aller Vertebraten zu gelten hat. Hält man dieses fest, so ist es nicht schwer, die richtige Deutung zu finden.

Die Lobi inferiores des Zwischenhirns spielen bei Teleostiern eine viel hervorragendere Rolle, als bei Selachiern und zeigen oft eine sehr hübsche äussere Sculptur, indem sie zierlich eingekerbt oder geriffelt sein können etc. (Fig. 220, *UL*). Im Innern existirt ein Ventrikel, welcher mit dem Infundibulum communicirt.

Die bei Selachiern nur ausnahmsweise vorkommende Einschiebung des Hinterhirns in den Ventrikel des Mittelhirns ist bei den Teleostiern zur Regel geworden, so z. B. bei *Perca*, wo es sich knäuelartig aufwickelt und beim Herausnehmen förmlich auseinander-

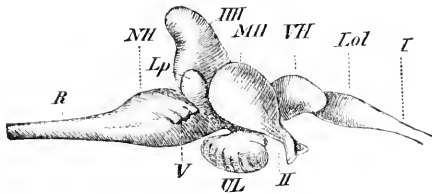


Fig. 220. Gehirn von *Perca* Schraetser, Seitenansicht.

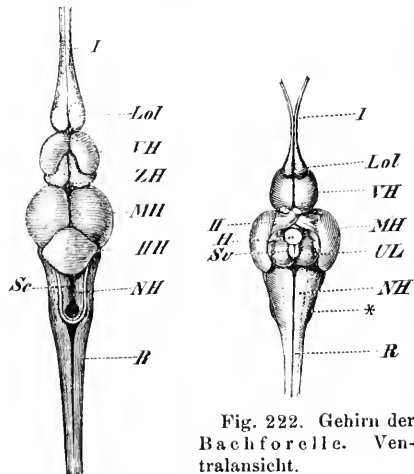


Fig. 222. Gehirn der Bachforelle. Ventralansicht.

Fig. 221. Gehirn von *Perca* Schraetser. Ventralansicht.

Erklärung von Fig. 220, 221 und 222. *Lol* Lobus olfactorius, *VII* Vorderhirn, *MH* Mittelhirn, *III* Hinterhirn, *NH* Nachhirn, *R* Rückenmark, *I* N. olfactorius, *II* N. opticus (Chiasma), *V* Trigemimus, *UL* Lobi inferiores, *Sc* Saccus vasculosus, *H* Hypophyse, *Sc* Sulcus centralis in der Tiefe der Rautengrube, *Lp* Lappige Hervorragung an der Seitenfläche des Hinterhirns von *Perca* Sch. (Lobi posteriores), * Lobus vagi.

der gerollt werden kann. Es kommen bezüglich dieses Punktes die allerverschiedensten Variationen vor und dasselbe gilt auch für die in den Seitenpartieen der Mittelhirnhöhle liegenden basalen Gangliemassen, die oft keulig oder hornartig vom Boden sich erheben und seitlich in die umgebende Rindenmasse ausstrahlen.

Die glatten oder höckerigen Riechlappen (*Lol*) sind stets gut entwickelt und sitzen dem Gehirn entweder direct auf oder sind sie, wie bei manchen Selachiern, durch lange Tractus von ihm getrennt (Cyprinoiden u. a.).

Die Zirbel ist nur ungenügend bekannt, doch kann man im Allgemeinen sagen, dass sie vielen Modificationen und namentlich Reductionen unterliegt, indem ihre Wandungen häufig oder immer (?) nicht mehr aus Hirnsubstanz bestehen, sondern histologische Veränderungen erfahren haben. Nicht bei allen Teleostiern erstreckt sie sich bis in die Schädelhöhle hinein, sondern macht häufig schon innerhalb der Hirnhäute Halt.

Vor den *Lobi inferiores* liegt, wie bei Selachiern, das Infundibulum mit der Hypophyse, welche letztere in der Grösse vielen Schwankungen unterliegt und sich sehr verschieden weit nach hinten erstrecken kann. Hinter ihr existirt häufig noch ein membranöser, gefässreicher Sack, der wie bei Selachiern den Namen *Saccus vasculosus* führt. An der hinteren Circumferenz der *Lobi inferiores* zieht ein Markbändchen quer herüber; es gleicht in topographischer Beziehung, insofern es seitlich und nach oben mit den Tractus optici und dem Kleinhirn zusammenhängt, der Brücke der Säugethiere und wird *Commissura ansulata* genannt. Ein zweites auch den Selachiern (vergl. Fig. 219, *Ctr*) zukommendes Markbändchen, welches vor dem Infundibulum genau im hinteren Winkel der Schnerwenkreuzung liegt, heisst *Commissura transversa*. Erwähnungswürth sind noch zwei seitlich vom IV. Ventrikel, etwas nach rückwärts vom Hinterhirn liegende Lappen, die man mit dem Namen der *Lobi posteriores* bezeichnet (Fig. 220, *Lp*). So viel über die Configuration des Teleostiergehirns im Allgemeinen, auf besondere Abweichungen, wie sie z. B. das Gehirn des Thunfisches und *Malopterus* oder das von Ecker beschriebene Gehirn des *Mormyrus* charakterisiren, kann hier nicht näher eingegangen werden. Erwähnen will ich nur, dass bei letzterem Fisch das Gehirn die im Verhältniss zum Schädel grösste Entwicklung erfährt, ja dass es auf den ersten Anblick lebhaft an das Gehirn mancher Säuger erinnert. Es beruht dies auf einer ganz extremen Entwicklung des Mittelhirns, das unter Bildung zahlreicher Gyrus-ähnlicher Falten kapuzenartig fast über die ganze übrige Hirnmasse sich herüberstülpt. Die Vierhügel sind nach oben nicht geschlossen, sondern repräsentiren schalenartige Gebilde, die sonst nirgends beobachtet sind.

GANOIDEN und DIPNOËR.

Man kann das Gehirn der Ganoiden in zwei grosse Abtheilungen bringen. In die eine gehört das Gehirn aller Knorpelga-

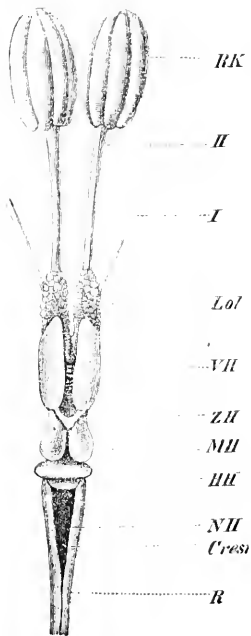


Fig. 223. Gehirn von *Polypterus bichir*, Dorsalansicht. Junges Exemplar.

noiden und des Polypterus, in die andere dasjenige von *Lepidosteus* und *Amia*, welche letztere in ihrem Hirnbau von den Knochenfischen so gut wie gar nicht differieren. Sie sollen uns deshalb hier auch nicht weiter beschäftigen und die folgende Schilderung bezieht sich nur auf die erstgenannte Abtheilung.

Was das Gehirn derselben von demjenigen der Teleostier scharf unterscheidet und es viel mehr an dasjenige mancher Selachier und der Petromyzonten anknüpfen lässt, ist die langgestreckte, schlanke Gestalt und die bedeutende Entwicklung des Vorderhirns, welches z. B. bei *Polypterus* zusammen mit den Lobis olfactoriis den grössten Hirnabschnitt repräsentirt (Fig. 223, 224, VII, Lol).

Was das Ganoiden- und Dipnoergehirn aber ausserdem noch von demjenigen der Selachier und Teleostier unterscheidet, das ist der fast vollständige Mangel der Lobis inferiores¹⁾ und die schwache Entwicklung des Kleinhirns. Gerade letzterer Punkt scheint mir von grosser Bedeutung und veranlasst mich, das Ganoiden- und Dipnoergehirn an das der Urodelen, wo wir das Kleinhirn ebenfalls rückgebildet finden, direct anzuschliessen. Die Gehirne dieser beiden Gruppen sind nach einem Grundtypus gebaut und unter

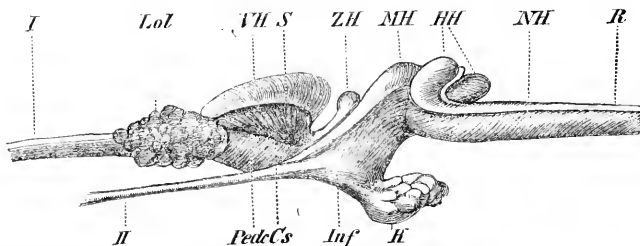


Fig. 224. Gehirn von *Polypterus bichir*, Seitenansicht. Altes Exemplar.

Erklärung von Fig. 223 und 224. BK Riechkapsel (vergl. darüber die im Kapitel über das Riechorgan figurirende, genauere Abbildung), I N. olfactorius, II N. opticus, Lol Lobus olfactorius, VII Vorderhirn, bei S seitlich gespalten, basalwärts mit den Pedunculi cerebri (Pede), welche bei Cs in die Hemisphäre ausstrahlen, ZH Zwischenhirn, basalwärts davon das Infundibulum (Inf) mit der Hypophyse (H), MH Mittelhirn, HH Hinterhirn, NH Nachhirn mit den Corpora restiformia (Crest), R Rückenmark.

1) Bei den Dipnoern scheinen sie ganz zu fehlen.

sich viel näher verwandt als mit irgend einem andern Fischgehirn mit Ausnahme vielleicht der Petromyzonten. Es erhalten diese verwandtschaftlichen Beziehungen, wie ich früher schon ausgeführt habe, noch eine weitere Stütze durch die Entwicklung des Kopfskelets und ich will dies nur im Vorübergehen erwähnen, im Uebrigen aber auf das Kapitel über das Skelet verweisen.

In einem zweiten Punkt nehmen die Ganoiden und Dipnoer, so wenigstens Polypterus und Protopterus, eine isolirte Stellung unter allen übrigen Vertebraten ein. Während nämlich das Mittelhirn mit dem Hinter- und Nachhirn dorsalwärts ausserordentlich weit emporgebaucht erscheint und weitaus die höchstliegende Partie des ganzen Gehirns ausmacht, liegt das Vorderhirn in einem viel tieferen Niveau (Fig. 224, 225), so dass man den Eindruck erhält, als würde die embryonale Scheitelkrümmung bei diesen Thierformen persistiren. Das Nachhirn stellt bei Dipnoern und Ganoiden einen sehr ansehnlichen Gehirnabschnitt vor und besitzt eine sehr weit geöffnete Fossa rhomboidalis. Die sie begrenzenden Corpora restiformia (Fig. 225, *B*) zeigen sich bei Sturionen jederseits in zwei Lamellen, eine äussere und eine innere, gespalten und letztere ist fein gekerbt und mit kleinen Prominenzen versehen, welche den Vaskularkernen der Selachier entsprechen.

Mit Ausnahme des *Ceratodus Forsteri* ist bei Polypterus und Dipnoern hievon nichts zu erkennen (Beauregard). Die äussere Lamelle zeigt bei Sturionen vorne und lateralwärts eine ovale Anschwellung, welche einem Lobus Trigemini entspricht. Vor der Rautengrube biegen die Corpora restiformia medianwärts um und fliessen unter Bildung einer, wie eingerollt aussehenden und mit verschiedenen Prominenzen versehenen Lamelle oder auch nur zu einem Querwulst zusammen. Letztere Bildung, welche dem Hinterhirn entspricht, ragt stets mehr oder weniger über die Rautengrube hinein und andrerseits schiebt sie sich bei Ganoiden wie bei Teleostiern soweit von hinten her in die Höhle des Mittelhirns hinein, dass letztere zur Hälfte davon ausgefüllt wird. Basalwärts und nach vorne bleibt ein Spaltraum und dieser, der *Aquaeductus Sylvii*, vermittelt, wie überall, die Verbindung zwischen dem III. und IV. Ventrikel. Bei Protopterus ist dieses Verhalten nicht zu beobachten, hier stellt das wurstartig gekrümmte Mittelhirn (Fig. 225, *MH*) einen unpaaren, compacten Körper dar, der einen schlitzzartigen, sagittal gestellten, von soliden, glatten Wandungen begrenzten *Aquaeduct* enthält.

Bei allen Ganoiden, sowie nach Beauregard auch bei *Ceratodus*, ist das Mittelhirn paarig und strahlt seitlich in den *Tractus opticus* aus, welcher von beiden Seiten zusammenfliessend, basalwärts eine Platte, eine Art von Chiasma, erzeugt. Bei Protopterus strahlt der *Tractus opticus* nicht vom Mittelhirn aus, sondern liegt weiter nach vorne am Boden des Zwischenhirns. Letzteres (Fig. 225, *ZH*), welches halsartig eingeschnürt ist, stellt eine schlanke Brücke dar zwischen Vorderhirn und Mittelhirn. Von diesem stets

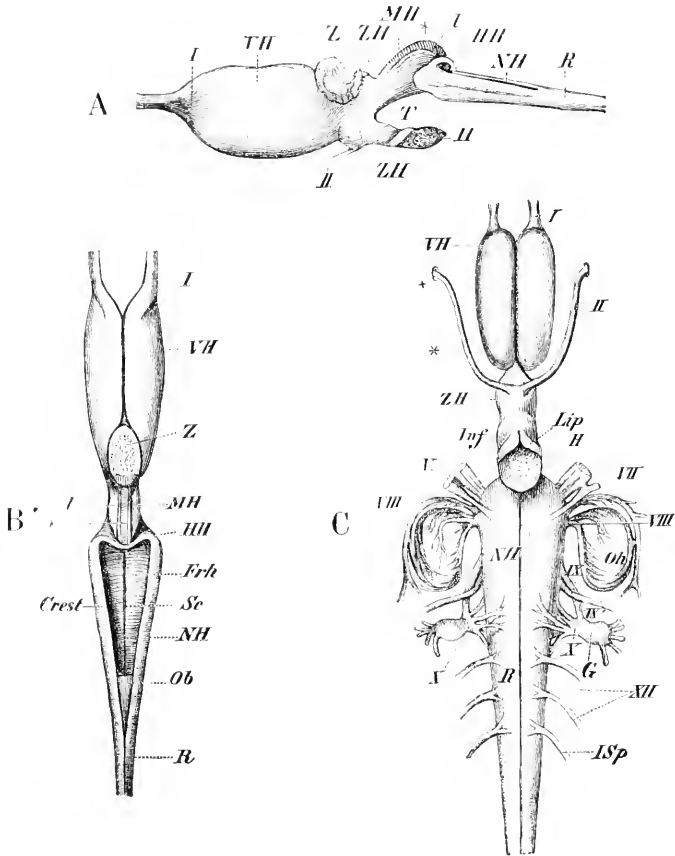


Fig. 225. Gehirn von *Protopterus*. A seitliche, B dorsale, C ventrale Ansicht. VII Vorderhirn, ZH Zwischenhirn mit der Zirbeldrüse (Z), dem Tuberculäreum (T) und dem Infundibulum (*Inf*), welches die Hypophyse (H) mit lippigem Saum (*Lip*) umgreift, MH Mittelhirn, dorsalwärts mit besonderer Sculptur (*l*, *) III Hinterhirn, NH Nachhirn mit der von den Corpora restiformia (*Crest*) eingefassten Rautengrube (*Erh*), in deren Grund der Suleus centralis (*Sc*) erscheint und welche als Calamus scriptorius nach hinten von dem Obex (*Ob*) abgeschlossen wird. R Rückenmark. *Ob* Ohrkapsel. I N. olfactorius, II Opticus, * sein intracranialer Verlauf, + seine Durchtrittsstelle durch die Schädelwand. I Trigemini mit dem Facialis (VII) verbunden, VIII die beiden Acustici, IX die eine Wurzel des Glosso-pharyngeus, X die andere, welche sich mit dem Ganglion (G) N. vagi (N) verbindet, XII Hypoglossus, ISp erster Spinalnerv. — Fig. A und B stammen von einem jungen, C von einem alten Exemplar.

durch die deutliche Commissura posterior abgesetzt, ist seine Höhle, der III. Ventrikel, dorsalwärts nur von der Arachnoidea und Pia verschlossen, resp. von der Zirbel überlagert. Dieses Organ ist entweder, wie bei *Protopterus*, zu einer glashellen, aus Pia und Arachnoidea componirten, die Schädeldecke lange nicht erreichenden

Kuppel zurückgebildet oder erstreckt es sich wie bei Selachiern, in die knorpelige Schädeldecke hinein (*Acipenser*, *Ceratodus*). Bei Sturionen nicht sonderlich ausgebildet, erreicht das Infundibulum bei *Polypterus* und *Protopterus* eine ausserordentliche Entwicklung, krümmt sich zapfenartig weit nach hinten (Fig. 224, 225, *Inf*) und trägt die hier stets sehr grosse Hypophyse (*H*), welche in zwei hintereinander liegende Abschnitte zerfallen kann.

Am Vorderhirn der Ganoiden unterscheidet man jederseits zwei Theile, welche bei Sturionen nur durch einen sehr grossen, an der lateralen Seite des Vorderhirns gelegenen Spaltraum von einander getrennt sind (Fig. 224, *S*). Der dorsal davon liegende Abschnitt (*VII*) entspricht dem eigentlichen Mantel des Vorderhirns, der untere dagegen, welcher durch die fächerartig ausstrahlenden *Pedunculi cerebri* (*Pedc*) repräsentirt wird, stellt nichts Anderes dar, als ein vom Hirnmantel nur oben und medianwärts umhülltes, lateralwärts aber frei liegendes *Corpus striatum* (Wiedersheim). Nach vorne davon liegen die *Lobi olfactorii* (*Lol*). Während diese bei Sturionen nicht sonderlich entwickelt sind und dem *Protopterus* sogar ganz fehlen, reichen sie bei *Polypterus*, entsprechend den aus ihnen entspringenden, monströsen Riechnerven (*I*) eine ausserordentliche Grösse und sind maulbeerartig gelappt (Fig. 224, *Lol*). Auch bei *Ceratodus* sind sie deutlich entwickelt (Huxley) und mit Höhlungen versehen, welche mit den Seitenventrikeln communiciren und sich fast bis zu den Riechblasen erstrecken (Beauregard).

Beide Hälften des Vorderhirns hängen bei Ganoiden basalwärts, bei *Ceratodus* dorsalwärts mit einander zusammen, bei *Protopterus* dagegen schneidet die Sagittalspalte ganz durch und nur ganz hinten, unmittelbar vor dem Zwischenhirn hängen sie durch eine schmale Commissur (*C. anterior*) zusammen. Das Vorderhirn (Fig. 225, *VH*) erreicht bei *Protopterus* namentlich in der Sagittalen, bei *Ceratodus* auch in der Transversalen eine so starke Entwicklung, wie sie sich bei keinem Fisch mehr findet. Seine Ventrikel stellen hohe, sagittal stehende Schlitze dar, welche sich im Gegensatz zu den Ganoiden, wo dies der Fall ist, in den Olfactorius nicht fortsetzen (Wiedersheim).

Amphibien.

Wie bei den meisten Fischen, so liegen auch hier alle Hirntheile so ziemlich in einer Horizontalebene. Stets bildet das Vorderhirn die Hauptmasse, während die andern Theile, wenn auch immerhin sehr stattlich entwickelt, mehr subordinirt erscheinen.

Das Gehirn sämmtlicher Amphibien ist principiell gleichgebaut, doch herrschen immerhin gewisse Unterschiede bezüglich der Form- und Grössenverhältnisse der einzelnen Theile. Im Allgemeinen ist das Urodelengehirn fisch- d. h. ganoidenähnlicher gebaut als das der Anuren. Alle Theile sind schlanker, mehr auseinander gerückt,

und namentlich die zwischen Hinterhirn und Vorderhirn gelegenen Particeen, also das Zwischen- und Mittelhirn sind, wie bei Dipnoëern halsartig eingeschnürt und bilden so nur eine schmale Commissur oder Brücke zwischen den erstgenannten Hirnregionen (Fig. 226, *A*, *B*). Bei Ichthyoden und vor allem bei *Siren lacertina* ist dies am deutlichsten ausgeprägt, während bei den Salamandrinen jene Theile schon gedrungener erscheinen, ein Verhalten, welches sich bei Anuren so weit entwickelt hat, dass z. B. bei *Rana esculenta* die beiden Lappen des Mittelhirns alle übrigen Hirntheile an Breitenausdehnung übertreffen (Fig. 227). Zugleich liegen sie mit ihrer Längsaxe etwas schief von vorne und aussen nach hinten und einwärts. Bei den Aglossa, z. B. bei *Pipa dorsigera*, ist das Mittelhirn lange nicht so breit entwickelt. wie bei *Rana* und beide Hälften stossen hier mit vollständig glatten Wänden in der Mittellinie enge aneinander.

Die Fossa rhomboidalis im Nachhirn stellt gewöhnlich eine dreieckige, von zarten Lippen umsäumte Grube dar, welche nach Entfernung der Hirnhäute bei Ichthyoden noch sehr weit klafft, während sie bei andern, wie z. B. bei manchen Tritonen, je nach-

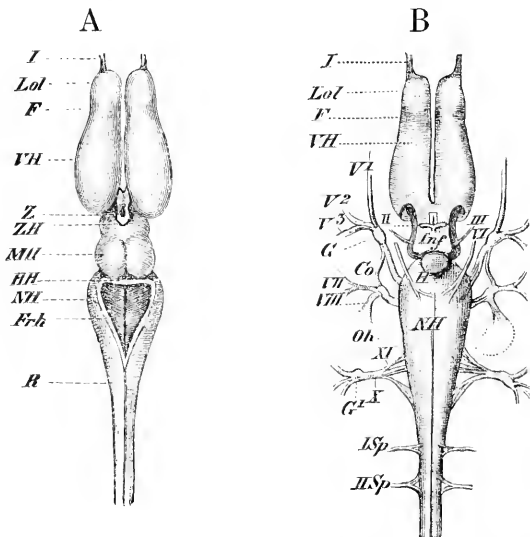


Fig. 226. *A* dorsale, *B* ventrale Ansicht des Gehirns von *Salamandra maculata*. *VH* Vorderhirn mit dem durch eine Furche (*F*) von ihm abgesetzten Lobus olfactorius (*Lol*), *ZH* Zwischenhirn mit der Zirbel (*Z*), dem Infundibulum (*Inf*) und der Hypophyse (*H*), *II* Mittelhirn, *III* Hinterhirn, *NH* Nachhirn mit der Fossa rhomboidalis (*Frh*), *R* Rückenmark, *I* Olfactorius, *II* Opticus mit seinem Chiasma, *III* Oculomotorius, *V*¹, *V*², *V*³ Ramus primus, secundus und tertius Trigemini, welche aus dem Gasser'schen Ganglion (*G*) entspringen, *Co* Verbindungsfaden zwischen Trigemini- und Facialis-Wurzel, *VI* Abducens, *VII* und *VIII* Facialis und Acusticus aus einer gemeinsamen Wurzel entspringend, *Oh* Ohrblase, *IX*, *X* Glossopharyngeus-Vagus-Gruppe, *G*¹ Vagusganglion, *ISp*, *IISp* erster und zweiter Spinalnerv (Hypoglossus).

dem sich das Mittelhirn mehr oder weniger weit nach hinten ausbaucht, von letzterem theilweise bedeckt wird. Ja bei Anuren kann der Verschluss durch ein, hie und da vorkommendes, übermässiges Wachstum des Hinterhirns ein vollständiger werden, doch ist dies nur als individuelle Eigenthümlichkeit und nicht als Art-Charakter zu betrachten. Auffallend schmal ist das Hinterhirn bei *Pipa dorisgera* und der IV. Ventrikel zeigt sich nur sehr wenig geöffnet. So wenigstens bei Thieren, die eben im Begriffe stehen, die Bruttaschen zu verlassen (Wiedersheim).

Von den bei Fischen vorkommenden Vagus- und Trigemiuslappen zeigen die Amphibien keine oder doch nur sehr undeutliche Spuren und dasselbe gilt auch für die *Lobi inferiores*. Das Hinterhirn ist, worauf ich schon oben hingewiesen habe, noch reducirter als bei Ganoiden, indem es nur eine schmale, den Vorderumfang der Rautengrube begrenzende Marklamelle darstellt, die bei Anuren und vielen Urodelen entweder ganz frei liegt oder von dem Mittelhirn mehr oder weniger überlagert wird (Fig. 226, III).

Das Mittelhirn, über dessen äussere Form ich oben schon gehandelt habe, ist stets paarig und der *Aquaeductus Sylvii* macht dem entsprechend bei *Rana* zwei seitliche Aussackungen, bei *Salamandra* dagegen bildet er einen unpaaren, blasigen Hohlraum und bei *Ichthyoden* (*Siren lacertina*) nur eine enge, sagittale Spalte. Bei Anuren ist das Mittelhirn viel deutlicher vom Zwischenhirn abgesetzt als bei Urodelen.

Eine *Commissura posterior* zwischen beiden ist stets nachzuweisen. Der Zwischenhirnventrikel ist dorsalwärts lange nicht so weit geöffnet, wie bei vielen Fischen, dagegen existirt stets ein Spalt-raum, welcher von Adergeflechtem und der Zirbel überdeckt wird (Fig. 227, *Ad*, *Gp*). Letztere besteht in embryonaler Zeit, wie bei Haien, aus einem Schlauch, der aber hier nicht innerhalb der Schädeldecken Halt macht, sondern dieselben durchbohrt, um sich mit bläschenartiger Anschwellung in die Kopfhaut u. zw. unmittelbar unter der Epidermis einzubetten („Stirnleck“, *Stieda*). Bei erwachsenen Thieren degenerirt der Schlauch bindegewebig und verliert sein Lumen, ist aber zeitlebens nachzuweisen.

Das Mitgetheilte gilt für Anuren, aber auch bei Urodelen bleibt das oberste Ende

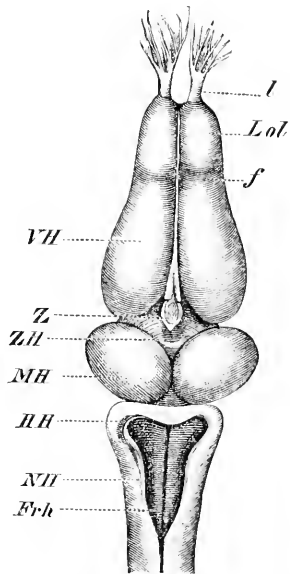


Fig. 227. Gehirn von *Rana esculenta*, von der Dorsalseite. VII Vorderhirn, durch eine Furche (*f*) von den Lobi olfactorii (*Lol*) abgesetzt, I Riechnerv, ZII Zwischenhirn mit der Zirbel Z, MH Mittelhirn, III Hinterhirn, NII Nachhirn, Frh Fossa rhomboidalis.

der Zirbel bei der Herausnahme des Gehirns immer an der Unterflache der Kopfknochen hangen und ist dann dort als kleiner, weisser Fleck sichtbar.

Ein *Tuber cinereum* mit *Infundibulum* und *Hypophyse* ist immer gut entwickelt. Letztere liegt bei Urodelen ungestielt in der gabelig ausgeschnittenen, hinteren *Circumferenz* des Trichters (Fig. 226, II).

Das *Zwischenhirn* ist stets schmäler, als die *Vierhügel*, liegt aber bei Anuren, wo die einzelnen *Gehirnthteile*, wie oben bemerkt, mehr zusammengeschoben sind, lange nicht so frei zu Tage, wie bei Urodelen. Das *Vorderhirn* stellt jederseits entweder einen gleichmässig *cyllindrischen*, vorn und hinten abgerundeten Körper dar, oder ist das *Hinterende* mehr oder weniger aufgetrieben, wie bei den meisten Urodelen und auch bei *Rana*. Mehr in die Breite entwickelt, ja fast kugelig werdend, treffen wir die *Hemisphären* bei *Pipa dorsigera* und auch bei unsern einheimischen Kröten sind sie rundlicher, kürzer und *compact* als bei *Rana*. *Riechlappen*, wenn auch hie und da nicht scharf von den *Hemisphären* abgegrenzt, finden sich bei Anuren und Urodelen in weitester Verbreitung. Die *Seitenventrikel*, welche mit jenen zusammenhängen können oder nicht, besitzen entweder ganz glatte Wände (*Ichthyoden*), oder sind dieselben von der Aussenseite eingebaucht, so dass man in diesem Falle vielleicht von einem *Corpus striatum* sprechen darf. Bei Urodelen sind die beiden *Hemisphären*, wie bei *Protopterus*, ihrer ganzen Länge nach medianwärts getrennt und nur durch die schmale *Commissura anterior* vor dem *Monroi'schen Loch* verbunden, bei Anuren dagegen fließen die *Lobi olfactorii* mit einander zusammen, während nach hinten eine Trennung existirt (Fig. 227).

Grosse, namentlich die *Hemisphären* betreffende Veränderungen scheinen die einzelnen *Gehirnthteile* der Amphibien nach Form und Grösse während der Zeit der *Metamorphose* durchzumachen. So gewinnt das Gehirn des *Amblystoma Weismanni* einen ganz andern, vom *Axolotl* so verschiedenen *Habitus*, dass Niemand, der mit der Sache nicht vertraut ist, die beiden Gehirne als ein und derselben *Species* angehörig betrachten würde (*Wiedersheim*).

Die einzelnen *Hirnthteile* der Urodelen, so vor allem das *Vorderhirn* und *Mittelhirn*, schwanken nach Form und Grösse selbst bei den allernächsten Arten, wie z. B. bei *Salamandra atra* und *maculata*, also bei zwei Thieren, wo in andern *Organsystemen* z. B. im *Skelet* so gut wie gar keine Abweichungen existiren. Aehnliches beobachten wir auch an den einheimischen *Tritonen*.

Das Gehirn der *Gymnophionen* zeigt eine ungleich höhere Entwicklung als das aller übrigen Amphibien. Die *Hemisphären* (Fig. 228 VII) sind so gewaltig entwickelt, dass alle übrigen *Hirnregionen* ihnen gegenüber vollkommen in den Hintergrund treten und sich, alle zusammengenommen, zu jenen etwa verhalten, wie 1 zu 4. Nach vorn sich verjüngend und von den *Lobi olfactorii* durch eine Furche (*F'*) abgesetzt, nehmen die *Hemisphären* nach

hinten bedeutend an Volumen zu und namentlich an Höhe. Sie entwickeln hinten einen, von der Seite auf die Ventralfläche sich herabkrümmenden, hakigen Fortsatz, der mit nichts anderem verglichen werden kann, als mit dem Lobus temporalis der Säuger (Wiedersheim).

Nach hinten überlagern die Hemisphären nicht allein das ganze Zwischenhirn, sondern auch noch einen Theil des Mittelhirns. Dieses wiederum deckt nach rückwärts theilweise das hufeisenförmige Kleinhirn, welches nach hinten umgekippt erscheint und so den Eingang in die Rautengrube vollkommen abschliesst. Der Trichter ist schlank und enorm lang ausgezogen, so dass die an ihrem langen Stiel hängende Hypophyse mit ihrem Hinterende noch hinter das Nachhirn zu liegen kommt (Wiedersheim). Diese in aller Kürze gegebene Darstellung bezieht sich auf das Gehirn von *Epicrion glutinosum*. Auf die bei den übrigen Gymnophionengattungen sich kundgebenden Differenzen kann hier nicht näher eingegangen werden.

Der triassische Labyrinthodon Rütimeyeri besass, was der Ausguss seiner Schädelhöhle beweist, ein sehr niedrig organisirtes Gehirn mit enorm ausgedehnter Medulla oblongata. Er kommt hierin am nächsten den Ganoiden und den Ichthyoden (Wiedersheim).

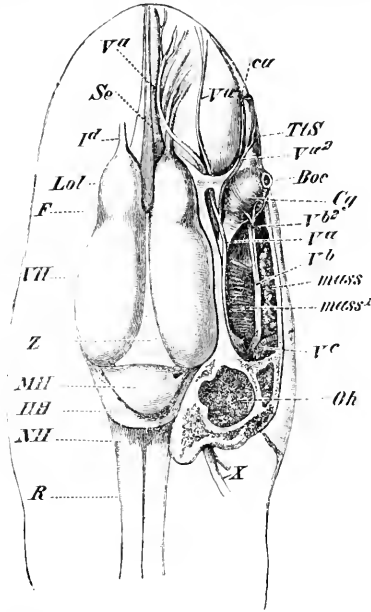


Fig. 228. Gehirn von *Epicrion glutinosum* in situ, dorsale Ansicht. *V*I Vorderhirn, durch eine Furche (*F*) von den Riechlappen (*Lot*) abgesetzt. *Z* Zirbel, *M*II Mittelhirn, *H*III Hinterhirn, *N*II Nachhirn, *R* Rückenmark, *Se* Septum nasale, *I*d dorsales Riechnervenpaar, *V*a, *V*b, *V*c erster, zweiter und dritter Ast des Trigeminus, *V*a¹ und *V*a² Seitenäste des ersten Astes, wovon sich der eine zur Riechschleimhaut, der andere zur Scheide (*T*1S) des Tentakels begiebt. Der die Tentakeldrüse umwickelnde Constrictor (*Cy*) wird von einem Seitenaste des zweiten Trigeminus versorgt. *X* Vagus, *ca* Ausführgänge der Nasendrüse, welche sich in die Tentakelscheide einsenken. *Boc* Bulbus oculi, *mass* *mass*¹ die zwei Portionen des Masseter, *Oh* Ohrkapsel.

Reptilien.

Das Gehirn erhebt sich hier auf eine entschieden höhere Stufe als bei den Amphibien, doch herrschen bei den verschiedenen Gruppen sehr bedeutende Unterschiede. Allgemeine Charaktere sind folgende. Das stets glatte Vorderhirn bildet in der Regel den mächtigsten Hirnabschnitt und beide Hemisphären sind nur durch eine

kleine, vor dem dritten Ventrikel liegende Commissur verbunden. Lobi olfactorii sind ihm da, wo sie vorkommen, direct angeschlossen oder durch Tractus olfactorii von ihm getrennt. Ein Corpus striatum ist immer gut entwickelt. Das Mittelhirn zeigt sich durch zwei Lappen repräsentirt, doch imponiren die hinter diesen entspringenden Tractus optici hie und da (z. B. bei Anguis) als ein zweites Paar von Vierhügeln. In den meisten Fällen werden letztere durch das vordere Paar mehr oder weniger weit überlagert. Die Thalami optici des Zwischenhirns sind stets deutlich entwickelt, und letzteres wird nach vorne und hinten durch eine Quercommissur vom Vorder- und Mittelhirn getrennt. Auch eine, zwischen beiden Thalami optici ausgespannte, mittlere Commissur kann vorhanden sein. Die Zirbel zeigt sich insofern sehr stark modificirt, als ihre Wände histologisch umgewandelt und gewissermaassen in regressiver Metamorphose begriffen sind. Gewöhnlich hat man es, wie bei Dipnoern und Amphibien, mit einem, aus Pia und Arachnoidea bestehenden, mit Plexus chorioidei erfüllten Sack zu schaffen, der dem oberen Eingange des III. Ventrikel aufsitzt. Das obere Zirbelende ist nach vorne gerichtet, zapfen- oder keulenförmig aufgetrieben und kann mit der Dura mater verbunden sein. Von der dorsalen Seite ist das Zwischenhirn nie sichtbar, sondern ist in die Tiefe gerückt, so dass Vorder- und Mittelhirn über ihm zusammenfließen. Das Hinterhirn ist entweder, wie bei den meisten Amphibien, nur durch eine kleine Marklamelle repräsentirt, doch kann es sich auch stärker entwickeln. Die Rautengrube, welche sich dorsal meist nur in Form einer kleinen Längsspalte öffnet, wird von ihm in ihrer grössten Ausdehnung überlagert. Die einzelnen Hirnthteile liegen nie mehr, wie bei Fischen und den meisten Amphibien, vollkommen in einer Horizontalen, sondern zeigen, wenn auch zum Theil nur in den ersten Anfängen, die Tendenz, sich über einander zu schieben.

Gehen wir nun zur Betrachtung des Gehirns der einzelnen Reptiliengruppen über und beginnen mit demjenigen von *Anguis fragilis*. Die einzelnen Theile, welche mit dem Gehirn mancher Urodelen grosse Uebereinstimmung zeigen, sind wie dort weit auseinandergerückt und, abgesehen von einer ventralen Krümmung in der Gegend des Nachhirns (Brückenbeuge), fast ganz horizontal gelagert. Das Hinterhirn (Fig. 229 *II H*) ist nur durch ein kleines, querstehendes Markplättchen repräsentirt, an dem man eine mittlere verdickte, nach hinten convexe Partie und zwei in die Corpora restiformia übergehende Seitenschenkel unterscheiden kann, Verhältnisse, die uns im Hinterhirn der meisten Reptilien wieder begegnen werden und sich auch auf Vögel und Säuger weiter vererben. Die Hemisphären des Vorderhirns (Fig. 229 *VII*), welche sehr schlank und von beiden Seiten comprimirt erscheinen, sind viel höher als breit und verjüngen sich nach vorne zu ziemlich rasch in die Tractus olfactorii. Letztere sind sehr lang und an ihren Enden keulenförmig zu den Lobi olfactorii aufgetrieben. Die

Höhle des theils vom Vorder-, theils vom Mittelhirn überlagerten Zwischenhirns setzt sich nach abwärts in den Trichter fort und diesem sitzt wie überall die kleine Hypophyse auf.

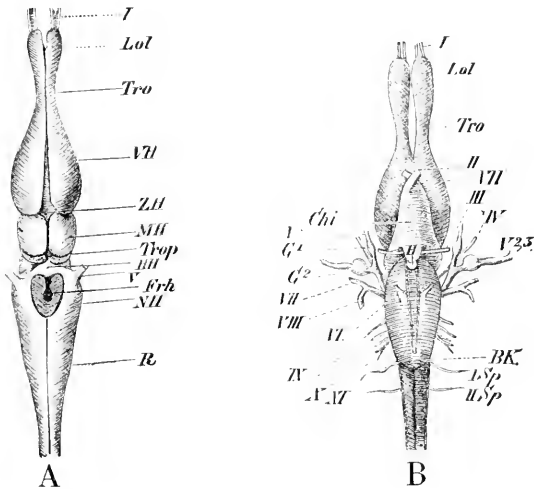


Fig 229. Gehirn von *Anguis fragilis*, A dorsale, B ventrale Ansicht. VII Vorderhirn, nach vorne in die Tractus olfactorii (*Tro*) und die Lobi olfactorii (*Lol*) sich verjüngend. ZII Zwischenhirn mit Hypophyse (*H*), MII Mittelhirn, hinten von der Wurzel der Tractus n. optici (hinteres Vierhügelpaar) *Trop* umklammert, III Hinterhirn, XII Nachhirn mit Fossa rhomboidalis (*Frh*), *R* Rückenmark, I Olfactorius, II Opticus mit Chiasma (*Chi*), III Oculomotorius, IV Trochlearis I¹ erster Ast des Trigemini mit seinem eigenen Ganglion (*G*¹), V^{2,3} zweiter und dritter Ast des Trigemini, aus einer gemeinsamen Wurzel resp. Ganglion (*G*²) entspringend. VI Abducens, VII VIII Facialis und Acusticus, aus einem gemeinschaftlichen Stamme entstehend. IX X XI Glossopharyngeus, Vagus und Accessorius Will. *ISp* *IISp* erster und zweiter Spinalnerv, *BK* Brückenkrümmung.

Das vordere Paar der Mittelhirnlappen, oder, wie wir mit einem der menschlichen Anatomie entlehnten Ausdrücke sagen könnten, das vordere Vierhügelpaar übertrifft das hintere sehr bedeutend an Umfang. Letzteres schaut am hinteren Umfang desselben etwas hervor (Fig. 229 *Trop*) und stösst nach hinten direct an's Hinterhirn. Die Tractus optici, wie bei allen Reptilien an der Seite des Mittelhirns herunter strahlend, fliessen, an der Hirnbasis angelangt, zu einer breiten, dreieckigen Platte zusammen, welche das Chiasma (*Chi*) repräsentirt. Nach hinten davon sieht man das Infundibulum mit der Hypophyse (*H*). Die Seitenventrikel sind durch Verdickung der Hirnrinde einerseits, sowie durch stärkere Entwicklung der Basalganglien (*Corpus striatum*) andererseits auf enge Spalträume reducirt.

Lacerta schliesst sich im Allgemeinen enge an *Anguis* an, doch sind die einzelnen Theile nicht so weit auseinandergezogen,



Hirn von *Lacerta agilis* in situ, Medianschnitt durch den Schädel.

sondern in Folge der kurzen Schädelhöhle mehr zusammengeschoben und es ist demzufolge eine starke Brückenbeuge vorhanden. In dem Hirnstock, welcher sich von der Medulla an nach vorne zu terrassenartig aufbaut, nimmt das Vorderhirn, welches mehr in die Breite entwickelt ist, als bei *Anguis*, die höchste Kuppe ein; am tiefsten liegt, abgesehen von der Hypophyse, das stark ventralwärts vorspringende Nachhirn.

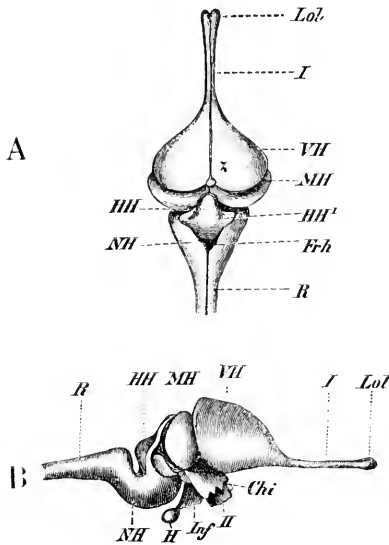


Fig. 230. Gehirn eines Agamen (*Spiz*), A dorsale, B seitliche Ansicht. *VII* Vorderhirn mit dem Tractus- (*I*) und dem Lobus olfactorius, *z* Zirbeldrüse, *MH* Mittelhirn, *III* Hinterhirn, *III'* dessen Seitenpartieen, welche sich mit den Corpora restiformia verbinden (vergl. B), *NH* Nachhirn mit der Fossa rhomboidalis (*Frh*), *R* Rückenmark, *Inf II* Infundibulum mit Hypophyse (*H*), *H* N. opticus mit Chiasma.

seiner vorderen, concaven Fläche das Mittelhirn wie mit einer Hohlhand umfasst (Fig. 230 *III III'*).

Der Ursprung der Tractus optici, das hintere Vierhügelpaar, wird vom vorderen ganz bedeckt und dies gilt auch für die Geckotiden und die Agamen. Bei beiden ist das Hirn noch viel mehr in die Breite entwickelt, was namentlich für die Hemisphären des Vorderhirns seine Geltung hat. Sie bilden einen nach vorne sehr rasch sich zuspitzenden und steil abfallenden Kegel (Fig. 230 *VII*). Bei den Agamen schiebt sich das Vorderhirn so weit über das ebenfalls sehr in die Breite entwickelte, von vorn nach hinten sehr schmale, vordere Vierhügelpaar herüber, dass es, letzteres zum grössten Theile bedeckend, beinahe mit dem Hinterhirn in Berührung kommt. Bei den Ascalaboten schon ungleich stärker entwickelt, als bei *Anguis* und *Lacerta*, ist das Hinterhirn bei den Agamen und bei *Phrynosoma* zu einem starken, kreuzförmigen Lappen ausgewachsen, welcher in seiner Mittelpartie nach hinten wurstartig ausspringt und mit

Das Agamen- und Phrynosoma-Gehirn zeigt neben der stärksten Contraction aller Regionen auch die stärkste Hirnbeuge unter allen Reptil-Gehirnen und namentlich ist es die Brückenkrümmung (Fig. 230, *NH*), welche ausserordentlich entwickelt ist. Die Rautengrube (Fig. 230, *Frh*) erscheint durch das stattliche Kleinhirn fast ganz abgeschlossen.

Bezüglich der Breitenentwicklung der Hemisphären schliessen sich die Ophidier, wie z. B. *Tropidonotus natrix* viel näher an die Ascalaboten an, als an *Lacerta* oder *Anguis*; überhaupt sind sämtliche Hirnabschnitte stattlicher ausgebildet als bei letzteren. Dies gilt in erster Linie für das Hinterhirn (Fig. 231 *III*), das sich wie eine Zipfelmütze eine Strecke weit über die Rautengrube (*Frh*) herüberlegt und sie so zum grossen Theile abschliesst.

Ferner gehört hierher das hoch emporgebauchte, kuppelartige Corpus striatum in den Seitenventrikeln, sowie das stattlich entwickelte Mittelhirn. Die Hypophyse (Fig. 231 *II*) ist breit, kuchenförmig, rauh; bei *Lacerta* und den Agamen ist sie sehr klein, glatt, kugelförmig.

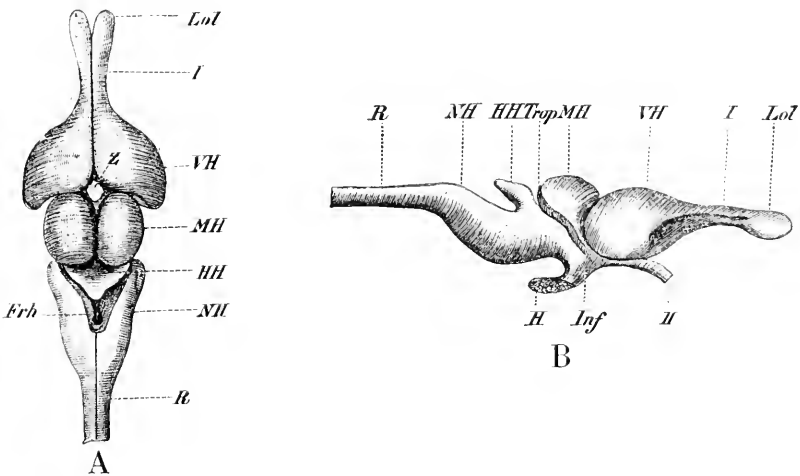


Fig. 231. Gehirn von *Tropidonotus natrix*. A dorsale, B seitliche Ansicht. *VH* Vorderhirn mit Tractus (*I*) und Lobus olfactorius (*Lol*), *Z* Zirbeldrüse, *Inf II* Infundibulum und Hypophyse, *II* N. opticus, *MH* Mittelhirn, *Trop* Tractus opticus (hinteres Vierhügelpaar), *HH* Hinterhirn, *NH* Nachhirn mit Fossa rhomboidalis *Frh*, *R* Rückenmark.

In seltsamem Contrast mit dieser relativ hohen Ausbildung der einzelnen Hirnregionen steht die schwache, nur durch die Brückenkrümmung angedeutete Hirnbeuge. Eine Scheitelkrümmung fehlt vollständig und die Hemisphären des Vorderhirnes liegen in einer Horizontalebene mit dem Rückenmark.

Nur das Gehirn der Chelonier zeigt eine noch geringere

Hirnbeuge, als dasjenige der Ophidier; die Brückenbeuge ist hier nur sehr mässig entwickelt. So wenigstens bei *Emys europaea*.

Eine sehr grosse Rolle spielt die *Medulla oblongata* und rechnet man dazu noch die den Hemisphären unmittelbar angeschlossenen Riechlappen (Fig. 232 *Lol*), sowie die weit geöffnete Rautengrube, so wird man sich des Gedankens nicht entschlagen können, dass das Schildkrötengehirn die meisten Anknüpfungspunkte darbiete an dasjenige der Urodelen. Freilich kann man dabei von nicht mehr als von Aehnlichkeiten reden, insofern die überaus starke Entfaltung der Hemisphären, sowie das klappenartig emporgerichtete Kleinhirn das Schildkrötenhirn nicht nur weit über dasjenige irgend eines Amphibiums erhebt, sondern ihm auch in der Reihe der Reptilien eine sehr hohe Stelle anweist.

Hinten und seitlich an den Hemisphären begegnet man einem, von der übrigen Vorderhirnmasse scharf abgesetzten, auf die Ventralseite hinübergekrümmten Lappen (Fig. 232 *B T*), der uns bei den Gymnophionen schon einmal begegnete und der als ein allmählig sich abspaltender *Lobus temporalis* im Sinne des Säugethierhirnes aufzufassen ist. Das im Seitenventrikel liegende *Corpus striatum* ist

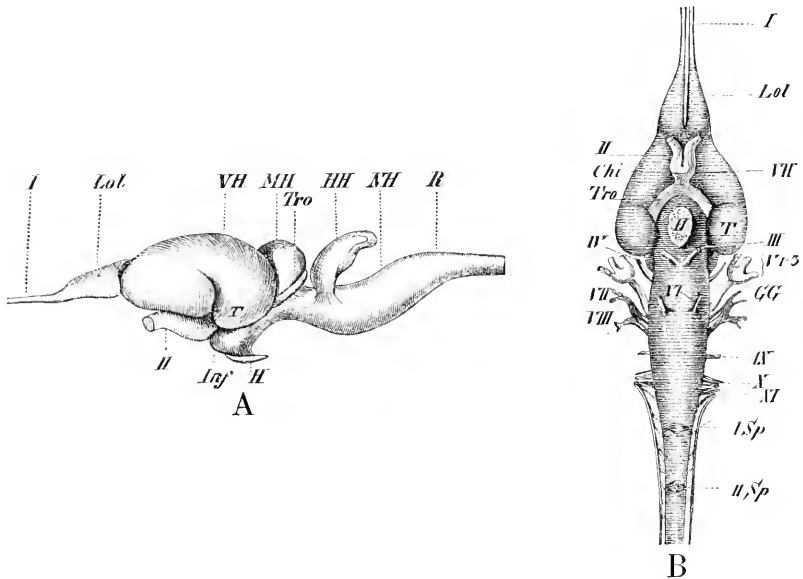


Fig. 232. Gehirn von *Emys europaea*. A seitliche, B ventrale Ansicht. *VH* Vorderhirn mit Lobus- und Tractus olfactorius (*Lol I*), *T* Lobus temporalis, *Inf.* Infundibulum mit Hypophyse, *II MH* Mittelhirn, *III* Hinterhirn, *II* Nachhirn, *R* Rückenmark. *II* N. opticus, *Tro* Tractus opticus, *Chi* Chiasma nervorum optic. *III* N. oculomotorius, *IV* N. trochlearis, *V* 1—3 erster, zweiter und dritter Ast des Trigemini, welche alle drei aus dem grossen, Gasser'schen Ganglion *GG* entspringen, *V* N. abducens, *VI* und *VIII* N. facialis und acusticus, *IX* N. glossopharyngeus, *X* und *XI* Vagus und Accessorius Will., *ISp.* *II Sp* Erster und zweiter Spinalnerv.

sehr kräftig ausgeprägt und krümmt sich nach Art des grossen Ammonshornes der Säuger in die Höhle des Temporallappens bis zur Schädelbasis hinab.

Das Infundibulum ist nicht, wie bei allen übrigen Reptilien, nach hinten, sondern nach vorne gerichtet und kommt mit der anhängenden Hypophyse noch zwischen die Schläfenlappen des Grosshirns zu liegen (Fig 232 *H*).

Am Hirn der Crocodilier, das neuerdings von Rabl-Rückhard eine ausgezeichnete Darstellung erfahren hat, ist die Brückenbeuge stark ausgesprochen, im Uebrigen kommt es aber nicht zu jener hohen Aufthürmung der übrigen Hirnregionen, wie wir sie z. B. bei Agamen beobachtet haben. Der Grund dafür liegt, wie ich oben beim Lacertilierschädel schon angedeutet habe, zum grossen Theile in der Organisation des Schädelrohres, welches sich bei Crocodiliern so gut wie bei Ophidiern interorbital weiter nach vorne erstreckt, so dass hier wie dort die Theile nicht so zusammengedrängt, sondern weiter auseinander und freier liegen.

Die Hemisphären, an denen sich wie bei Cheloniern die Audeutung eines Schläfenlappens findet, sind mächtig entfaltet und bilden zusammen einen mit der Spitze nach vorne schauenden Kegel und stürzen unter plötzlicher Verjüngung steil nach vorne ab. Lobii olfactorii sind nicht vorhanden. Sehr klein im Verhältniss zu den Hemisphären ist das Mittelhirn, welches letztere berührt, indem auch hier das Zwischenhirn ganz in die Tiefe gerückt und von oben gar nicht sichtbar ist.

Nach hinten von dem spaltförmigen III. Ventrikel liegt die hintere Commissur, während sich die mittlere zwischen beiden Schlägeln ausspannt. Vor den Foramina Monroi, also zwischen dem hinteren Abschnitte beider Hemisphären liegt eine dritte, an die Commissura anterior sich anschliessende Commissur, die, da sie nur die Manteltheile des Grosshirnes verbindet, wohl nicht anders als im Sinne eines Fornix der Säuger gedeutet werden kann. Sehr deutliche Spuren eines Fornix besitzt namentlich Psammosaurus terrestris (Rabl-Rückhard).

Die Corpora striata in den Seitenventrikeln sind sehr stark entwickelt und füllen letztere so weit aus, dass nur noch ein enger Spaltraum übrig bleibt, und in ähnlicher Weise wird auch der rundliche Ventrikel des Mittelhirnes durch einen Markhügel ausgefüllt (Fig. 233).

Sehr stattlich ausgeprägt ist das Hinterhirn, das eine nach allen Seiten hin wohl abgerundete Kuppel mit hoch aufspringender Mittelpartie (*HH*) darstellt.

Die Rautengrube wird vom Hinterhirn eine Strecke weit überlagert, doch bleibt sie verhältnissmässig weiter offen, als bei Sauriern und Ophidiern, doch nicht so weit wie bei Cheloniern.

Rechts und links fliesst das Hinterhirn durch stielartige Auswüchse (*HH*¹) zusammen mit den Corpora restiformia, welche seitlich von der Fossa rhomboidalis eine keulenartige Anschwellung

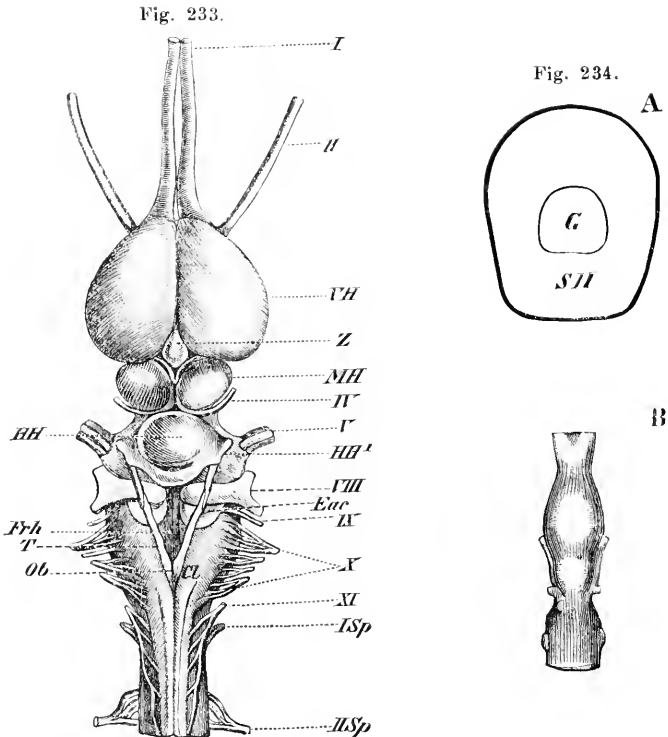


Fig. 233. Gehirn des Alligators von der Dorsalseite nach Rabi-Rückhard. *VI* Vorderhirn, *Z* Zirbeldrüse, *MII* Mittelhirn, *III* und *IIIA* Mittel- und Seitenpartien des Hinterhirnes. *Fyh* Fossa rhomboidalis des Nachhirnes, umgeben von den Eminentiae acusticae (*Eac*), den Taeniae medullares *T*, dem Obex (*Ob*) und der Clava (*Cl*), *I* Olfactorius, *II* Opticus, *IV* Trochlearis, *V* Trigeninus, *VIII* Acusticus, *IX* Glossopharyngeus, *X* Vagus, *XI* Accessorius Will., *ISp* *IISp* erster und zweiter Spinalnerv.

Fig. 234. A Sacralhöhle, B Gehirn von *Stegosaurus unguulatus*, nach Marsh, *G* das Gehirn, in die Sacralhöhle eingezeichnet, um die Volums-Differenzen zwischen beiden zu zeigen (vgl. den Abschnitt über das Rückenmark).

zeigen (Fig. 233 *Cl*). Zwischen Mittel- und Hinterhirn liegt eine Quer-Commissur, aus der der Trochlearis (*IV*) entspringt. Sie entspricht dem Velum medullare anterius der Säuger.

Das Dinosaurier-Gehirn, dessen Kenntniss wir Professor Marsh verdanken, steht auf sehr niedriger Entwicklungsstufe und ist viel näher mit demjenigen der Lacertilien als mit dem der Vögel verwandt. Es zeichnet sich aus durch kleine Hemisphären, sehr starke Riechlappen und ein auffallend grosses Mittelhirn. (Fig. 234).

Das Dinosaurier-Genus *Stegosaurus* (vergl. die Figur 234) besitzt das relativ kleinste Gehirn unter allen landlebenden Wirbeltieren.

Vögel.

Die schon bei den Reptilien durchweg sich kundgebende Prae- valenz des Vorderhirnes macht sich bei Vögeln noch viel mehr be- merklich. Indem nun jener Hirnabschnitt immer mehr an Umfang gewinnt, kommt er dorsalwärts von den übrigen Hirnregionen zu liegen, so dass diese eine basale Lagerung gewinnen. Das Hinter- hirn allein bleibt in seiner ganzen Ausdehnung unbedeckt und be-

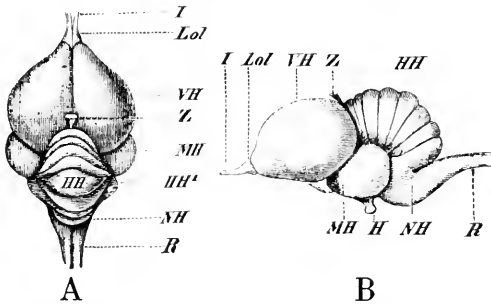


Fig. 235. Hirn der Taube. A von oben, B von der Seite. *VH* Vorderhirn, *Z* Zirbel. *MH* Mittelhirn, *HH*, *HH'* Hinterhirn (Vermis und Partes laterales), *NH* Nach- hirn, *R* Rückenmark, *H* Hypophyse, *I* N. olfactorius, *Lol* Lobus olfactorius.

wahrt so seine freie Lage. Es deckt nach hinten die Rautengrube vollständig zu und besteht aus einer starken, wurmartig gekrüm- mten Mittel- und aus zwei, nach Form und Grösse ungemein schwan- kenden Seitenpartien (Flocculi). Erstere zeigt, indem sie aus einer grösseren Anzahl hinter einander liegender Querlamellen besteht, zahlreiche Furchen und auch die Seitenflügel sind gefaltet und er- innern da und dort, wie z. B. bei *Hirundo*, an ein Paar frei hin- ausstehender Cravattenzipfel.

Im Sagittalschnitt des Hinterhirns sieht man das als Arbor

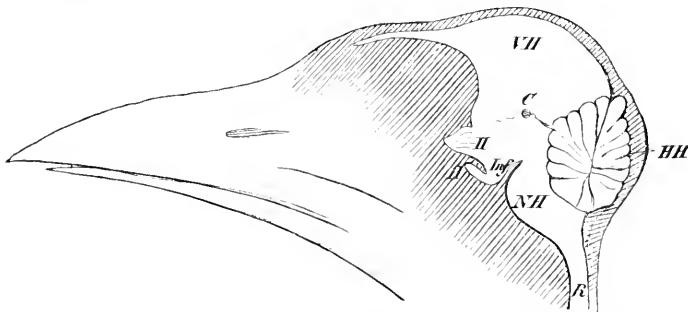


Fig. 236. Hirn von *Columba domestica* in situ, Schnitt wie oben. *VH* Vorderhirn, *C* Commissur, *H* Hypophyse mit Infundibulum (*Inf*), *Inf* Sehnerv, *HH* Hinter- hirn, *NH* Nachhirn, *R* Rückenmark.

vitae bezeichnete Falten-system aus grauer und weisser Nervensubstanz.

Die Medulla oblongata (*NII*) ist ventralwärts stark verdickt und springt weit nach vorne aus (Brückenkrümmung).

Das Mittelhirn ist in seinen beiden Hälften auseinander und nach abwärts gerückt, so dass diese seitlich in die vom Hinter-, Nach- und Vorderhirn begrenzte Bucht zu liegen kommen. Bei manchen Vögeln von oben her sichtbar, wird das Mittelhirn bei andern von den Hemisphären ganz zugedeckt und ist nur bei der Seitenansicht des Gehirnes wahrzunehmen. Stets sind die beiden Seitentheile durch eine bandartige, den Aquaeductus Sylvii überbrückende Commissur mit einander verbunden.

Die Hemisphären sind glatt und ihre dorsale Fläche ist oft von der ventralen, die dellentartig vertieft sein kann, scharf abgesetzt. Ein Temporallappen kann vorhanden sein oder fehlen; besonders deutlich entwickelt findet er sich bei Papageien.

Lobi olfactorii kommen nicht allen Vögeln zu und sie sind da, wo sie vorkommen, stets nur klein und unscheinbar.

Beide Hemisphären sind wie bei Reptilien nur durch die Commissura anterior miteinander verbunden; in ihrem Innern findet sich ein so stattliches Corpus striatum, dass dieses eigentlich die Hauptmasse des ganzen Vorderhirnes ausmacht. Die Verbindung der Seitenventrikel mit dem dritten wird wie bei Reptilien durch das Foramen Monroi bewerkstelligt.

Die Zirbel kann in Folge der starken Entwicklung des Vorderhirnes ihre Lage ändern, indem sie bei manchen Vögeln nicht mehr nach vorne, sondern nach oben und etwas nach hinten gerichtet ist. Ihre Wände sind, wie bei den Reptilien, zum grössten Theile in Bindegewebe umgewandelt, doch haftet ihr distales Ende immer noch an der Dura mater.

Entsprechend der steil aufsteigenden Schädelbasis nimmt auch die Längsaxe des Gehirns eine so steile Richtung an (Fig. 236), dass sie mit der von der Schnabelspalte nach hinten gezogenen Kopflängsaxe fast einen rechten Winkel beschreibt. Die der Kreideperiode angehörigen Zahnvögel, mit *Hesperornis* an der Spitze, besaßen ein sehr kleines Gehirn, beziehungsweise sehr kleine Hemisphären. Es steht einem Reptiliengehirn (*Alligator*) ungleich näher, als demjenigen eines heute lebenden Vogels. Die Lobi olfactorii, welche, wie wir oben sahen, bei den Vögeln der Jetztzeit eine nur sehr untergeordnete Rolle spielen, waren bei den *Odontornithes* stark ausgebildet. Die Riechnerven durchbrechen zwei Löcher, um in die Nasenhöhle zu gelangen. Der Sehnerv und das mit deutlichen Flocculi versehene Hinterhirn waren sehr stark.

Das Gehirn von *Archaeopteryx* war, wenn auch verhältnissmässig klein, doch, im Gegensatz zu demjenigen der meisten amerikanischen Zahnvögel, viel ähnlicher demjenigen eines Vogels als demjenigen eines Reptils oder eines Dinosauriers. Am meisten dem Gehirn des jurassischen *Laopteryx Americas* vergleichbar, steht

es auf etwas höherer Stufe als dasjenige von Hesperornis, was darauf beruhen mag, dass letzterer, wie alle Kreidevögel, ein Wasservogel, die jurassischen Vögel aber sämtlich Landvögel gewesen sind (Marsh).

Säuger.

Wie schon früher bei der allgemeinen Einleitung betont wurde, unterscheidet sich das Säugethierhirn durch folgende Hauptpunkte von demjenigen aller übrigen Vertebraten.

Das Vorderhirn gewinnt den übrigen Hirnthteilen gegenüber eine ausserordentliche Entfaltung und die Riechlappen sind an seine Basis gerückt. Was bei den Vögeln schon angebahnt ist, die Ueberlagerung der übrigen Hirnabschnitte von Seiten des Vorderhirns, sehen wir hier durch Auswachsen eines Hinterhauptlappens bei den höchsten Typen, den Primaten, noch viel weiter gediehen. In Folge dieser Lagebeziehungen des Grosshirnes zu den übrigen Hirnthteilen pflegt man ersteres bei den Säugethieren passend mit dem Namen Hirnmantel, letztere zusammen mit den vom Mark her strahlenden grossen Fasersystemen mit dem Namen des Stammhirnes zu bezeichnen. Bei den niederen Typen der Säuger liegt das Hinterhirn nach rückwärts von den Hemisphären noch mehr oder weniger weit frei zu Tage, ja selbst das Mittelhirn kann noch unbedeckt bleiben, wie z. B. bei manchen Marsupialiern, Nagern und Insectivoren.

Der tief eingreifendste Fortschritt des Säugethierhirns documentirt sich in der Entwicklung zweier grosser Commissuren-Systeme, welche beide Hälften des Vorderhirnes resp. des Vorderhirnmantels mit einander verbinden und welche man als Gewölbe (Fornix) und als Balken (Trabs) bezeichnet. Ihnen gegenüber spielen die, uns schon von den übrigen Vertebraten her bekannten, die Basal-Ganglien mit einander verbindenden drei Commissuren, welche auch bei den Säugethieren persistiren, nur eine untergeordnete Rolle.

War die Oberfläche des Vorderhirns bei Fischen, Amphibien, Reptilien und Vögeln durchaus glatt und sahen wir einen Zerfall in Lappen kaum in schwachen Spuren angedeutet, so finden wir bei einer grossen Anzahl von Säugern Furchen auftreten, wodurch die Hirn-Oberfläche ihren Charakter gänzlich ändert. Es kommen dadurch zwischen je zwei Furchen liegende Windungen (Gyri) sowie grössere Lappen zu Stande, die man mit zu Grundelegung der Schädelregionen als Lobus frontalis, parietalis, occipitalis, temporalis und centralis bezeichnet. Alle diese Bildungen sind in erster Linie auf einen Faltungsprocess zurückzuführen, der dadurch hervorgerufen wird, dass die Intensität des Gehirn-Wachsthums nicht congruent ist derjenigen des Schädels, sondern dass sie letztere weit übertrifft. Furchen, Windungen und Lappen zeigen eine bei allen Säugethieren typische Anordnung, stim-

men also in ihrer Grundlage vollkommen mit einander überein, zeigen aber sehr starke quantitative Differenzen.

Auf alle diese Verhältnisse wird später näher eingegangen werden und wir haben uns jetzt noch mit dem letzten Hauptpunkt zu beschäftigen, welcher für das Säugethier-Gehirn characteristisch ist, ich meine die Nackenbeuge. Dieselbe ist namentlich bei den höheren Säugethiergruppen stark entwickelt, so dass das Gehirn in der Gegend der Medulla oblongata von der Axe des Rückenmarkes scharf abgelenkt und wie nach vorne umgekippt erscheint.

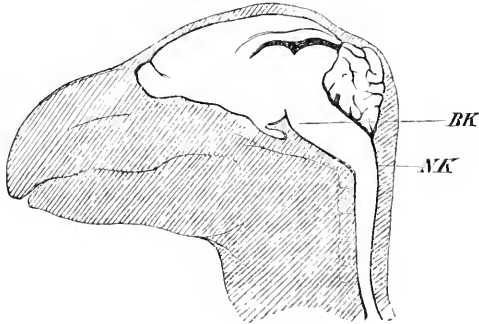


Fig. 237. Hirn von *Cavia cobsaia* in situ, Schnitt wie oben. BK Brücken-, NK Nackenbeuge.

Die von den Corpora restiformia eingefasste Rautengrube wird theils von den sogenannten Marksegeln (*Vela medullaria*), theils vom Hinterhirn zugedeckt.

Dass letzteres aus einer mittleren und zwei seitlichen Partien besteht, haben wir schon bei Reptilien und noch deutlicher bei den Vögeln gesehen und wie nun bei letzteren die zuerst entstehende und als Wurm zu bezeichnende Mittelpartie weitaus an Masse praevalirt, so ist dies auch noch bei vielen Säugern, wie namentlich bei den niederen Formen zu beobachten. Höhere Typen dagegen gehen ein umgekehrtes Verhalten ein, insofern hier die Seitentheile zu den sogenannten Kleinhirnhemisphären auswachsen, an denen man eine grosse Zahl von Lappen und Windungen unterscheidet.

Der zwischen ihnen liegende Wurm fungirt weiter als ein reich gefaltetes Commissuren-System beider Hemisphären. Mit der Herausbildung der letzteren tritt aber noch eine weitere, grosse Commissur zwischen ihnen auf, nämlich die Brücke (*Pons*). Diese, bei den niedersten Säugern, wie bei den Monotremen und Marsupialiern noch schwach entwickelt, besteht aus einer auf beiden Seiten des Hinterhirnes entspringenden Fasermasse, welche ventralwärts ausstrahlend, die *Medulla oblongata* halfterartig umschlingt. An der hinteren Circumferenz des *Pons* trifft man auf besonders differenzirte Gebilde des Rückenmarkes, die man als *Oliv*en und *Pyramiden* bezeichnet, an seiner vorderen Grenze dagegen sieht man die Fasersysteme des Rückenmarkes in Form der sog. *Grosshirnschenkel* (*Crura s. pedunculi cerebri*) wieder hervortreten, in die *Basalganglien*, d. h.

in das Corpus striatum und in den Thalamus opticus und von hier aus in die Hemisphären des Vorderhirns ausstrahlen (Fig. 238, *C.C.*).

Ausser den zur Brücke sich verbindenden Crura cerebelli ad pontem (Fig. 238, *Cap*) unterscheiden wir am Hinterhirn noch zwei Fasersysteme, wodurch dessen Verbindung einerseits mit dem Nachhirn, andererseits mit dem Mittelhirn bewerkstelligt wird. (Crura medullae ad cerebellum und Crura cerebelli ad Corpus bigeminum resp. ad cerebrum (Fig. 238, *Cacb, Cac*).

Das Mittelhirn oder Corpus bigeminum (unpassend: quadrigeminum) ist bei den Säugern zu einem sehr kleinen Hirnabschnitt geworden. Eine über seine distale Fläche wegziehende Kreuzfurche lässt es in zwei Hügelpaare, ein vorderes und ein hinteres zerfallen. Auf dem vorderen Paar ruht die Zirbel, welche sich von ihrem ursprünglichen, uns von den Fischen her bekannten Verhalten sehr weit entfernt. Erstens ist sie nämlich unter die Hemisphären des Vorderhirnes ganz hinabgerückt resp. von ihnen nach hinten umgelegt und so also ausser allen Contact mit den Schädeldecken und Hirnhüllen gesetzt; zweitens ist sie zu einem rundlich ovalen oder auch mehr platten, mit sogenanntem Hirnsand angefüllten Säckchen umgebildet. Sie bleibt übrigens durch zwei, nach vorne laufende, starke Stiele, den sog. Pedunculi epiphyseos s. conarii mit ihrem Mutterboden, dem Zwischenhirn, d. h. den medialen Flächen der Sehhügel (Stria medullaris) verbunden. Die zwischen jenen liegende vordere Wand des ursprünglichen Zirbelschlauches ist bindegewebig umgewandelt.

In den Pedunculi epiphyseos allein persistirt zeitlebens die Nervensubstanz.

Unmittelbar vor dem vordern Vierhügelpaare begegnen wir der uns schon von allen übrigen Wirbelthieren her bekannten Commissura posterior. Sie spannt sich wie eine Brücke über den Eingang zum Mittelhirn-Ventrikel, welcher bei den Säugern auf einen engen Verbindungscanal (Aquaeductus Sylvii) zwischen Ventriculus III und IV reducirt ist.

Der dritte Ventrikel setzt sich, wie überall, nach abwärts in das Tuber cinereum und das Infundibulum fort und dieses wird unten durch die Hypophyse abgeschlossen. Während wir nun aber bei den übrigen Vertebraten das Dach des dritten Ventrikels z. gr.

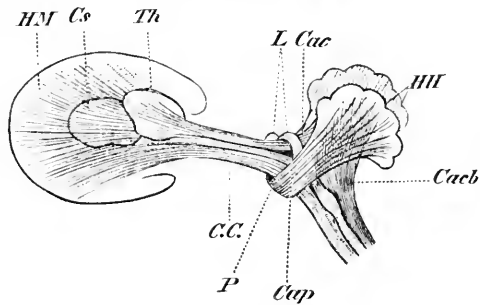


Fig. 238. Die Hauptfasersysteme des menschlichen (Säugethier-) Gehirnes, schematisch. Nach einer Zeichnung von A. Ecker. *Cacb* Crura medullae ad cerebellum, *Cap* Crura cerebelli ad pontem, *Cac* Crura cerebelli ad Corpora bigemina, *C.C.* Crura (Pedunculi) cerebri, *HM* Hemisphären, *Cs* Corpus striatum, *Th* Thalamus opticus, *L* Lemniscus, *P* Pons, *III* Hinterhirn (cerebellum).

Th. durch Aderhautgeflechte gebildet sehen, finden wir es bei den Säugern ausserdem noch durch den Fornix und den Balken vervollständigt.

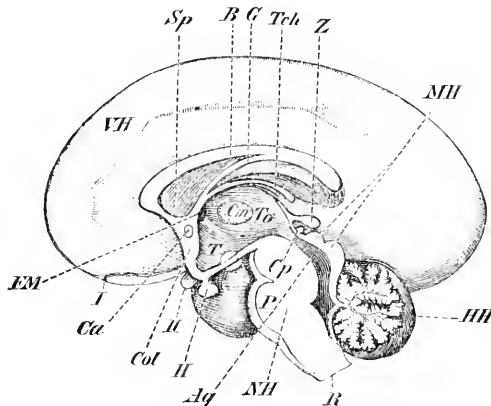


Fig. 239. Gehirn des Menschen, Medianschnitt. Zum grössten Theil nach Reichert. VII Vorderhirn, To Thalamus opticus (Zwischenhirn) mit der mittleren Commissur *Cm*, Z Zirbel, T Trichter (Infundibulum) II Hypophyse, MII Mittelhirn mit dem Aquaeductus Sylvii *Ag*, nach vorne davon die hintere Commissur *Cp*, III Hinterhirn, NII Nachhirn mit Pons *P*, R Rückenmark. B Balken, G Gewölbe, welches nach vorne und abwärts zu den Columellae *Col* ausläuft; vor diesen bei *Ca* die vordere Commissur, zwischen ihnen und dem Sehhügel (*To*) das Foramen Monroi *FM*, Tch Tela chorioidea, I N. olfactorius, II N. opticus.

Der sog. „Hirnschlitz“ findet also hier dorsalwärts einen dreifachen Abschluss. Jene beiden grossen Commissuren, das Gewölbe und der Balken entstehen innerhalb der grossen Sagittalspalte des Vorderhirnes und zwar dadurch, dass sich die beiden Hemisphäreninnenwände nach vorne von der „embryonalen Schlussplatte“ enge aneinander legen und mit einander verwachsen. Die Verwachsungsstelle hat die Form eines Dreiecks und zwar findet die gegenseitige Verlöthung nur an der Peripherie des Dreiecks statt, während die centralen Partien desselben nicht betheiligt sind. (Mibalkovics.) Hier existirt also ein, von zwei senkrechten Marklamellen (Septum pellucidum) eingeschlossener, spaltartiger Hohlraum und dies ist der Ventriculus quintus s. septi pellucidi. Man wird nun einsehen, warum ich früher schon diesem, erst secundär entstehenden, Ventrikel eine Ausnahmestellung unter allen übrigen Hirnventrikeln vindicirte. An der hinteren Circumferenz jener dreieckigen Verwachsungsstelle entstehen nun die vordere Commissur und die an der Basis cerebri als Corpora mammillaria oder als unpaares Corpus mammillare (z. B. beim Kaninchen) zu Tage tretenden, vorderen Schenkel des Gewölbes (Columellae (Fig. 239, *Col*). An der oberen Circumferenz jener Verwachsungsstelle bildet sich der Balken, oder genauer gesagt, zunächst dessen Knie.

Indem nun Gewölbe und Balken weiter nach hinten auswach-

sen, beziehungsweise bis ins Unterhorn hinabgelangen (hintere Gewölbschenkel = Fimbriae), decken sie den Hirnschlitz mehr und mehr zu und zwar geschieht dies bei verschiedenen Säugethieren in sehr verschiedener Weise, je nachdem die Hemisphären mehr oder weniger weit nach hinten auswachsen. Dem entsprechend werden wir den besten Verschluss des III. Ventrikels, oder, was dasselbe bedeutet, den längsten Balken und das längste Gewölbe bei den höchsten Typen d. h. bei den Primaten treffen. Beide gehen hier aus der, bei niederen Formen vorhandenen, steil von hinten nach vorne abstürzenden Stellung in die wagrechte über. — Das andere Extrem bilden die Monotremen, Marsupialier und manche Edentaten, bei welchen die ausserordentlich stark entwickelte, vordere Commissur für den kurzen Balken gewissermaassen ergänzend eintritt.

Im Seitenventrikel des Vorderhirns kann man drei Abtheilungen unterscheiden, die man als Hörner bezeichnet.

Anfangs findet sich nur ein Vorder- und Unterhorn, später aber wächst mit der Entwicklung eines Occipital-Lappens aus jenen noch ein Hinterhorn hervor.

Im Vorderhorn liegt der Streifenhügel und der bei Säugern damit verwachsene Sehhügel; zwischen beiden trifft man einen besonderen Faserzug, der den Namen Stria cornea führt. Eine zwischen beiden Thalami optici ausgespannte Commissura media s. mollis ist stets vorhanden.

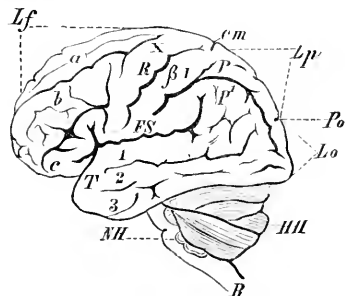
Im Hinter- und Unterhorn findet sich eine faltige Einstülpung der Hemisphären-Innenwand, die man als Pes hippocampi minor und major oder als Ammonshorn bezeichnet.

In ihrem Gefolge treten an der Hemisphären-Oberfläche die oben schon erwähnten Furchen auf, die man als Ammons-, Vogelklausen- und Parieto-occipitalfurchen bezeichnet. Die Ammonsfurche schwindet später wieder, ist aber in ihrer Entstehung wie die beiden andern durch Faltungen der ganzen Wand bedingt und deswegen kann man sie als Total- oder primäre Furchen den aus localen Wucherungen der Hirnrinde entstehenden Rinden- oder secundären Furchen gegenüberstellen (Ecker, Mihalkovics).

Fig. 240. Hirnwindungen des Menschen, nach A. Ecker

<i>Lf</i>	} Lobus	} frontalis		
<i>Lp</i>			} parietalis	
<i>Lo</i>				} occipitalis
<i>T</i>				

a, b, c oberer, mittlerer und äusserer Gyrus frontalis, *X, β¹* vordere und hintere Centralwindung, durch den Sulcus Rolando (*R*) von einander getrennt, *co* an der dorsalen Hirnfläche eben noch einschneidender Sulcus calloso-marginalis. *P, P¹* innere und äussere Scheitelwindung, beide durch die Interparietalfurche (*I*) von einander getrennt, *Po* Parieto-occipitalfurche, *FS* Fossa Sylvii, 1—3 obere, mittlere und untere Temporalwindung. *III* Hinterhirn, *NH* Nachhirn, *R* Rückenmark.



Von den letzteren sind die wichtigsten: der Sulcus callosomarginalis, S. Sylvii, und der S. centralis s. Rolando (Fig. 240).

Der eben gegebenen Darstellung habe ich das menschliche Gehirn zu Grunde gelegt, doch kann auf keine weiteren Details eingegangen werden. Ich beschränke mich daher darauf, noch folgende, ein hohes psycho-physiologisches Interesse darbietende Thatsache zur Sprache zu bringen.

Die in nächster Beziehung zum Sprachvermögen stehende untere (äussere) Stirnwindung der linken Seite des Menschen ist bei niederen Affen gar nicht, bei den Anthropoiden und Mikrocephalen aber nur schwach entwickelt (Bischoff). Bei andern Säugethiergruppen begegnen wir hinsichtlich des Laufes und der Zahl ihrer Hirnwindungen sehr grossen Differenzen. So bilden z. B. die Carnivoren eine ganz besondere Gruppe für sich und zwar gehen wir dabei am besten vom Fuchsgehirn aus, wo wir alle Verhältnisse am typischsten ausgeprägt finden. Man unterscheidet bei der Profilsicht des Gehirns (Fig. 241, *A*) ein System von sogenannten Bogenfurchen (*a*, *b*, *c*, *d*), welche alle in mehr oder weniger concentrischen Zügen die Fossa Sylvii (*S*) zwingenartig umgreifen.

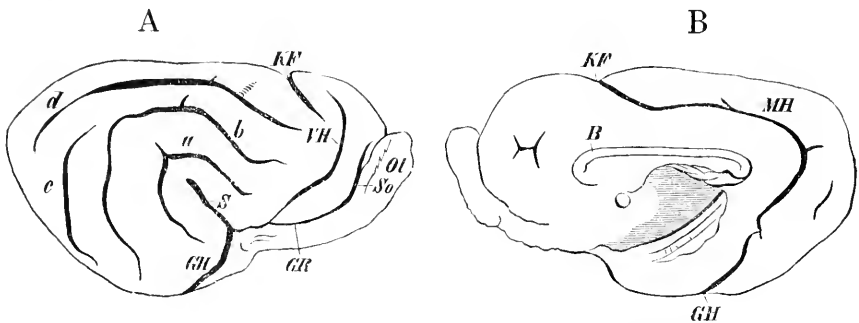


Fig. 241. Gehirn vom Fuchs, *A* von der Seite, *B* im Medialschnitt. Nach Pansch, *a*, *b*, *c*, *d* Bogenfurchen, deren Vorderenden die Furche *VH* umgreift, *GR* Grenzfurche des Riechkolbens (*Ol*), *SO* Sulcus olfactorius, *GH* Grenzfurche des Lobus Hippocampi, *MH* mediale Hauptfurche, *KH* Kreuzfurche, *S* Sulcus Sylvii, *B* Balken.

An ihrem unteren Ende geht die Fossa Sylvii in zwei Furchen über, wovon die vordere nach kurzem Laufe sich wieder in zwei Furchen theilt. Die eine davon (*VH*) umgreift in ziemlich starker Krümmung die vorderen Enden der Bogenfurchen, die andere (*GR*), welche Grenzfurche des Riechkolbens genannt wird (Pansch), läuft in den viel tieferen Sulcus olfactorius (*SO*) aus. Die nach hinten von der Fossa Sylvii ausgehende Furche (*GH*) heisst Grenzfurche des Lobus Hippocampi. Sie geht anfangs rückwärts, biegt dann medianwärts um und fliesst an der Hemisphäreninnenwand mit dem unteren Ende der hier befindlichen medialen Hauptfurche zusammen (Pansch) Fig. 241, *B*. Den Lauf dieser grossen Furche, welche als sog. Kreuzfurche den oberen Rand der Hemisphären

tief einschneidet, ersieht man am besten aus der Abbildung 241 *A* und *B*, so dass ich mir eine nähere Schilderung ersparen kann. Von diesem Grundplan weichen die Hirn-Windungen des Wolfes und Hundes nicht ab und auch bei Felinen, Ursinen und Mustelinen bestehen die Differenzen nur in untergeordneten Punkten, wie z. B. in Unterbrechung dieser oder jener Furche in der geringeren Zahl von Bogenfurchen etc. Sehr primitiv sind die Furchen der Viverina, doch sind auch sie auf den dem Fuchsgehirn entlehnten Grundplan reducirbar. Eine ausserordentlich reiche Zahl von Windungen zeigen das Vorder- und Hinterhirn der Cetaceen, der Ungulaten und des Elephanten. Dem andern Extrem, d. h. vollkommen glatten Hemisphären begegnen wir bei manchen Edentaten und den fleischfressenden Beutelthieren.

Auffallend ist, dass die Vertreter der zwei Haupttypen der Monotremen, nämlich Ornithorhynchus und Echidna bezüglich der Struktur ihrer Hirnoberfläche sehr bedeutend von einander abweichen. Während nämlich Echidna reiche Windungen zeigt, sind die Hemisphären von Ornithorhynchus vollkommen glatt.

Die Ventrikel des Säugergehirnes weichen von denjenigen der übrigen Vertebraten principiell nicht ab, wohl aber sind sie, wie oben schon erwähnt, durch das Hinzukommen eines fünften und durch das Auswachsen des Seitenventrikels in ein Hinter- und Unterhorn reicher differenzirt.

Zum Schluss sei noch einiger ausgestorbener, aus dem Eocän *N. Americas* stammender Säugethier-Geschlechter Erwähnung gethan, von deren Gehirnstruktur wir uns, nach den Mittheilungen von Marsh, auf Grund der vorhandenen „Steinkerne“, eine recht gute Vorstellung verschaffen können.

Alle, wie in erster Linie *Dinoceras mirabile* (Fig. 242, *D*, *E*, *F*) sind durch die ausserordentliche Kleinheit des Gehirnes und vor Allem des Vorderhirnes, sowie durch die niedere Entwicklungsstufe desselben characterisirt. So zeigt das Hirn des obgenannten Thieres eine so auffallende Aehnlichkeit mit demjenigen der Lacertilier, dass man dasselbe ohne Kenntniss des Skeletes unbedingt für ein Eidechsenhirn erklären würde. Wie klein die Dimensionen des *Dinoceras*-Gehirnes waren, geht daraus hervor, dass man den Steinkern desselben durch den grössten Theil des Wirbelcanales frei hindurchziehen kann (Marsh).

Was die systematische Stellung jener eocänen Säugethiere betrifft, so ist dieselbe noch nicht recht klar; ja es scheint, dass sich jene Geschöpfe in die heute lebenden Säuger überhaupt nicht ohne Weiteres einreihen lassen. So gleicht z. B. der Schädel des *Tillotherium fodiens* demjenigen eines Bären, auch war jenes Thier plantigrad; dabei besitzt es aber Schneidezähne wie ein Nager.

Von gigantischer Grösse waren die *Brontotheridae* und *Dinocerata*. Die ersteren bilden eine besondere, scharf abgegrenzte

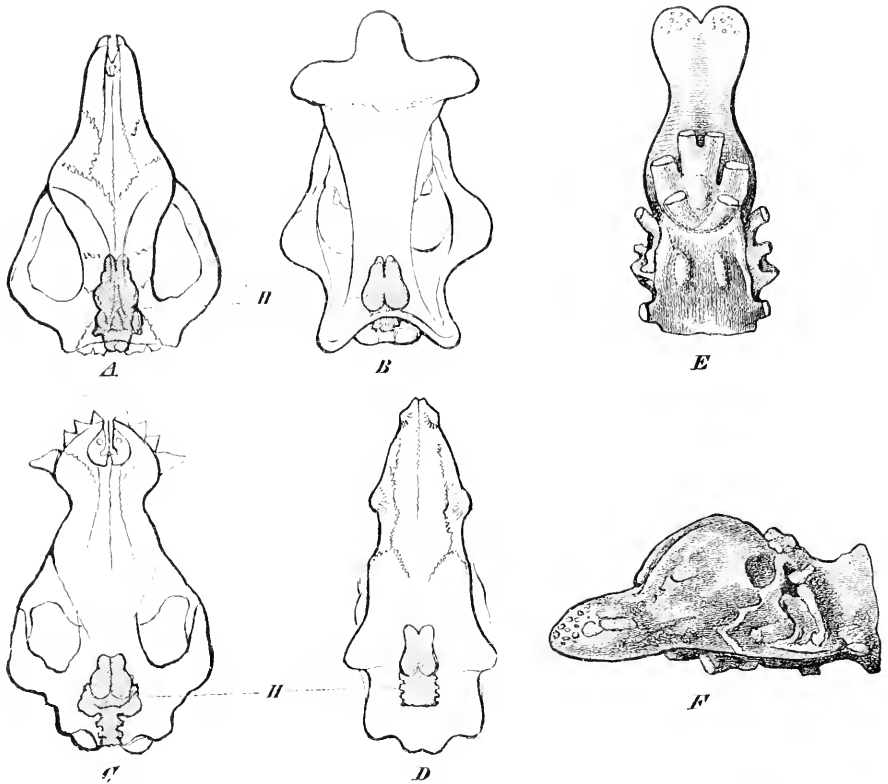


Fig. 242. Steinkerne von Gehirnen eocäner Säugethiere, nach Marsh.

<p>A B C D</p>	<p>} Schädel mit eingezeichnetem Gehirn von</p>	<p>{ Tillotherium fodiens Brontotherium ingens Coryphodon hamatus Dinoceras mirabile</p>
----------------------------	---	--

E und F ventrale und seitliche Ansicht des Gehirnes von *Dinoceras mirabile*.

Familie der Perissodactyli und ihr, höchstwahrscheinlich einst mit einem kurzen Rüssel versehener, Kopf erinnert in seinem Bau an den der Rhinoceroten. Auch *Coryphodon* hat Manches mit den Perissodactyli gemein, Hand und Fuss waren aber fünfzehig. Die *Dinocera* endlich erinnern einerseits an *Rhinoceros*, andererseits an *Equus*.

II. Das Rückenmark.

Die Entwicklung des Rückenmarkes ist von jener des Gehirnes nicht zu trennen, wie denn auch beide Haupttheile des centralen Nervensystems ohne scharfe Grenze in einander übergehen. Dieselbe Gleichartigkeit findet sich in der Anordnung der Hüllmem-

branen d. h. wie beim Gehirn, so begegnen wir auch hier drei Häuten, einer Dura und Pia mater, sowie einer Arachnoidea.

Von hohem Interesse ist eine bei verschiedenen Gruppen der Wirbelthiere in embryonaler Zeit vorkommende Communication der anfangs noch offenen und später geschlossenen Rückenmarkshöhle mit der Darmhöhle, so dass also zwischen Ektoderm und Entoderm ein direkter Uebergang existirt. Jene Communications-Oeffnung, die man Ductus neuro-entericus nennt, ist bei den verschiedensten Wirbelthierklassen beobachtet (Gasser, Braum) (Fig. 243, †).

Sie findet sich in der Nähe des Hinterendes der Medulla resp. des Enddarmes, persistirt nur kurze Zeit und schwindet dann wieder. Sie entspricht einem Ueberrest des Blastoporus der Fische und Amphibien (vergl. die entwicklungsge-
schichtliche Einleitung zu Anfang dieses Buches).

Die Arachnoidea des Rückenmarkes bildet einen, der ganzen Längsaxe des Organs folgenden, von Liquor cerebro-spinalis erfüllten, weiten Sack, welcher die austretenden Spinalnerven zusammen mit der Pia und Dura mater scheidenartig umhüllt.

Die Dura mater cerebri spaltet sich bei ihrem Uebergang in den Wirbelcanal in zwei Blätter, ein äusseres und ein inneres. Ersteres, welches man Dura mater columnae vertebrales nennen kann, adhärirt fest der Innenwand des Wirbel-Canales und bildet das Periost desselben, das innere Blatt, welches durch Fett, Bindegewebe und venöse Plexus von jenem getrennt wird (Lymphraum), ist die eigentliche, das Rückenmark nur lose umhüllende Dura mater spinalis.

Zwischen der die Medulla sehr enge umschliessenden Pia und der Dura mater finden sich zuweilen bindegewebige, den Subarachnoidalraum durchsetzende Verbindungen, die von beiden Seiten des Rückenmarkes (d. h. rechts und links) ausgehend, von vorne nach hinten in regelmässiger Reihenfolge auftreten und ein fortlaufendes, von Stelle zu Stelle eingekerbtes Band darstellen können, das man mit Ligamentum denticulatum bezeichnet. Ausserdem kommen auch noch Verbindungen vor zwischen Pia und Dura mater, die die dorsale Mittellinie des Subarachnoidal-Raumes durchsetzen, so dass wir diesen erstens in ein ventrales und dorsales und letzteres wiederum in ein rechtes und linkes Cavum zerfallen können.

Das Rückenmark stellt einen, den Canalis vertebrales bei wei-

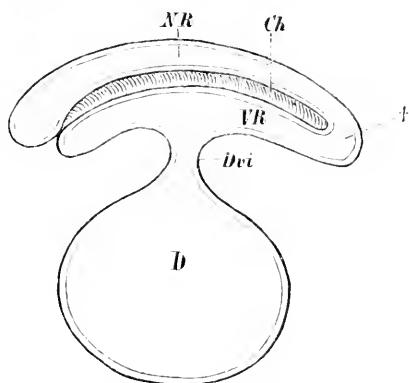


Fig. 243. *D* Dotterblase, *Dei* Ductus vitello-intestinalis, *VR* Visceralröhre, *NR* Neuralröhre, *Ch* Chorda, † Verbindungsgang zwischen Neural- und Visceralröhre (Ductus neuro-entericus). Das Ganze im Medianschnitt.

tem nicht ausfüllenden, die Längsaxe des Körpers durchsetzenden Strang dar, welcher entweder gleichmässig cylindrisch oder mit zwei Anschwellungen versehen ist. Dieselben zeigen, je nach Entwicklung der Extremitäten, eine verschiedene starke Ausprägung und sind genetisch auf die daselbst austretenden Nerven des Plexus brachialis und sacro-lumbalis zurückzuführen. Daher ihr Name: Intumescencia brachialis und sacro-lumbalis (Fig. 244).

Weitaus die grösste lumbo-sacrale Anschwellung unter den Wirbelthieren aller Zeiten besass das jurassische Dinosaurier-Genus Stegosaurus, Marsh (Fig. 245). Hier ist nach den Mittheilungen

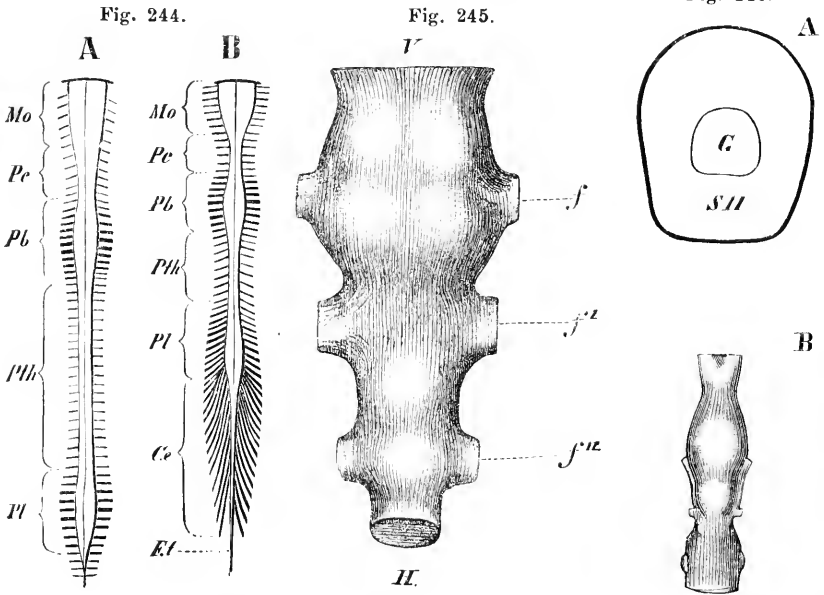


Fig. 244. Schematische Darstellung des Rückenmarkes mit den austretenden Nerven. A Ein solches, welches bis zur Schwanzspitze geht. B Ein anderes, welches weit nach vorne von letzterer schon aufhört und nur das Filum terminale *Et.* nach hinten entsendet. *Mo* Medulla oblongata, *Pe* Plexus cervicalis, *Pb* Pl. brachialis, *Pth* Nervi thoracici, *Pl* Pl. lumbo-sacralis, *Ce* Cauda equina.

Fig. 245. Steinausguss der Sacralhöhle von *Stegosaurus unguulatus*. Nach Marsh. *I* Vorne, *H* Hinten, *f*, *f*¹, *f*¹¹ Foramina sacralia.

Fig. 246. A Sacralhöhle, B Gehirn von *Stegosaurus unguulatus*, Marsh, *G* das Gehirn, in die Sacralhöhle eingezeichnet, um die Volums-Differenzen zwischen beiden zu zeigen (vgl. den Abschnitt über das Rückenmark).

von Marsh der Sacral-Canal zu einem Hohraum erweitert, der denjenigen des Schädels mindestens um das Zehnfache übertrifft, so dass man auf ein hier liegendes, enormes Nerven-Centrum zu schliessen berechtigt ist, welches vielleicht zu der bekannten Praevalenz der hinteren Gliedmaassen in Beziehung zu bringen ist (?).

Vieles, wie z. B. die äusseren Form-Verhältnisse des Rückenmarkes von *Orthogoriscus* und *Trigla*, sowie die histologische Struktur der grauen Centralmassen höherer Wirbelthiere (Schwalbe) weist darauf hin, dass sich das ungegliederte Rückenmark der Vertebraten aus einer gegliederten Form und zwar in paariger Anlage herausentwickelt, dass es also phylogenetisch ein Stadium durchlaufen haben muss, welches nahe Verwandtschaft zu der Bauchganglienkettenkette mancher Wirbellosen (Anneliden) besass.

Das Rückenmark erstreckt sich, abgesehen von den beiden, oben erwähnten Anschwellungen, unter allmäliger Verjüngung entweder bis zur Schwanzspitze hinaus oder hört es schon früher auf und strahlt in ein Nervenbündel auseinander, das seiner Form wegen *Cauda equina* genannt wird (Fig. 244, *B*, *Ce*) und noch zum grossen Theil innerhalb der *Dura mater* zu liegen kommt (Primates, Chiropteren, Insectivoren, Vögel, anure Batrachier).

Gleichwohl geht auch in diesem Fall eine axiale Verlängerung der *Medulla* weit nach hinten bis in die Nähe der Schwanzspitze, allein dieselbe ist auf einen dünnen, oft, wie z. B. bei den Primaten, fadenartigen Anhang (*Filum terminale*) reducirt (Fig. 244, *F. t.*). Auch dieser wird übrigens noch von der *Dura mater spinalis* umschlossen.

Wenn ich oben das Rückenmark als einen cylindrischen Strang beschrieb, so hat dies nicht überall seine Geltung, insofern dasselbe bei *Amphioxus*, den *Cyclostomen*, *Chimären* und *Dipnoern* eine, in dorso-ventraler Richtung mehr oder weniger platt gedrückte, bandartige Gestalt besitzt. Auch bei Amphibien und da und dort bei Reptilien findet sich dies, wenn auch viel weniger stark, noch ausgeprägt. Uebrigens wechselt hier die Form nach verschiedenen Körper-Regionen sehr bedeutend, so dass sich in diesen Thiergruppen keine bestimmten Regeln darüber aufstellen lassen.

Wie das Gehirn, so ist auch das Rückenmark bilateral symmetrisch gebaut, ein Verhalten, das sich durch die Existenz einer *Fissura longitudinalis dorsalis* (posterior s. superior) und *ventralis* (anterior s. inferior) deutlich ausspricht. Letztere ist stets besser ausgeprägt, als jene, welche äusserlich sogar häufig kaum oder gar nicht wahrgenommen werden kann. Gleichwohl ist sie aber auch in diesem Fall vorhanden und von bindegewebigen, der *Pia* entstammenden Fortsätzen ausgefüllt (Fig. 247, *Sa*, *Sp*).

Bei Vögeln erweitert sich die hintere Längsspalte in der Gegend der *Intumescencia lumbalis* zu einer seichten, von periependymärer Neuroglia überbrückten Grube (*Fossa rhomboidalis*), deren Entstehung auf eine unvollkommene Verwachsung der embryonalen *Medullar-Rinne* zurückzuführen ist.

Rechnet man zu den Längsspalten des Rückenmarkes noch die Austrittsstellen der hinteren und vorderen Spinalnerven, so lässt sich auch noch eine zwischen diesen gelegene Seitenpartie nachweisen und man kann dann die verschiedenen Abtheilungen der *Medulla* mit einem der menschlichen Anatomie entlehnten Ausdruck

als Vorder-, Hinter- und Seitenstränge bezeichnen (Fig. 247, *V, H, S*).

Wie das Gehirn, so besteht auch das Rückenmark aus weisser und grauer Nervensubstanz und besitzt, wie jenes, im Centrum einen, gewöhnlich von Flimmer-Epithel ausgekleideten Canal (*C. centralis*), welcher, wie ich früher schon gezeigt habe, mit den Ventrikeln des Gehirnes in direkter Verbindung steht und mit diesen unter einen und denselben morphologischen Gesichtspunkt fällt (Fig. 247, *Cc*).

Die im Innern des Rückenmarkes liegende, graue Substanz ist etwa in der Form eines **H** angeordnet, so dass man auf dem Querschnitt ein meist stärkeres, vorderes und ein schwächeres, hinteres Paar von „Hörnern“ („Säulen“), sowie eine dieselben verbindende, den Centralcanal einschliessende Commissur unterscheiden kann (Fig. 247, *C, C'*).

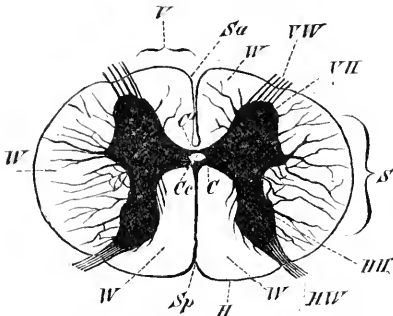


Fig. 247. Querschnitt durch das Rückenmark des Menschen, halbschematisch. *Sa, Sp* Sulcus longitudinalis anterior und posterior. *V, H, S* Vorder-, Hinter- und Seitenstränge, *Cc* Canalis centralis, von der grauen Commissur *C, C'* umschlossen, *W, W* weisse Nervensubstanz, *VH, HH* Vorder- und Hinterhörner der grauen Substanz, *VW, HW* Vordere und hintere Wurzeln der Spinalnerven.

So hören z. B. gegen das Schwanzende der Amphibien und Reptilien die „Hörner“ allmählig auf und das letzte Ende der Medulla kann nur noch von der den Centralcanal umgebenden, grauen Masse gebildet sein.

Auf die auffallende Abweichung in der Anlage des Medullarrohres der Cyclostomen, Teleostier, des *Lepidosteus*, sowie (wenn auch hier nur in sehr beschränkter Weise) bei Vögeln habe ich schon früher hingewiesen. Ich habe jetzt nur noch die auffallende Thatsache nachzutragen, dass der hintere Theil des Vogelrückenmarkes sich nicht nur ursprünglich solid anlegt, sondern dass er Mesodermbildung und nicht Ektodermbildung ist. Es tritt dies übrigens nicht gänzlich unvermittelt auf, da ein Embryo-

Die graue Rückenmarks-Substanz besitzt vorzugsweise Ganglienzellen und zwar stets multipolare, mit oft reich verzweigten, die graue wie die weisse Substanz netzartig durchflechtenden Fortsätzen. Die weisse Substanz besteht dagegen einzig und allein aus Fasern verschiedenen Kalibers, die vorzugsweise in der Längsaxe der Medulla, jedoch auch zu Commissuren-Systemen zwischen Rechts und Links angeordnet sind.

Wie die weisse und graue Substanz in ihrer gegenseitigen Anordnung bei den verschiedenen Thiergruppen ein sehr verschiedenes Verhalten zeigt, so wechselt dieselbe auch nach verschiedenen Regionen des Rückenmarkes bei einem und demselben Individuum.

nalstadium existirt, wo der „Medullarstrang“ nach vorne zu mit dem Ektoderm zusammenhängt, nach hinten zu und ventralwärts in das Mesoderm übergeht; man wird daher wenigstens für den dorsalen Theil des Stranges, soweit er mit dem Ektoderm vereinigt ist, Ektodermalelemente annehmen können. Dieser Zustand geht allerdings schnell vorüber und weiterhin entwickelt sich dann der Straug, wie oben bemerkt, aus dem Mesoderm (Braun).

III. Peripheres Nervensystem.

Das periphere Nervensystem vermittelt die physiologische Verbindung der Peripherie des Körpers mit dem centralen Nervensystem in centripetaler und centrifugaler Richtung. Sämmtliche Theile desselben, mögen sie aus Ganglien oder aus Nervenfasern gebildet sein, entstehen als Auswüchse des centralen Nervensystems, sprossen aus ihm hervor und sind also in letzter Linie genetisch ebenfalls auf das Ektoderm zurückzuführen. Dies gilt für beide Hauptgruppen der peripheren Nerven, d. h. für die cerebralen und die spinalen. Letztere haben wir als die einfacheren, ursprünglicheren Bildungen aufzufassen und können an ihnen im Allgemeinen eine paarige, auf die dorsale und ventrale Seite des Rückenmarks gleichmässig vertheilte Anordnung constatiren. Mit andern Worten: Wir unterscheiden an jedem Körpersegment zwei Paare, ein unteres (ventrales) und ein oberes (dorsales). Jenes führt motorische, dieses sensible Nerven.

Von diesem allgemein gültigen Verhalten weicht der Amphioxus insofern ab, als er nur dorsale Nervenwurzeln besitzt, welche gemischter Natur sein müssen¹⁾. Der Gedanke, hierin die Fortdauer einer, ursprünglich für sämmtliche Wirbelthiere gültigen, primitiven Anlage zu erblicken, liegt um so näher, als auch in der Entwicklung des Individuums zuerst die dorsalen und erst später die ventralen Wurzeln entstehen (Balfour).

Bei den Gehirnnerven tritt dieses Verhalten durchaus nicht überall hervor, sondern ist vielfach verwischt und undeutlich geworden. Gleichwohl aber ist mit Sicherheit anzunehmen, dass weit aus die grösste Zahl der Cerebralnerven auf spinale Elemente zurückzuführen d. h. ursprünglich aus solchen hervorgegangen zu denken ist, ein Satz, dessen ungeheure Tragweite für die morphologische Auffassung des Schädels, des Gehirnes, der Sinnesorgane, ja des ganzen Kopfes uns theils schon klar geworden ist, theils uns im Laufe unsrer Betrachtungen noch näher treten wird.

Sehr merkwürdig ist, dass die Cerebralnerven, wie Balfour und Milnes Marshall gezeigt haben, mit wenigen Ausnahmen nur aus oberen gemischten Wurzeln entstehen, dass also aus der Hirnbasis nur wenige vordere Wurzeln im Sinne der vorderen Spinalnerven

1) Nach A. Schneider sollen auch beim Amphioxus ventrale Nervenwurzeln vorhanden sein, dieselben sind aber von andern Forschern nicht bestätigt worden.

Wiedersheim, vergl. Anatomie.

hervorsprossen. Somit würde gerade das Gehirn hierin das ursprünglichste, sonst nur beim *Amphioxus* persistirende Verhalten bewahrt haben und das Bell'sche Gesetz wäre hier auszuschliessen. Es ist dies um so auffallender, als man annehmen sollte, dass gerade bei einem Organ, wie das Gehirn, welches der Medulla gegenüber doch immer erst als secundär entstanden, oder das geradezu als das transformirte, vorderste Ende derselben aufzufassen ist, Veränderungen nach den verschiedensten Richtungen Platz gegriffen haben.

Dem ist aber nicht so, und trifft man später Nerven an der Hirnbasis, die ihrer Lage nach mit unteren Rückenmarksnerven parallelisirbar scheinen, so darf man nicht vergessen, dass dieselben der grössten Mehrzahl nach nicht in loco entstanden, sondern dass sie von der dorsalen Fläche zuerst an die Seite und dann an die Basis des Gehirns gewandert sind. Alle Cerebral-Nerven, vielleicht mit Ausnahme des Olfactorius, sind beim Hervorsprossen aus dem Gehirn an ihrer Basis durch eine Leiste von Nervensubstanz untereinander verbunden und diese setzt sich ununterbrochen fort auf die dorsalen Wurzeln der Spinalnerven. Später schwinden diese Commissuren wieder und gehen spurlos verloren. Zwischen den ventralen Wurzeln bestehen von Anfang an grosse Intervalle.

Rückenmarksnerven.

Die Rückenmarksnerven entstehen im vorderen Körpertheil früher als im hinteren. Im Allgemeinen besteht jedes Paar aus einem schwächeren, dorsalen und stärkeren, ventralen Zweig; jener besitzt ein Ganglion und jenseits desselben findet eine Vereinigung beider Zweige statt. Von hier aus theilt sich dann der gemeinsame Stamm in einen für die Muskulatur und Haut des Rückens bestimmten dorsalen und einen an der seitlichen Rumpfwand sich vertheilenden ventralen Zweig. Dazu kommt noch ein intestinaler Ast, welcher letzterer die Verbindung mit dem Sympathicus vermittelt und zu den Eingeweiden tritt. Die obere und untere Wurzel liegt gewöhnlich in einer Frontal-Ebene und beide zusammen entsprechen je einem Wirbel- resp. Muskelsegment.

Von dieser allgemeinen Regel entfernen sich am weitesten die Acranier, welche, wie wir oben sahen, nur dorsale, in einer Horizontalebene liegende Wurzeln besitzen. Sie entbehren der Ganglien vollständig und liegen nicht in einer Transversellen, sondern in Folge einer schon bei den Ursegmenten Platz greifenden, asymmetrischen Verschiebung (Hatschek) alternirend rechts und links von der Medulla. Dieses alternirende Verhalten persistirt bei den Cyclostomen und Selachiern insofern, als immer ein vorderes Paar mit einem hinteren abwechselt; dagegen sind bei beiden (und von hier an durch die ganze Wirbelthierreihe hindurch) Spinal-Ganglien entwickelt.

Bei Selachiern tritt die vordere Wurzel vor, die hintere hinter

dem Intercalarstück durch die Wirbelsäule hindurch, doch kann die hintere Wurzel auch durch das Intercalarstück selbst und die vordere durch das eigentliche Bogenstück hindurchgehen (Heptanchus u. a.)

Bei Ganoiden beobachtet man kein alternirendes Verhalten der vorderen und hinteren Wurzeln, doch liegen dieselben auch nicht in einer Frontal-Ebene, sondern schief, von vorne links nach hinten rechts. (Vergl. Fig. 248.) So wenigstens bei *Acipenser*. Der Austritt der sensiblen Wurzel erfolgt bei *Acipenser* zwischen je zwei obern Bogen, derjenige der motorischen zwischen der hinteren Circumferenz je eines Bogens und dem anstossenden Intercalarstück.

Bei Teleostiern trifft man sehr verschiedene Arten des Nervenaustrittes. Entweder verlassen beide Wurzeln den Wirbelcanal durch eine gemeinsame, zwischen je zwei oberen Bogen oder in den Bogen selbst gelegene Oefnung. Bei andern, wie z. B. bei *Perca* und *Pleuronectes*, besitzt jedes Bogenstück zwei getrennte, für den discreten Durchtritt der oberen und unteren Wurzel bestimmte Löcher oder tritt die vordere Wurzel durch den Bogen und die hintere durch die zwischen zwei Bogen ausgespannte fibröse Haut (Siluroiden und Cyprinoiden). Bei *Esox Salmo* u. a. endlich kommen die beiden Wurzeln getrennt aus der eben genannten Membran hervor.

Ausnahmsweise können die Spinalganglien der Fische statt ausserhalb, wie es sonst die allgemeine Regel ist, noch innerhalb des Wirbel-Canales liegen.

Von den Amphibien an durch die ganze übrige Wirbelthierreihe hindurch treten die Spinal-Nerven gewöhnlich jederseits durch eine, zwischen je zwei oberen Bogen gelegene Oefnung (Foramen transversarium) hinaus und nur in Ausnahmefällen werden die Wirbelbogen selbst perforirt.

In ihrem ursprünglich indifferenten Verhalten haben wir uns die Spinal-Nerven so vorzustellen, dass sie sich in metamerer Anordnung und gleichmässigem Entwicklungsgrad am Körper verbreiten. Dieses einfache Verhalten wird mit dem Auftreten von Extremitäten mehr oder weniger stark dahin modificirt, dass eine grössere Anzahl von Spinal-Nerven zu Plexusbildungen zusammentritt, die man ihrer Lage nach als *Plexus cervicalis*, *brachialis*, *lumbalis* und *sacralis* bezeichnet. Die Zahl der sie componirenden Nerven, sowie die Stärke der letzteren steht gewöhnlich in gerader Proportion zur Entwicklung der Extremität.

Der letzte Grund ihrer Entstehung liegt in der zuerst von Gegenbaur, Rosenberg und Fürbringer hervorgehobenen

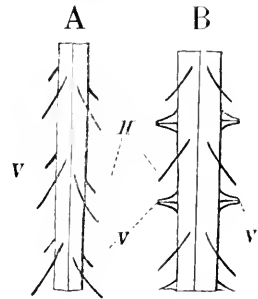


Fig. 248. Rückenmarksnerven von *Acipenser ruth.* (A) und *Heptanchus* (B). H hintere (dorsale) und V vordere (ventrale) Wurzeln.

Wanderung des Extremitätengürtels während der Phylogenese und Ontogenese. Ausgehend von der früher schon entwickelten Gegenbaur'schen Theorie der Entstehung des Extremitätengürtels aus Kiemenbogen sieht man die Gliedmasse in ihrer Wanderung von vorne nach hinten mit um so mehr Spinal-Nerven in Contact kommen, je weiter jene sich erstreckt. In Folge davon bildet sich z. B. bei Haien und Ganoiden ein langer, über zahlreiche Körpersegmente sich erstreckender Sammelnerv (N. collector), der mit den einzelnen Spinal-Nerven Anastomosen bildend, gewissermassen die „Etappenstrasse“ andeutet, die der Extremitäten- und hier speciell der Beckengürtel im Laufe der phylogenetischen Entwicklung zurückgelegt hat (v. Davidoff). In dem angeführten Beispiel (Fig. 249) vermögen wir noch Beziehungen zu entdecken zwischen weit nach vorne gelegenen Körpermetameren und der hinteren Extremität, in andern Fällen aber, wo seit der Wanderung der Extremität schon sehr lange Zeit verstrichen ist, wird der Connex mit den am meisten nach vorne gelegenen Spinalnerven allmählig aufgegeben, und der N. collector löst sich ab, während er mit seinem Hinterende in den Bereich neuer Spinalemente eintritt (Scinke, Ophidier).

Dasselbe Verhalten, nur in umgekehrter Richtung verfolgend, werden wir auch in jenen Fällen gewahr, wo es sich um eine Vor-

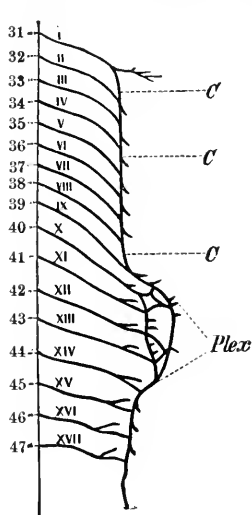


Fig. 249. Nervus collector von *Acanthias vulgaris*, nach Davidoff. 31—47 Zahl der metameren Spinalnerven. I—XVII Siebenzehn Nerven, welche zu dem Nervus collector (*C, C*) in Beziehung treten und bei *Plex* zur Plexusbildung führen.

wärtswanderung des Extremitätengürtels handelt, wie dies z. B. beim Beckengürtel verschiedener Thiergattungen und auch des Menschen vorkommt. Stets handelt es sich dabei um eine „metamerische Umbildung“ der Plexus (Fürbringer) und zwar um eine Umbildung nach Stärke, Zahl und Lage der einzelnen Nerven.

Als Causalmoment dafür kommt in Betracht die auf die freie Extremität einwirkende Aussenwelt, und zwar machen sich deren Einflüsse zuerst geltend in den am weitesten distal gelegenen Theilen der Extremitäten, bis sie sich schliesslich auch auf die proximalen Abschnitte d. h. die Nervenzwurzeln ausdehnen. Die Plexusbildungen sind es also, welche variable Grössen repräsentiren, während die Wirbelsäule von ihrer ersten Anlage an eine continuirliche Reihe darstellt, deren distales Ende wohl eine Abnahme von Elementen erleiden kann, während eine Ex- und Intercalation, oder gar eine Inter- oder Expolation von Wirbeln innerhalb der Reihe (v. Jhering) weder phylogenetisch noch ontogenetisch zu beweisen ist (Fürbringer). (Vergl. darüber auch das Capitel über die Wirbelsäule.)

Von einer genauen Homologie der verschiedenen Plexusbildungen resp. der von ihnen versorgten Muskeln kann man also ihrer Inconstanz halber nur in jenen seltenen Fällen sprechen, wo die betreffenden Spinal-Nerven aus den gleich gezählten Intervertebrallöchern stammen. „In allen übrigen Fällen“ — sagt Fürbringer mit Recht — „wo metamerische Umbildungen des Plexus in Frage kommen, wo also die versorgenden Nerven in verschiedener Stärke und aus ungleichen Intervertebrallöchern austreten, handelt es sich um die bestimmte Art der incompleten Homologie“ („Imitatorische Homodynamie oder Parhomologie“).

Bei weitaus der grösseren Mehrzahl der Wirbelthiere sind an Stelle des, ein sehr primitives Verhalten repräsentirenden N. collector Ansa-Bildungen getreten und darin documentirt sich schon eine höhere Stufe, ein Fortschritt. Ansaen finden sich übrigens in mannigfaltigster Art auch bei jenen Fischen, welche einen Collector besitzen, also bei Haien und Ganoiden; sie stehen aber zu den Plexusbildungen der höheren Vertebraten dadurch im Gegensatz, als sie in der Extremität selbst liegen (Davidoff).

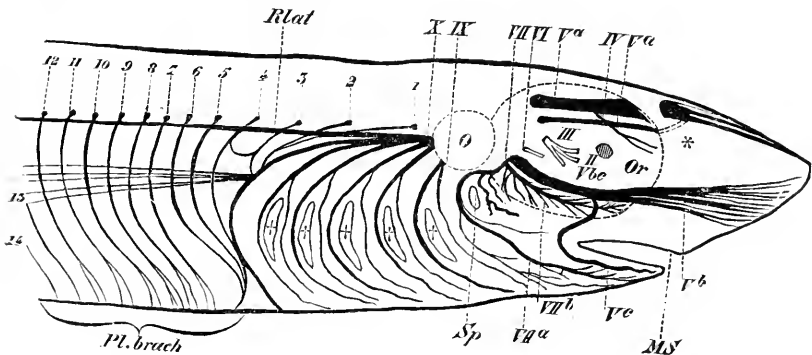


Fig. 250. Kopfnerven und Plexus axillaris von *Scyllium canicula*. II Opticus, III Oculomotorius, IV Trochlearis, Va Ramus superficialis, Vb Ramus profundus des I. Trigemini (beide anastomosiren bei * innerhalb der Nasenhöhle), Vc R. maxillo-mandibularis, Vb R. maxillaris, Vc R. mandibularis, VI Abducens, VII Facialis, VIIa sein Ram. hyoideo-mandibularis, VIIb sein Ram. palatinus, IX Glossopharyngeus, X Vagus, R lat sein R. lateralis, ††† Kiemenspalten, 1—14 Die 14 ersten Spinalnerven, den Plexus brachialis (Pl. brach) formirend, O Ohrkapsel, Sp Spritzloch, Or Orbita, MS Mundspalte.

Zur Brustflosse der Selachier tritt stets eine beträchtliche Zahl von Nerven, so bei *Spinax acanthias* 11, bei *Scyllium canicula* 8. Dazu kommen aber auch noch Zweige der vorderen 5—6 Spinalnerven, welche in das Vagusgeflecht eingehen und zum Theil zur Schultermuskulatur treten.

Entsprechend der Ausdehnung der Brustflossen kann sich die Zahl der zu ihr in Beziehung tretenden Nerven ausserordentlich

d. h. bis auf 40—46 vermehren (*Raja clavata*). Bei *Acipenser* kommen die 6 vordersten Spinalnerven, bei *Polypterus* der 2—6^{te} in Betracht und bei Dipnoërn (*Protopterus*) wird die Zahl auf 4 reducirt. Die zwei Hauptstränge stammen von dem noch intracranieell entspringenden Hypoglossus und diese erhalten einen Zuzug vom I. Spinalis und dem hintersten Zweig des Vagus. Ich habe auf diese überaus wichtige Thatsache schon bei der Beschreibung des Schultergürtels aufmerksam gemacht und will deshalb kurz noch einmal darauf zurückweisen.

Bei Teleostiern wird die Brustflosse gewöhnlich von den 3, seltener von den 4 ersten Spinalnerven versorgt (Siluroiden, Salmoniden u. a.). Auch in die Bauchflosse der Teleostier gehen nicht viel Nerven ein, eine um so grössere Zahl aber treffen wir dafür bei Selachiern (bis 17) und Ganoiden (bis 13). Der N. collector giebt hier den ersten Extremitäten-Nerv ab.

Jeder Nerv spaltet sich am Becken, beziehungsweise am Metapterygium angelangt, ähnlich wie dies auch an der Brustflosse beobachtet wird (*Mustelus canis*), in einen dorsalen und einen ventralen Zweig und aus diesen gehen dann die oben erwähnten, im Bereich der Flosse selbst liegenden Plexusbildungen hervor. In der Aensel-Bildung, wie sie bei Chimära vorkommt, ist schon eine Annäherung an die Plexusbildung der höheren Vertebraten zu sehen.

Die Nerven der Hinterextremität der Knochenganoiden weisen darauf hin, dass letztere in Rückbildung und Vorwärtswanderung nach dem Kopfe zu begriffen sind.

Von den Amphibien an durch die ganze Thierreihe hindurch tritt eine typische Gruppierung der Aeste des Plexus brachialis auf, die zuerst Fürbringer richtig erkannt und zum Ausgangspunkt seiner schönen Studien über die vergl. Anatomie der Schultermuskeln gemacht hat. Man unterscheidet nemlich 1) *Nn. thoracici superiores*, dem menschlichen *N. dorsalis scapulae* und *N. thoracicus posterior* s. *lateralis* entsprechend. 2) *Nn. brachiales superiores*, Homologa der menschlichen *Nn. subscapulares*, *N. cutaneus brachii internus minor* (mit Beschränkung), *N. axillaris* und *radialis*. 3) *Nn. brachiales inferiores* und *Nn. thoracici inferiores*, zu vergleichen den menschlichen *N. thoracici* s. *pectorales anteriores*, *N. cutaneus brachii internus major* s. *medius*, *N. musculo-cutaneus*, *N. medianus* und *ulnaris* (mit Beschränkung).

Bei Urodelen (*Salam. mac.* und *atra*, z. B. constituirt der vordere Ast des III., IV. und V. Spinalnerven den Plexus brachialis. Weitans den grössten Antheil daran hat der stark entwickelte, vierte Spinalnerv, mit dem die beiden andern Schlingen bilden und ein Geflecht erzeugen, aus dem 4 Zweige entspringen, für die Schultermuskulatur und die freie Extremität. Spinalis I und II, wovon der erste durch den Atlasbogen selbst hindurchtritt, bilden eine Schlinge und versorgen die Zungenmuskeln. Dasselbe thun auch die beiden ersten Spinalnerven der Tritonen, doch betheilt sich

auch hier der zweite (*N. supracoracoideus*) noch am Aufbau des Plexus axillaris, dessen Hauptconstituentien hier übrigens vom dritten und vierten Spinalis geliefert werden.

Der kräftigste aller aus dem Plexus brachialis entspringenden Nerven ist ein Homologon sämtlicher Nerven des Menschen, welche die Beugeseite der oberen Extremität versorgen, also des Medianus, Ulnaris und Musculo-cutaneus. Ausserdem existiren noch zwei für die Strecker bestimmte Nerven, welche dem hohen und tiefen Ast des Radialis entsprechen.

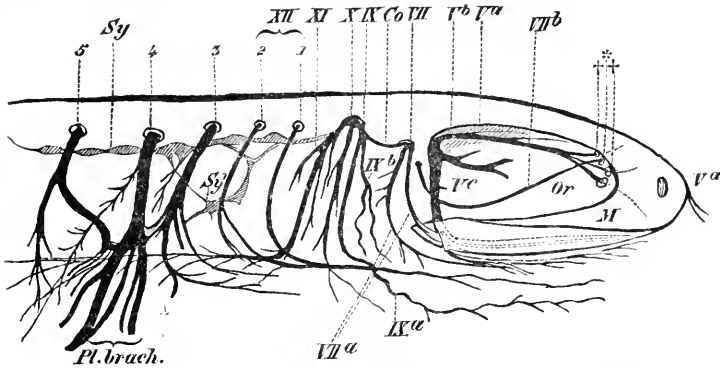


Fig. 251. Kopfnerven und Plexus axillaris von *Salamandra atra*. *V^a* R. ophthalmicus, *V^b* R. maxillaris, *V^c* R. mandibularis Trigemini, †† Durchtritt des R. ophthalmicus in die Nasenhöhle, nach vorne zur Schnauze durchbrechend (*V^a*), *VII* Facialis, *VII^a* sein R. hyoideo-mandibularis, *VII^b* sein R. palatinus, welcher bei * in die Nasenhöhle eintritt. *Co* Verbindungsschlinge zwischen Facialis und Glosso-pharyngeus (*IX*), *IX^a* Zungenast des Glosso-pharyngeus, *IX* sein Schlundkopf-Ast, *X* Vagus, *XI* Accessorius Willisii, *XII* Hypoglossus (die zwei ersten Spinalnerven). 1—5 Die ersten 5 Spinalnerven, *Pl. brach.* Plexus brachialis, *Sy* Grenzstrang des Sympathicus, bei *Sy¹* mit den Spinalnerven sich verbindend. *Or* Orbita, *M* Maxilla.

Bei Anuren tritt der erste Spinal-Nerv nicht zwischen Os occipitale, laterale und dem ersten Wirbel, sondern zwischen diesem und dem zweiten Wirbel hervor; er wird deshalb richtiger als II. Spinalnerv und die folgenden als III., IV. etc. bezeichnet (Fürbringer). In den Plexus brachialis gehen Elemente aller der drei genannten Nerven, selten auch noch Elemente des fünften ein, doch ist die Beteiligung von Seiten des II. Spinalis eine variable und nur eine sehr geringe, während das Hauptcontingent vom dritten, als dem stärksten Nerven des ganzen Körpers geliefert wird. Die aus dem Plexus brachialis entspringenden Nerven stimmen mit denjenigen der Urodelen in den Hauptpunkten überein.

In den Plexus der Hinterextremität der Urodelen gehen 4 Spinalnerven ein, nemlich die zwei letzten lumbalen, der sacrale und der erste caudale. Die Beteiligung des ersten lumbalen Nerven ist stets eine sehr geringe und kann da und dort wohl auch ganz fehlen. Durch seinen Zusammenfluss mit dem zweiten lumbalen Nerven entsteht ein Geflecht, woraus sich Nervenstämmen ent-

wickeln, die dem N. cruralis und obturatorius des Menschen entsprechen und die Extensoren und Adductoren versorgen.

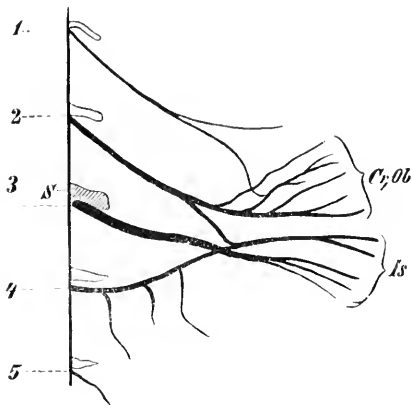


Fig. 252. Plexus lumbo-sacralis von *Salamandra macul.* 1 und 2 Die zwei letzten Nn. lumbales. 3 Der N. sacralis und 4 der erste N. caudalis. 5 Der zweite N. caudalis. S Sacralwirbel. Cr, Ob N. cruralis und N. obturatorius, Is N. ischiadicus.

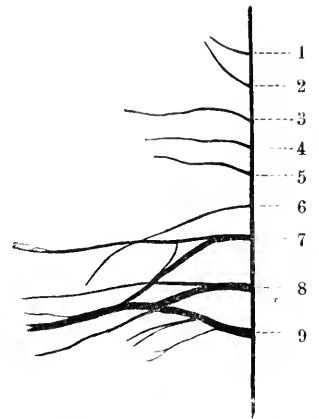


Fig. 253. Plexus brachialis von *Platydactylus guttatus.* 1—9 Erster bis neunter Spinalnerv.

Der Sacral- und Caudalnerv, verstärkt durch einen Zuzug aus dem letzten Lumbalnerven, erzeugen den viel mächtigeren N. ischiadicus.

Bei den Anuren componiren die 4 (Ramus) bis 5 (Bufo, Hyla) letzten Spinalnerven den mächtigen Plexus sacralis, aus welchem nun bei Urodelen einerseits der Cruralis und Obturatorius, andererseits der ungleich stärkere Ischiadicus hervorgeht. Letzterer theilt sich in einen N. peroneus und tibialis, auf deren Verbreitung hier aber nicht näher eingegangen werden kann.

Bei Reptilien erscheint der Plexus brachialis weiter nach hinten gerückt und die Anzahl der Halsnerven ist dem entsprechend vermehrt. Die zwei ersten anastomosiren gewöhnlich mit dem Vagus und dem Hypoglossus. Bei Ascaloboten erzeugen vier Nerven (VI—IX) den Plexus brachialis. Die Hauptmasse liefert der achte Spinalnerv, den geringsten Antheil nimmt der sechste (*Platydactylus guttatus*) (Fig. 253).

Auch bei *Anguis fragilis* betheiligen sich vier und zwar sehr zarte Nerven am Aufbau des Plexus brachialis. Bei *Lacerta agilis* gehen sechs Nerven in dessen Zusammensetzung ein, jedoch ist die Verbindung des vordersten und hintersten nur durch ein haarfeines Fädchen repräsentirt. Chelonier besitzen entweder 3 (*Trionyx*) oder 4 (*Testudo*, *Emys*, *Chelonia*) Nerven in ihrem Plexus brachialis, und diese entsprechen wie bei Sauriern ebenfalls dem 6—8—9. Spinalnerven. Bei Crocodiliern finden wir den Schultergürtel um einen Wirbel weiter nach hinten gerückt, als bei Sauriern und Schildkröten, d. h. es sind 9 Halswirbel vorhanden und

der Plexus brachialis besteht aus dem 7—10. Spinalnerven. Der aus dem Plexus der Reptilien hervorgehende, für die freie Extremität bestimmte Hauptnerv ist der Medianus, welcher am Unterarm in einen R. ulnaris und radialis zerfällt.

Bei Ascalaboten gehen 5 Nerven in den Plexus sacrolumbalis ein, nemlich die 3 letzten lumbalen, ein sacraler und ein caudaler, aus dem vordersten Lumbalis entspringt, bevor noch eine Schlingenbildung mit dem nächst hinteren Lumbalnerven zu Stande kommt, der N. obturatorius; der Cruralis hingegen geht aus einer Verbindung beider hervor. Die Hauptmasse aber der beiden letzten Lumbalnerven, sowie der ganze Sacralis erzeugen, nachdem letzterer eine schwache Schlinge aus dem I. Caudalis (Pudendus) empfangen, den Plexus ischiadicus. Ganz ähnlich verhalten sich die Lacertilien, nur dass sich bei diesen auch noch der vierte praesacrale Nerv an der Bildung des Plexus beteiligt. An der Verbindungsstelle des ersten Caudalnerven mit dem Sacralis liegt eine gangliöse Anschwellung (Fig. 254). Am Aufbau des Plexus brachialis der Vögel, welchen wir uns unter gleichzeitiger Herausbildung einer sehr langen Halswirbelsäule, zugleich mit dem Schultergürtel weit nach rückwärts gewandert zu denken haben, beteiligen sich die drei letzten Halsnerven und der erste Brustnerv. Das Hauptcontingent wird von den zwei letzten Halsnerven geliefert. Principiell weicht dieser Plexus von demjenigen der Reptilien nicht ab.

Der Plexus lumbo-sacralis der Vögel besteht aus 7 Nerven. Der vorderste ist der letzte Lumbalnerv, welcher sich mit dem ersten, zwischen den primären Sacralwirbeln hervorkommenden Sacralnerven

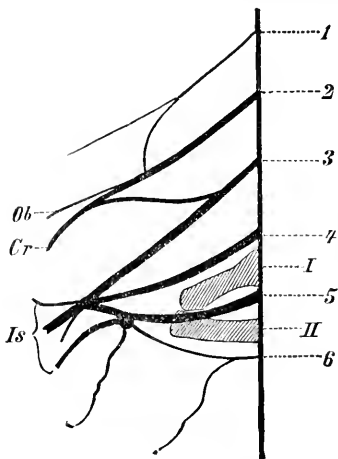


Fig. 254. Plexus lumbo-sacralis von *Lacerta agilis*. 1—4 Erster bis vierter Lumbalnerv, 5 Sacralnerv, 6 der erste Caudalnerv. I, II Die zwei Sacralwirbel, Ob, Cr Obturatorius und Cruralis, Is Ischiadicus.

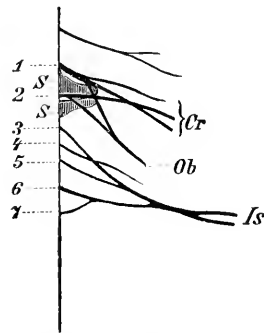


Fig. 255. Plexus lumbo-sacralis der Amsel. 1 Letzter Lumbalnerv. 2 Erster (primärer), 3—7 die übrigen Sacralnerven. Cr, Ob Cruralis und Obturatorius, Is Ischiadicus.

verbindet und mit ihm den N. cruralis und Obturatorius bildet. Der Plexus ischiadicus constituirt sich aus dem 2—6. Sacralnerv.

Bei Ratiten setzt sich der Plexus cruralis aus 4—5, der N. obturatorius aus 3—4, und der Plexus ischiadicus endlich aus 6 (Rhea) bis 8 (Casuarius) Nervenstämmen zusammen. Der aus den letzteren gebildete N. ischiadicus stellt schon innerhalb des Beckens einen einheitlichen, compacten Nervenstrang dar. Am Unterschenkel angekommen, zerfällt dieser in drei Hauptzweige, die theils den Peronei, theils dem Tibialis posticus der Säuger entsprechen. Abgesehen von der grösseren Anzahl der in Betracht kommenden Nerven unterscheidet sich der Plexus lumbo-sacralis der Reptilien und noch mehr der der Vögel dadurch von denjenigen der Amphibien, dass es zu einer schärferen Differenzirung der Pars lumbalis und sacralis kommt; jeder von ihnen erlangt eine grössere Selbständigkeit.

Der Plexus brachialis der Säuger componirt sich in der Regel, wie bei den Reptilien, aus dem 6—9. Spinalnerven, doch kann auch noch der fünfte und der zehnte d. h. der zweite Dorsalnerv dazu treten. Bei *Bradypus tridaetylus*, wo sich 8 Halsnerven finden, entsteht der Plexus brachialis aus dem 7—12. Spinalnerven (Solger). Es handelt sich hier einerseits um eine Transmutation von Brust- in Halswirbel, andererseits um eine entsprechende Rückwärtswanderung des Plexus brachialis resp. Schultergürtels, analog den Vögeln.

Die aus dem Plexus brachialis hervorgehenden Hauptstämme sind der Medianus, Musculo-cutaneus, Ulnaris und Radialis.

Viel grössere Schwankungen als der Plexus brachialis zeigt die Zusammensetzung des Plexus lumbalis und sacralis. Während bei Monotremen und Marsupialiern ihrer geringen Kreuzwirbelzahl wegen der N. ischiadicus zum weitaus grössten Theil aus lumbalen Elementen und nur zum allerkleinsten Theil, nemlich nur mit einem Nerv, aus sacralen hervorgeht, beobachten wir gerade das Gegentheil bei Edentaten. Mit ziemlich gleichen Theilen aus sacralen und lumbalen Nerven sich aufbauend, tritt er uns bei Primaten entgegen. Hier besteht der gesammte Plexus sacralis und lumbalis aus je 5 Nerven und in den N. ischiadicus treten Elemente ein aus dem 4. und 5. Lumbal-, dem 1—2. und hie und da auch aus dem dritten Sacralnerven. Der Rest des Sacralgeflechtes bildet den Nervus pudendus und haemorrhoidalis.

Gehirn-Nerven.

Wenn auch, wie früher schon erwähnt, die Gehirnnerven ihrer Genese nach im Allgemeinen unter einen Gesichtspunkt mit den Spinalnerven fallen, so zeigen sie doch in ihrem späteren, definitiven Verhalten so viel Besonderes und Eigenthümliches, dass wir ihnen ein eigenes Capitel zu widmen haben.

Mit dem Mangel eines eigentlichen Gehirns im Sinne der höheren Vertebraten treffen wir bei *Amphioxus* Nervenverhältnisse, welche nicht direkt auf jene übertragen werden dürfen. Das erste Nervenpaar entspringt hier, als das einzige ventrale dieses Thieres,

direkt unter jenem Gebilde, das man, wie ich oben gezeigt habe, wahrscheinlich mit der Epiphysenausstülpung der andern Wirbelthiere in Parallele zu stellen hat. Das zweite Paar entspringt gerade gegenüber, aber dorsal und vom dritten an beginnt ganz allmählig das bekannte Alterniren der Spinalnerven. In die peripheren Verzweigungen der beiden ersten Paare liegen zahlreiche Ganglienzellen eingesprengt, wie sich aber die letzten, zur äussern Haut in Beziehung stehenden Nervenenden verhalten, wird uns wieder bei den Sinnesorganen beschäftigen.

Welchen Kopfnerven der höheren Wirbelthiere die zwei Nervenpaare von Amphioxus entsprechen, lässt sich nicht mit Sicherheit bestimmen. Von den Cyclostomen an bis zu den höchsten Wirbelthiertypen hinauf herrscht in den morphologischen Verhältnissen der Gehirnnerven ein durchaus einheitlicher Charakter; man mag zu ihrem Studium eine Thiergruppe herausgreifen, welche man will, stets kann man sie in 4 Hauptgruppen zerlegen. Die erste wird durch den Olfactorius und Opticus, d. h. durch das erste und zweite Nervenpaar repräsentirt, die zweite durch die Augenmuskelnerven, nemlich den Oculomotorius (drittes-), Trochlearis (viertes-) und Abducens (sechstes Hirnnerven-Paar). In der dritten Gruppe figurirt der Trigeminus als fünftes, sowie der Facialis und Acusticus als siebentes und achttes Hirnnervenpaar. Die vierte Gruppe enthält das 9. und 10. Paar, den Glossopharyngeus und Vagus. Jene Nerven, welche man als 11. und 12. Paar oder als Accessorius Willisii und Hypoglossus bezeichnet, gehören, streng genommen, schon zu den eigentlichen Spinalnerven, doch kann man sie, da sie bei vielen Wirbelthieren noch innerhalb des Cavum cranii zu liegen kommen und durch die Schädelknochen nach aussen treten, immerhin als die fünfte Gruppe der Cerebralnerven bezeichnen.

Früher glaubte man, die Riech-, Seh- und Hörnerven als spezifische Sinnesnerven den übrigen Hirnnerven scharf gegenüber stellen zu müssen, eine Ansicht, von der man für den *N. acusticus* zurückkam, so bald man dessen, nach Art eines Spinalnerven vor sich gehende Entwicklung erkannt hatte. So blieben also nur noch der Olfactorius und Opticus in ihrer Sonderstellung übrig, aber Alles weist darauf hin, dass auch sie, vom gene-

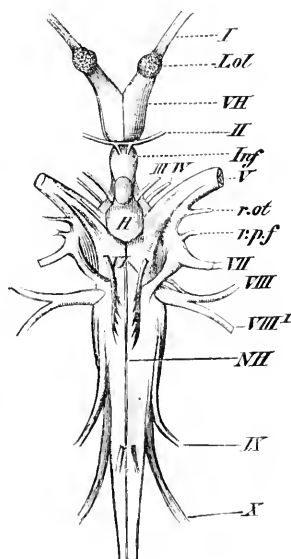


Fig. 256. Gehirn von *Spatularia* nach J. W. von Wyhe. Ventrale Seite. I—IX Die Gehirnnerven, wie sie im Text auf Grund der, der menschlichen Anatomie entlehnten Zahlen aufgeführt sind. *Lol* Lobus olfactorius, *VH* Vorder-, *NH* Nachhirn, *H* Hypophyse, *Inf* Infundibulum, *r.ot* Ramus oticus und *r.p.f* Ramus facialis, welche beide aus der Commissur zwischen *V* und *VII* entspringen.

tischen Standpunkte aus, dem Acusticus und dadurch den übrigen Hirnnerven angeschlossen werden können, d. h. dass auch sie sich nach Art der Spinalnerven entwickeln. Die Spinalnatur des Olfactorius ist bereits sicher nachgewiesen, er sprosst, als einer der ersten Nerven des Körpers, aus dem vordersten Ende der früher schon erwähnten, die Wurzeln sämtlicher spinalartiger Nerven verbindenden Nervenleiste hervor, liegt also anfangs dorsal am primären Vorderhirne und rückt erst später nach abwärts. Der Bulbus und Tractus olfactorius tritt erst secundär als Ausstülpung des Vorderhirns mit ihm in Verbindung; es ist also nicht, wie man früher glaubte, der ganze Riechnerv als eine anfangs hohle und erst später das Lumen einbüssende Hirnausstülpung aufzufassen. (Milnes Marshall, Kölliker). Von seinem früher angenommenen specifischen Charakter verliert der Olfactorius noch mehr, wenn man bedenkt, dass gewisse Fische (*Tetrodon testudinarius*) existiren, welche an Stelle der Nase solide Tentakeln besitzen, zu denen der Olfactorius tritt. Denn in diesem Falle kann er nicht wohl anders, als ein sensibler (Tast-) Nerv funktionieren.

Für den Opticus ist die soeben für den Olfactorius nachgewiesene Einreihung in die übrigen segmentalen Hirnnerven nicht so einfach, da seine erste Entwicklung von derjenigen aller übrigen Hirnnerven durchaus verschieden erscheint. Wie wir schon bei der Entwicklung des Gehirns gesehen haben, entsteht der Opticus als Ausstülpung des primären Vorderhirnes, dessen Höhle sich in die primäre Opticusblase direkt fortsetzt. Der so angelegte Opticus stellt also einen Hirnthheil dar. Würde sich nun hieraus direkt der definitive Opticus entwickeln, so wäre seine Ausnahmestellung unter allen übrigen Hirnnerven gesichert; dies ist nun aber nicht der Fall, sondern die Sache verhält sich folgendermaassen: Die Wand des primären (hohlen) Augenstiels wird nur zu einem Gerüst von Stützstellen, kernlosen Sehnervenfasern ganz nach Analogie der sich entwickelnden spinalartigen Hirnnerven erst secundär hineinwachsen (Kölliker). Weitere Untersuchungen müssen zeigen, ob dieser Vorgang in der Thierwelt allgemein verbreitet ist und sollte sich dies, woran kaum zu zweifeln ist, bestätigen, so könnte man um so eher daran denken, auch den Opticus im Sinne der segmentalen Hirnnerven aufzufassen, als auch neuerdings beim Menschen sein theilweiser Ursprung aus dem Rückenmark bewiesen worden ist (J. Stilling).

NERVUS OLFACTORIUS.

Die Beziehungen dieses Nerven zu den Lobi olfactorii, sowie diese selbst haben wir schon bei der Lehre vom Gehirn kennen gelernt, so dass ich auf das dort Mitgetheilte verweisen kann.

Der Olfactorius aller Wirbelthiere nimmt dadurch eine Ausnahmestellung unter den übrigen Hirnnerven ein, dass er aus blas-

sen, marklosen Nervenfasern mit anscheinend strukturloser, kernführender Scheide besteht. Sein Ursprung, mag nun derselbe direkt aus dem Vorderhirn oder aus besonders differenzierten Riechlappen erfolgen, ist häufig, wenn nicht stets, mehrwurzelig, so z. B. bei den meisten Teleostiern, bei gewissen Amphibien (Gymnophionen, Anuren), Reptilien (Cheloniern) und Säugern. Während aber die verschiedenen anfangs wohl von einander getrennten Nervenstränge der Teleostier und Säuger in der Regel sich bald enger an einander legen, um zu einem Stamme zu verschmelzen, kommen sie bei manchen Amphibien, wie z. B. bei *Pipa dorsigera*, erst kurz vor ihrem Eintritt in die Riechkapsel zur Vereinigung; ein Verhalten, das wir bei Gymnophionen (*Epicrion glutinosum*) insofern noch weiter ausgebildet finden, als hier das schwächere dorsale und das ungleich stärkere ventrale Paar vollständig getrennt bleiben und durch besondere, weit von einander entfernte Oeffnungen das Ethmoid durchbohren (Wiedersheim).

Eine Erklärung hierfür zu geben, fällt schwer; es ist aber nicht unmöglich, dass das eine der beiden Paare und zwar das dorsale erst durch secundäre Wachstumsvorgänge entstanden zu denken ist. Dafür sprechen erstens gewisse Befunde bei Anurenlarven (Götte) und zweitens entspricht der bei den Urodelen stets einfache Olfactorius in allen seinen Beziehungen zum Vorderhirn entschieden dem unteren Zweige des Riechnerven bei Anuren und Gymnophionen.

Bei allen Amphibien zerfällt der Olfactorius sofort nach seinem Eintritte in die Nasenhöhle in einen Ramus dorsalis und ventralis; ersterer verbreitet sich am Dach, letzterer am Boden des Cavum nasale.

Bei manchen Fischen und auch bei *Derotremen* (*Menopoma*) verlässt der Olfactorius, in mehrere kurze Stränge aufgelöst, das Cavum cranii durch eine fibröse Siebmembran (Teleostier), oder bildet letztere Septa (Plagiostomen), zwischen welchen der Nerv hindurchtritt. (Vergl. das Geruchs-Organ.)

Bei den meisten Teleostiern, wo die Schädelhöhle nicht weit nach vorne sich erstreckt und an ihrer Stelle ein Septum interorbitale existirt, wird letzteres vom Olfactorius durchbohrt, wodurch letzterer in die Augenhöhle zu liegen kommt, um dann erst von hier aus, behufs Eintritts in die Riechkapsel, das vordere Stirnbein zu durchbohren.

Bei allen Amphibien, ausser *Menopoma*, ferner bei sämtlichen Reptilien und Vögeln, endlich auch noch bei *Monotremen* existirt keine Lamina cribrosa, sondern der Riechnerv tritt mit seinem ganzen Stamme, also ungetheilt in die Nasenhöhle. Von den Mar-

1) J. G. Fischer hat beim Axolotl eine Anastomose des N. olfactorius und des Ramus nasalis des Trigemini innerhalb der Nasenhöhle nachgewiesen; ich selbst konnte dies nicht bestätigen, sollte sie aber doch zuweilen existiren, so würde darin ein neuer Beweis für die nahen Beziehungen des Riechnerven zu Spinalnerven zu erkennen sein.

supialiern an aufwärts findet sich dagegen stets eine solche und die aus dem Bulbus olfactorius entspringenden Fasern treten oft in mehreren Parallel-Reihen neben einander aus.

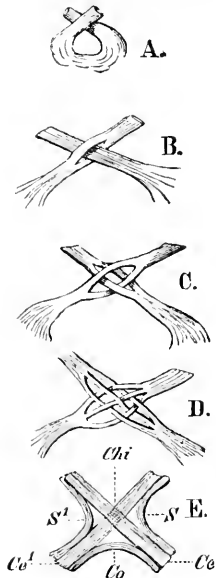
NERVUS OPTICUS.

Im Allgemeinen steht der Sehnerv in geradem Verhältniss zur Grösse der Augen. Ueber seine Lagebeziehungen zum Gehirn habe ich früher schon Mittheilung gemacht, so dass ich hierüber hinweggehen kann.

In den meisten Fällen kann man am Sehnerv drei mehr oder weniger scharf differenzirte Abschnitte unterscheiden, die man als Tractus, Chiasma und Nervus zu bezeichnen pflegt.

Ein Chiasma, d. h. eine Durchkreuzung der beiden Sehnerven ist wohl stets vorhanden, wenn sie auch nicht überall an der Hirnbasis frei zu Tage liegt, sondern wie z. B. bei Myxinoiden und zum Theil auch bei Petromyzonten in die Hirnsubstanz tief eingesenkt sein kann, so dass sie also durch praeparatorische Eingriffe nicht leicht sichtbar zu machen ist.

Bei Fischen, Amphibien, Reptilien und Vögeln ist die Durchkreuzung der Sehnervenfasern eine absolute, und wahrscheinlich trifft dieser Satz auch für die Säuger zu, wenn auch z. B. beim Menschen, Hund und Affen noch kein stricter Beweis hierfür erbracht ist.



Bei Fischen ist der Opticus entweder cylindrisch oder stellt er, nach Entfernung seines Neurilemms, ein gefaltetes Band vor, das man auseinanderbreiten kann. Die Sehnervenkreuzung findet bei sämtlichen Teleostiern der Art statt, dass der rechterseits entsprungene zum linken, der linkerseits entsprungene zum rechten Auge tritt. Es handelt sich dabei um eine einfache Uebereinanderlagerung der beiden Nerven und nur in seltenen Fällen (Harengus, Engraulis) tritt der linke Opticus durch eine Spalte des rechten hindurch, ohne dass jedoch der geringste Austausch von Fasern stattfindet (Fig. 257).

Bei den meisten übrigen Fischen, den Dipnoern, Amphibien und Säugern ist eine Durchkreuzung beider Sehnerven nicht so einfach nachzuweisen und auch die feinsten Hilfsmittel lassen oft im Stich, wenn es gilt, den strengen Nachweis einer totalen Durch-

Fig. 257. Chiasma nervorum opticorum. Halbschematisch.

A. Von der grösseren Mehrzahl der Fische. B. Vom Häring. C. Von *Lacerta agilis*. D. Von einem Agamen. E. Von einem höheren Säuger, *Chi* Chiasma der central liegenden Nervenbündel *Ce*, *Ce*¹, *S*, *S*¹ Seitenfasern, *Co* Commissur.

kreuzung zu führen. Es beruht dies auf einer Verwachsung beider Tractus optici an der Basis cranii, und zwar schwankt diese Verwachsungsstelle, in deren Innerem ein Faseraustausch stattfindet, sehr bedeutend nach Form und Grösse. So ist sie oft nur auf eine zarte, die vordere Circumferenz verbindende Quer-Commissur beschränkt (Ganoiden, Dipnoër, manche Selachier und Urodelen), oder entwickelt sie sich zu einer ansehnlichen, ovalen oder viereckigen, mit eingebauchten Seiten versehenen Nervenplatte (Anuren, (Chelonier, Crocodilier, Säuger).

Diejenigen, welche nur eine partielle Kreuzung annehmen, behaupten, dass die lateralwärts liegenden Fasern des Chiasmata zum Auge der eigenen, die central liegenden zu dem der andern Seite gehen, d. h. dass man nur im Centrum von einem eigentlichen Chiasma reden könne.

Die oben erwähnte, bei manchen Teleostiern vorkommende Durchbohrung des einen Sehnerven von Seite des andern sehen wir bei Sauriern insofern weiter gediehen, als es hier zu einer gegenseitigen Durchflechtung der mehrfach gespaltenen Optici kommt. Von einer Mischung der Fasern ist keine Rede und man kann dieselben so gut von einander lösen, wie dies mit den Fasern einer Strohmatten oder den Weiden eines Korbgeflechtes der Fall ist. Diese Durchflechtung beider Sehnerven betrifft, je höher wir in der Wirbelthierreihe emporsteigen, immer feinere Bündel, das Geflecht wird somit immer zarter und zugleich dichter, bis endlich bei den höchsten Säugern jedes Nervenbündel nur noch zwei Nervenfasern enthält.

Der Sehnerv, der stets eine eigene Austrittsöffnung am Schädeldel besitzt, hat, ehe er sich zu dieser hinbegibt, bei verschiedenen Thiergruppen einen sehr verschieden langen, intracranialen Lauf, den kürzesten bei Säugern, den längsten bei Dipnoërn, Ganoiden und Selachiern.

DIE AUGENMUSKELNERVEN.

Während man die drei Augenmuskelnerven früher als zum System des Trigemini gehörig, d. h. als Derivate desselben auffasste (Gegenbaur), wird es durch neuere Untersuchungen immer wahrscheinlicher, dass sie durch die ganze Thierreihe hindurch (auch bei Dipnoërn, wo man sie früher gänzlich vermisste), selbständige spinalartige Hirnnerven repräsentiren. Schwalbe hat dies für den Oculomotorius durch die ganze Wirbelthierreihe hindurch zur Evidenz bewiesen, ja vermochte sogar sein zugehöriges Spinalganglion¹⁾ nachzuweisen. Jene Selbständigkeit der Augenmuskelnerven schliesst jedoch nicht aus, dass sich auch der Trigemini

1) Nach J. W. van Wyhe gehört dieses Ganglion wahrscheinlich in das Gebiet des Sympathicus.

an der Versorgung der Augenmuskeln betheiligen kann (gewisse Fische, Urodelen).

Der *Oculomotorius*, welcher keinem über den Myxinoiden stehenden Wirbelthiere fehlt, entspringt stets als ein kräftiger Nerv an der Ventralseite des Mittelhirnes, liegt also, obgleich er sich ursprünglich nach Art einer dorsalen Spinalwurzel entwickelt, später ganz wie ein ventraler Spinalnerv und repräsentirt somit den ventralen Ast des ersten segmentalen Hirnnerven (J. W. von Wyhe). Sein Durchtritt durch die Schädelwand erfolgt in der Regel selbständig. Nachdem der Nerv in die Orbita eingetreten ist, lassen sich mit Hülfe des Mikroskops an einer oder auch an mehreren Stellen seines Verlaufes Anhäufungen von Ganglienzellen, die ersten Spuren des sog. Ganglion ciliare aut. nachweisen, so z. B. bei Selachiern und Amphibien. Diese Ansammlung von Ganglienzellen lassen den Nervenstamm häufig aufgetrieben erscheinen und die nächst höhere Stufe ihrer Entwicklung prägt sich dadurch aus, dass sich jene vom Hauptstamme emancipiren und als knotenförmige Anschwellung in jenen Seitenzweig zu liegen kommen, den man in der menschlichen Anatomie als *Radix brevis* des Ganglion ciliare zu bezeichnen gewöhnt ist. Da nun Verbindungen mit dem ersten Ast des Trigemimus oder mit dem Sympathicus (Säuger) vorkommen, lässt sich nachweisen, dass dieselben erst secundär aufgetreten sind und mit dem Aufbau des Ganglions in genetischer Beziehung nichts zu schaffen haben. Kurz, man erkennt aufs Deutlichste, dass dieses Ganglion entwicklungs-geschichtlich und vergl. anatomisch einen integrierenden Bestandtheil des *Oculomotorius* bildet, und dass es als dessen Spinalganglion zu betrachten ist. Man thut also wohl daran, den alten Namen *G. ciliare* fallen und dafür den Namen *G. oculomotorii* eintreten zu lassen (Schwalbe).

Sehr wechselnd, jedoch im Allgemeinen von unten nach oben in der Thierreihe zunehmend, ist die Zahl der vom Ganglion ausstrahlenden Ciliarnerven, welche auch direkt vom Trigemimus zum Augapfel treten können ¹⁾.

1) Die oben vorgetragene Darstellung des Ganglion ciliare hat durch die Arbeiten von Marshall, sowie in erster Linie durch diejenige von Wyhe's nicht unwesentliche Modificationen erfahren, die sich im Ganzen darauf zuspitzen, dass das eigentliche Ganglion ciliare nicht im ventralen Aste des ersten segmentalen Kopfnerven, sondern in demjenigen des Ramus ophthalmicus profundus, d. h. im dorsalen Ast jenes Nerven zu suchen sei. Das Ganglion liegt z. B. bei Ganoiden in diesem Nerven proximal von dessen Kreuzungsstelle mit dem *Oculomotorius*, es darf also mit dem Ganglion *Oculomotorii* Schwalbe's nicht zusammengeworfen werden. Krause betrachtet das Ganglion ciliare der Säuger, weil vom Ganglion Gasserii des Trigemimus auswachsend, als das letzte sympathische Grenz-Ganglion des Kopfes, und sieht in ihm zwei ganz verschiedene, räumlich aber verbundene Bestandtheile, wovon der eine, weitaus grössere, wie eben erwähnt, dem letzten sympathischen Grenz-Ganglion entspricht, während der andere, kleinere, als ein dem Spinalganglion homologes, in einer dorsalen (sensiblen) Wurzel des *Oculomotorius* liegendes, Stammganglion aufzufassen ist. In diesem Punkte stimmen also Krause und van Wyhe vollkommen mit einander überein. Nach Krause ist das Ganglion *oculomotorii* der

Dies Innervationsschema des Oculomotorius ist überall dasselbe, d. h. er versorgt sämtliche Augenmuskeln mit Ausnahme des *Obliquus superior* und des *Rectus externus*. Von diesen wird der erstere vom *N. trochlearis*, der letztere vom *N. abducens* versorgt. Jener entsteht dorsalwärts an der hinteren Circumferenz des Mittelhirns, und diese seine Lage, welche mit derjenigen eines sensiblen Spinalnerven übereinstimmt, behält er zeitlebens bei. Er führt ursprünglich offenbar sensible und motorische Fasern, was sein Verhalten bei Ganoiden (*Lepidosteus*), Selachiern und Anuren beweist; bei letzteren schiebt er nämlich eine wechselnde Anzahl von Zweigen zur *Conjunctiva*, bei Selachiern dagegen einen Ast zum *Endocranium*, der seiner Endigung nach ebenfalls nur ein sensibler sein kann. Bei Urodelen kann er durch einen feinen Ast des *R. ophthalmicus* vom *Trigeminus* ersetzt sein (*Salamandra atra*).

Der *Trochlearis* tritt entweder durch eine eigene Oeffnung durch den Schädel hinaus oder gemeinsam mit dem *Trigeminus*, mit dem er mannigfache Verbindungen eingehen kann, oder endlich mit dem *Abducens*. Ein zu ihm gehöriges Ganglion ist bis jetzt noch nirgends nachgewiesen und ebenso wenig ist man darüber im Klaren, ob er als dorsale Wurzel des *Trigeminus* oder des *Abducens* aufzufassen ist? Bei Dipnoern allein ist ein *Trochlearis* und *Abducens* noch nicht mit Sicherheit nachgewiesen. Der *Abducens* entspringt stets weit hinten am Boden der *Medulla oblongata* und tritt entweder, wie bei der weitaus grössten Mehrzahl der Wirbelthiere, selbständig oder zusammen mit dem II. und III. *Trigeminus* direkt hinaus in die Augenhöhle, oder trifft er noch intracranial auf das Gasser'sche Ganglion und verschmilzt mit ihm, um erst später wieder als scheinbarer Ast des *Ramus I Trigemini* seinen Zweck als Innervator des *M. rectus externus* zu erreichen (*Anuren*).

NERVUS TRIGEMINUS.

Dieser Nerv, welcher vorne, seitlich von der *Medulla oblongata*, beziehungsweise aus der Brücke entspringt, ist neben dem *Vagus* der stärkste Gehirnnerv, entspricht aber wahrscheinlich nur einem Spinalnerven. Seinem Namen entsprechend zerfällt er jederseits in drei Hauptzweige, nämlich einen *R. ophthalmicus* (erster Ast), einen *R. maxillaris* (zweiter Ast) und einen *R. mandibularis* (dritter Ast). Der erstgenannte entsteht im Sinne eines dorsalen Spinalnerven getrennt für sich, während der zweite und dritte Ast ursprünglich nur einen einzigen, dem *R. mandibularis* entsprechenden Stamm (*Ramus ventralis*) repräsentiren, aus welchem der *Ramus maxillaris* erst sekundär hervorsprosst.

Diese Doppelnatur des *Trigeminus* spricht sich bei manchen Thieren zeitlebens durch folgende zwei Punkte aus. Erstens ent-

niederen Wirbelthiere nicht dem Ganglion ciliare der Säuger, sondern nur wenigen, mit der *Radix brevis* im Zusammenhange stehenden, Zellengruppen desselben homolog.

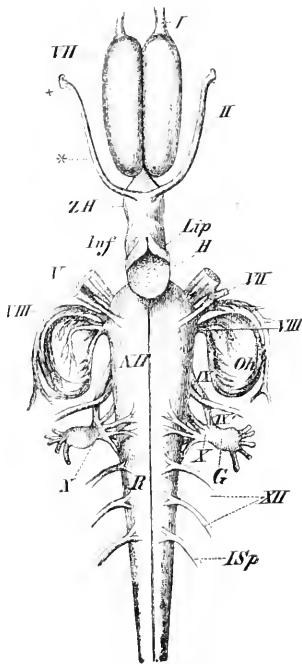


Fig. 258. Gehirn von *Protopterus*, ventrale Ansicht. VII Vorderhirn, ZH Zwischenhirn mit dem Infundibulum (*Inf*), welches die Hypophyse (*H*) mit lippigem Saum (*Lip*) umgreift, NH Nachhirn. *R* Rückenmark, *Oh* Ohrkapsel. *I* N. olfactorius, *II* Opticus, * sein intracranieller Verlauf, + seine Durchtrittsstelle durch die Schädelwand, *V* Trigemius mit dem Facialis (*VII*) verbunden, *VIII* die beiden Acustici, *IX* die eine Wurzel des Glosso-pharyngeus, *IX'* die andere, welche sich mit dem Ganglion (*G*) verbindet, *XII* Hypophyse, *ISp* erster Spinalnerv.

springt er bei Cyclostomen und Ganoiden, wie z. B. bei *Polypterus*, und ebenso bei Dipnoërn und Crocodyliern (Fig. 258) mit einer deutlichen dorsalen und einer ventralen Wurzel und ferner kann jeder dieser primären zwei Hauptzweige den Schädel mit einer besonderen Oeffnung durchbohren (Selachier, Ganoiden, Gymnophionen, Vögel und manche Reptilien). Bei anderen, wie z. B. bei manchen Teleostiern, den meisten Amphibien und Reptilien erfolgt der Durchbruch nur durch eine einzige Oeffnung, oder finden sich deren gar drei (Säuger, Dipnoër, manche Reptilien).

Eine kürzere oder längere Strecke nach ihrem Ursprung aus dem Gehirn vereinigen sich die Trigemiuswurzeln entweder in einem einzigen grossen Ganglion (*G. Gasseri*) (Fig. 259, *G*), (Fig. 232 B) oder, was die Ausnahme bildet, existiren zwei getrennte Ganglien, je eines für den Ramus ophthalmicus und den Ramus maxillo-mandibularis (*Anguis*, *Ophidier*). Auch hierin liegt ein Hinweis auf die primären zwei Trigemiusäste.

Das Ganglion *Gasseri* kann intracraniell, oder in der Schädelwand oder endlich ausserhalb des Schädels in der Orbita liegen.

Ausser den genannten drei Trigemiusästen findet sich bei Fischen, und hier besonders deutlich bei Selachiern, Ganoiden und Dipnoërn noch ein zweiter in der Augenhöhle lie-

gender Trigemiusast, so dass man, ihrer gegenseitigen Lage am Dach der Orbita entsprechend, einen Ramus ophthalmicus superficialis und profundus und im Ganzen also vier Trigemiusäste unterscheiden kann (Fig. 261, *Va Va*).

In der Regel entspringen beide Ophthalmici mit discreten Wurzeln vom Gehirn und verlassen auch den Schädel durch zwei besondere Oeffnungen. Dass der eine davon, nämlich der *R. ophthalmicus profundus* die dorsale Wurzel des *Oculomotorius* repräsen-

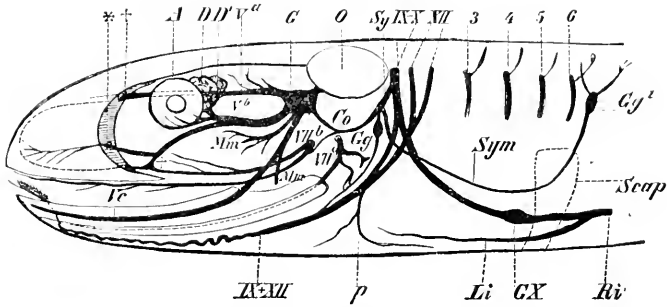


Fig. 259. Kopfnerven von *Anguis fragilis*. *G* Ganglion Gasseri, von dem die drei Trigeminasäste *Va*, *Vb* und *Vc* ausstrahlen, nach hinten davon liegt eine schlingenartige Commissur des Sympathicus (*Sy* und *Co*), welche den Trigeminus mit der Vagusgruppe (*IX*, *X*) in Verbindung setzt. Von dieser Commissur entspringt ein sympathisches Ganglion (*Gg*), sowie eine weite Verbindungsschlinge (*Sym*) zu dem sympathischen Ganglion *Gg*¹. *VIIa*, *VIIb* der Facialis durch zwei getrennte Öffnungen durchbrechend, † Verbindung des Ramus palatinus des Facialis mit dem R. maxillaris Trigemini. * † Durchbruch des R. ophthalmicus Trig. in die Nasenhöhle. *Mm*, *Mm* Zweige des R. mandibularis zu den Kaumuskeln. *GX* Ganglion N. vagi. *Li* Laryngeus inferior, *Ri* R. intestinalis N. vagi. *XII* N. hypoglossus (die zwei ersten Spinalnerven, 3—6 die folgenden Spinalnerven, *O* Ohrkapsel, *Scap* Scapula, *A* Auge. *D*, *D* Thränendrüse und Harder'sche Drüse.

Fig. 260. Gehirn von *Anguis fragilis*, ventrale Ansicht. *VH* Vorderhirn, nach vorne in die Tractus olfactorii (*Tro*) und die Lobi olfactorii (*Lol*) sich verjüngend. *H* Hypophyse. *I* Olfactorius, *II* Opticus mit Chiasma (*Chi*), *III* Oculomotorius, *IV* Trochlearis, *V*¹ erster Ast des Trigeminus mit seinem eigenen Ganglion (*G*¹), *V*^{2, 3} zweiter und dritter Ast des Trigeminus, aus einer gemeinsamen Wurzel resp. Ganglion entspringend. *VI* Abducens, *VII*, *VIII* Facialis und Acusticus, aus einem gemeinschaftlichen Stamme entstehend. *IX*, *XI* Glossopharyngeus, Vagus und Accessorius Will. *ISp*, *IISp* erster und zweiter Spinalnerv, *BK* Brückenkrümmung.

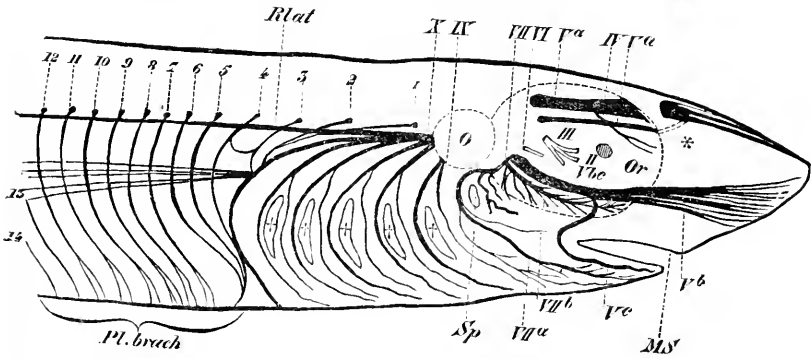
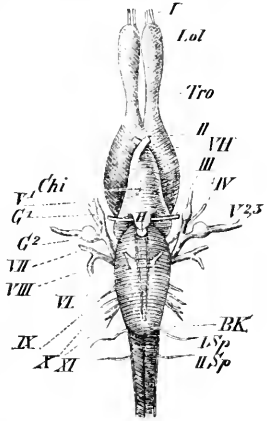


Fig. 261. Kopfnerven und Plexus axillaris von *Seyllium canis*.

eula. II Opticus, III Oculomotorius, IV Trochlearis, Va Ramus superficialis, Va Ramus profundus des I. Trigemini (beide anastomosiren bei * innerhalb der Nasenhöhle), Vb R. maxillo-mandibularis, Vc R. maxillaris, Vd R. mandibularis, VI Abducens, VII Facialis, VIIa sein Ram. hyoideo-mandibularis, VIIb sein Ram. palatinus, IX Glossopharyngeus, X Vagus, Rlat sein R. lateralis, ††† Kiemenspalten, 1—14 Die 14 ersten Spinalnerven, den Plexus brachialis (*Pl. brach*) formirend, O Ohrkapsel, Sp Spritzloch, Or Orbita, MS Mundspalte.

tirt, haben, wie schon oben erwähnt, neuere Untersuchungen wahrscheinlich gemacht¹⁾.

Beide können die Hinterwand der Nasenhöhle perforiren und innerhalb des Cavum nasale schlingenartige Verbindungen miteinander eingehen. Später brechen sie nach vorne gegen die Schnauzengegend zu durch und versorgen die dortige Haut mit einer wechselnden Zahl von Nerven. Ausserdem verzweigen sich diese Nerven in der Haut der Stirngegend, an den häutigen Bekleidungen der Augenhöhle, sowie in der Thränendrüse (Säuger). Ferner theiligen sie sich noch am Aufbau des Ciliarnervensystems und constituiren die sog. lange oder sensible Wurzel des Ganglion ciliare. (Vergl. dieses). Beide Ophthalmici sind durchaus sensibel.

Schon innerhalb der Amphibiengruppe erlischt der R. ophthalmicus profundus als selbständiger Nerv und bleibt von nun an bis zu den Säugern hinauf als Ramus naso-ciliaris enge gebunden an den eigentlichen Ramus I Trigemini (R. ophthalmicus superficialis).

Ueber die Beziehungen des Trigemini zum R. palatinus des Facialis vergl. den nächsten Abschnitt.

Der Ramus maxillaris läuft am Boden der Augenhöhle nach vorne und liegt dann, wie sein Name schon sagt, wesentlich im Bereiche des Oberkiefers, dessen Zähne und Haut sammt der ganzen Oberlippe er sensibel macht. Er anastomosirt, und zwar häufig unter Bildung eines Ganglion (G. spheno-palatinum mit dem N. facialis. Bei Fischen, besonders bei Selachiern, besitzt er eine gewaltige Grösse. Er versorgt hier die ganze grosse Unterstrecke der Schnauze (Fig. 261). Bei Siluroiden gehen sehr starke Zweige zu den Barteln. Bei Sauriern sind in seinem Laufe grosse Mengen mikroskopisch kleiner Ganglien eingelagert. Er versorgt die Harder'sche Drüse und die Thränendrüse der Saurier. Bei Vögeln ist der Schnabel sowohl von Aesten des ersten als von Aesten des zweiten Trigemini in ganz excessivem Grade versorgt. Die Maulwurfs- und Schweinschnauze, sowie die Tasthaare der verschiedensten Säuger erhalten enorme Nerven vom Ramus maxillaris oder, wie er bei Säugern seiner Lagebeziehungen wegen heisst, Ram. infraorbitalis.

Der R. mandibularis ist gemischter Natur; einerseits für

1) Der R. ophthalmicus superficialis kann nach J. W. van Wyhe ausser einer Portio Trigemini (P. minor) und einer Portio facialis (P. major) noch eine Portio Ophthalmici profundi, aus dem Ganglion ciliare entspringend, enthalten (Haisfischembryonen, Polypterus, Lepidosteus).

die gesammte Kaumusculatur bestimmt, erzeugt er andererseits den starken Gefühlsnerv für die Zunge (*R. lingualis*) und endigt, häufig in zwei Aeste gespalten, als ein den Alveolarcanal durchsetzender *R. mandibularis internus* und ein in der äusseren Haut des Unterkiefers und in der Unterlippe verlaufender *R. mandibularis externus*. Zwischen ihm und dem *Facialis* existirt in allgemeinsten Verbreitung eine unter dem Namen der *Chorda tympani* bekannte Verbindung. Im Bereiche des *Ram. lingualis* trifft man bei Säugern das *Ganglion submaxillare*.

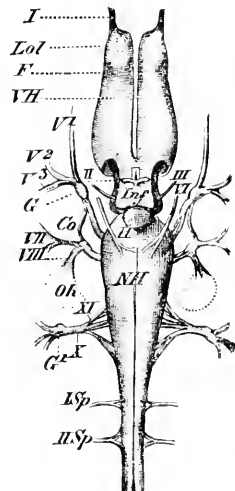
Von Interesse sind die aus den Wurzelgeflechten des *Facialis* und des *Trigeminus* der Fische entspringenden dorsalen Zweige. In ihrer Stärke und Länge sehr schwankend, durchsetzen sie entweder nur die über dem Gehirn lagernden Lymph- und Fettmassen, oder durchbrechen sie die Schädelknochen und verbreiten sich unter der Kopfhaut. Wieder in andern Fällen erstreckt sich ein ausserordentlich langer Dorsalast des *Trigeminus* (nach Andern des *Facialis*) über die ganze Rückenlinie des betreffenden Teleostiers nach rückwärts, nimmt, zu einem *Collector* werdend, vom *Vagus* und jedem Spinalnerven Verstärkungsäste auf und versorgt Musculatur und Haut der Rückenflosse, ja er kann sich auch noch mit einem mehr seitlich liegenden Ast zu den übrigen Flossen begeben. Bei Selachiern und Ganoiden fehlt dieser Nerv, welcher bei Teleostiern den Namen *R. lateralis s. recurrens Trigemini* führt, spurlos.

Dorsale, zur *Pia* und *Dura mater* sich wendende feine Zweige des *Trigeminus* finden sich, wenn auch oft nur spurweise, durch die ganze Thierreihe verbreitet.

NERVUS FACIALIS und ACUSTICUS.

Der 7. und 8. Hirnnerv entstehen zwischen *Trigeminus* und *Glossopharyngeus*, beziehungsweise *Vagus* aus einer gemeinsamen Wurzel und einem gemeinsamen *Ganglion*, das da und dort mit dem *Ganglion Gasseri* zu einer Masse zusammenfliessen kann.

Fig. 262. Ventrale Ansicht des Gehirns von *Salamandra maculata*. *VII* mit dem durch eine Furche (*F*) von ihm abgesetzten *Lobus olfactorius (Lol)*, *Inf* Infundibulum, *H* Hypophyse, *NH* Nachhirn, *I* Olfactorius, *II* Opticus mit seinem Chiasma, *III* Oculomotorius, *V¹*, *V²*, *V³* Ramus primus, secundus und tertius Trigemini, welche aus dem Gasser'schen *Ganglion (G)* entspringen, *Co* Verbindungsfaden zwischen Trigeminus- und Facialis-Wurzel, *VI* Abducens, *VII* und *VIII* *Facialis* und *Acusticus* aus einer gemeinsamen Wurzel entspringend, *Oh* Ohrblase, *IX*, *X* *Glossopharyngeus-Vagus-Gruppe*, *G¹* *Vagusganglion*, *ISp*, *IISp* erster und zweiter Spinalnerv (*Hypoglossus*).



Diese Gemeinsamkeit des Ursprungs persistirt bei vielen Fischen, Amphibien und Reptilien das ganze Leben hindurch (Fig. 262), in andern Fällen sind die beiden Wurzeln getrennt, liegen aber auch dann noch sehr nahe bei einander und zwar so, dass diejenige des *Facialis* häufig mehr ventral, diejenige des *Acusticus* aber direkt am Seitenrand des Nachhirnes entspringt (Petromyzonten, Dipnoër, Alligatoren).

Der *Facialis*, ursprünglich ein gemischter Nerv, steht bei Fischen vorzugsweise im Dienst der die Eingänge zum Respirationsapparat öffnenden und schliessenden Muskeln. Häufig entspringt er hier (vergl. Fig. 256) so enge verbunden mit dem *Trigeminus*, dass man beide zusammen für einen Nervencomplex halten könnte. Ist dies aber auch nicht der Fall, so finden sich doch stets sehr nahe Beziehungen zwischen beiden Nerven, welche in Form von Anastomosen ihren Ausdruck finden. Diese finden entweder kurz nach dem Ursprung oder im weiteren Verlauf beider Nerven statt. Wieder in andern Fällen geht der *Facialis*, nachdem er selbständig entsprungen ist, ganz in das Gasser'sche Ganglion ein und tritt erst jenseits desselben wieder hervor (Anuren).

Nachdem er entweder durch eine besondere Oeffnung (Urodelen und alle Amnioten) oder durch eine mit dem *Trigeminus* gemeinsame Oeffnung (Fische, Anuren) die Schädelwand verlassen, zerfällt er in drei Hauptzweige, einen *R. hyoideo-mandibularis*, *palatinus* und *buccalis*, und dazu kommt noch die *Portio major* des *Ophthalmicus superficialis* (siehe oben).

Der *Ramus palatinus*, welcher durch ein besonderes, einwärts und vorne vom *Suspensorium* des Unterkiefers gelegenes Loch hervorbricht, läuft am Dach der Mundhöhle, also unter dem *Bulbus oculi* nach vorne, versorgt bei Teleostiern die starken Muskelmassen des *Pterygoidapparates* sowie die Schleimhaut der Mundhöhle und kann dabei mit dem *R. maxillaris* des *Trigeminus* zahlreiche Anastomosen eingehen (z. B. bei Ascaloten und Scinken). Mit seinem Endast durchbohrt er die Hinterwand der Nasenhöhle und anastomosirt entweder schon im Knochen canal oder erst im *Cavum nasale* mit dem *Ramus I Trigemini*, mit welchem er sich nach vorne zur Schnauze begiebt, um eventuell die in der Circumferenz der *Apertura nasalis externa* liegenden Muskeln zu versorgen (Amphibien, Reptilien, Vögel).

Der *R. hyoideo-mandibularis*, welcher mit dem *Glossopharyngeus* anastomosirt (Jakobson'sche Anastomose), verbreitet sich, wie sein Name schon beweist, vorzugsweise im Bereich des ersten und zweiten primitiven Kiemenbogens.

Bei Knochenfischen, z. B. bei *Silurus glanis*, durchbricht er, nachdem er bereits die Schädelhöhle verlassen hat, das *Hyomandibulare* und zwar in der Richtung von innen nach aussen. Der zum Unterkiefer sich wendende Zweig kann sich noch einmal spalten und zwar in eine äussere und eine innere Portion. Letztere

kann auch im Canalis mandibularis verlaufen und mit dem R. mandibularis Trigemini anastomosiren.

Der für den Hyoidbogen bestimmte Zweig schiebt bei Fischen Aeste zu der den Kiemendeckelapparat, sowie die Branchiostegalhaut beherrschenden Muskulatur. Auch der R. mandibularis erzeugt zahlreiche Aeste zu den Muskeln an der vorderen Circumferenz des Spritzloches (Selachier) und am Boden der Mundhöhle (vergl. die Myologie).

Das Spritzloch wird vom R. hyoideo-mandibularis von oben her gabelig umfasst, ganz so, wie die weiter nach hinten liegenden Kiemenpalten von den Zweigen des Glossopharyngeus und Vagus (Fig. 250). Wir haben daher den Facialis im Sinne eines, für die früher hier vorhandene Kiemenmuskulatur bestimmten Segmentalnerven aufzufassen.

Bei Säugethieren ist der Facialis ein rein motorischer Nerv und während seine Hauptmasse die bei höheren Typen reichlich entwickelten mimischen (Gesichts-) Muskeln versorgt, bleibt eine kleinere Portion an die Muskulatur des Hyoidapparates gebunden (M. digastricus (hinterer Bauch) und M. stylo-hyoideus).

Die schon bei den niederen Wirbelthieren vorkommende Verbindung zwischen dem Facialis und dem dritten Ast des Trigemini persistirt fort und heisst, da sie in die Paukenhöhle zwischen Hammer und Ambos zu liegen kommt, *Chorda tympani*. Der Ramus palatinus durchsetzt als sog. Nervus petrosus superficialis major ein im Bereiche des II. Trigemini befindliches Ganglion (G. spheno-palatinum) und gelangt darauf zur Muskulatur des Gaumens und zum Dach der Mundhöhle.

Der Acusticus ist stets, besonders aber bei Fischen und Dipnoern kräftig entwickelt. Er entspringt entweder mit zwei oder drei, von Anfang an von einander getrennten Wurzeln oder theilt sich, ursprünglich ein einziger Stamm, kurz nach seinem Ursprunge in einen Ramus vestibularis und cochlearis. Ersterer zieht zum Vorhof, letzterer zur Schnecke des Gehörorganes.

Anastomosen zwischen dem Acusticus und Glossopharyngeus gehören zu den seltenen Ausnahmen (Polypterus, Protopterus).

Bei gewissen Reptilien (Ascalaboten) entspringt der Acusticus, abgesehen von seinem gewöhnlichen Entstehungspunkte, d. h. dem Boden der Rautengrube, aus dem grössten Theile oder auch aus der ganzen Masse der Corpora restiformia des verlängerten Markes (Wiedersheim). Alle feineren Details über die Endausbreitung des Hörnerven gehören in die Lehre von den Sinnesorganen.

VAGUS-GRUPPE.

Während wir es bis jetzt, abgesehen von dem R. recurrens des Trigemini, nur mit Gehirnnerven zu schaffen hatten, die sich in ihrer Ausbreitung auf den Kopf beschränkten, tritt uns hier ein Nerven-Complex entgegen, der auf ein weit grösseres Körpergebiet

übergreift und bei dem uns die Vergleichung mit spinalartigen Elementen viel näher gelegt und zugleich viel leichter gemacht wird, als dort. Es handelt sich nämlich von Seiten der Vagusgruppe nicht allein um Versorgung des noch im Bereich des Kopfes gelegenen Pharynx und Kiemenapparates, sondern auch um diejenige des Herzens, sowie des Larynx, des Respirations-, sowie eines grossen Theiles des Digestionsapparates der höheren Wirbelthiere. Bei niederen Wirbelthieren noch aus einer mehr einheitlichen, in keine scharfen Abschnitte gesonderten, Nervengruppe bestehend, differenziren sich aus ihr später jene Nerven, die unter dem Namen Glossopharyngeus, Vagus und Accessorius Willisii bekannt sind.

Bei Selachiern, wo wir nächst den Petromyzonten die primitivsten Verhältnisse der Kopfnerven antreffen, finden wir, dass die Vagusgruppe 7 (Notidaniden) und bei andern fünf Spinalnerven entspricht. Der vorderste entspricht dem Glossopharyngeus, die vier bis sechs hinteren dem Vagus. Ein Accessorius Willisii ist noch nicht deutlich individualisirt.

Von höchster Bedeutung für die Beurtheilung der Spinalnatur der Vagusgruppe ist das Vorhandensein von ventralen (motorischen) Wurzeln bei Selachiern und Dipnoöern, obgleich ihre Zahl derjenigen der dorsalen durchaus nicht congruent und auch, wie es scheint, individuellen Schwankungen unterworfen ist. Wir können uns dies nur so erklären, dass diese Thiere nicht mehr den primitiven Zustand, sondern schon modificirte Verhältnisse repräsentiren (Gegenbaur).

Bei Notidaniden verlassen die ventralen Wurzeln den Schädel durch 5 getrennte Oeffnungen, welche genau in gleicher Höhe mit den ventralen Spinalöchern liegen. Die dorsalen Wurzeln entspringen aus den schon früher besprochenen, segmental angeordneten Ganglien am Seitenrand der Fossa rhomboidalis. Mit Ausnahme der vordersten Wurzel (N. glossopharyngeus), welche den Schädel durch ein besonderes Loch verlässt, brechen die übrigen alle durch eine gemeinsame Oeffnung hindurch und vereinigen sich ausserhalb der Schädelhöhle mit den motorischen Zweigen.

Bei Dipnoöern (Protopterus) entspringt der Vagus mit sieben dorsalen und zwei ventralen Wurzeln; dazu kommt noch ein weiterer Zuzug vom Glossopharyngeus. Der ganze so gebildete Wurzelcomplex vereinigt sich nach kurzem Lauf schon intracranial zu einem gemeinsamen Stamm, welcher in der Knorpelwand des Schädels zu einem grossen Ganglion anschwillt, aus dem die peripheren Zweige hervorgehen. Hier sind also die ursprünglichen Verhältnisse noch mehr verwischt als bei Selachiern, und gehen wir in der Thierreihe noch weiter aufwärts, so tritt uns dies in immer stärkerem Grade entgegen; nirgends begegnet uns mehr eine ventral entspringende Vaguswurzel, sondern stets liegt der ganze Ursprung rein lateral von der Medulla oblongata. Aehnlichen Ursprungsverhältnissen begegnen wir auch schon bei Petromyzonten (Petromyzon Planeri), doch existirt hier ein auf die Spinalnerven

zurückweisendes alternierendes Verhalten der einzelnen Nervenbündel, indem die einen mit den ventralen, die andern mit den dorsalen Spinalnerven in einem Niveau austreten. Während der Glossopharyngeus bei Selachiern, Ganoiden, Dipnoern, Teleostiern und Ichthyoden den Schädel durch eine besondere Oeffnung verlässt, existirt bei Cyclostomen, Drotremen, Salamandrinen, Anuren, Scinken, Ophiidiern, Crocodiliern, Vögeln und allen Säugern ein für die ganze Vagusgruppe gemeinsames Loch.

Das Verbreitungsgebiet des Glossopharyngeus, welches gemischter Natur ist, liegt bei Fischen und kimenathmenden Amphibien vorzugsweise im Bereich des ersten, dasjenige des, ebenfalls aus motorischen und sensibeln Fasern bestehenden Vagus im Bereich aller nach hinten davon gelegenen Kiemenbogen resp. in deren Muskulatur und Schleimhaut. Wie das Spritzloch vom Facialis dorsalwärts umfasst wird, so umgreifen, wie oben schon erwähnt, ganz in derselben Weise der Glossopharyngeus und die Vagusäste je eine Kiemenöffnung mit einem vorderen und hinteren Zweige, und die hierbei zu Tage tretende, segmentale Verbreitungsweise dieser Nerven sehen wir weiter nach hinten fortgesetzt durch das System der über die Rumpfmietaneren gleichmässig vertheilten Inter-costalnerven. Dass hierin eine weitere wesentliche Stütze für die Auffassung der Vagusgruppe im Sinne eines Spinalnerven-Complexes gegeben ist, braucht wohl kaum noch besonders betont zu werden. (Vergl. Fig. 250).

Der Glossopharyngeus entsendet bei Teleostiern so gut wie der Trigemini, Facialis und Vagus dorsale, die Schädelhöhle durchsetzende Zweige. Mit der Umwandlung seines ursprünglichen Verbreitungsgebietes, d. h. des I. Kiemenbogens, endet er mit einem Hauptstamme in der Zunge (R. lingualis = Geschmacksnerv) und mit einem andern im Pharynx (R. pharyngeus). So z. B. schon bei Salamandriden und Anuren, dann aber besonders bei Säugern.

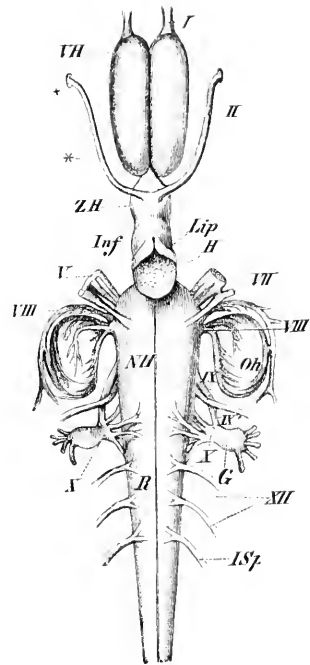


Fig. 263. Gehirn von Protopterus, ventrale Ansicht. VII Vorderhirn, ZII Zwischenhirn mit dem Infundibulum (Inf), welches die Hypophyse (H) mit lippigem Saum (Lip) umgreift, NII Nachhirn, R Rückenmark, Oh Ohrkapsel. I N. olfactorius, II Opticus, * sein intraeranieller Verlauf, + seine Durchtrittsstelle durch die Schädelwand, V Trigemini mit dem Facialis (VII) verbunden, VIII die beiden Aestici, IX die eine Wurzel des Glossopharyngeus, IX' die andere, welche sich mit dem Ganglion (G) verbindet, XII Hypoglossus, ISp erster Spinalnerv.

Die Hauptfortsetzung des Vagus tritt als Ramus intestinalis zum Darmcanal d. h. in erster Linie zum Pharynx, Oesophagus und zum Magen, dann aber auch zum Herzen, zur Schwimmblase, zum Larynx und zu den Lungen der höheren Wirbelthiere. Bei Reptilien besitzt er fast allgemein beim Eintritt in die Brusthöhle eine Anschwellung (Ganglion trunci).

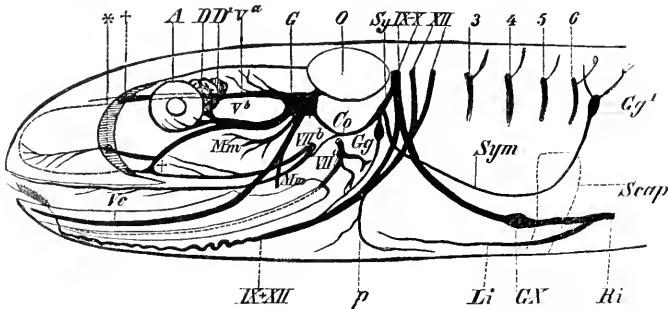


Fig. 264. Kopfnerven von *Anguis fragilis*. *G* Ganglion Gasseri, von dem die drei Trigeminasäste *Va*, *Vb* und *Vc* ausstrahlen, nach hinten davon liegt eine schlingenartige Commissur des Sympathicus (*Sy* und *Co*), welche den Trigemini mit der Vagusgruppe (*IX*, *X*) in Verbindung setzt. Von dieser Commissur entspringt ein sympathisches Ganglion (*Gg*), sowie eine weite Verbindungsschlinge (*Sym*) zu dem sympathischen Ganglion (*Gg'*). *VIIa*, *VIIb* der Facialis durch zwei getrennte Oeffnungen durchbrechend, † Verbindung des Ramus palatinus des Facialis mit dem R. maxillaris Trigemini. * † Durchbruch des R. ophthalmicus Trig. in die Nasenhöhle. *Mm*, *Mm* Zweige des R. mandibularis zu den Kaumuskel. *G N* Ganglion N. vagi, *Li* Laryngeus inferior, *Ri* R. intestinalis N. vagi, *XII* N. hypoglossus (die zwei ersten Spinalnerven, 3—6 die folgenden Spinalnerven, *O* Ohrkapsel, *Scap* Scapula, *A* Auge, *D. D* Thränen-drüse und Harder'sche Drüse.

Während bei Dipnoern sogar die freie Extremität von Vagus-Elementen versorgt wird, treten bei den übrigen Fischen schwache Vagusäste nur an die Schultermuskulatur.

Ein sehr starker, aus einer besonderen Wurzelportion sich constituirender Ast des Vagus, der oft doppelt und sogar dreifach entwickelt sein kann, läuft bei Fischen und wasserbewohnenden Amphibien (resp. Amphibienlarven) an der Seite des Körpers nach hinten bis zur Schwanzspitze. Er liegt dabei entweder dicht unter der Haut oder tiefer in die Muskulatur eingebettet und kann auch einen, längs der Rückenante verlaufenden Zweig abgeben. (Vergl. das Capitäl über die Hautsinnesorgane).

Bei den Annioten geht dieser Ramus lateralis Vagi bis auf unbedeutende Reste verloren.

Zum erstenmal bei Cheloniern treffen wir einen wohl differenzirten Accessorius Willisii im Sinne der Säugethiere. Er bildet sich nicht allein, wie wir dies bei Amphibien beobachten, aus den hintersten Wurzelfasern des Vagus heraus, sondern entsteht schon in der Höhe des 4—5. Cervicalnerven als ein sehr langer, immer von Zeit zu Zeit Spinalnerven aufnehmender Collector.

Neben dem vordersten Theile des Rückenmarkes und der Medulla oblongata nach vorne laufend, gelangt er endlich in den Schädel, verlässt diesen aber sofort wieder in Gemeinschaft mit dem Vagus. Er versorgt gewisse, zum Schultergürtel in Beziehung stehende Muskeln, wie den Sternocleidomastoideus und den Trapezius.

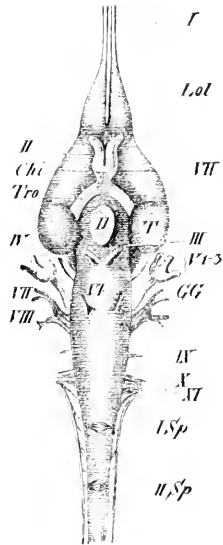


Fig. 265. Gehirn von *Emys europaea*, ventrale Ansicht. *VII* Vorderhirn mit Lobus- und Tractus olfactorius (*Lol*, *I*), *T* Lobus temporalis, *II* Mittelhirn, *II* N. opticus, *Tro* Tractus opticus, *Chi* Chiasma nervorum optic. *III* N. oculomotorius, *IV* N. trochlearis, *V* 1—3 erster, zweiter und dritter Ast des Trigeminus, welche alle drei aus dem grossen, Gasser'schen Ganglion *GG* entspringen, *VI* N. abducens, *VII* und *VIII* N. facialis und acusticus, *IX* N. glossopharyngeus, *X* und *XI* Vagus und Accessorius Will., *I*Sp, *II*Sp erster und zweiter Spinalnerv.

NERVUS HYPOGLOSSUS.

Dieser Nerv, der seine Spinalnatur deutlich zur Schau trägt, hat mit dem Vagus genetisch nichts zu schaffen, ist also bei höheren Thieren nicht aus seinen motorischen Wurzeln herausdifferenzirt zu denken.

Er besitzt sein Verbreitungsgebiet in gewissen, am Boden der Mundhöhle liegenden, zwischen Schultergürtel, beziehungsweise Sternum und Hyoidbogen gelegenen Muskeln, sowie in den eigenen Muskeln der Zunge. Er ist weder bei Fischen, noch bei Amphibien ein eigentlicher Hirnnerv, da er weder intracraniell entspringt, noch die Schädelkapsel durchbohrt. Er wird vielmehr durch den ersten und häufig auch noch durch den zweiten Spinalnerven repräsentirt; beide communiciren ausserhalb der Wirbelsäule miteinander und participiren in der Regel auch noch am Aufbau des Plexus brachialis.

Von den Reptilien an aufwärts in der Thierreihe kommt der Hypoglossus in die Schädelkapsel selbst zu liegen und verlässt sie durch eine oder zwei getrennte Oeffnungen oder bricht er auch, wie bei *Emys europaea*, mit dem Vagus durch eine gemeinsame Oeffnung hervor. Er ist also hier zu einem eigentlichen Kopfnerven geworden und wird bei Säugern, wo die Eigenmuskulatur der Zunge zu vollster Entwicklung gelangt, zum motorischen Nerven dieses Organs. Er beschränkt sich aber nicht hierauf, sondern innervirt, wie oben erwähnt, ähnlich, wie wir dies schon bei niederen Thiergruppen vorgebildet sahen, durch Schlingenbildungen mit Spinalnerven (*Ansa hypoglossi*) die axialen Halsmuskeln zwischen Sternum

und Zungenbeinkörper d. h. den Sterno-hyoideus, Sterno-thyreoideus, Thyreo-hyoideus und den Omo-hyoideus.

Wenn wir nun Alles über die Hirnnerven Mitgetheilte zusammenfassen, so ergeben sich uns wichtige Schlüsse auf die ursprüngliche segmentale Anlage des Schädels. Ich habe früher schon bei der Lehre vom Skelet darauf hingewiesen, kann aber jetzt erst jene Beziehungen näher praecisiren.

Der Olfactorius und Opticus lassen sich, trotzdem ihre Entstehung nach Art der spinalartigen Hirnnerven feststeht, noch nicht ohne Weiteres in dem obgenannten Sinne verwerthen; es erscheint aber nicht unmöglich, dass auch für sie, wenn noch mehr entwicklungsgeschichtliches Material gesammelt sein wird, die Stunde ihrer Einreihung in die segmentalen Hirnnerven schlagen wird.

Die Selbständigkeit des Oculomotorius als eines, ab origine discreten Spinal-Nerven ist bewiesen und ebenso diejenige der übrigen Augenmuskelnerven sehr wahrscheinlich gemacht. Gleichwohl können wir, da weder ihre Beziehungen zu einander, noch zu benachbarten Hirnnerven vollkommen klar gestellt sind, da mit anderen Worten: die Auflösung eines jeden in einen ventralen und dorsalen Ast vor der Hand nicht möglich ist, nicht mit Sicherheit bestimmen, wie vielen Schädelsegmenten sie entsprechen. Wir werden jedoch nicht fehl gehen, wenn wir das Minimum derselben vorläufig auf eines festsetzen.

Der Trigeminus, der Facialis plus Acusticus und der Glosso-pharyngeus entsprechen je einem einzigen Schädelsegment. Der erstgenannte umgreift die Mundspalte, der zweite das einer metamorphosirten Kiemenspalte entsprechende Spritzloch und der dritte endlich die erste, wirkliche Kiemenspalte.

Aus wie viel Nerven der Vagus plus Accessorius ursprünglich bestanden hat, lässt sich nicht mit Sicherheit entscheiden, doch haben wir allen Grund, zu vermuthen, dass ihre Zahl ursprünglich eine viel grössere war, als sie uns bei den heute noch lebenden Selachiern und Cyclostomen entgegentritt. Nehmen wir jedoch nur fünf Vaguswurzeln und für den Hypoglossus nur eine an, so entfallen auf den Schädel, im Ganzen gerechnet, 10 segmentale Nerven, wobei der Opticus und der Olfactorius nicht mitgerechnet sind.

Derartige Speculationen, so viel Reiz sie auch besitzen, sind, wir dürfen uns dies nicht verhehlen, sehr gefährlich, denn wir haben es ja bei den Gehirnnerven, wie die Entwicklungsgeschichte lehrt, abgesehen von den selbständig hervorsprossenden ventralen Vaguswurzeln, nur mit dorsalen, offenbar also mit ab origine gemischten Wurzeln zu schaffen. Eine reine Parallele zwischen ventralen und dorsalen Rückenmarksnerven ist also von vorne herein ausgeschlossen, und wenn diese und jene Gehirnnerven späterhin eine ähnliche Lage einzunehmen scheinen, so darf man doch nie vergessen, dass diese, wie ich dies früher schon ausdrücklich betonte, eine erst se-

cundär erworbene und somit eine trügerische sein kann. Aus diesem Grunde möchte ich auf die oben aufgestellte Zahl von Schädelsegmenten kein allzugrosses Gewicht gelegt wissen.

Sympathicus.

In einem gewissen Entwicklungsstadium des Wirbelthierkörpers sieht man aus den Spinalganglien jene Nervenzweige hervorsprossen, welche ich früher schon, bei Besprechung der Spinalnerven, als die intestinalen Aeste ihrer Ganglien bezeichnet habe. Sie nehmen ihren Lauf medianwärts und endigen nach kurzem Lauf dorsal von den Cardinalvenen in kleinen, unregelmässig gestalteten Zellhaufen. Dies sind die ersten Spuren der sympathischen Ganglien, die wir somit als Abkömmlinge des spinalen Nervensystems erkannt haben. Wie die Spinalganglien, so liegen auch sie ursprünglich in segmentaler Anordnung entweder in der ganzen Ausdehnung der Wirbelsäule von der Schwanzspitze bis zum Schädelgrund (Teleostier) oder sind sie auf die Leibeshöhle beschränkt (alle übrigen Wirbelthiere). Indem sie durch Längscommissuren in gegenseitiger Verbindung stehen, stellen sie den sog. Grenzstrang des Sympathicus dar (Fig. 266).

Die Ausdehnung des Sympathicus beschränkt sich übrigens nicht auf die Wirbelsäule, sondern er greift auch über auf den grössten Theil der Gehirnnerven, mit welchen er entweder ausserhalb d. h. dicht unterhalb ihres Austritts aus der Schädelhöhle oder innerhalb des Cavum cranii Verbindungen eingeht. Im letzteren Fall, den wir bei sämtlichen Anuren beobachten, schlüpft er, mit dem Vagus enge verbunden, durch dessen Loch, in die Schädelhöhle hinein, läuft an deren Seitenwand nach vorne und endigt im Gasser'schen Ganglion des Trigemini. Dieser Nerv bildet zusammen mit den Augenmuskelnerven überhaupt, wie es scheint, die Endstation des Sympathicus sämtlicher Wirbelthiere. Eine Ausnahme machen nur die Selachier und Knorpelganoiden, bei welchen seine Ausdehnung nur bis zum Vagus verfolgt ist.

Aus den Ganglien des Grenzstranges treten zahlreiche Aeste theils sympathischer, theils cerebrosponialer Natur zu den Organen der grossen Körperhöhlen und man bezeichnet dieselben mit dem Namen des Eingeweidenervensystems. Sie bilden bestimmte, von zahlreichen Ganglien durchsetzte, meist den Gefässen folgende Geflechte, die man nach ihrer Verbreitung als Plexus bronchialis, cardiacus, splanchnicus, coeliacus, mesentericus, renalis, genitalis etc. zu bezeichnen pflegt. In der Versorgung der verschiedensten Eingeweide liegt also die eine grosse Funktion des sympathischen Systems, die andere besteht in der Innervierung der Drüsen und vor Allem der Gefässe, so dass man auch von einem Plexus caroticus, aorticus, cruralis etc. etc. reden kann.

Bei Amphioxus und den Cyclostomen ist kein Sympathicus bekannt, dagegen wird er bei letzteren durch den zum Tractus inte-

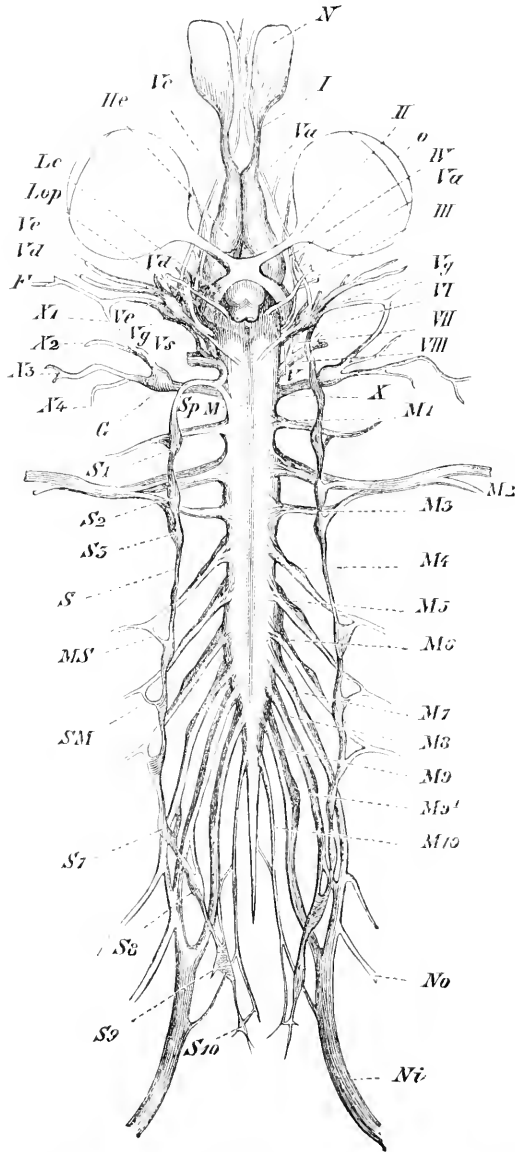


Fig. 266. Das gesammte Nervensystem des Frosches nach A. Ecker. *He* Grosshirnhemisphären (Vorderhirn), *Lop* Lobi optici (Mittelhirn), *M* Rückenmark, *M*¹—*M*¹⁰ Rückenmarksnerven, welche bei *SM* schlingenartige Verbindungen mit den Ganglien (*S*¹—*S*¹⁰) des Sympathicus *S* eingehen, *No* Nervus obturatorius, *Ni* Nervus ischiadicus, *I*—*X* Erstes bis zehntes Hirnnervenpaar (die Namen sind aus dem Text zu entnehmen), *G* Ganglion N. vagi, *Vg* Ganglion Gasseri, *o* Bulbus oculi, *N* Nasensack, *Va*—*Ve* die verschiedenen Aeste des Trigemini, *F'* N. facialis, *Vs* Verbindung des Sympathicus mit dem Ganglion Gasseri, *X*¹—*X*⁴ die verschiedenen Aeste des Vagus.

stinalis tretenden Vagus zum Theil ersetzt. Bei allen übrigen Vertebraten (Dipnoër?) ist er nachgewiesen.

Von besonderem Interesse ist das hintere Ende des Grenzstranges der Anuren, insofern sich hier die segmentale Anordnung seiner Ganglien längs dem ganzen Steissbein fortsetzen kann. Es wird also hier die dem Achsen skelet verloren gegangene, metamere Gliederung von Seiten des ungleich conservativeren Nervensystems zeitlebens zum Ausdruck gebracht (Wiedersheim). — Man begegnet übrigens in der Ausdehnung des Frosch-Sympathicus d. h. vor Allem in der Zahl seiner Ganglien den allergrössten individuellen Schwankungen, ein Beweis dafür, dass der metamere Character dem hinteren Abschnitt des Anurenkörpers schon seit sehr langer Zeit verloren gegangen sein muss.

Bei Sauriern und ähnlich auch bei Scinken und Ophiidiern trifft man allgemein den Halstheil des Sympathicus in einen oberflächlichen, die 5 vordersten Spinalganglien überspringenden und einen tiefen, mit den letzteren in Communication stehenden Strang gespalten. Beide ziehen zu dem nach vorne vom Glossopharyngeus liegenden Ganglion supremum und von hier ziehen Fäden weiter zum Trigemini und Facialis, sowie zur Peripherie des in einen Stamm verschmolzenen Hypoglossus und Glossopharyngeus (vergl. Fig. 259). Diese Doppelnatur des Halssympathicus treffen wir wieder an bei Crocodiliern und Vögeln, wo der tiefe Ast mit der Arteria vertebralis im Vertebralcanal und der oberflächliche, theils paarig, theils unpaar entlang den Carotiden nach vorne zieht. Beide Aeste stehen durch zahlreiche Anastomosen in gegenseitiger Verbindung.

Bei Säugethieren sehen wir dieses Verhalten nicht fortgesetzt; es liegt hier der Grenzstrang stets vor der Wirbelsäule. Beim Menschen finden sich in seinem Halstheil gewöhnlich drei Ganglien, doch können sie auch reducirt sein; im Brust-, Bauch und Sacraltheil dagegen ist ihre metamere, je einem Wirbel entsprechende Anordnung in der Regel besser erhalten.

Nebennieren.

Diese über alle Klassen der Wirbelthiere verbreiteten paarigen Organe haben ihren Namen erhalten nicht sowohl, weil sie mit den Nieren in irgend welchem organischen Zusammenhang stünden, sondern nur aus dem Grunde, weil sie bei höheren Thiertypen, wie bei Säugern, in unmittelbarer Nähe derselben gelagert sind. Ihrer Genese nach gehören sie theils zu dem sympathischen Nervensystem, also zum Ektoderm („Nervendrüsen“, Remak) und deswegen soll ihre Schilderung hieran angeschlossen werden, theils verdanken sie ihren Ursprung mesodermalen, in der Circumferenz der grossen Bauchgefässe, wie z. B. der Cava inferior, gelegenen Elementen (Braun). Wir haben also an diesen Organen von vorne herein zwei genetisch verschiedene Abschnitte zu unterscheiden.

Was zunächst die Betheiligung des Mesoderms anbelangt, so

treffen wir in den frühesten Entwicklungsstadien ein Aggregat von ovalen Kernen, die sich zu soliden Strängen gruppieren. Später gehen diese einer Art Verfettung entgegen, nehmen eine milchweisse oder auch bräunlichgelbe Farbe an und höhlen sich secundär (bei Reptilien im 2. Jahr) aus, so dass das Ganze den Eindruck eines Convolutes von Drüenschläuchen hervorbringt.

Der zweite Abschnitt der Nebennieren ist, wie oben bemerkt, nervöser oder genauer gesagt, gangliöser Natur. Er schnürt sich von den, gerade an dieser Stelle durch einen grossen Reichthum an kleinen multipolaren Ganglienzellen ausgezeichneten Ganglien des sympathischen Grenzstranges ab (Braun). Die eben gegebene Entwicklungsgeschichte der Nebennieren bezieht sich auf Reptilien, doch hat man allen Grund, zu vermuthen, dass die übrigen Wirbelthiere principiell damit übereinstimmen.

Während nun jene beiden Gewebelemente bei Elasmobranchiern zeitlebens von einander getrennt bleiben, ändert sich dies bei höheren Vertebraten, wie namentlich bei Säugern, der Art, dass die verfetteten Schläuche an der Peripherie eine Art von Rindenschicht darstellen, während die Ganglien, ja sogar der ganze gangliöse Plexus, centralwärts liegen und so gewissermaassen die Marksubstanz des Organs repräsentiren. Das Ganze, namentlich aber die Rindenschicht, ist durchflochten von einem bindegewebigen Stroma, welches Fächer und Maschen bildet, in deren Septa Nervenbündel und Blutgefässe verlaufen. Letztere stammen aus der Aorta und treten in die Nebennieren sämmtlicher Wirbelthiere in ausserordentlicher Zahl und Stärke.

Bei Ophidiern hat man sogar einen Pfortaderkreislauf der Nebennieren nachgewiesen (Jakobson, Ecker, Braun).

Bei Säugern (incl. Mensch), Vögeln und Reptilien bildet jede Nebenniere eine mehr einheitliche, für sich existirende, unabhängige Masse, die entweder, wie z. B. beim Menschen, in engstem Contact mit dem Vordertheil der Nieren steht, oder die als goldgelbes, längliches oder auch gelapptes Organ in unmittelbarer Nachbarschaft der keimberreitenden Drüsen getroffen wird (Reptilien, Vögel).

Bei Selachiern, Ganoiden und Amphibien scheinen die Nebennieren insofern auf einem embryologischen Stadium stehen zu bleiben, als sie mit den einzelnen Ganglien des Sympathicus in organischer Verbindung bleiben und so gewissermaassen einen integrierenden Bestandtheil derselben darstellen. In diesem Fall, wo sie, wie z. B. bei Elasmobranchiern, durch eine vom Herz bis zum Ende der Leibeshöhle reichende Reihe von segmentweise, also multiloculär angeordneten, paarigen Körpern repräsentirt sind, entsprechen sie in dieser ihrer nervösen Eigenschaft der Marksubstanz der Säugethiernebenniere. Die Analoga der mesodermalen Rindenssubstanz aber erscheinen in nächster Beziehung zu den Blutgefässen, mit deren Wandungen sie enge verlöthet sind. So findet sich bei Selachiern zwischen Aorta und Vena caudalis eine vom Hinterende der Nieren begrenzte, unpaare Reihe von Läppchen, die, wie oben

schon bemerkt, von dem nervösen Theil der Nebennieren getrennt bleibt.

Diejenigen Bildungen der Telcostier, die man bis jetzt als Nebennieren bezeichnet hat, bedürfen einer erneuten Untersuchung und ich enthalte mich deshalb jeglichen Urtheils über dieselben.

Wenn man nun auch, wie aus dem Vorstehenden erhellt, die Morphologie der Nebennieren in ihren Hauptzügen kennt, so fehlt doch bis jetzt jeder Anhaltspunkt für ihre physiologische Bedeutung. Wenn man annehmen will, dass der aus dem Mesoderm hervorgehende Abschnitt früher ein mit einem Ausführungsgang versehenes Organ war, so hat diese Annahme nur den Werth einer Hypothese und erklärt die Beziehungen des Sympathicus zur Nebenniere in keiner Weise. Es sind also in diesem Punkt noch grosse Lücken auszufüllen und erst wenn dies geschehen, wird es möglich sein, das letzte Wort über diese räthselhaften Organe zu sprechen.

IV. Sinnesorgane.

Als Appendicular-Organe des Nervensystems nehmen sie mit diesem den gemeinsamen Ursprung aus dem Ektoderm. Es bezieht sich dies jedoch nur auf die durch besondere Zellformen repräsentirten, specifischen Endapparate derselben, bei welchen es sich somit stets um die letzte Endigung der Sinnesnerven in Zellen von epithelialer Herkunft handeln wird. Das schliesst nicht aus, dass auch andere Keimblätter, wie z. B. das Mesoderm, sich an ihrem Aufbau, wenn auch immerhin nur in secundärer Weise betheiligen. Wir werden auf diesen wichtigen Punkt bei der Embryologie des Seh- und des Gehörorgans noch einmal zurückkommen, denn wie ich dies überall durchzuführen versucht habe, so soll auch hier wieder als leitende Führerin die Entwicklungsgeschichte, so weit es die Grenzen dieses Buches erlauben, figuriren.

Wir können, fussend auf der Ontogenie und Phylogenie, den Satz aussprechen, dass die verschiedenen Sinnesapparate, wie wir sie bei weitaus der grössten Mehrzahl der Vertebraten als Geruchs-, Geschmacks-, als Sehorgan etc. zu unterscheiden gewohnt sind, in dieser ihrer specifischen Eigenthümlichkeit und scharfer Characterisirung nicht ursprünglich entstanden sind, sondern dass sie sich als secundäre Differenzirungen eines diffusen Sinnes aus dem Ektoderm, dem „Sinnesblatt“ herausgebildet haben. Darauf weisen nicht nur viele wirbellose Thiere, sondern in gewisser Beziehung auch noch der Amphioxus hin, dessen Empfindlichkeit gegen Lichteindrücke und Schallwellen feststeht, ohne dass es möglich wäre, ein Seh- oder Hör-Organ bei ihm nachzuweisen. Hier besteht also noch jener diffuse, der verschiedensten Funktionen fähige Hautsinn, ohne dass man von einer scharfen Abgrenzung der einzelnen physiologischen Prozesse reden könnte.

Sehen wir uns bei höheren Wirbelthieren um, so finden wir jene Differenzirung schon bei den Cyclostomen in so praegnanter

Weise durchgeführt, dass wir auch schon aus diesem Grunde die zwischen jenen beiden niedersten Wirbelthiergruppen bestehende ungeheure Kluft deutlich genug erkennen und darauf hingewiesen werden, wie gross die Reihe der Zwischenformen gewesen sein muss, in welcher z. B. das wahrlich immer noch einfach genug construirte Gehörorgan der Myxinoiden vorbereitet wurde.

In den drei höheren Sinnesorganen, die mit dem Riech-, Seh- und Hörakt betraut sind, haben wir Apparate zu erblicken, die erstens einmal ihrer Lage nach immer strenge an den vordersten Abschnitt des Körpers, den wir als Kopf bezeichnen, gebunden sind, und die, wenn auch ursprünglich im Niveau des äusseren Keimblattes liegend, doch immer mehr, je höher wir in der Thier-Reihe emporsteigen, von der Körperoberfläche abrücken und in die Tiefe d. h. in gewisse Höhlen oder Buchten des Schädels zu liegen kommen, die wir als Cavum nasale, orbitale und acusticum s. auditivum bezeichnen. Dadurch stehen diese Sinnesorgane in scharfem Gegensatz zu der zweiten grossen Gruppe von Sinnesorganen, die den Geschmack, das Tast- und Temperatur-Gefühl und andere Sinneseindrücke vermitteln, über deren Natur wir uns bis dato noch keine ganz klare Rechenschaft zu geben im Stande sind, die aber — und darin liegt eben jener Gegensatz — erstens zum allergrössten Theil im Niveau ihres locus nascendi, dem Ektoderm, zeit lebens verharren und zweitens eine über die ganze Körperoberfläche sich erstreckende, also eine diffuse Verbreitung erkennen lassen. Es kann in Anbetracht dieser ihrer exponirten Stellung nicht Wunder nehmen, wenn sie sich in ganz besonderer Weise dem äusseren Medium anpassen, so dass wir also schon im Voraus auf bestimmte, aufs Luft- resp. aufs Wasserleben gerichtete Modificationen derselben rechnen können. Welcher Art und Bedeutung dieselben sind, dies zu ermitteln ist eine der reizvollsten Fragen der vergleichenden Sinneslehre, für deren Beantwortung ich aber auf die speciellen Capitel verweisen muss.

Es ist von hohem Interesse, zu untersuchen, ob entsprechend den oben angedeuteten Differenzen zwischen den höheren und niederen Sinnesorganen auch die specifischen Endapparate einen fundamentalen Unterschied erkennen lassen? Dies ist nun allerdings bis zu einem gewissen Grade der Fall und hat in neuester Zeit in einer über den ganzen Hautsinn sich erstreckenden, meisterhaften Arbeit Merkel's, die ich auch dem über den Hautsinn handelnden Capitel dieses Lehrbuches im Wesentlichen zu Grunde lege, eine vortreffliche Darstellung erfahren. Es besitzt dieselbe einen um so höheren Werth, als darin mit den früheren, zum Theil ganz unzweckmässigen Namen aufgeräumt und der, bezüglich der Hautsinnesorgane, immer mehr zu Tage tretenden Verwirrung durch zahlreiche neue, passende Benennungen vorgebeugt worden ist.



Die letzten Endigungen aller höheren Sinnesnerven liegen in stäbchenförmigen, bald schlanken, bald kürzeren und gedrunghenen Zellen epithelialer Herkunft. Die von unten eintretende Nervenfasern senkt sich zunächst in eine Ganglienzelle ein und tritt aus dieser, im Kaliber verstärkt, wieder hervor, um die nach unten gewöhnlich flaschenartig ausgebauchten, nach oben zu aber stäbchenartig ausgezogene epitheliale Endzelle zu erreichen. Dieser schlanke periphere Endtheil der Zelle ist wieder stärker, als die von unten her eintretende Nervenfasern und trägt in seinem äussersten Ende einen cuticularen Aufsatz, der entweder stäbchen- oder cilienförmig, oder auch pyramidal gestaltet sein kann.

Um diese spezifischen, nervösen Endorgane finden sich

Fig. 267. Schematische Darstellung der letzten Endigungen aller höheren Sinnesnerven. Nach Merkel. Erklärung im Text.

stets noch sogenannte Stützzellen von verschiedener Form. Sie dienen im Wesentlichen als Füllmaterial zwischen den Nervenzellen und besitzen auf ihrer freien Oberfläche eine Cuticular-Membran, welche den Namen *Membrana limitans* führt. Diese Membran ist siebartig durchbrochen und durch die Löcher treten die Cuticularaufsätze der eigentlichen Sinneszellen hervor und kommen so mit dem umgebenden Medium, das unter allen Umständen ein feuchtes sein muss, in unmittelbare Berührung.

Die Nebenapparate der höheren Sinnesorgane sind von so ausserordentlich variabler Gestalt, dass sie sich nicht so wie die spezifischen Nervenendapparate unter ein einheitliches Bild bringen lassen, weswegen ich hierfür auf die einzelnen Capitel verweisen muss.

Wenn man nun erwägt, dass alle höheren Sinnesorgane ihren Zweck mit ganz den gleichen Mitteln erreichen, warum sollte dann nicht auch der fünfte Sinn, der Tastsinn oder, wie ich mit einer allgemeinen Bezeichnung lieber sagen möchte, der Hautsinn, mit den gleichen Organen versehen sein? Und wirklich ist dies der Fall, so lange eine unerlässliche Bedingung sich erfüllt zeigt, d. h. so lange das feuchte Medium vorhanden ist, in welches die Spitzen der Sinneszellen nothwendig eintauchen müssen (Merkel). Es wird uns dies bei wasserlebenden Thieren, wie bei den Fischen näher beschäftigen, Eines müssen wir aber als fundamentale Differenz von vorne herein betonen, dass nemlich den Hautsinnesorganen der Fische, wenn ihnen auch alle Attribute der höheren Sinnesorgane, wie der Cuticularaufsatz, die Stützzellen, *Membrana limitans* etc. zukommen, doch eines fehlt und das ist die in die Nervenfasern eingeschaltete Endzelle. Gerade dadurch documentiren sich die Hautsinnesorgane der Fische als niedere, denn die Differenzirung des Ganglienzellenapparates steht immer in gerader Proportion zu der Entwicklungsstufe eines Sinnesorgans und

wir haben uns den Zweck der eingeschalteten Ganglienzelle so zu denken, dass sie der Faser Gelegenheit gibt, sich viel öfter zu theilen. In Folge dessen ist sie im Stande, weit mehr Sinneszellen zu versorgen und die empfindende Fläche zu einer ausgedehnteren resp. die Empfindung selbst zu einer feineren zu machen (Merkel).

Wird das Wasserleben aufgegeben, steigen die Thiere ans Land und trocknen in Folge der umgebenden Luft die obersten Epidermislagen aus, so sind die stäbchenförmigen Sinneszellen nicht mehr im Stande, als allgemeine Tastzellen zu funktionieren und die nervösen Endorgane rücken in die Tiefe, wo sie von einem in der Cutis liegenden Nervenfasernetz aus versorgt werden.

Die über dem obersten Strich der Fig. 267 stehende Endzelle ist nun ein für allemal verschwunden und es eröffnen sich nun folgende verschiedene Möglichkeiten der Nervenendigungen. Entweder persistirt das ganze, unterhalb der genannten Linie gelegene Stück, so dass wir also eine zuführende Nervenfasern, eine Ganglienzelle und ein von ihr ausgehendes Faserende zu unterscheiden haben, oder aber schliesst die Endigung im Niveau der mittleren punktirten Linie, also mit einer Ganglienzelle, oder endlich unterhalb derselben im Niveau der dritten Linie, also mit einer freien Nervenfasern ab. Man ersieht daraus, dass der letzte Fall mit dem ersten in der Art der Endigungsweise des Nerven übereinstimmt, nur dass dieser in Folge der eingeschalteten Ganglienzelle als feineres Fühlorgan aufzufassen ist. Somit bleiben also im Ganzen für die Haut der luftlebenden Wirbelthiere nur zwei Arten von Endigungen — freie und mit Ganglienzellen versehene, für die Haut der gesammten Wirbelthierreihe aber existiren drei: 1) stäbchenförmige Sinneszellen, 2) terminale Ganglienzellen und 3) freie Endigungen — (Merkel).

In Folge verschiedener Modificationen, sowohl nach Form als nach Gruppierung etc. lässt sich jede dieser drei Gruppen wieder in zwei Unterabtheilungen zerlegen, so dass man also sechs Abtheilungen des Hautsinnes unterscheiden kann: 1) Nervenbügel (Fig. 268, *A*), 2) Endknospen (*A'*), 3) Tastzellen (*B*), 4) Tastkörperchen (*B'*), 5) freie Enden (*C*), 6) Kolbenkörperchen (*C'*).

Nachdem wir uns so über die Natur der Sinnesorgane bezüglich ihrer letzten nervösen Endapparate im Allgemeinen orientirt haben, wenden wir uns zur Betrachtung des Hautsinnes.

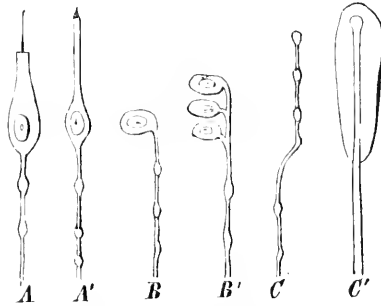


Fig. 268. Schematische Darstellung der Nerven-Endapparate. Nach Merkel. *A* Nervenbügel und verwandte Organe, *A'* Endknospen, *B* Tastzellen, *B'* Tastkörperchen, *C* Freie Enden, *C'* Kolbenkörperchen.

Hautsinn.

AMPHIOXUS.

Wie oben schon hervorgehoben wurde, repräsentiren die Sinnesorgane dieses Fisches den als Ausgangspunkt für die Sinnesorgane sämtlicher Vertebraten postulirten indifferenten Zustand und demgemäss dürfen wir auch hier noch keine Scheidung in die sonst streng durchgeführten typischen Nervenendigungen erwarten.

Ueber die ganze Haut zerstreut, jedoch in der Kopfgegend weitaus am häufigsten auftretend, finden sich zwischen den gewöhnlichen, mit einem Cuticularsaum versehenen Cylinderzellen birn- oder auch mehr stäbchenförmige, ebenfalls mit einem Cuticularsaum versehene Zellen, in deren unteres

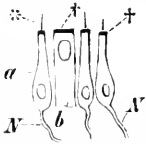


Fig. 269. Zellen aus der Haut des *Amphioxus*. *b* Gewöhnliche Cylinderzellen, *a* Sinneszellen, zu welchen eine Nervenfasern (*N*) tritt und welche an ihrem freien Ende in ein starres Haar (*) auslaufen, †† Cuticularsaum.

Ende ein Nerv eintritt, während das obere Ende in ein starres, frei ins Wasser hinausragendes Haar ausläuft (Fig. 269). Diese Zellen, die, was ihre oben geschilderten Formen anbetrifft, ganz allmählig in einander übergehen, stehen hie und da unmittelbar neben einander, ohne also durch eine Cylinderzelle von einander getrennt zu sein; über ihre Lagerung am Körper bestehen keine allgemeinen Gesetze, doch kann man sagen, dass sie sich auf den grossen Epidermispapillen der Cirrhen und an dem die Mundöffnung gegen die Kiemenhöhle abgrenzenden Velum zu Gruppen vereinigen und hier den ersten Anfang von Nervenendorganen darstellen. Die Zellen am Velum setzen sich ungleich deutlicher von der Umgebung ab, als diejenigen der Cirrhen. Ihre oberen Enden convergiren gegen die Spitze des Hügels, der wie von einem Pinsel besetzt erscheint.

Diese Zellen sind die einzigen Sinnesapparate des *Amphioxus* und aus ihnen haben wir uns die übrigen Sinnesorgane hervorgegangen zu denken. Bei den höheren Fischen sieht man die Endigungen der Hautnerven in zwei grosse Gruppen geschieden, wovon sich die eine den Papillen der Cirrhen des *Amphioxus* anschliesst, während die andere mehr den am Velum dieses Thieres vorkommenden gleicht. Die erste Art setzt sich durch die ganze Thier-Reihe bis zu den Säugern fort und zwar in Form der becherförmigen resp. der Geschmacksorgane; die zweite hat ein beschränkteres Verbreitungsgebiet und erstreckt sich unter dem Namen der Seitenorgane nur über die Fische und die wasserbewohnenden Amphibien. Wir beginnen die Betrachtung mit den letzteren.

A. Die Nervenhügel und ihre verschiedenen Modificationen.

1) Nervenhügel und verwandte Organe bei den Fischen. (Seitenorgane der Autoren.)

Wir verdanken ihre Entdeckung Leydig, welcher sie „Organe eines 6. Sinnes“ genannt hat, ohne jedoch die Art der durch sie vermittelten Sinneseindrücke eruiren zu können. Ja, so viel Hypothesen später noch von vielen Anderen darüber aufgestellt worden sind, so müssen wir doch eingestehen, dass wir nicht viel weiter gekommen sind, als Leydig vor mehr als 30 Jahren auch schon war.

Die in Frage stehenden Organe, welche nach der Entdeckung Eisig's mit gewissen Organen der Chaetopoden eine grosse Aehnlichkeit besitzen, sitzen entweder frei auf der äusseren Hautfläche oder liegen sie in Rinnen oder auch in vollständige Canäle eingeschlossen, die entweder nur von der Epidermis, oder was viel häufiger der Fall ist, von den Schuppen und den Kopfknochen gebildet werden. Es wechselt dieses nach verschiedenen Fischgruppen, doch trifft man hin und wieder beide Bildungen bei einem und demselben Thiere, wie z. B. bei *Gobius*.

In der Embryonalzeit besitzen alle Teleostier nur freistehende Organe und die Canalbildung erfolgt stets erst secundär. Nicht unmöglich ist, dass der Eintritt resp. das Ausbleiben der letzteren von der Wassermenge und den dadurch bedingten äusseren Einflüssen (Strömungen, starker Wellenschlag) abhängig ist, so dass man bei See- und Flussfischen eine Einsenkung der Organe unter das Integument, bei solchen, die sich mit Vorliebe in Tümpeln und Sümpfen aufhalten, ein Freistehen derselben erwarten kann (Solger).

Bei jedem freistehenden Organ unterscheidet man zwei Arten von Zellen, wovon die eine, durch conische Elemente repräsentirt, die centrale Partie des Hügel einnimmt, während die andere aus einer Lage blasser, bandartiger Cylinderzellen besteht, welche jene centralen Zellen mantelartig umgeben und die an ihrem oberen freien Ende eine siebartig durchbrochene Membrana limitans erzeugen. Die centralen Zellen (Fig. 270, *CZ*), welche die eigentlichen Sinneszellen vorstellen, stehen in meilerartiger Anordnung und tragen an ihrem oberen verschmälerten Ende je ein starres, an seiner Basis conisch verbreitertes Haar, welches durch die Oeffnungen der *M. limitans* hindurch frei ins Wasser hinausragt. Der gesammte Haarbüschel wird von einer hellen, zarten Röhre um-

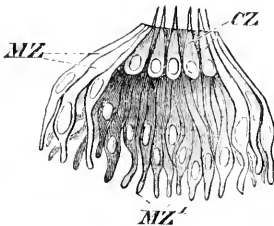


Fig. 270. Freistehender Nervenhügel, durchschnitten. Die cuticulare Röhre und die umgebenden Epidermiszellen sind weggelassen. *CZ* Centrale (Sinnes-) Zellen, *MZ*, *MZ'* Mantelzellen.

geschlossen, welche rings von der abgestutzten Kuppeloberfläche des Hügels entspringt. Sie ist überall gleich weit, steht immer senkrecht zur Längsachse des Fisches und hört, frei ins Wasser hinausragend, an ihrem äusseren Ende quer abgestutzt und offen auf (vergl. Fig. 270).

Die peripheren Zellen (Fig. 270 *MZ*) dienen nur als stützende Hülle und sind von aussen her noch umgeben von einer Fortsetzung der gewöhnlichen Epidermis-Zellen, welche sich von ihrer Umgebung nicht besonders abheben.

Abgesehen von den Grössenverhältnissen stimmen die histologischen Elemente der freien und der in Rinnen oder Canälen liegenden Sinnesorgane principiell mit einander überein; es sind homologe Bildungen. An die Stelle der cuticularen Röhre tritt bei den in Canälen liegenden Organen die Canalwand als schützendes Element. Bei Selachiern bilden die Nerven Hügel in den Canälen eine fast continuirliche, nur selten durchbrochene Leiste („linearer Nervenknopf“ Leydig), die an den nervenführenden Stellen anschwillt und stets in der Längsachse des Canales gelegen ist. An der Innenwand des Canales finden sich schleimproducirende Becherzellen, so dass die frühere Auffassung dieser Organe als „Schleimcanäle“ immerhin eine gewisse Berechtigung besitzt. Freistehende Nerven Hügel gewöhnlicher Art kommen bei Rochen und Ganoiden nicht vor und auch bei Selachiern und Petromyzonten spielen sie nur eine untergeordnete Rolle, dagegen erscheinen sie bei Ganoiden und Selachiern unter der zweiten Form, d. h. in reich verzweigte Canäle eingeschlossen (Seitencanalsystem), in vollster Ausbildung. Dazu kommen aber noch besondere Modificationen der Nerven Hügel, die wir später bei Selachiern unter dem Namen der Ampullen, bei Ganoiden unter demjenigen der Nervensäckchen kennen lernen werden. Bei Rochen finden sich nur Ampullen.

Die eigentlichen Nerven Hügel finden sich über den ganzen Körper zerstreut, doch lassen sich, abgesehen von den Rochen, wo eine vielfache Verästelung über den ganzen Körper hin stattfindet, bei allen anderen Fischen gewisse, mit grosser Constanz auftretende Hauptzüge unterscheiden. Meist trifft man nämlich auf jeder Seite des Rumpfes eine vom Schwanz bis zur Hinterhauptsgegend verlaufende, einfache oder mehrfache (eine obere und untere Linie (Seitenlinie), die nach verschiedenen Richtungen Zweige abgiebt (Fig. 271). Am Schädel angekommen, setzen sich beide Längszüge durch einen dorsalen Querast in Verbindung, während die ursprüngliche Richtung jederseits gegen das Auge fortgesetzt wird. Letzteres wird meist ring-

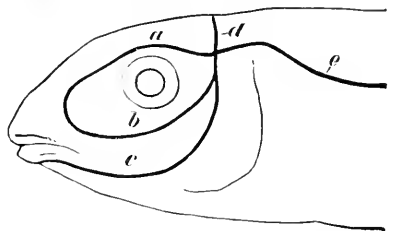


Fig. 271. Vertheilung des Seitencanalsystems bei Fischen. Schema. *a* Supra-, *b* infraorbitaler, *c* mandibularer, *d* occipitaler, *e* lateraler, seitlich am Rumpf verlaufender Zug.

förmig umgriffen und von hier aus laufen die Züge nach vorne zur Umgebung der Nase und Schnauze. Vorher aber, und zwar noch hinter dem Auge, geht ein starker Seitenzweig entlang der Praeoperculargegend hinab zum Unterkiefer, wo er bis zu dessen Vorderende verläuft.

Man sieht also, dass die Nervenhügel am Kopf besonders reichlich vertreten sind und dies kann auch nicht befremden, wenn man bedenkt, dass im Kampf um's Dasein der Kopf sich stets im Vordertreffen befindet. Er muss demgemäss in jeder Richtung besonders günstig ausgerüstet sein.

Die entlang der Rumpffseite angeordneten Organe zeigen eine regelmässige, metamere Anordnung und zwar so, dass auf jedes Körpersegment entweder je ein Nervenhügel (die meisten Selachier) oder eine ganze Gruppe von solchen kommt (Solger). Letzteres ist z. B. der Fall bei *Cobitis fossilis*.

Zwischen je zwei Gruppen unterscheidet man einen Streifen modificirten Oberhaut-Epithels (*Cobitis fossilis*, Forellen-Embryonen) ausserdem aber, wie z. B. bei *Lota fluviatilis* (juv.) und *Acerina cernua*, noch marklose, von kernführender, Schwann'scher Scheide ungeschlossene Nervenfasern, welche die einzelnen Nervenhügel resp. Nervenhügelgruppen commissurartig in Verbindung setzen, so dass also isolirt wirkende Reize gleichzeitig grössere Reihen derselben in Mitleidenschaft ziehen und die Empfindlichkeit des ganzen Apparates dadurch wesentlich erhöhen (Solger).

Die Nervenhügel des Kopfes liegen im Gebiet des Trigemini, diejenigen des Rumpfes in dem des Vagus, d. h. in jenem Ast desselben, den man als Seitennerven bezeichnet. Es ist bekannt, dass sich die Organe der Seitenlinie in der Richtung von vorne nach hinten gegen den Schwanz zu ziemlich rasch entwickeln und in Verbindung damit haben wir uns auch das Auswachsen des Nervus lateralis Vagi in derselben Richtung vorzustellen. Bei Selachiern liegt der Seitennerv, weit von den Seitenorganen entfernt, in der Tiefe der Rumpfmuskulatur neben der Wirbelsäule und schiebt je einen Ast durch die Ligamenta intermuscularia zu dem Seitencanale.

Ich habe oben schon bemerkt, dass man, wie dies z. B. bei *Petromyzon* und *Cobitis fossilis* der Fall ist, freiliegende Nervenhügel und solche, die sich unter dem Integument in Rinnen oder Canäle zurückziehen, unterscheiden kann und es ist jetzt an der Zeit, die Entstehung der letzteren etwas näher in's Auge zu fassen.

Nach den schönen Untersuchungen Solger's entstehen die Canäle der Selachier als anfangs solide Wucherungen des Epithels in das Corium hinein und diese höhlen sich erst secundär aus und erleiden seitliche Unterbrechungen. Die Canäle der Knochenfische dagegen und wahrscheinlich auch die Halbcanäle der Holocephalen — letztere besitzen nämlich nur solche — entstehen als rinnenartige Einsenkungen beider Hauptschichten des Integumentes, deren

Ränder dann secundär bis auf gewisse, offen bleibende Lücken miteinander verwachsen (Teleostier) oder getrennt bleiben (Holocephalen). Letzteres gilt, da freistehende Nerven Hügel ja das Ursprüngliche sind und anderseits bei Selachiern auch noch Spuren von Halbrinnen getroffen werden, als das primäre Verhalten. Im späteren Leben können sich in den Halbrinnen der Holocephalen Halbringe entwickeln aus Kalkknorpel, die, dicht hinter einander liegend, an den Bau der Trachea erinnern und als Stützelemente fungiren (Leydig).

Was die Ausbildung des Seitencanalsystems der erwachsenen Teleostier anbelangt, so unterliegt dieselbe je nach verschiedenen Gruppen den grössten Variationen. So treffen wir z. B. bei Stichlingen die Seitenlinie nur an einer beschränkten Körperstelle, die sich entweder am Kopf oder am Schwanz befindet, zum Canal geschlossen, während auf dem übrigen Körper die Nerven Hügel ohne weitere Aenderung bestehen bleiben.

Noch weiter fortgeschritten ist der Verschluss des Seitencanals bei *Esox lucius* und *Mugil cephalus*; hier haben sich alle Organe theils in Canäle (Kopf), theils in Furchen der Schuppen (Rumpf) zurückgezogen. Bei *Mugil cephalus* sind fast sämtliche Schuppen des Körpers mit Nerven-Apparaten versehen und stets finden sich die Hügel da, wo eine Schuppe unter der andern hervorkommt (Merkel). Sehr weite Kopfcanäle besitzt der Barsch und *Lepidoleprus*; bei letzterem werden die unliegenden Nerven Hügel 4—5 Mm. lang (Leydig). Da die Canäle nicht geschlossen sind, sondern sich von Stelle zu Stelle nach aussen öffnen, so kann das eindringende Wasser mit den nervösen Endapparaten in direkten Contact treten.

Ceratodus und *Lepidosiren* besitzen eine deutliche, am Rumpf einfache, am Kopf ähnlich wie bei *Chimära* verzweigte Seitenlinie, und zwar betheiligen sich daran die Schuppen, die wie bei Teleostiern durchbohrt sind.

Während das ganz in knöcherne Stützen, d. h. hauptsächlich ins Hautskelet eingesenkte Seitencanalsystem der Ganoiden nach Bau und Verlauf von demjenigen der Teleostier nicht abweicht, kommen bei denselben, wie oben bemerkt, Nerven Hügel gewöhnlicher Art nicht vor. An ihrer Stelle, d. h. da, wo die nicht zur Seitenlinie gehörigen, selbständigen Nerven Hügel der Teleostier zu suchen wären, liegen im Bereiche des Kopfes die von Leydig entdeckten sogenannten Nervensäckchen. Sie sind klein, kaum über 1 Mm. gross und sitzen besonders zahlreich an der Unterfläche der Schnauze, um die Augen, das Hinterhaupt und den Kiemendeckel herum. In der Form ihrer histologischen Elemente schliessen sie sich enger an die Ampullen der Selachier als an die Nerven Hügel der

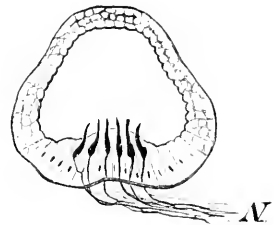


Fig. 272. Durchschnitt durch den Seitencanal eines Teleostiers, halbschematisch. N der zutretende Nerv.

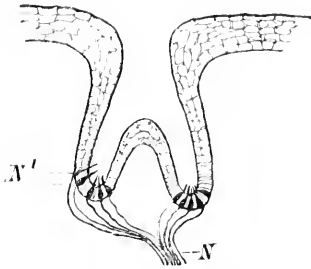


Fig. 273. Nervensäckchen eines Ganoiden, halbschematisch. *N* der zutretende Nerv. *N*¹ die Nerven-Endapparate (Vergl den Text.)

Teleostier an. Das Epithel der Haut senkt sich zu einem Säckchen ein, in dessen Innerem das geschichtete Plattenepithel zu einem einfachen, mit einem Cuticularsaum versehenen Cylinderepithel wird (Fig. 273). Zwischen den Cylinderzellen finden sich die ganz gleich wie bei Teleostiern gestalteten haartragenden Sinneszellen, nur stehen sie viel dichter als dort, sind kürzer, gedrängener und laufen nach oben sehr spitz zu. Unter jedem Säckchen findet sich ein gallertgefüllter, subcutaner Hohlraum (Merkel).

Endlich noch ein Wort über die Nervenampullen der Selachier.

Es handelt sich um kleine, in der Kopfhaut liegende Röhren mit einem ampullenartig erweiterten unteren und einem verjüngten oberen Ende, welches sich frei gegen das Wasser heraus öffnet. Die ampullenartigen Erweiterungen haben bei Rochen und Haien je nach verschiedenen Arten charakteristische Formverschiedenheiten. Die einfachsten Ampullen ohne äussere Aussackungen besitzt *Squatina* und *Torpedo marmorata*; bei anderen Selachiern finden sich meistens acht länglich ovale Aussackungen oder trifft man letztere in traubenartiger Anordnung, wie z. B. bei *Spinax acanthias* und *Hexanchus*. Im letzteren Falle sieht man dann aus der Ampulle nicht nur ein, sondern mehrere von einander getrennte (9—12 bei *Hexanchus*) Röhren, wovon jede einem Säckchen entspricht, hervorgehen (Leydig). Die aus Bindegewebe bestehende Wand aller dieser Gebilde springt in der Gegend der ampullenartigen Erweiterung mehrfach gegen das Lumen herein und erzeugt so radienartige Septa, welche sich im Inneren, in der sogenannten Centralplatte vereinigen (Fig. 275 A). Die zwischen den Septa liegenden Fächer resp. der ganze Binnenraum der Ampulle wird durch Gallerte expandirt erhalten. Die von unten in die Ampulle eintretenden Gefässe und Nervenfasern, welche vom Trigeminus stammen, steigen durch die Centralplatte empor, also in der Längsachse des Organs, und strahlen von hier aus, dem Laufe der Septa folgend, in die Wand der Aussackungen hinein, wo sie einen Plexus bilden.

Nerven und Gefässe beschränken sich auf die Ampulle und gehen nicht in die Röhre, welche letztere nur von jener homogenen Gallerte erfüllt ist.

Die letzten Nervenenden liegen auch hier in den bekannten birnförmigen Zellen mit Haaren, welche ins Innere des Säckchens hineinragen und dabei die von dem Cuticularsaum der pyramidenförmigen Stützzellen gelieferte *Membrana limitans* durchsetzen. Ausser diesen beiden Zellenarten finden sich noch grosse Cylinder-

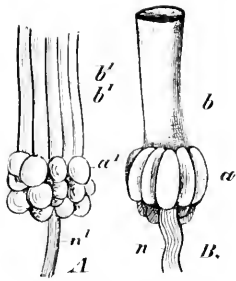


Fig. 274. Gallerttröhren von Selachiern. A Traubenförmige Ampullen (a^1) mit mehrfachen Röhren (b^1, b^1). n^1 der zutretende Nerv, B mit länglich-ovalen Aussackungen der Ampullen (a) und einfacher Röhre (b). n der zuleitende Nerv.

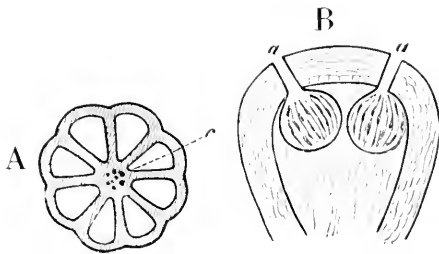


Fig. 275. A Querschnitt durch die Ampulle eines Selachiers, in deren Centrum die aufsteigenden Nerven bei c sichtbar sind. B Papilla linguiformis aus der Säugethierzunge, mit zwei Endknospen (a, a).

zellen in den Ampullen. Dieselben sitzen der Centralplatte auf und besitzen einen in einen spitzen Dorn oder in einen stumpfen Zacken sich ausziehenden Cuticularsaum. Sie setzen sich in das Epithel der Gallerttröhre fort und sind nicht nervöser Natur (Merkel).

Die Nervenampullen der Selachier und Rochen beschränken sich auf den Kopf und sitzen vorzüglich im Bereich der Schnauze, entweder einzeln, reihenweise hinter einander liegend, oder zu Gruppen vereinigt. Sie sind dabei eingeschlossen in ein knorpelartig hartes Gewebe oder in ein von elastischen und fibrösen Strängen gebildetes subcutanes Netzwerk, dessen Maschen von heller Gallerte erfüllt sind. Ihre Zahl mag bei Chimära etwa 300 betragen, die weitaus grösste Zahl besitzt aber der Hammerhai (Leydig).

Bei Rochen, wo die Röhren grösser sind als bei Selachiern, sind ihre Mündungen auf der äusseren Haut viel leichter aufzufinden, als bei Selachiern, wo sie oft nur wie feine Nadelstiche erscheinen; doch kommen auch Ausnahmen vor.

Als Anhang an diese Sinnesorgane der Fische mögen gewisse, in der Haut der Myxinoiden vorkommende Bläschen figuriren. Sie liegen, von einer Muskelhaut umgeben, an der Seite des Rumpfes und enthalten zahlreiche ovale Körperchen, die aus einem in unzähligen Windungen aufgewickelten, klebrigen Faden bestehen.

In dieselbe Kategorie gehören vielleicht die von Leydig in der Haut von *Pelobates fuscus*, *Bombinator igneus* und von Hyla-Larven entdeckten Bläschen.

Ueber die physiologische Funktion dieser Gebilde lässt sich vorderhand nichts Sicheres behaupten und es muss künftigen Untersuchungen überlassen werden, zu entscheiden, ob Leydig

Recht hat, wenn er sie in eine Reihe mit den Byssusfäden und Nesselzellen gewisser Wirbellosen setzt („Byssuszellen“ Leydig).

2) Nervenbügel und Seitenlinie bei den Amphibien.

Diese von F. E. Schulze entdeckten Organe besitzen eine Verbreitung und Anordnung am Körper, welche mit derjenigen der Fische bis ins Einzelste übereinstimmt. Während man aber bei letzteren in der Regel nur eine Seitenlinie unterscheidet, kommen bei jenen drei vor und zwar ist stets die mittlere, an den Flanken sitzende, als die typische Hauptlinie aufzufassen. Die obere liegt neben der Wirbelsäule, die untere auf dem Uebergang der Flanken zur Bauchseite.

Diese drei Linien wurden von Malbranc bei Proteus, sowie bei allen Salamandrinen- und Anurenlarven nachgewiesen. Bei Siredon pisciformis und überhaupt bei allen in sehr frühen Entwicklungsstadien befindlichen Amphibien lässt sich die segmentale Anlage der Organe nach Körpermetameren sehr schön nachweisen; bei älteren Thieren kommt aber nicht bloß je ein Organ, sondern fast immer eine ganze Gruppe von solchen auf ein Körpersegment (Malbranc). Der Kopf, namentlich die Kiefer- und Orbitalgegend, ist wie besät damit.

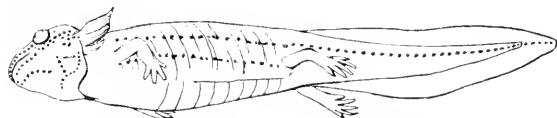


Fig. 276. Vertheilung der Seitenorgane einer Salamander-Larve. Nach Malbranc.

Wie bei Fischen, so entstehen die Organe auch bei Amphibien aus einer Differenzirung der gewöhnlichen Epidermiszellen. Später sinkt die Oberfläche der Hügel etwas ein und nun kann man,

wenn die Organe ihre definitive Ausbildung erfahren haben, an ihnen eine centrale und eine periphere Partie unterscheiden. Erstere besteht aus den bekannten birnförmigen, borstentragenden Sinneszellen,

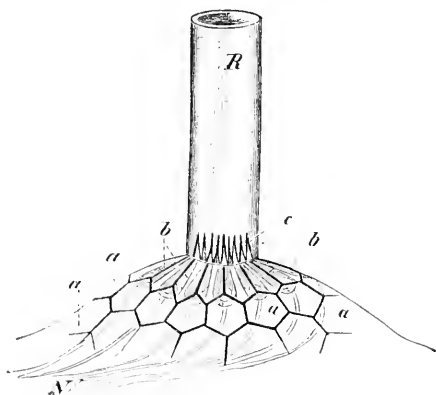


Fig. 277. Nervenbügel eines Urodelen, halbschematisch. *a, a* Zellen der Epidermis, durch welche die Neuro-Epithelien *b, b* durchschimmern, *c* deren Endborsten. (Die peripheren Mantelzellen sind nicht abgebildet), *R* die hyaline Röhre, *N* der zutretende Nerv.

(Fig. 277 *b, b*), letztere aus Stützzellen. Dazu kommt jene frei ins Wasser hinausragende, hyaline Röhre, die als Schutzorgan aufzufassen und die uns auch schon bei den Fischen begegnet ist.

Bis auf die neueste Zeit glaubte man, dass die Organe nur den Larven der Amphibien sowie denjenigen Urodelen zukommen, welche das ganze Leben hindurch ans Wasserleben gebunden sind; mit der Metamorphose sollten sie zu Grunde gehen und bei landlebenden Amphibien sollte nichts mehr davon nachweisbar sein. Merkel hat gezeigt, dass diese Annahme auf einem Irrthume beruht, indem die Organe, wenn auch in reducirter Form, bei allen Amphibien das ganze Leben persistiren. Der Rückbildungsprocess geht folgendermaassen vor sich. Das Paket der birnförmigen Neuro-Epithelien sinkt auf den Grund einer durch Wucherung der Stützzellen gebildeten Röhre herab, welche letztere sich mit Schleim verstopft und collabirt. Dabei bleibt sie aber stets durch ein deutliches Loch nach der freien Hautfläche zu geöffnet.

So steht das Organ natürlich ausser Funktion und um wieder funktionsfähig zu werden, bedarf es erst einer Rückbildung der gewucherten Stützzellen.

Hand in Hand mit diesem Rückbildungsprozess erfährt auch der Ramus lateralis N. vagi eine Abnahme seines Volumens und deutet so seine Zusammengehörigkeit mit jenen Organen an¹⁾.

Die Nervenbügel des Kopfes entfallen, wie bei Fischen, auf das Gebiet des Trigemini. Wie bei Fischen, so findet auch hier das ganze Leben hindurch ein Regenerationsvorgang der Seitenorgane statt und zwar durch Theilung, welche activ durch das Organ selbst erfolgt, so dass man stets Organe von sehr verschiedener Entwicklungsstufe antrifft.

Ueber die Seitenorgane der Gymnophionen ist bis jetzt Nichts bekannt, doch kann die Existenz bei ihnen kaum einem Zweifel unterliegen.

In der Classe der Reptilien sind die Nervenbügel ein für allemal verschwunden.

Was nun die Wirkungsweise der Nervenbügel und ihre verschiedenen Modificationen bei Fischen und Amphibien anbelangt, so kann ich füglich absehen von einer Erörterung der von den verschiedensten Seiten darüber aufgestellten Hypothesen. Mit voller Sicherheit lässt sich darüber Nichts behaupten, die grösste

1) Dieser Auffassung steht eine andere, nämlich die von Pfitzner entgegen, wonach die Seitenorgane schon mehrere Wochen vor der Häutung resp. Transmutation der Larve dadurch von der freien Oberfläche abgeschlossen werden, dass die sich abplattenden Zellen des Stratum corneum über ihnen zusammenwachsen. Ihre Eigenthümlichkeiten verwischen sich dabei mehr und mehr und endlich entziehen sie sich ganz dem Auge, d. h. sie sind wieder zu gewöhnlichen Epidermiszellen zurückgebildet. — Dem erwachsenen (landlebenden) Thiere fehlen also die Organe der Seitenlinie vollkommen.

Wahrscheinlichkeit hat jedoch die von Merkel aufgestellte Ansicht, nach welcher es sich keinesfalls um einen chemischen, sondern nur um einen mechanischen Reiz handeln kann. Wir hätten also Tastorgane vor uns, die in besonderer Weise modificirt sind und die von jedem Gegenstand, mit welchem sie in Berührung kommen, einen adaequaten Reiz erhalten. Dieser wird dann entweder mittelst der oben erwähnten Nervencommissuren oder auch nur mittelst der stets in den Röhren befindlichen schleimigen Gallerte auf benachbarte Organe übertragen und hier in Nervenschwingung umgesetzt. Dies gilt in gleicher Weise für die Gallertröhren, Ampullen der Selachier, für die Säckchen des Störs, sowie für alle in die Tiefe zurückgezogenen Nervenbügel und -Leisten sämtlicher Fische. In welcher Weise dieses Gefühl zur Perception kommt, ist natürlich nicht zu eruiern.

Von festen Körpern ausgehende Reize können selbstverständlich nur vom Amphioxus sowie von allen Fischen percipirt werden, die freistehende Nervenbügel besitzen ¹⁾.

B. Endknospen und Stäbchenzellen.

1) Fische.

Sie sind, wie wir gesehen haben, in letzter Instanz von den Sinneszellen des Amphioxus abzuleiten. Früher wurden sie mit den Seitenorganen zusammengeworfen, was aber hinsichtlich der zwischen beiden herrschenden histologischen Differenzen durchaus nicht zu rechtfertigen ist.

Während die Nervenbügel bestrebt sind, sich in die Tiefe zurückzuziehen, ragen die Endknospen meist kuppenartig über das Niveau der Epidermis empor. Sie zeigen viel geringere Formverschiedenheiten als die Nervenbügel, doch findet man immerhin weniger vollkommene Formen (Petromyzon), die sich bei höheren Fischgruppen (Plagiostomen) immer deutlicher von der Umgebung abgrenzen und sich allmählig bis zu den vollkommenen Knospen (Ganoiden, Teleostier) entwickeln (Merkel), allwo sie die weiteste Verbreitung besitzen.

Man kann nie von einer bestimmten Anordnung in Reihen oder Gruppen reden, sondern sie finden sich über den ganzen Fischkörper hin regellos zerstreut. Nach hinten zu ist eine, wenn auch sehr allmähliche Abnahme derselben zu bemerken, während andere Stellen, wie die Lippen, Lippenfalten, Barteln, Flossen, sowie die Mundhöhle bis zum Beginn des Oesophagus besonders bevorzugt sind.

1) Nach Mayser sind die Schleimkanäle der Fische ein weit über die Körperfläche ausgebreitetes accessorisches Gehörorgan, „dessen Funktionen, wenn sie auch nicht gerade schallempfindender Natur sind, doch in den Bereich des Gehörsinnes fallen“. Mayser basirt dies auf die, zum Gehörcentrum des Gehirns in nächstem Connex stehenden Ursprünge der versorgenden Nervenbahnen.

In manchen Fällen, z. B. bei *Syngnathus*, fehlen die Endknospen ausserhalb der Mundhöhle gänzlich und wieder bei anderen Fischen werden sie auch dort vermisst. In diesem Fall treten dann Nervenbügel für sie ein.

Ihre feinere Struktur, die zum erstenmal F. E. Schulze scharf und präcis, namentlich auch mit Bezug auf die Differenzpunkte mit den Seitenorganen, hervorgehoben hat, gestaltet sich folgendermassen.

Wie bei den Nervenbügeln, so unterscheidet man auch bei den fertigen Endknospen einen centralen und einen als Stützorgan funktionirenden Manteltheil. Während aber die borstentragenden, centralen Neuro-Epithelien dort eine kurze Birn- oder Keulenform besitzen, zeigen sie hier eine den Mantelzellen vollkommen gleiche Länge, d. h. sie erstrecken sich durch das ganze Organ hindurch. Letzteres besitzt keine Contractilität und keine Höhle im Innern, sondern ist solid, so dass der Name „becherförmige Organe“ durchaus zu verwerfen ist. Bei *Petromyzonten* und den meisten *Selachiern* stehen, wie oben schon angedeutet, die Organe noch auf primitiverer Stufe der Entwicklung und stellen nur mehr oder weniger dicht zusammenliegende und wohl auch isolirte (*Petromyzon*) Stäbchenzellen dar.

Die Endknospen können, was im Allgemeinen als Regel gilt, auf einer Haut-Papille oder auch auf dem Fundus einer Epidermisseinsenkung liegen.

2) Amphibien.

Von hier an durch alle höheren Thierklassen hindurch beschränken sich die Endknospen in ihrer Verbreitung auf die Mundhöhle und kommen ausserhalb derselben nicht mehr vor. In ihrer Struktur von den gleichnamigen Organen der Fische nicht verschieden, sitzen sie bei Amphibien und Amphibienlarven auf Papillen über das ganze Cavum oris vertheilt bis gegen den Eingang des Oesophagus hin. Während die Organe bei Larven mehr tonnen- oder keulenförmig sind, tritt bei erwachsenen Anuren eine bedeutende Verbreiterung derselben ein, so dass man statt von Endknospen hier von Endscheiben sprechen kann (Merkel). Sie stehen am Gaumen und auf der Zunge und hier liegen sie auf dem Gipfel der Papillae fungiformes, am zahlreichsten aber liegen sie rings um die Zähne des Vomers. Ihre Mantelzellen ermangeln der Flimmerhaare.

3) Reptilien.

Die histologische Struktur der Organe bleibt dieselbe, auch ist ihr Vorkommen wie bei Amphibien auf die Mundhöhle beschränkt, allein ihre Verbreitung in derselben erleidet insofern eine wichtige Abänderung, als sie nicht mehr über den ganzen Raum der Mund-

höhle zerstreut vorkommen, sondern sich an bestimmte Stellen gebunden zeigen. Dies bei den Sauriern und Scinken beobachtete Verhalten leitet zu den Säugern hinüber, während wir andererseits den gänzlichen Mangel der Endknospen bei der Ringelnatter und bei den Vögeln repetirt sehen. Beide besitzen in der Mundhöhle nur Tastkörperchen und die stäbchenförmigen Nervenendigungen sind hier verschwunden. (Merkel).

Was die Vertheilung der Endknospen in der Mundhöhle der Lacertilier und Scinke anbelangt, so trifft man je zwei Längsreihen medianwärts vom Oberkiefer, ferner je eine Reihe an der medialen Seite des Unterkiefers, auf dem Tuberculum palatinum und der Zunge.

Eine ähnliche Anordnung zeigen sie bei den Schildkröten; jedoch stehen sie hier auf hohen, zottenartigen Papillen, welche den Sauriern fehlen. Hier wie dort sind sie durch eine Lage geschichteten Plattenepithels von dem allgemeinen Flimmerepithel der Mundhöhle isolirt.

4) Säugethiere und Mensch.

Standort für die Endknospen ist die Mund- und Rachenhöhle. Sie finden sich am weichen Gaumen, am Kehldeckel bis in den Larynx hinein (Mensch), am constantesten und zahlreichsten aber auf der Zunge. Hier sitzen sie im Bereich der [Papillae vallatae, fungiformes, sowie an der seitlich am hinteren Zungenrand sitzenden Papilla foliata. Auf den Papillae filiformes und den übrigen Theilen der Zunge existiren sie nicht.

Während die Papillae fungiformes, auf deren Gipfel die Endknospen sitzen, entweder einfach cylindrisch oder keulenförmig aufgetrieben sind (Fig. 278, B), sind die Papillae vallatae von einem, in der Tiefe allerdings sehr wechselnden, Ringgraben umgeben, in dessen Grund die Endknospen eingebettet sind. Doch sitzen sie auch, wenn auch spärlicher, an der Papille selbst, welche sich entweder über das Zungenniveau erhebt oder letzteres lange nicht erreicht (Foramen coecum des Menschen). Die Endknospen der Säugethiere, welche in ihrem Bau mit denjenigen der übrigen Wirbelthiere principiell übereinstimmen, sind entweder keulenförmig oder elliptisch; nicht immer erreichen sie das Niveau der Epidermis, sondern communiciren mittelst eines röhrenförmigen Canales mit der Oberfläche.

Was nun die Funktion der Endknospen anbelangt, so muss man

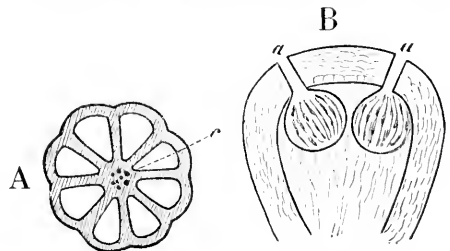


Fig. 275. A Querschnitt durch die Ampulle eines Selachiers, in deren Centrum die aufsteigenden Nerven beie sichtbar sind. B Papilla fungiformis aus der Säugethierzunge, mit zwei Endknospen (a, a).

dieselben, die Gleichartigkeit ihres Baues durch alle Thierklassen hindurch im Auge behaltend, als Geschmacksorgane auffassen.

Bei Fischen noch über den ganzen Körper hin in diffuser Verbreitung und hier vielleicht auch noch als Tastorgane wirkend, localisiren sich die Organe von den Amphibien an streng in der Mundhöhle. Zugleich ziehen sie sich in die Tiefe zurück und sind so nicht mehr durch feste Substanzen erreichbar, sondern nur noch durch Flüssigkeitsströme.

C. Tastzellen und Tastkörperchen.

Während die bis jetzt betrachteten, mehr oder weniger cylindrischen Endzellen der sensiblen Nerven die Oberfläche der Epidermis stets, sei es direkt oder indirekt, erreichen, ist dies bei den rundlichen, platten- oder kuchenartigen Tastzellen nicht der Fall; auch entbehren sie der charakteristischen Stützzellen.

Was ihre Verbreitung durch die ganze Reihe der Wirbelthiere betrifft, so verhält sie sich gerade umgekehrt, wie die der bisher betrachteten nervösen Endorgane. Ja man könnte beinahe behaupten, dass sich beide Endigungsweisen gegenseitig ausschliessen; denn dieselbe grosse Rolle, welche die Nervenbügel mit allen ihren Modificationen bei den wasserbewohnenden Thieren zu spielen berufen sind, fällt bei den luftlebenden Thieren den Tastzellen und Tastkörperchen zu.

Bei Fischen und geschwänzten Amphibien sind dieselben nicht nachgewiesen, wohl aber bei

Anuren,

wo sich die Tastzellen zu ganzen Gruppen (Tastflecken), noch nicht aber zu eigentlichen Körperchen vereinigen. Weit über den ganzen Körper zerstreut, finden sie sich vorzugsweise auf der ganzen Dorsalfläche und am zahlreichsten an den hinteren Extremitäten. Hier treten sie auch an der Fusssohle auf, während sie sich an der Vorderextremität nur bis zum Anfang des Oberarms erstrecken. Von der Epidermis werden die Flecke geschieden durch die äusserste, ziemlich homogene Schicht der Cutis.

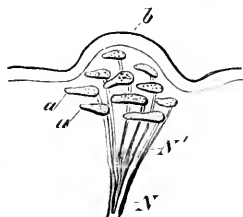


Fig. 279. Ein Tastfleck aus der Haut des Frosches, mit Zugrundelegung einer Figur Merkel's. *N* Zutretender Nerv, der bei *N*¹ seine Markscheide verliert. *a*, *a* Neuro-Epithelien, *b* Epidermis.

Die grösseren Zellengruppen stehen auf minimalen Hautwärtchen, die kleinen bedingen keine Niveauveränderung der Epidermis. Die einzelnen Zellen sind blasse glatte Scheiben, deren Breitseite mit der Ebene der Haut parallel liegt; sie sind durch spärliches

Bindegewebe von einander getrennt; eine eigentliche Umhüllungs-membran fehlt durchaus. Zu jeder Zelle tritt ein Nerv (Merkel).

Die Papillen der Daumendrüse enthalten keine Nerven.

Reptilien.

Hier sind die Tastflecken genau so gebaut, wie bei Amphibien. Sie stehen hauptsächlich im Bereich des Kopfes (Saurier und Scinke) vor Allem in der Umgebung der Lippen, der Wangengegend und der Schnauze; bei *Anguis fragilis* erstrecken sie sich beinahe über den ganzen Körper, so dass man fast auf jeder Schuppe einige wahrnimmt.

Bei der Ringelnatter liegen, wie oben bemerkt, ausserordentlich dünne Tastzellen in der Schleimhaut der Mundhöhle. Ausser diesen findet sich aber noch in der äusseren Haut dieses Thieres eine zweite Art von Tastorganen d. h. Tast-Papillen. Sie sitzen zahlreich am Kopf und verbreiten sich bis auf den Hals. Die einzelnen Papillen sind meistens schlank, fingerartig und die inliegenden Tastzellen liegen geldrollenartig dicht hintereinander, von einer membranösen Scheide umhüllt. Es sind dies also schon abgeschlossene tastkörperchenartige Organe (Merkel).

Bei Geckotiden kommen neben den gewöhnlichen, bei der Haut schon geschilderten haarförmigen Cuticularbildungen über den ganzen Körper zerstreut auch solche vor, an deren Basis eine, die Cutis und Epidermis vorwölbende gangliöse Nervenanschwellung gelegen ist. Diese Gebilde, welche sich in ähnlicher Form auch bei Crocodiliern finden, sind demnach ebenfalls als Tastorgane anzusprechen. In der Rückenhaut von *Trionyx* kommen zwischen Horn- und Schleimschicht sonderbare, aus Zellen aufgebaute Körperchen vor, die höchstwahrscheinlich auch als Tastorgane aufzufassen sind (C. K. Hoffmann).

Welcher Art von Sinnesorganen die von Leydig beschriebenen, zwischen Auge und Nase gelegenen Gruben der Crotalinen zuzurechnen sind, müssen weitere Untersuchungen zeigen. Bis jetzt hat Leydig Folgendes darüber festgestellt. Die die Grube auskleidende, trommelfellartig gespannte Epidermis ist sehr dünn und glatt. Unter ihr endigen die aus der Cutis auftauchenden, büschelartig ausstrahlenden Nerven in Form eines flächenhaft ausgebreiteten Terminal-Ganglions. Die nervöse, fein granuläre Endplatte ist von zahlreichen Capillaren durchzogen.

Vögel.

Die in Frage stehenden Tastorgane sind nur in der Mundhöhle (Zunge, Gaumen, Rachen) und am Schnabel nachgewiesen. Nach Zahl, Grösse und Anordnung sind sie bei verschiedenen Arten sehr verschieden, am zahlreichsten und grössten finden sie sich auf der Wachshaut des Schnabels der Ente, Gans und des Schwanes. Stets

rücken sie dichter gegen die Epidermis vor, als die gleichzeitig mit ihnen vorkommenden Pacini'schen Körperchen und dies gilt auch für alle Säugethiere.

Die Zellen können einfach d. h. isolirt oder durch eine mehrschichtige, kernhaltige Hülle zu Paketen vereinigt sein. Von dieser Hülle, in welche die Nervenscheide direkt übergeht, springen Scheidewände in's Innere vor und diese kammern die einzelnen Zellen von einander ab. Diese Septa sind in der Mitte von einem Loch durchbohrt, das durch die verbreiterte Platte des Axencylinders abgeschlossen wird. Man trifft also auch bei Vögeln zu eigentlichen Tastkörperchen vereinigte Tastzellen. Die Papageien besitzen keine Tastzellen, sondern nur

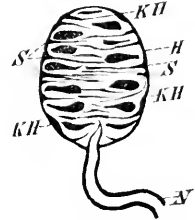


Fig. 280. Tastkörperchen aus der Vogelzunge. *N* Zutretender Nerv, *H* Aeußere Hülle mit Kernen (*KH*), *SS* Septa.

Pacini'sche Körperchen, die namentlich in der Zunge überreich entwickelt sind (Merkel).

Säuger.

Tastzellen finden sich bei allen Säugern und dem Menschen in reichlicher Menge. Sie liegen entweder diffus durcheinander oder zu Gruppen vereinigt (Tastkörperchen). Im letzteren Fall liegen sie nicht mehr im Epithel oder dicht unter demselben, sondern stets in der Cutis.

Isolirte Tastzellen finden sich in grösserer Menge an unbehaarten Körperstellen, an den Eingängen von Nase (Rüssel) und Mund (Lippen), an der Plantarfläche der Pfoten und besonders reichlich am harten Gaumen. Auch in der Peripherie der Cornea finden sich zuweilen Tastzellen. An behaarten Stellen sind sie seltener und liegen tief in der Epidermis zwischen den Haaren.

Besonders reichlich ist der Mensch mit Tastzellen ausgestattet; sie finden sich hier über den ganzen Körper verbreitet.

Die Tastkörperchen sind am einfachsten an der Glans penis und clitoridis entwickelt. Ein Nervenstämmchen tritt in ein von einer mehrschichtigen, kernführenden Hülle umschlossenes, ovales Körperchen und wickelt sich, nachdem es vorher seine Scheide an jene Hülle theilweise abgegeben, fadenknäuelartig, oft in sehr complicirten Windungen darin auf, um schliesslich nahe der Peripherie in einem protoplasmatischen Endkolben (terminale Ganglienzelle d. h. Tastzelle) zu endigen.

Die übrigen Tastkörperchen, wie sie z. B. am schönsten an der Volar- und Plantarfläche der Hände und Füße entwickelt sind, weichen von diesem eben geschilderten Bau principiell nicht ab, überall handelt es sich eben um einen Nerven-Glomerulus, doch tritt letzterer zuweilen in den Hintergrund, in welchem Falle

dann Kerne, welche durch, von der Wand einspringende Septa gegenseitig abgekammert werden, die Hauptrolle spielen.

Ob Tastkörperchen auch an behaarten Stellen vorkommen, ist zweifelhaft, jedoch mehr als wahrscheinlich, dass nicht allein die mit einem Sinus cavernosus umgebenen, sondern die Haarbälge sämtlicher Haare durch Nerven versorgt werden. Die eigentlichen Nervenendigungen liegen stets dicht unterhalb der Einmündungsstelle der Talgdrüsen; hier zerfallen die Nerven in ein langmaschiges Geflecht, welches den Haarbalg rings umgibt und dessen feinste Ausläufer die Glashaut durchbohren, um inmitten der tiefsten Lage des Haarbalgepithels in Form von gewöhnlichen Tastzellen zu endigen.

D. Kolbenkörperchen (Vater-Pacini'sche Körperchen).

Bei Fischen und Amphibien kennt man keine Kolbenkörperchen, dagegen sind sie bei Lacertiliern, Scinken und Ophidiern nachgewiesen. Bei diesen Thieren, wo sie vorzugsweise im Bereich der Lippen und in der Umgebung der Zähne, jedoch auch am übrigen Körper sitzen (Lacerta), sind sie von langgestreckter, darmartiger Form und noch von sehr einfacher Structur. Man unterscheidet nemlich im Gegensatz zu der vielfach geschichteten, concentrischen Kapsel der höheren Vertebraten bei Lacerta und Anguis nur eine einfache, bei Tropicodonotus dagegen eine doppelte, kernhaltige starke Hülle, welche mit der Nervenscheide direkt zusammenhängt, und central liegend den sogenannten „Innenkolben“ mit der Nervenfaser.

Der Innenkolben besteht bei allen Vertebraten, welche Kolbenkörperchen besitzen, aus einem System der Länge nach verbundener, bindegewebiger Flügelnzellen (Waldeyer, Merkel) und die Längsstreifung desselben ist nichts anderes als der optische Durchschnitt der übereinander liegenden Lamellen.

Der im Centrum des Innenkolbens liegende platte, bandartige Nerv besitzt eine birnförmige Endanschwellung und scheint noch in einer besonderen protoplasmatischen Scheide zu stecken und diese ist nach aussen wieder von jenen Flügelnzellen concentrisch umfasst.

Das die äussere Kapsel bildende Lamellensystem kann mehr longitudinal oder mehr circular angeordnet sein (Vögel). Bezüglich der feineren Details der Kolbenkörperchen muss ich auf die histologischen Lehrbücher und die speciellen Monographien, vor allem auf das Merkel'sche Werk verweisen.

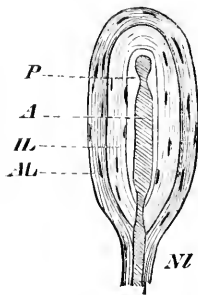


Fig. 281. Pacini'sche Körperchen eines Säugethieres. *Nz* Nervenscheide, welche in das äussere Lamellensystem (*AL*) übergeht; *IL* Inneres Lamellensystem, *A* Das centrale Nervenende, welches sich bei *P* zu einer Papille differenzirt.

Die Kolbenkörperchen finden sich nicht nur überall in der Haut, sondern auch in den verschiedensten Organen der grossen Körperhöhlen zahlreich verbreitet. Man hat sie z. B. im Mesenterium, Mesocolon, dem Pancreas und in der Porta hepatis der Katze nachgewiesen, ferner in den Mesenterialdrüsen, der Submaxillaris, in der Haut des Katzenschwanzes und im Lig. interosseum des Unterschenkels verschiedener Thiere.

Keine Stelle der Vogelhaut entbehrt dieser Organe vollständig, besonders schön sind sie aber am Schnabel, an den Conturfedern, an der Brust, sowie an den Schwanz- und Schwungfedern entwickelt, doch finden sie sich auch in der Vogelzunge, in den Gelenken und zwischen den Muskeln der Vögel, sowie in der Conjunctiva der verschiedensten Säuger und Vögel, in den Fascien und Sehnen, im Vas deferens, Corpus cavernosum penis et urethrae, im Periost, im Pericard und der Pleura (Rauber), in der Glans penis et clitoridis, in der Flughaut der Fledermäuse etc. etc.

Die Grösse der Körperchen schwankt bei einem und demselben Individuum ausserordentlich, stets aber liegen dieselben im Gegensatz zu den Tastzellen, Tastflecken und Tastkörperchen in den tieferen Lagen der Lederhaut, dem Panniculus adiposus resp. dem interstitiellen Bindegewebe im Innern des Körpers und umgeben sich mit um so mehr Kapselhüllen, je weiter sie in die Tiefe rücken. Die äusserste Grenze der Kolbenkörperchen und die innerste der Tastzellen ist eine gemeinsame, auf welcher man beiden Arten von Terminalgebilden begegnen kann (Merkel).

Bei allen Tastzellen, Tastkörperchen und Kolbenkörperchen handelt es sich um Organe des Tast- und Druck-Gefühls, allgemeiner formulirt: um Vermittler der Hautgefühle. Dies geht aus ihrem eigenen, sowie aus dem Bau ihrer Umgebung, sowie namentlich aus ihrer vorzugsweisen Lagerung an den exponirtesten Theilen des Körpers d. h. am Kopf zur Genüge hervor. Dafür sprechen vor allem die Lamelliostres und die Nachtraubvögel, welch' letztere besonders auf das Tastgefühl angewiesen sind und deshalb eben so grosse und zahlreiche Tastzellen besitzen, wie die Lamelliostres. Dasselbe gilt für die Säugethiere, insofern auch hier die auf ein Nachtleben angewiesenen, wie die Ratten und Mäuse, besonders reichlich damit ausgestattet sind.

Derartige Beispiele liessen sich noch in Menge herbeiziehen, wir wollen uns aber an den aufgeführten genügen lassen.

Auf eine endgiltige Eruirung der die Temperaturempfindung vermittelnden Nervenendigungen muss man wohl verzichten, es ist jedoch die Möglichkeit nicht von der Hand zu weisen, dass dabei sowohl die Tastzellen, als die in der Epidermis mit knöpfchenartiger Anschwellung frei endigenden Nervenfasern engagirt sein mögen.

Geruchs-Organ.

In seiner ursprünglichsten Form stellt das Geruchsorgan der Thiere eine grubige Einsenkung des Integumentes dar, welche von zweierlei Zellen ausgekleidet ist, nämlich von Riech- und von Wimperzellen. Erstere vermitteln, wie ja der Name schon sagt, die eigentliche Geruchsperception, letztere dagegen dienen zur stetigen Erneuerung des als Vehikel für die Geruchsstoffe dienenden äusseren Mediums. Aus der Tiefe tritt ein Nerv an den Grund der Grube, macht eine gangliöse Anschwellung und strahlt in die Riechzellen aus. Gelingt es bei andern Sinnesorganen, z. B. beim Gehörorgan, dasselbe schon bei zahlreichen Abtheilungen der Wirbellosen in morphologisch wie physiologisch scharf differenzirter Form nachzuweisen, so hält dies für das Geruchsorgan viel schwerer. Zum erstenmal bei Würmern (Kopfgruben der Nemertinen z. B.) und Arthropoden (taststäbchenähnliche Gebilde auf den Antennen) treten Organe auf, die immerhin mit einiger Wahrscheinlichkeit in jener Beziehung gedeutet werden können. Dasselbe gilt auch für die meisten Mollusken, wo die betreffenden wimpertragenden Stellen häufig an die Nähe der Athmungsorgane gebunden sind.

Bei den Cephalopoden zum erstenmal begegnen uns die Riechorgane in bestimmter Form und zwar handelt es sich hier um zwei hinter den Augen liegende, mit Wimperepithel überzogene Grübchen oder auch flache Papillen. Zwischen den Flimmerzellen liegen eigentliche Riechzellen, die von einem besonderen Nerven versorgt werden¹⁾.

Das Geruchsorgan der Vertebraten, welches stets oberhalb der Mundspalte, am vordersten Theil des Kopfes gelegen ist und später entsteht, als die beiden andern höheren Sinnesorgane, geht, wie die Gehörgrube, aus einer Wucherung und consecutiven Einsenkung der Ektodermzellen hervor. Die so entstandene Vertiefung, welche man als primitive Riechgrube bezeichnet, ist paarig und liegt jederseits vor dem Auge an der Unterseite des Gehirnes. Entweder, wie z. B. bei Fischen, bleibt sie blind geschlossen, oder setzt sie sich, wie bei allen übrigen Vertebraten, von den Amphibien an, später mit der Mundhöhle resp. dem Rachen in Verbindung (Choanen, hintere Nasenlöcher).

Indem dadurch eine Passage geschaffen ist, wodurch das äussere Medium, mag es aus Wasser oder aus Luft bestehen, frei durch das Riechorgan ein- und ausströmen kann, tritt das Geruchsorgan in Beziehungen zum Respirations-Apparat und man kann nun an demselben bei luftathmenden Wirbelthieren eine *Pars respiratoria* und eine *Pars olfactoria* unterscheiden.

Diese Thatsache nun, dass bei den luftathmenden Wirbelthieren der Riechakt vom Respirationsakt nicht zu trennen ist, hat

1) Die früher als Riechorgan gedeutete „Flimmergrube“ der Tunicaten muss als solche wahrscheinlich aufgegeben werden (vergl. die Hypophyse des Gehirns!).

Milnes Marshall zu folgender, theilweise auf der Entwicklungsgeschichte basirender Erwägung geführt, die, wenn auch in ihrem Resultat vor der Hand noch grossentheils Hypothese, doch ihrer weittragenden Bedeutung und geistreichen Fassung wegen verdient, hier näher betrachtet zu werden.

Ausgehend von dem feststehenden Factum, dass der Olfactorius entwicklungsgeschichtlich unter denselben Gesichtspunkt fällt, wie die segmentalen Hirnnerven, dass er also, wie ich das früher schon ausführlich erörtert habe, einen von der gemeinsamen Neuralleiste entspringenden, spinalartigen Hirnnerven repräsentirt, fasst M. M. die Riechgrube als eine primitive Kiemöffnung auf, die dann in ganz analoger Weise, wie die ächten Kiemenspalten vom Glossopharyngeus und Vagus, von dem jederseits in einen vorderen (oberen) und hinteren (unteren) Zweig gespaltenen Olfactorius umgriffen wird. Die Uebereinstimmung der primitiven Riechgrube mit einer Kieme springt noch mehr in die Augen durch die Aehnlichkeit der Schneider'schen Falten mit den Kiemensblättchen der Fische. Consequenter Weise muss daher für alle Wirbelthiere, also auch für die Fische, eine Zeit bestanden haben, wo eine Communication zwischen Cavum nasale und Cavum oris existirte, wo also jene Oeffnungen, die man als Choanen bezeichnet, als Kiemengänge functionirt haben müssen. Ganz abgesehen davon, dass uns ein solcher Zustand gerade bei einer sehr niederen Fischgruppe (Myxinoiden) noch erhalten ist, finden sich auch Andeutungen davon in der Naso-oral-Rinne der Selachier, sowie in der Entwicklungsgeschichte anderer Fische. So begegnet man bei Salmoniden-Embryonen deutlichen Diverticula der Mundschleimbaut, welche sich gegen die Nasengruben hin erstrecken, später sich aber wieder zurückbilden. Riechen, so argumentirt M. M. weiter, ist also nur ein modificirtes Athmen und so wird kein heftiger physiologischer Wechsel nöthig sein, um eine Kieme in ein Geruchs-Organ zu verwandeln.

Ja, der englische Forscher dehnt seine Hypothese noch weiter aus, indem er eine lacrimale, durch den Oculomotorius versorgte und eine buccale Kiemenspalte, die ins Trigemimusgebiet fällt, postulirt. Dazu kommen dann noch die Spritzlochkieme und endlich die eigentlichen, persistirenden Kiemenspalten.

Wenden wir uns nach dieser Abschweifung zur Entwicklungsgeschichte des Riechorgans zurück und verfolgen dessen weitere Schicksale bei Amnioten.

Wie oben schon angedeutet, stellt das Riechorgan in seiner ersten Anlage eine flache, rundliche Delle dar, welche von einem erhöhten Sinnesepithel ausgekleidet ist, bald aber eine taschenförmige Einsenkung erfährt, wodurch die eigentliche Sinnesplatte mehr und mehr in die Tiefe rückt.

An der unteren Circumferenz kommen die Ränder der Grube nicht zur Vereinigung und so läuft hier die Nasentasche in eine, in die primitive Mundhöhle ausmündende Furche aus. Medianwärts wird diese vom innern, lateralwärts vom äusseren Nasenfort-

satz begrenzt und indem sich an letzteren der Oberkieferfortsatz nahe heranschiebt, entsteht zwischen beiden eine zweite Furche, nemlich der Sulcus naso-lacimalis, der uns später noch einmal beschäftigen wird. Indem sich nun die Mittelpartie der Nasenfurche durch Uebereinanderwachsen der



Fig. 282. Embryonale Anlage des Geruchsorgans eines Amnioten. *M* Primitive Mundhöhle, *S* Stirnfortsatz, *I* Innerer-, *A* Aeusserer Nasenfortsatz, *NF* Die zwischen beiden liegende Nasenfurche, *O* Oberkieferfortsatz, *T* Thränenfurche (Sulcus naso-lacimalis), *Ag* Augapfel, *L* Lid-Falte.

Ränder schliesst, bleiben nur zwei Oeffnungen bestehen. Die eine davon, welche in der Gesichtssphäre liegend, zu der immer mehr in die Tiefe sich einsenkenden Riechhöhle (Sinnesplatte) führt, wird zur späteren Apertura nasalis externa, die zweite, welche schliesslich bis zum Gaumen durchschneidet, ist die oben schon genannte hintere Nasenöffnung oder die primitive Choane.

Letztere liegt anfangs, wie dies bei Amphibien zeitlebens der Fall ist, ganz vorne in der Mundhöhle. Dieses ändert sich aber mit dem Auftreten eines eigentlichen Gaumens, welcher die primitive Mundhöhle in eine obere und untere Abtheilung zerfällt. Jene kann man mit Kölliker passend als Nasenrachengang (Ductus naso-pharyngeus), diesen dagegen als Pars digestiva oder als definitive Mundhöhle bezeichnen. Von der ursprünglichen Verbindung zwischen der Nasen- und der Mundhöhle erhalten sich jedoch auch bei erwachsenen Thieren noch Reste, die sog. Ductus naso-palatini oder Stenson'schen Gänge, die uns später wieder beschäftigen werden.

Diese eben gegebene Darstellung der Bildung der Choanen hat nur für die Vögel und Säuger ihre Geltung, bei Lacertiliern und Amphibien handelt es sich, wie Born gezeigt hat, um einen andern Bildungsmodus. So verschwindet bei letzteren die ursprüngliche Naso-oral-Rinne wieder und die Choanen entstehen dann durch eine Perforation des Gaumens, welche sich in das blinde Ende der primitiven Nasenröhre öffnet. Auf die Bildungsgeschichte des Gaumens näher einzugehen, ist hier nicht der Ort und ich muss zu diesem Behuf auf das Capitulum über den Schädel verweisen, allwo ich derselben eine ausführliche Schilderung gewidmet habe.

Dem Ductus naso-pharyngeus, welcher einen zwischen der äusseren Nasenöffnung und dem Rachen befindlichen Luftcanal darstellt, entspricht die spätere Pars respiratoria oder der untere Nasengang des erwachsenen Thieres. Die darüber und zugleich am meisten nach hinten gelegene, eigentliche Riechhöhle, oder wie man auch sagen kann, das eigentliche Riechlabyrinth bildet sich aus der eingesunkenen Sinnesplatte hervor. Dabei spielt, wie ich bei der Anatomie des Schädels gezeigt habe, der vorderste Abschnitt des Kopfskeletes eine grosse Rolle. Ich werde Gelegenheit haben, dies noch weiter aus-

zuführen und dabei werden dann auch die von der knorpeligen Seitenwand der Nase auswachsenden und zur Vergrößerung der Riechfläche dienenden Muscheln, sowie die Nasenscheidewand zur Sprache kommen. Dasselbe gilt auch für die erst viel später auftretenden Nebenhöhlen der Nase, die Sinus maxillares, ethmoidales, frontales und sphenoidales. Alle diese entstehen ursprünglich als von Knorpel umgebene Ausbuchtungen der Nasenschleimhaut und werden erst secundär von Beleg-Knochen umwachsen (Kölliker). Die knorpelige Innenwand persistirt bei Amphibien, Reptilien und Vögeln das ganze Leben, bei Säugern aber wird sie wieder resorbirt und die Nebenhöhlen werden dann von den Belegknochen unmittelbar begrenzt. Beim Menschen treten manche dieser Nebenhöhlen, wie z. B. die Sinus sphenoidales und frontales erst nach der Geburt, ja oft erst viele Jahre nach derselben auf. Sie sowohl, als das Antrum Highmori oder der Sinus maxillaris erhalten ihre volle Ausbildung erst nach vollendetem Wachsthum. Die äussere Nase der Säuger entsteht im Wesentlichen unter Betheiligung d. h. durch das Hervorwachsen des vordersten Abschnittes vom Primordialschädel.

Die oben gegebene Schilderung von der Bildung der Choanen gilt nur für die amnioten Wirbelthiere; bei Amphibien dagegen ist der Entwicklungs-Modus ein durchaus verschiedener. Hier bricht nemlich die nach hinten anfangs blind endigende Nasengrube schliesslich in die Mundhöhle und zwar, wie oben schon erwähnt, weit vorne in dieselbe durch und die Ausdehnung des Cavum nasale von hinten nach vorne ist deshalb eine noch sehr geringe.

Jene merkwürdige, mit dem Geruchsorgan in Verbindung stehende Bildung, die mit dem Namen der Jakobson'schen Organe bezeichnet wird, soll uns in einem besonderen Capitel beschäftigen.

Wir haben jetzt noch einen Blick auf den Ductus naso-lacimalis zu werfen, dessen Genese erst in neuester Zeit durch die schönen Arbeiten von G. Born richtig gestellt wurde. Dieser Canal, der dazu bestimmt ist, die Thränenflüssigkeit aus dem Conjunctivalsack des Auges in die Nasenhöhle überzuleiten, tritt nicht erst, wie man früher annahm, bei amnioten Vertebraten auf, sondern findet sich schon allgemein verbreitet bei Amphibien, allwo er bei Salamandrinen und Anuren von Born nachgewiesen wurde. Nach diesem Autor entsteht die erste Anlage des Thränencanales in Form einer von der Epidermis sich abschnürenden und in die Cutis einwachsenden Epithelleiste, die erst später, durch secundäres Auseinanderweichen der Zellen vom Nasenende aus sich höhlt, also ein Lumen bekommt.

Wenn nun dieser Satz in gleicher Weise für Amphibien, Reptilien und Vögel gilt, so erscheint doch der Theil des späteren Nasenganges, der direkt, primär von der abgelösten Epithelleiste geliefert wird, sehr verschieden gross (Born). Bei Amphibien z. B. entsteht daraus der einfache Nasengang sammt den beiden Thränenröhrchen in seiner ganzen Länge. Bei Sauriern dagegen schnürt

sich nur ein sehr kleines Stück direkt von der Epidermis ab und dieses wächst erst secundär in die Länge und lässt die beiden Thränenröhrchen aus sich hervorsprossen. Bei Vögeln endlich entstammen der Epithelleiste, welche in die oben geschilderte Furche zwischen dem Oberkieferfortsatz und dem äusseren Nasenfortsatz hineinwuchert, direkt der einfache Thränennasengang und das ganze hintere Thränenröhrchen; das vordere sprosst erst secundär aus dem bereits abgeschnürten Epithelstrang hervor.

Ueber die Natur des mit dem Geruchsorgan erst secundär in Verbindung tretenden *N. olfactorius*, sowie über die Beschaffenheit der *Lamina cribrosa* habe ich mich früher schon (vergl. die Gehirnnerven) ausgesprochen.

a) Fische.

Bei *Amphioxus* kennt man ein Geruchsorgan nicht mit Sicherheit; jene der Dorsalfäche des Centralnervensystems aufsitzende Wimpergrube ist, wie ich früher schon gezeigt habe, höchstwahrscheinlich nicht als solches, sondern als Vorläufer einer *Glandula pinealis* zu deuten.

CYCLOSTOMEN.

Bei Petromyzonten und wahrscheinlich auch bei Myxinoiden legt sich im Gegensatz zu allen übrigen Vertebraten das Geruchsorgan unpaar an, weshalb man diese beiden Fischgruppen den andern Wirbelthieren, wo die Anlage stets paarig erfolgt, als Monorhinen oder Unpaarnasen gegenübergestellt hat. Gleichwohl aber weist der doppelte *Olfactorius* darauf hin, dass die Nase der Petromyzonten früher einmal paarig gewesen sein muss, dass also die Riechgruben erst später verschmolzen sein müssen.

Bei Petromyzonten stellt die Nase einen, dicht vor dem Schädelcavum gelagerten, häutig-knorpeligen Sack dar, welcher sich mit kurzer, röhrenartiger Verjüngung auf der freien Schädeloberfläche öffnet (Fig. 283).

Die Rückwand des Nasensackes ist gegen die Schädelhöhle zu von zwei grossen Oeffnungen für den Eintritt des *Olfactorius* durchbohrt. Nach abwärts gegen die Mundhöhle erstreckt sich ein bei *Ammocoetes* noch sehr wenig, bei Petromyzon aber stark entwickelter Nasenrachengang, welcher jedoch mit dem *Cavum oris* nicht communicirt, sondern durch die Mundschleimhaut von ihm abgeschlossen ist.

Das Innere des Nasensackes ist von der Riechschleimhaut ausgekleidet, die sich in zahlreiche, in der Längsaxe des Schädels angeordnete Falten erhebt. Zwei davon, nämlich die in der ventralen und dorsalen Mittellinie verlaufenden, zeichnen sich durch besondere Grösse aus und stellen so eine, wenn auch unvollkommene Scheide-

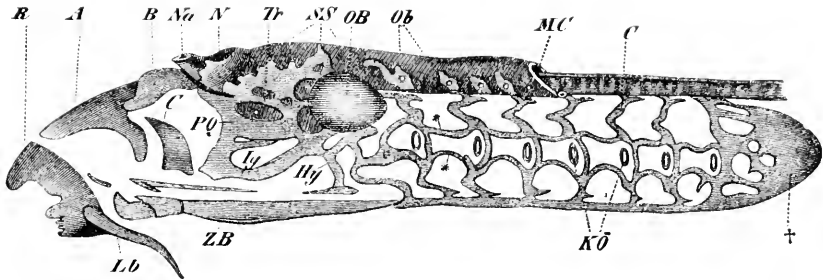


Fig. 283. Kopfskelet von *Petromyzon Planeri*. *Lb* Labialknorpel, *l'* knorpelige, ringförmige Inlage des Saugmundes, *A, B, C* drei weitere Stützplatten des Saugmundes, *ZB* Zungenbein, *Na* Apertura nasalis externa, *N* Nasensack, *Tr* Trabekel, *PQ* Palato-Quadratum, *Ig* Jugale (?), *SS* fibröses Schädelrohr, welches nach hinten bei *MC* (Medullarkanal) durchschnitten ist, *OB* Ohrblase, *Ob* obere Bogen, *Hy* Hyoid, *KÖ* Kiemenöffnungen, † hinterer Blindsack des Kiemenkorbs, ** Querspangen des Kiemenkorbs, *C* Chorda.

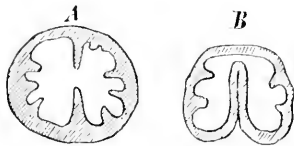


Fig. 284. Querschnitt durch den Nasensack von *Petromyzon* (*A*) und *Ammocoetes* (*B*).

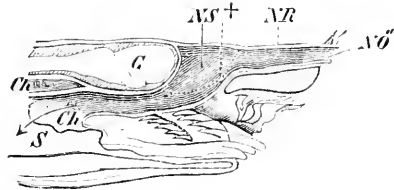


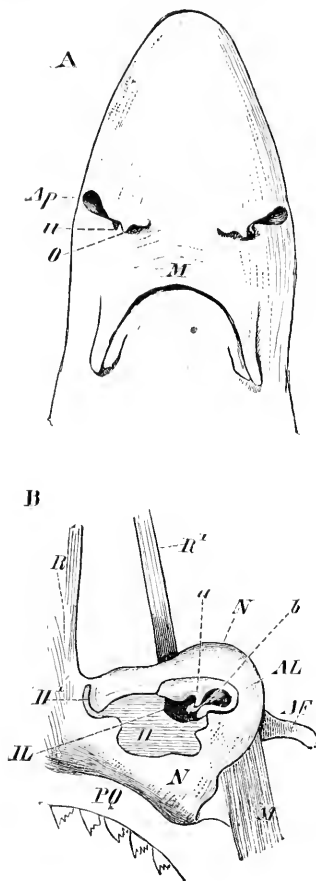
Fig. 285. Medianschnitt durch den Kopf von *Myxine glut*. *NÖ* Aeussere Nasenöffnung, welche in das lange Nasenrohr (*NR*) führt. Letzteres dehnt sich bei *NS* zum eigentlichen Nasensack aus, dessen einspringende Falten durch die punktierte Linie bei † angedeutet sind. *Ch* Choane und darüber an der Hirnbasis die Chorda *Ch*, *S* Mundschleimhaut, *G* Gehirn.

wand dar (Fig. 284). Bei *Ammocoetes*, dessen Nasenkapsel viel kleiner ist, sind die Schleimhautfalten viel spärlicher und kürzer. Die obere mediale Falte fehlt, dagegen springt die ventrale so weit gegen das Nasenkapseldach vor, dass die Trennung in zwei Abschnitte fast eine totale wird (Langerhans).

Bei *Myxinoiden* liegt die von wulstigen Lippen eingefasste äussere Nasenöffnung auf dem höchsten Punkte der Circumferenz des Tentakelkranzes (Fig. 285). Nach hinten führt sie in eine lange, kaminartige Röhre, die dicht unter der äusseren Haut des Kopfes liegt und durch zierliche Knorpelringe gestützt ist. Sie steht unter der Herrschaft eines paarigen Längsmuskels und zieht horizontal nach rückwärts gegen das Gehirn, schwillt aber vor demselben zu einer kegelförmigen Kapsel an und diese, welche durch fischreusenartig verlaufende zarte Knorpelstäbe expandirt erhalten wird, stellt den eigentlichen Riechsack dar. Im Innern desselben findet sich ganz ähnlich wie bei *Petromyzonten* ein System von 6 radiär an-

geordneten Längs-Falten, auf denen sich der Riechnerv verbreitet. Sie sind länger als bei dem Neunauge und springen demgemäss viel weiter ins Nasenlumen herein, als dort.

Der Riechsack öffnet sich in einen sehr weiten, an der Basis cerebri weit nach hinten ziehenden und frei in die Mundhöhle sich öffnenden Nasengaumengang, von dem es aber sehr fraglich ist, ob er mit der Choanenbildung der höheren Vertebraten in morphologischer Beziehung direkt vergleichbar ist.



SELACHIER.

Fanden wir die Nasenöffnung der Cyclostomen oben auf dem Schädeldach, so treffen wir sie hier geradezu entgegengesetzt gelagert, nämlich unten und zugleich lateralwärts an der zum Rostrum ausgezogenen Schnauze. Jede Nasenöffnung stellt einen annähernd horizontal oder auch schief gerichteten, von einer vorderen und hinteren Lippe begrenzten Schlitz dar, der sich gewöhnlich lateralwärts weit öffnet, während die mediale Hälfte von einem oft sehr complicirten, meist in 2 oder 3 Etagen angeordneten Klappenapparat überlagert wird. Derselbe besteht zum Theil aus discreten, in die Vorder- und Hinterlippe eingelagerten Knorpellamellen von mannigfaltiger Form und Anordnung. Dieselben liegen oft wie zwei gekreuzte Messerklingen übereinander geschoben und zerfallen die Apertura nasalis externa, wenn auch unvollständig, in eine innere und äussere Abtheilung (Fig. 286, B, IL, AL). Sie werden vom äusseren Integument überzogen und fungiren, unter der Herrschaft kleiner Muskeln stehend, wohl als Filtrir-Apparat für das eindringende Wasser. Die Hauptmasse der ausserordentlich

Fig. 286. Das Geruchsorgan eines Selachiers, A. Apertura nasalis externa beider Seiten in ihrer Lagebeziehung zum Schädel (*Ap*), *u*, *o* untere und obere Knorpelklappe an ihrer vorderen Circumferenz, *M* Mundspalte. — B. Riechkapsel der linken Seite von unten gesehen und auf ihre häutig-knorpeligen Wände praeparirt. *N* Knorpeliger Theil der Nasenkapsel, *II*, *II'* häutiger Theil derselben, *a*, *b* die in Fig. A mit *u* und *o* bezeichneten Knorpelklappen, wodurch die äussere Nasenöffnung in eine innere (*IL*) und äussere (*AL*) Abtheilung zerfällt wird. *R*. *R*¹ Rostrum der Schnauze, *PQ* Palatoquadratum, *AF'* Antorbitalfortsatz, *M* Muskel.

grossen Nasenkapseln bildet einen integrirenden Bestandtheil des knorpeligen Schädelgerüsts und hängt dem entsprechend an ihren beiden Seiten und dorsalwärts continuirlich mit letzterem zusammen; nur der Boden wird zum grossen Theile von einer fibrösen Membran gebildet (Fig. 286; B, III¹).

Die Riechschleimhaut erhebt sich in einer Doppelreihe von Falten, welche ähnlich wie die Lamellen an der Unterfläche von gewissen Pilzen gestaltet sind. Sie entspringen auf jeder Seite einer, entweder schräg oder fast rechtwinklich zur Sagittalaxe des Schädels gelegenen Leiste, die in der Mitte, wo auch die höchsten Falten entspringen, am stärksten entwickelt ist. An jeder Falte kann man eine dickere Basis und eine, unter scharfem Winkel davon abgeknickte und ins Nasenlumen vorspringende freie Lamelle unterscheiden.

Die Riechschleimhaut wird nach aussen von einem fibrösen Stroma begrenzt, das mit dem Perichondrium des knorpeligen Nasensackes nicht allzufest zusammenhängt und leicht isolirt werden kann.

GANOIDEN.

Hier treffen wir die äusseren Nasenlöcher, wie bei allen über den Ganoiden stehenden Vertebraten, zwischen Auge und Schnauzenspitze, seitlich, oder auch mehr auf der Dorsalseite des Kopfes gelagert. Man unterscheidet jederseits zwei sehr verschieden grosse Nasenöffnungen, die entweder, wie bei Stören nur durch eine schmale, durch einen kleinen Deckknochen gestützte, oder wie bei Polypterus, durch eine grosse Hautbrücke von einander getrennt sind. Letztere ist wohl den bei den Selachiern beschriebenen, die Apertura nasalis externa in zwei Abschnitte zerlegenden klappenartigen Bildungen morphologisch gleich zu setzen (Fig. 287, 288). Bei Polypterus liegen die beiden Nasenöffnungen¹⁾ sehr weit von einander entfernt. Die hintere (Fig. 288, AN¹) öffnet sich unter einer halbmondförmigen Hautklappe unmittelbar vor der Augenhöhle, die vordere (AN) aber liegt auf der Spitze eines tentakelförmigen Organs, welches sich von der Schnauzenspitze erhebt und welches von Wimperepithel ausgekleidet ist.

Die Riechhöhle bei Sturionen stellt eine sehr tiefe, in den Primordialschädel eingesenkte Bucht dar, welche allerseits von glatten Wänden begrenzt ist; oben und medianwärts erhebt sich die Schleimhaut in die bekannten Falten. Dieselben sind aber hier nicht mehr in der Längsaxe des Kopfes, wie bei Cyclostomen, oder in der Queraxe, wie bei Plagiostomen angeordnet, sondern stehen rosettenartig um das Olfactoriusende gruppiert. Die ventral liegenden Lamellen sind länger als die dorsalen.

1) Nach Balfour hat man die hintere Nasenöffnung der Teleostier und Ganoiden wahrscheinlich mit den hinteren Nasenlöchern (Choanen) der höheren Vertebraten zu homologisiren.

Bei *Polypterus*, auf dessen enorme Riechnerven ich schon im Capitel über das Gehirn aufmerksam gemacht habe, liegen die Verhältnisse nicht so einfach. Hier geräth man nämlich, nachdem die zwischen dem vorderen und hinteren Nasenloch gelegene Hautbrücke entfernt worden ist, in eine tiefe, noch von der äusseren Haut ausgekleidete Furche und diese führt nach vorne zu in eine Art Vorhöhle des eigentlichen Riechsackes. An der Basis der tentakelartigen Nasenröhre gelegen, zerfällt sie durch ein unvollkommenes Septum in zwei Abtheilungen, wovon die eine hinausführt in die tentakelartige Nasenröhre, während sich in die andere der tief

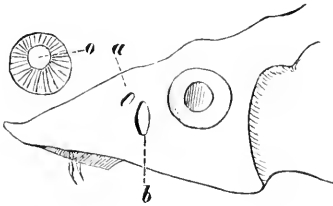


Fig. 287. Aussenere Nasenöffnung von *Acipenser sturio*, *a* vordere, *b* hintere Oeffnung, *o* die isolirte Faltenrosette der Riechschleimhaut.

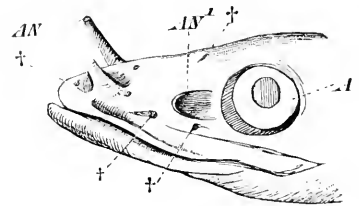


Fig. 288. Vorderkopf des *Polypterus*. *A* Auge, *AN*, *AN'* Apertura nasalis externa anterior und posterior. ††† Oeffnungen der „Schleimkanäle“.

in den Primordialschädel eingebettete fibröse Riechsack öffnet. Dies geschieht mit sechs kreisförmig angeordneten Löchern, denn der Riechsack stellt hier nicht wie bei anderen Fischen ein einfaches Gebilde vor, sondern besteht aus sechs, durch complicirte Septa von einander getrennten Fächern, in welchen sich die uns von den Selachiern her bekannten, kammartigen, von einer Art Raphe entspringenden Fältchen der Riechschleimhaut finden. Sämmtliche Fächer sind in der Längsaxe des Schädels angeordnet und sind um eine central liegende Spindel radienartig gruppiert. In den Septa verlaufen die Olfactoriusäste. Der ganze, rundlich-ovale Riechsack erinnert dadurch, dass die Septa sowohl als die Fächer, wovon je eines dem gesammten Riechsacke der anderen Fische entspricht, haustraartig vorspringen, an die Knospen gewisser Blumen, oder auch an gewisse Melonen. Auf dem pomeranzenförmigen Querschnitt wird man an die sogenannten Ampullen der Selachier erinnert. Während die Riechkapseln der üb-

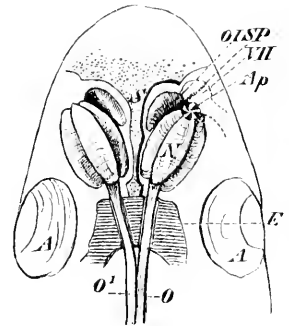


Fig. 289. Die beiden Riechkapseln von *Polypterus* von ihrer Dorsalseite frei gelegt. *VII* Vorböhle, *SP* Septum derselben, *Ap* Oeffnung des Hauptriechsackes, *N*, *OI* Nebenriechsack, *S* Septum nasale, *E* Ethmoid, *O* *O'* die beiden Riechnerven, *A* *A* die Augen.

rigen Fische durch dicke Knorpelmassen des Schädels, die man nicht wohl als Septum nasale bezeichnen kann, von einander getrennt werden, liegen sie hier sehr nahe zusammen und werden durch eine nur dünne, hyalinknorpelige, dem Primordialschädel zugehörige, solide Scheidewand von einander getrennt. Diese besitzt vorne auf jeder Seite eine Bucht und darin eingelassen liegt ein durch besondere Gestalt ausgezeichnetes Fach der Riechkapsel (Fig. 289, *OI*). Es stellt einen kurzen wurstförmigen Appendix der Riechkapsel dar, welche er nach vorne mit kurzer, blindsackartiger Erweiterung überragt. Von einer Communication zwischen beiden ist nirgends die Rede und der Appendix erhält einen besonderen Zweig des Olfactorius. Seine innere Structur weicht von derjenigen der übrigen Nasenlöcher nicht ab und wie diese, so öffnet auch er sich in die oben beschriebene Vorhöhle.

Wir haben es somit mit einer Art Nebennase zu schaffen, wie sie uns bei höheren Typen noch in viel praeganterer Form begegnen wird (Wiedersheim).

So können wir dem Geruchsorgane des Polypterus unbedingt die höchste Stellung unter den Riechorganen aller Fische anweisen. Dies bezieht sich nicht allein auf die complicirte Riechkapsel, welche ein ausserordentlich feines Geruchsvermögen besitzen muss, sondern auch auf die tiefe Einsenkung des Organs, sowie namentlich auf die Vorhöhle, welche uns erst bei höheren Typen wieder begegnen wird.

TELEOSTIER.

Die Doppelanlage der äusseren Nasenöffnung, welche die Ganoiden characterisirt, findet sich auch bei Teleostiern in weitester Verbreitung, ja bildet hier geradezu die Regel. Doch kommen Ausnahmen vor (viele Pharyngognathi, Chromides, Labroidei ctenoidei, Scomber-Esoeces). Auch unterliegt die trennende Hautbrücke, ganz wie bei Stören, den allergrössten Schwankungen; entweder ist sie von sehr beträchtlicher Ausdehnung (z. B. bei *Silurus glanis*, *Gadus lota*, *Perca* etc.), oder erscheint sie auf ein dünnes Bändchen reducirt (Salmoniden, Cyprinoiden u. s. w.). Im ersteren Falle liegt dann die hintere Nasenöffnung vor oder über dem Auge, im letzteren liegen beide Öffnungen enge zusammengedrückt im Bereiche der Schnauze. In selteneren Fällen (bei manchen Muraenoiden) durchbohrt die hintere Öffnung die Oberlippe und mündet durch dieselbe entweder nach aussen oder nach innen, wodurch im letzteren Falle eine Communication der Nasenhöhle mit der Mundhöhle bewirkt wird (Stannius).

Wie bei Polypterus, so sitzt auch bei manchen Teleostiern das vordere Nasenloch auf einer Röhre oder Papille, die bald länger (z. B. bei *Gadus lota*), bald kürzer sein kann. Manche Arten der Gattung *Tetrodon* sollen nach Joh. Müller der äusseren Nasenlöcher vollkommen entbehren und an dieser Stelle jederseits

ganz solide Tentakeln von cylindrischer, conischer oder lappiger Gestalt besitzen, in welche der starke Geruchsnerv einght (?). Bei anderen Tetrodonarten, wie z. B. bei *Chelichthys*, sind die Nasenröhren hohl und jede öffnet sich mit zwei Löchern nach aussen.

In der äusseren Circumferenz der Riechgrube der Teleostier finden sich mehr oder weniger zahlreiche, als Expansionsmittel dienende Hautknochen, z. B. bei Salmoniden (*Coregonus*) und *Perca*. Das Innere derselben ist stets glatt, häufig von einer gallertartigen, sulzigen Masse erfüllt und im Hintergrunde findet die Ausbreitung des Riechnerven auf den Schneider'schen Falten statt. Letztere liegen entweder wie bei Sturionen rosettenartig angeordnet (*Cyprinoiden*, *Perca*, Salmoniden etc. etc.), oder entspringen die Fältchen strickleiterartig von einer in der Längsaxe des Schädels gelagerten fibrösen Raphe (*Silurus glanis* und *Gadus lota* z. B.),

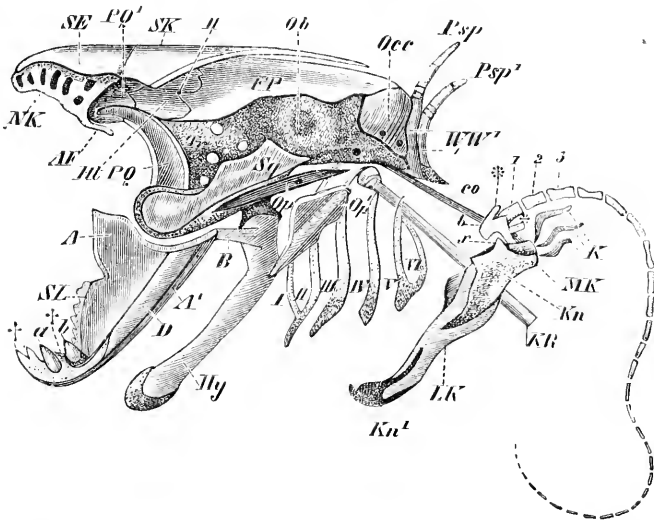


Fig. 290. Kopfskelet, Schultergürtel und vordere Extremität von *Protopterus*. *W*, *W*¹ In das Kopfskelet einbezogene Wirbelkörper mit ihren Processus spinosi (*Psp*, *Psp*¹), *Occ* Supraoccipitale mit den Hypoglossuslöchern, *Oh* Ohrblase, *Tr* Trabekel mit den Oeffnungen für den Trigemini und Facialis, *FP* Fronto-Parietale, *Ht* häutige Fontanelle vom Opticusloch (*II*) durchbohrt, *SK* Sehnenknochen, *SE* Supraethmoid, *NK* knorpelige Nasenkapsel, *AF* Antorbitalfortsatz (der Labialknorpel, welcher eine ähnliche Lage und Richtung hat, ist nicht eingezeichnet), *PQ* Palato-Quadratum, welches bei *PQ*¹ mit dem der andern Seite convergirt, *Sq* Squamosum, das Quadratum bedeckend, *AA* Articulare durch ein fibröses Band (*B*) mit dem Hyoid (*Hy*) verbunden, *D* Dentale externum, †† frei zu Tage liegender, in Prominenzen auswachsender Meckel'scher Knorpel, *SL* Schmelzleiste, *a*, *b* zwei Zähne, *Op*, *Op*¹ Rudimentäre Opercularknochen, *I*—*VI* die sechs Branchialbögen, *KR* Kopfrippe, *LK*, *MK* laterale und mediale, den Schulterknorpel (*Ku*, *Ku*¹) einschneidende Knochenlamelle, *co* fibröses Band, welches das obere Ende des Schulterbogens mit dem Schädel verbindet, \times Gelenkkopf des Schultergürtels, mit welchem das Basalglied (*b*) der freien Extremität artieulirt, ** rudimentäre Seitenstrahlen (biseriärer Typus) desselben, 1, 2, 3 die drei nächsten Glieder der freien Extremität.

was an die Plagiostomen und *Polypterus* erinnert. Stets ist der ganze Faltencomplex durch straffe fibröse Stränge an die knorpelige Unterlage fixirt.

b) Dipnoër.

Hier zum erstenmal begegnet uns ein vom eigentlichen Schädel wohl differenzirtes Nasenskelet. Es besteht bei *Protopterus* aus einem dicht unter der äusseren Haut liegenden, hyalinknorpeligen Gitterwerk, dessen Seitenpartieen medianwärts durch ein starkes, durchaus solides Septum vereinigt werden. Der Boden der Nasensäcke wird zum grössten Theile vom *Pterygo-palatinum*, sowie von Bindegewebe, und nur zum allerkleinsten Theile aus Knorpelgewebe gebildet. In dorso-ventraler Richtung ist der Binnenraum des *Cavum nasale* sehr beschränkt, lateralwärts aber ist er ziemlich ausgedehnt. Der Binnenraum ist von glatten Wänden begrenzt und nirgends findet sich eine Spur von Muscheln oder von einer Nasendrüse.

Jede Nasenhöhle öffnet sich nach rückwärts, gleich hinter der Oberlippe, in eine Choane.

c) Amphibien.

URODELEN.

In engem Anschluss an das Geruchsorgan der Dipnoër steht dasjenige der Ichthyoden. Es liegt seitlich am Kopf als eine solide (*Siren lacerta*) oder netzartig durchbrochene Knorpelröhre (*Menobranchus* und *Proteus*) gleich unter der äusseren Haut, ohne irgend welchen Schutz von Seiten des knöchernen Kopfskelets zu erfahren. Das schlitzartige, äussere Nasenloch liegt bei *Menobranchus* weit abwärts an der Oberlippe, aus welcher der Nasensack überhaupt bei der Praeparation förmlich herausgeschält werden muss; sein vorderes verzüngtes Ende überragt die Praemaxillargegend um ein gutes Stück (Fig. 291). Der ganze Sack ist von Trigeminasästen überreichlich umspinnen und auf seiner medialen Circumferenz strahlt der fächerartig sich ausbreitende Olfactorius herein. Die Choane liegt ziemlich weit von der Schnauzenspitze entfernt und mündet, von fibrösem Gewebe umrahmt, vor dem Antorbitalfortsatz in die Mundhöhle. Der Boden des Nasensackes ist grösstentheils fibrös. Im Innern erhebt sich die Riechschleimhaut, ganz ähnlich wie bei *Cyclostomen* und *Polypterus*, in zahlreiche, radiär stehende Falten, ein Verhalten, das uns hier zum letztenmal unter den Wirbelthieren begegnet.

Von jetzt an wird derselbe Zweck, d. h. eine Vergrösserung der Riechfläche durch Vorsprünge der skeletogenen Schicht, d. h. durch sogenannte Muschelbildungen angestrebt.

Diese treten zum erstenmal, wenn auch noch in sehr rudimen-

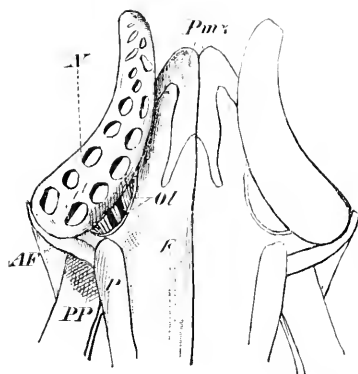


Fig. 291. Riechorgan von *Menobranchius lat.*, von der Dorsalseite. *N* Riechsack, *Ol* Olfactorius, *Pmz* Praemaxillare, *F* Frontale, *P* Fortsatz des Parietale, *PP* Pterygo-palatinum, *AF* Antorbitalfortsatz.

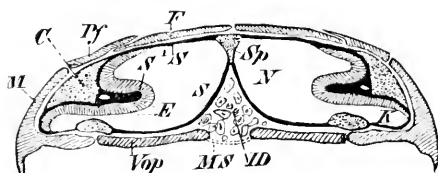


Fig. 292. Querschnitt durch die Riechhöhlen von *Plethodon glutinosus*. *SS* Riechschleimhaut, *N* Haupthöhle der Nase, *K* Kieferhöhle, *C* hyalinknorpeliger, *S¹* fibröser Theil der Concha nasalis, welche das Riechepithel *E* weit in die Nasenhöhle vorstülpt, *ID* Intermaxillardrüse durch die Mundschleimhaut (*MS*) vom Cavum oris abgeschlossen, *F* Frontale, *Pf* Praefrontale, *M* Maxilla, *Vop* Vomero-palatinum, *Sp* Septum nasale.

tärer Form auf bei gewissen Salamandrinen, so z. B. bei *Plethodon glutinosus* (Wiedersheim).

Man bemerkt hier an der seitlichen Nasenwand einen gleich hinter der Apertura nasalis externa beginnenden und bis in die Nähe der Choanen reichenden starken Knorpelwulst, der ins Nasenlumen einspringt. Er wird durch eine an jener Stelle auftretende Verdickung der Schleimhaut resp. des submucösen Bindegewebes noch verlängert, so dass die aufsitzende Riechschleimhaut in das Cavum nasale herein eine bedeutende Falte schlägt. Zugleich wird man gewahr, dass die Nasenhöhle in eine neben dem Septum nasale liegende Haupthöhle und in einen in das Cavum maxillare sich hineinziehenden viel depresseren Nebenraum, den man als Kieferhöhle bezeichnen kann, zerfällt. Diese Zweitheilung lässt sich bei allen über den Ichthyoden stehenden Urodelen, auch wenn sie keine eigentliche Nasenmuschel, sondern nur eine wulstartige Einragung besitzen, durchführen. Bei *Derotremes* sind keine Muschelbildungen nachgewiesen, von hohem Interesse ist aber hier das vom Skelet gelieferte Nasengerüste von *Amphiuma*, worauf ich schon bei der Anatomie des Schädels hingewiesen habe.

Die Nasenhöhlen aller Salamandriden, welche nicht mehr, wie bei Selachiern, Dipnoern und Ichthyoden seitlich am Kopf, sondern vielmehr vorne, gerade vor dem Gehirne, gelagert sind, erstrecken sich in der Längsaxe des Schädels nach vorne bis zum Praemaxillare. Ihre Höhe und Breite nimmt nach hinten stetig zu, am höchsten sind sie längs dem Septum nasale. An der Umgrenzung der Choanen betheiligt sich in erster Linie das Vomero-palatinum, doch kommt auch der Primordialschädel in Betracht. Das Septum nasale, welches theils dem Chondrocranium entstammt,

theils von den Praemaxillaria, den Vomero-palatina und wohl auch noch von den Stirnbeinen gebildet sein kann, ist nur ausnahmsweise solid, in der Regel enthält es einen Hohlraum (Internasalraum), welcher die von der Mundschleimhaut aus sich entwickelnde und in dieselbe ausmündende Glandula intermaxillaris umschliesst. (Fig. 292, *II*.) Diese Drüse unterliegt in ihrer Ausdehnung nach den verschiedenen Gattungen der Urodelen den allergrössten Schwankungen. Hie und da wuchert sie sogar rechts und links in die Nasenhöhle hinein und kann sich bis nach hinten zur fibrösen Lamina cribrosa, d. h. unmittelbar bis vor das Cavum cranii erstrecken. Interessant ist, dass das Organ beim Axolotl in Anpassung an die ichthyodenartige Lebensweise dieses Thieres eine starke Rückbildung erfahren hat, dass es aber bei der umgewandelten Form, bei dem Amblystoma Weismanni wieder zur stärksten Entfaltung kommt (Wiedersheim). Ich werde bei der Anatomie des Tractus intestinalis noch einmal darauf zurückkommen.

Ausser dieser Drüse finden sich noch drei eigentliche Nasendrüsen, welche alle in das Cavum nasale münden; die eine liegt in einer leichten, -gleich hinter der Apertura nasalis externa gelegenen Ausbuchtung der seitlichen Nasenwand, die zweite hinter den Choanen am Dach der Mundhöhle und die dritte im vordersten Winkel der Orbita. Der Ausführungsgang der letzteren perforirt das Praefrontale (Wiedersheim).

Der Thränen canal mündet auf der lateralen Nasenwand unter dem Wulst, der die obgenannte seitliche Ausbuchtung von der Haupthöhle trennt. Von hier läuft er nach rückwärts zwischen der knorpeligen Seitenwand und dem zu diesem Behufe eingefurchten Os maxillare, tritt dann in die Naht zwischen Maxillare und Praefrontale, endlich in den letzteren Knochen selbst, worin er meist schon in zwei Aeste zerfällt. Diese verlassen den Knochen noch vor seinem Augenhöhlenrande und münden getrennt von einander im inneren Augenwinkel aus (Born).

ANUREN.

Im Gegensatze zu den Urodelen, wo wir im Aufbau der Nase noch sehr einfachen Verhältnissen begegneten, repräsentirt die Nasenhöhle der Anuren ein sehr complicirtes Spaltensystem, bei dessen Darstellung ich im Wesentlichen der ausgezeichneten Schilderung von G. Born folge.

In Folge verschiedener, von den Wänden vorspringender Prominenz (Muscheln) unterscheidet man im hinteren Nasenbezirk, unmittelbar vor den Choanen einen dem Septum anliegenden oberen Hauptnasenraum, sowie einen unteren schmäleren Raum, welcher von der Maxille umgeben ist und der Kieferhöhle der Urodelen entspricht. Dieser letztgenannte Raum wird vom ersteren durch einen Knorpelwulst und eine Drüse so weit abgeschnürt, dass beide nur noch durch einen engen, schief aufsteigenden Spalt communiciren.

Der untere Nasenraum mündet nach hinten in die Choane aus, setzt sich aber jenseits derselben noch weiter in die Kieferhöhle fort, welch' letztere sich medianwärts gegen die Mundhöhle hinein öffnet. Dies beruht auf der Kürze des Gammens. Verlängert sich dieser nach rückwärts, so wird der bei der Schilderung des Kopfskeletes schon gewürdigte Zustand der höheren Wirbelthiere geschaffen, bei denen das Antrum maxillare sich nur in das Cavum oris öffnet.

Sowohl der untere als der obere Nasenraum endigen nach vorne in zwei Blindsäcke, die nach vorne von der oben erwähnten Communicationsspalte durch eine horizontale Scheidewand getrennt sind. Dazu kommt nun noch ein dritter Nasenraum, welcher eine Seitenbucht des unteren darstellt (seitlicher Nasensack, Born). Genau genommen liegt er zwischen der unteren und einer seitlichen Ausbuchtung des oberen, in welch' letztere die äussere Nasenöffnung mündet.

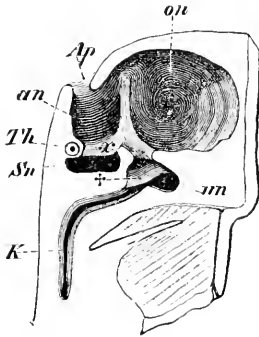


Fig. 293. Querschnitt durch die Nasenhöhle von *Pelobates*, von hinten gesehen, nach Born. *ou* Oberer Hauptnasenraum, welcher bei *an* eine seitliche Ausbuchtung erzeugt, *Ap* Apertura nasalis externa, *Sn* Seitlicher Nasenraum, welcher durch den Wulst \times vom oberen Nasenraum getrennt wird. *un* Unterer Nasenraum, welcher sich in die eigentliche Kieferhöhle fortsetzt, \dagger enge Communicationsöffnung zwischen ihm und dem oberen Nasenraum, *Th* Thränen canal im Querschnitt.

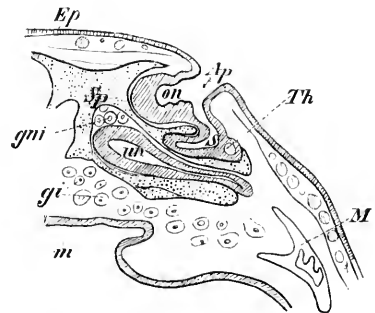


Fig. 294. Querschnitt durch die Nasenhöhle einer Larve von *Rana escul.* nach G. Born. *ou*, *un*, *S* Oberer, unterer und seitlicher Nasenraum, *Ap* Apertura nasalis externa, *Th* Thränen nasengang, *gn* untere Nasendrüse, *gi* Intermaxillardrüse, *Sp* Septum nasale, *M* Maxilla, *Ep* Epidermis, *m* Mucosa oris.

Die Anuren besitzen dem entsprechend drei wohl differenzirte Nasengänge, die durch complicirte, von der medialen Seite der knorpeligen Auskleidung der Nasenhöhle einspringende, muschel-

artige Spangen von einander geschieden werden. In Folge davon liegt ein jeder Nasengang in einer besonderen, ihn mehr oder weniger vollkommen umschliessenden Knorpelschale.

So sehen wir also, dass die Nasenhöhlen der Anuren in räumlicher Ausdehnung den Urodelen gegenüber bedeutend beschränkt sind und gerade darin ist wohl der Hauptgrund des Auftretens eines so complicirten Faltensystems resp. der Muschelbildungen zu suchen.

Die sogenannte Nasenmuschel der Autoren (die Cornets von Cuvier oder das Septo-maxillare von Parker) ist nicht im Sinne einer solchen, sondern als ein Os lacrimale aufzufassen (Born). Unterhalb desselben liegt die Einmündung des Thränencanales in die Nasenhöhle, und bei Bombinator wird der Knochen selbst von dem Canal durchsetzt. Die obere vordere Ecke des Lacrimale umgrenzt von hinten her das äussere Nasenloch.

Man unterscheidet in der Regio nasalis der Anuren vier verschiedene Drüsen, wovon zwei in die Nasen-, zwei in die Mundhöhle einmünden.

Die eine Drüse der ersten Gruppe verbreitet sich gewöhnlich längs dem Septum und mündet in den unteren Nasenblindsack. (Untere Nasendrüse: Born). Ihre Schläuche sind hie und da (am meisten bei Bombinator) mit denjenigen der Gl. intermaxillaris enge verfilzt und oft schwer davon zu sondern.

Die zweite Drüse der ersten Gruppe ist uns schon bei den Urodelen begegnet. Wie hier, so liegt sie auch bei den Anuren an der äusseren Wand der Nasenhöhle und mündet hier in den oberen Nasenblindsack aus. Ihre Schläuche umspinnen den nasalen Anfang und die Einmündung des Thränencanales. (Obere Nasendrüse: Born).

Von den beiden in den Rachen mündenden Drüsen ist die eine die uns ebenfalls von den Urodelen her schon bekannte Intermaxillardrüse. Während sie aber bei letzteren zum grössten Theile im Septum nasale liegt, treffen wir sie bei Anuren, welche sämmtlich durch eine dünnwandige, durchaus solide Nasenscheidewand charakterisirt sind, in dem grossen Raume gelagert, welcher sich hinter dem vorwerkartig vom knorpeligen Nasengerüst abgehobenen Praemaxillare vorfindet. Die Drüsenschläuche dringen von hier aus nach rückwärts in den unteren Nasenblindsack hinein, bald spärlicher (Bufonen), bald massenhaft (Bombinator); auch schieben sich ihre Ausläufer zwischen die Gaumenplatte des Oberkiefers und die Kieferhöhle ein.

Der Dilator narium wirkt als Compressor der Intermaxillardrüse und diese mündet mit zahlreichen (20—25), im vordersten Gaumenwinkel dicht neben einander gelagerten Ausführungsgängen in die Mundhöhle.

Die vierte Drüse endlich bildet ein hinter den Choanen liegendes queres Band und öffnet sich theils in die Choanen, theils an

zwei symmetrischen Stellen (die Drüse ist ursprünglich paarig) in den Rachen (Born).

Ausser den grossen Nasendrüsen finden sich bei Anuren und Urodelen in der Riechschleimhaut noch eine grosse Zahl kleinerer Drüsen, wie sie auch bei den höheren Wirbelthieren unter dem Namen der Bowman'schen Drüsen bekannt sind.

Der von einem Flimmerepithel ausgekleidete Thränenkanal geht vom hinteren Ende des seitlichen Nasenblindsackes aus, durchsetzt die äussere knöcherne Wand desselben, d. h. das Lacrimale und zieht von da aus weiter nach rückwärts auf das untere Augenlid zu. Er liegt dabei zwischen Haut und einem Theil des knorpeligen Nasengerüsts. Im weiteren Verlauf überschreitet er oberhalb des Maxillare den Antorbitalfortsatz und zerfällt am unteren Augenlid in zwei Aeste, die getrennt, hinter einander am freien Rande der inneren Hälfte des unteren Augenlides ausmünden.

GYMNOPHIONEN.

Die Gymnophionen documentiren ihre Sonderstellung im System auch durch die Organisation ihres Geruchsorgans, welches sich weder mit demjenigen der Anuren noch mit dem der Urodelen direkt vergleichen lässt. Gleichwohl ist nicht zu leugnen, dass Anklänge an beide existiren, doch ist die Aehnlichkeit mit den Anuren eine ungleich grössere. Um nun die äusserst complicirten Verhältnisse deutlich zur Anschauung bringen zu können, muss ich nothwendigerweise etwas weiter ausholen und zuerst mit der Schilderung der skeletogenen Grundlage des Geruchsorgans beginnen.

Wie bei Anuren, so findet sich nämlich auch hier ein durch die Trabekelconcrenzen erzeugtes Os en ceinture, welches als Lamina cribrosa fungirt und den Abschluss des Cavum cranii nach vorne zu Stande bringt (Fig. 295, *E*). Fest damit verbunden ist ein schlankes, fast bis zur Schnauzenspitze sich erstreckendes, knöchernes Septum nasale (Fig. 295, *Se*), das keine Spur einer In-

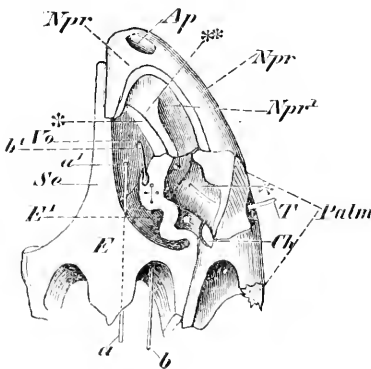


Fig. 295. Rechte Nasenhöhle von *Siphonops annulatus* von der Dorsal-seite her aufgesprengt. *E* Ethmoid (Os en ceinture), *E*¹ basale Ethmoidplatte, bei † zu einem Kamme sich erhebend, welcher vom ventralen Ast des Olfactorius (vergl. die durchgelegte Sonde bei *b*, *b*¹) durchbohrt ist, die Sonde *a* bedeutet den dorsalen Ast des Olfactorius, *Se* Septum nasale, *Vo* Vomer, *Npr* Nasopraemaxillare, *Npr*¹ derjenige Theil des Nasopraemaxillare, der sich am Aufbau des Nasenbodens betheiltigt, *** Knochenleisten, welche die beiden letztgenannten Knochen am Nasenboden erzeugen, *Ap* Apertura nasalis externa, *Palm* Palatomaxillare bei *T* von den Canälen der Tentakeldrüse durchbohrt, * vordere Wand der Choanenröhre, *Ch* Choane.

termaxillarhöhle im Sinne der Urodelen erkennen lässt, sondern wie bei Anuren und Amphiuma durchaus homogen ist.

Ausserdem wächst basalwärts vom Os en ceinture eine starke Knochenplatte (E^1) vor, die dem Vomer auflagernd, einen grossen Theil des hier doppelten Nasenbodens constituirt. Nach vorne zu wird diese Platte noch um ein Ziemliches vom Vomer (Vo) überragt und indem dieser Knochen sich an die Gaumenplatte des Naso-praemaxillare (Npr) anlegt, wird der Nasenboden durch diese beiden Knochen nach vorne zu abgeschlossen. Lateralwärts tritt noch der Oberkiefer und das damit verschmolzene Gaumenbein ($Palm$) hinzu und so habe ich sämtliche Constituentien des Nasenskeletes der Gymnophionen geschildert.

Die eben betrachtete, einen Theil des Nasenbodens formirende Platte des Os en ceinture, d. h. des Ethmoids, erzeugt zusammen mit dem Vomer einen starken Knochenwall, der anfangs, weit gegen das Nasendach emporragend, mit dem Septum nasale parallel zieht (Fig. 295, †), weiter nach vorne aber, wo er vom Naso-praemaxillare und vom Vomer gebildet wird, medianwärts ablenkt und zugleich immer niedriger wird (Fig. 295, *, **). In Folge davon besteht das vordere Drittel der Nasenhöhle, wie bei Urodelen, nur aus einem einzigen, einheitlichen Raum, der ganz wie dort in eine grössere mediale, neben dem Septum gelegene und eine kleinere laterale Ausbuchtung zerfällt. Eine ganz ähnliche Theilung in zwei Räume existirt auch in Folge jenes, vom Nasenboden sich erhebenden Knochenkammes im ganzen übrigen Nasenraume und dass der laterale Raum der Kieferhöhle der Urodelen homolog ist, ist deutlich nachzuweisen. Beide Räume stehen, wenn man sie sich im frischen Zustande, mit der Schleimhaut überzogen denkt, an Stelle der höchsten Erhebung jener basalen Knochenleiste nur durch eine enge Spalte (Fig. 296, Ri) in Communication.

Es liegt auf der Hand, dass die vom Boden der Nasenhöhle sich erhebende Crista, indem sie die Riechfläche ausserordentlich vergrössert, nicht nur functionell, sondern auch morphologisch einer Muschel entspricht, denn wir begegnen hier zum erstenmal Spuren eines Siebbeinlabyrinthes, das allerdings mit demjenigen der höheren Thiere nicht direkt parallelisirbar ist.‡

Von der Kieferhöhle führen seitlich zwei kleine Oeffnungen hinaus auf die Wangengegend, wo sie in der gleich näher zu schildernden Tentakelfurche ausmünden. Sie werden von den beiden Ausführungsgängen einer Drüse durchsetzt, die wir später unter dem Namen der Tentakeldrüse (Wiedersheim) kennen lernen werden (Fig. 296, Ca^1 , Td).

Nach hinten und unten stürzt die Kieferhöhle in die mächtige, entweder nur vom Palatinum (*Siphonops annulatus*) oder von diesem und dem Vomer gebildete Choanenröhre ab. Der Haupt- oder mediale Nasenraum setzt sich noch weit hinter den Choanen in Form von zwei Blindsäcken in die Knochenmasse der Lamina cribrosa fort.

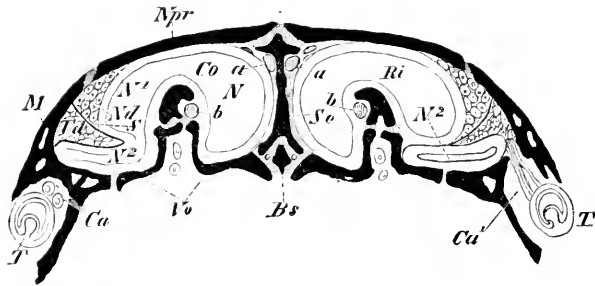


Fig. 296. Querschnitt durch die beiden Nasenhöhlen von *Siphonops annulatus*. *N* Haupthöhle, *N*¹ Kieferhöhle, die sich bei *N*² noch einmal zu einem Nebennaserraum absackt, welcher nach vorne zu (da der Schnitt schief gegangen ist, so sieht man dies auf der rechten Seite der Figur) blind geschlossen endigt. Es ist dies das Jakobson'sche Organ, *Ri* Passage zwischen Hauptnasenhöhle und Kieferhöhle, *Co* Muschel vom Ethmoid und vom Vomer (*Vo*) (beide hängen durch fibröses Gewebe zusammen) gebildet, *a*, *a* dorsale, *b*, *b* ventrale Olfactoriusäste, *Nd* Nasendrüse, durch ein fibröses Septum (*S*) von der Tentakeldrüse (*Td*) getrennt, *Ca*, *Ca*¹ Ausführungsgänge derselben, links quer, rechts schief vom Schmitte getroffen und bis zur Drüse hinein in der Zeichnung ergänzt, *T* der sogenannte Tentakel sammt seinem Canal im Querschnitt, *Bs* vorderster Schnabel des Basisphenoids, *Se* Septum nasale, *Npr* Naso-praemaxillare, *M* Maxillare.

Einer ganz besonderen Betrachtung werth ist die Regio nasalis der Gattung *Coecilia*. Hier existirt nämlich neben der aus den bekannten zwei Abschnitten gebildeten Hauptnasenhöhle noch eine dritte, von jenen ganz unabhängige Nasenhöhle. Sie beginnt blindgeschlossen in der Substanz des Oberkieferknochens und zwar in der Nähe der vorderen Circumferenz seiner Seitenplatte (Fig. 297). Von hier aus läuft sie, rings von Knochen umschlossen, eine kurze Strecke nach rückwärts, verbreitert sich darauf bedeutend (Fig. 298, 299), und mündet dann medianwärts in das Cavum nasale principale aus. So beim macerirten Schädel.

Frisch untersucht erkennt man jedoch bald, dass ein Zusammenfluss mit der Nasenhöhle nicht statt hat, indem eine starke Bindegewebsmembran (Fig. 298, 299) die Rückwärtsverlängerung jenes Maxillarcanales in die Nasenhöhle von letzterer hermetisch abschliesst und ihn so lange begleitet, bis er im vorderen Abschnitt der Choane in die Mundhöhle durchbricht (Fig. 297, *D*).

Es handelt sich somit um eine Weiterbildung jenes Verhaltens, wie es uns bei *Siphonops* entgegentritt, d. h. die hier noch bestehende, freie Communication zwischen der Haupt- und Nebennasenhöhle ist bei *Coecilia* aufgehoben, es ist zu einer vollkommenen Abkammerung beider gekommen.

Oder anders ausgedrückt: das Jakobson'sche Organ, als welches wir jenen Nebennaserraum später auffassen lernen werden, ist bei *Siphonops* auf einer embryonalen Stufe seiner Entwicklung stehen geblieben (Wiedersheim). Zugleich liegt hier so wenig wie bei der Gattung *Epicrion* die Nebennasenhöhle in der Substanz des Oberkiefers, sondern wird nur lateralwärts von ihm umspannt

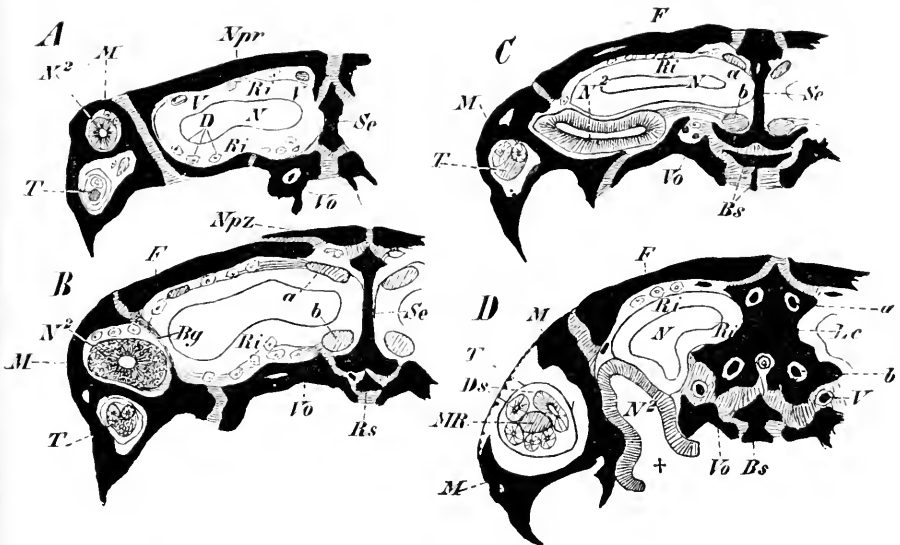


Fig. 297. A—D Querschnitte durch das Cavum nasale von *Coccilia rostrata*. Die Ebenen der 4 Schnitte liegen der Art hintereinander, das A am meisten nach vorne, D am meisten nach hinten liegt. *Npr* Nasopraemaxillare, *Se* Septum nasale; *Le* Lamina cribrosa (Ethmoid), *F* Frontale, *Vo* Vomer, *Bs* Basisphenoid, *N* Hauptnasenhöhle. — *N²* Nebennasenhöhle, welche sich auf Fig. B und C mehr und mehr in die Länge streckt und bei D (+) in die Mundhöhle durchbricht. *T* der sogenannte Tentakel mit seiner Drüse (*Ds*) und seinem Musculus retractor (*MR*), *Ry* Bindegewebiges Septum zwischen Haupt- und Nebennasenhöhle, *a*, *b* dorsaler und ventraler Ast des Olfactorius, *VV* Trigeninus (Ram. nasalis), *Ri* Riechschleimhaut, *D* Bowman'sche Drüsen.

und im Uebrigen, wie uns bereits bekannt ist, von Bindegewebe begrenzt. Bei *Epicirium* wird sie ausserdem noch durch eine Knorpellamelle in zwei Blindsäcke zerfällt.

Unterhalb dieser Nebennasenhöhle läuft noch ein zweiter Canal im Oberkiefer und dieser öffnet sich weiter nach hinten in die Orbita. Er dient zur Einlagerung eines Gebildes, das allen Gymnophionen, sonst aber keinem andern Wirbelthier zukommt und das man früher als ein Tentaculum (Joh. Müller) d. h. als ein Fühlorgan auffassen zu müssen glaubte, dessen wahre physiologische Bedeutung jedoch bis heute noch nicht klar ist. Es besteht im Wesentlichen aus einer, in der Orbita gelegenen, fibrösen, von starken Muskeln umspannenen Blase (Fig. 298), die sich nach vorne in den oben beschriebenen Canal des Oberkiefers hinein röhrenartig verlängert und an der freien Wangenfläche, mehr oder weniger weit von der Schnauze entfernt, ausmündet („falsches Nasenloch“ der Autoren).

Diese schlauchartig verlängerte Partie besteht aus zwei, ineinandersteckenden, fibrösen Röhren (Fig. 299, *IS*, *AS*).

Das Innere der Blase ist angefüllt mit einer Menge von Drüsen-

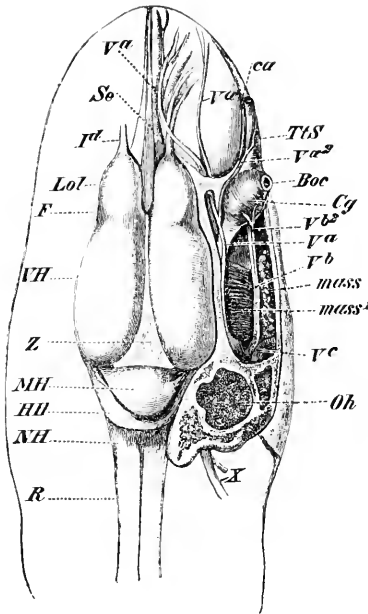


Fig. 298. Gehirn von *Epicerium glutinosum* in situ, dorsale Ansicht. *VIII* Vorderhirn, durch eine Furche (*F*) von den Riechlappen (*Lot*) abgesetzt, *Z* Zirbel, *MII* Mittelhirn, *III* Hinterhirn, *NII* Nachhirn, *R* Rückenmark, *Se* Septum nasale, *Id* dorsales Riechnervenpaar, *Va*, *Vb*, *Vc* erster, zweiter und dritter Ast des Trigeminus, *Va1* und *Va2* Seitenäste des ersten Astes, wovon sich der eine zur Riechschleimbaut, der andere zur Scheide (*TBS*) des Tentakels biegt. Der die Tentakeldrüse umwickelnde Constrictor (*Cy*) wird von einem Seitenaste des zweiten Trigeminus versorgt. *X* Vagus, *ca* Ausführungskanäle der Nasendrüse, welche sich in die Tentakelscheide einsenken. *Boc* Bulbus oculi, *mass* *mass1* die zwei Portionen des Masseter, *Oh* Ohrkapsel.

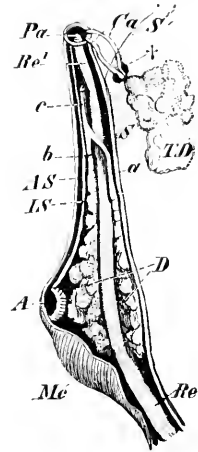


Fig. 299. Der sogenannte Tentakel von *Coecilia oxyura* von der Dorsalseite geöffnet. Linke Seite. *Mc* Musculus constrictor, *Re* Musculus retractor, welcher bei *Re1* seh-nig wird und in die Leiste oder Papille *Pa* einstrahlt, *D* Die von dem Constrictor umschlossene, grosse Drüse mit ihren zwei Ausführungsgängen (*a*, *b*), welche weiterhin zu einem einzigen Gang (*c*) conflui- ren, *IS*, *AS* Innere und äussere fibröse Röhre, *A* Auge, *S*, *S* Schädel mit der hindurchschimmernden, in der Nasenhöhle liegenden Tentakeldrüse *T/D*. Bei † treten deren Ausführungsgänge (*Ca*) aus dem Schädel heraus, um sich nach kurzem Lauf in die Tentakelscheide einzusenken.

schläuchen (Orbitaldrüse), welche ihr Sekret in zwei Canäle entleeren (Fig. 299, *a*, *b*) (Wiedersheim).

Diese kommen in die schlauchförmige Verlängerung des Organs zu liegen, allwo sie in einen Canal conflui- ren, der sich in die innere fibröse Röhre öffnet. Inmitten dieser Drüsenmassen findet sich ein von der trabecularen Seitenwand des Schädels entspringen- der, die Längsaxe des ganzen Apparates durchsetzender Muskel, der sich in der Nähe seines Vorderendes an einer, mit der Innen- wand des Canales verwachsenen Leiste inserirt. Letztere spitzt sich nach vorne gegen die Canalmündung zu einer freistehenden,

pilzförmigen oder wohl auch fingerförmigen Papille zu (Fig. 299, *Pa*), welche mehr oder weniger weit aus der Canalöffnung hervorgestülpt und dann durch jenen Längsmuskel, der als Retractor wirkt, wieder zurückgezogen werden kann. Leiste und Papille sind von einem das ganze Canallumen auskleidenden Cylinder-Epithel überzogen. Ganz an ihrem vorderen Ende wird die Canalwand medianwärts von den oben schon erwähnten, aus der Nasen- resp. Kieferhöhle austretenden Drüsenanälen durchbohrt, so dass die Papille, welche schon von dem Sekret der Orbitaldrüse benetzt wird, auch noch von jener Seite her angefeuchtet werden kann.

Was diesem complicirten Apparat für eine Bedeutung zukommt, ist schwer zu sagen. Nerven sind in der Papille bis jetzt nicht nachgewiesen, sie erscheint vielmehr nur als letzter Ansatzpunkt der Sehne des *M. retractor*. Am ehesten könnte man, falls sich das Sekret jener beiden Drüsen als ein giftiges herausstellen sollte, an eine Vertheidigungswaffe denken. Die im Strahl erfolgende, unter starker Muskelwirkung stehende Entleerung des Sekretes ist jedenfalls dem Willen des Thieres unterworfen und dient ihm bei seinem nächtlichen Leben vielleicht auch als Betäubungsmittel für seine Beute und so indirekt als Hülforgan für das verkümmerte Auge.

Kehren wir nach dieser Abschweifung wieder zu der Nasenhöhle der Gymnophionen zurück. Es ist dabei noch aufmerksam zu machen auf den fast gänzlichen Mangel an Knorpelsubstanz, welche beim Geruchsorgan der übrigen Amphibien, wie namentlich der Anuren, eine so grosse Rolle spielt. Einzig und allein bei *Epicrium* finden sich deutliche Knorpel Spuren am Dach, Boden und der Seite des Cavum nasale.

Ferner ist noch zweier Drüsen zu gedenken, welche beide übereinander in der lateralen Partie der Nasenhöhle, also in der Kieferhöhle liegen (Fig. 296). Sie sind durch einen bindegewebigen Vorhang sowohl von einander als vom Cavum nasale abgegrenzt. Nur die obere, grössere, mündet in die Nasenhöhle, weshalb wir sie Nasendrüse heissen wollen, die andere steht, wie wir wissen, zu dem Tentakel in Beziehung (Tentakeldrüse). *Cocilia rostrata* besitzt keine Nasendrüse. Ausser diesen beiden Drüsen finden sich, wie bei den übrigen Amphibien, noch Bowman'sche Drüsen.

Dass bei den Gymnophionen vier Riechnerven, je zwei auf einer Seite, existiren, habe ich bei der Schilderung des Olfactorius (siehe das Capitel über die Hirnnerven) schon betont. Der ventrale Ast versorgt den ganzen Boden der Nasenhöhle, sowie die Nebennasenhöhle mit ausserordentlich starken Fasern.

Ein Thränen canal ist bei Gymnophionen nicht nachzuweisen.

d) Reptilien.

Das bei Fischen seitlich, bei den Amphibien dagegen, wie oben bemerkt, gerade vor dem Gehirn liegende Geruchsorgan zeigt von

den Reptilien an das Bestreben, sich mehr und mehr nach hinten aus zuziehen und sich so, gleichen Schritt haltend, mit dem Vorwachsen des Gesichtsschädels und mit der Gaumenbildung (siehe Kopfskelet) mehr oder weniger unter das Gehirn hinunter zu schieben.

Das complicirteste Riechorgan unter allen Reptilien besitzen die Crocodilier, viel einfacher gebaut ist dasjenige mancher Chelonier, der Saurier, Scinke und Ophidier. Die drei letzteren können, da sie hierin keine principiellen Abweichungen erkennen lassen, zusammen betrachtet und sollen ihrer einfachen Verhältnisse wegen zuerst abgehandelt werden.

Bei allen Sauriern zerfällt die Nasenhöhle in zwei Abtheilungen, eine äussere und eine innere. Erstere, welche aus dem Zugang zur Nasenhöhle der Amphibien herausentwickelt gedacht werden muss, kann man mit Leydig passend als Vorhöhle, die innere dagegen als eigentliche Nasenhöhle oder als Riechhöhle bezeichnen.

Die Vorhöhle ist, der tiefen Einsenkung des Organs entsprechend, sehr geräumig und da sie eine Einstülpung des Integumentes darstellt, so ist ihre Mucosa als transformirte Epidermis mit platten Epithelien ausgestattet. Drüsige Bildungen, sowie Olfactorius-Elemente fehlen gänzlich.

Die vom Praemaxillare, dem Maxillare, dem Nasale und der gleich näher zu schildernden Concha begrenzte und von Knorpel ausgekleidete Vorhöhle stellt kein einfaches Cavum dar, sondern wird durch eine vom oberen, freien Rand der Concha entspringende Schleimhautfalte in zwei, wenn auch nur unvollkommen getrennte Abschnitte, zerlegt (Leydig).

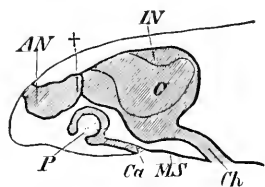


Fig. 300. Schematische Darstellung des Geruchsorganes einer Eidechse. Sagittalschnitt. AN, IN Aeusserer und innere Nasenhöhle. † Röhrenartige Verbindung zwischen beiden, Ch Choane, Pa Papille des Jakobson'schen Organes, Ca dessen Communication mit der Mundhöhle, MS Mundschleimhaut.

Auf der Grenze zwischen Vorhöhle und eigentlicher Riechhöhle mündet mittelst eines einfachen Ausführungsganges eine lateralwärts von der Nasenkapsel in der Muschel liegende Drüse mit sattgelbem Sekret. Sie stellt wahrscheinlich ein Homologon der sogenannten Nasendrüse der Vögel vor.

Die vom Olfactorius reichlich versorgte, innere Nasenhöhle, welche mit der äusseren entweder in einem und demselben (z. B. Lacerata, Ameiva, Pseudopus) oder auch in höherem Niveau liegt (Leguane, Chamaeleonten), ist ungleich länger und überhaupt viel geräumiger als die letztere. Ihre Wände werden theils vom Oberkiefer, theils von den Nasenbeinen und dem Thränenbein gebildet, der Boden vom Vomer. Nach vorne communicirt sie durch eine rundliche Oeffnung mit der Vorhöhle, nach hinten abwärts liegt die schlitzartige Choane (Fig. 300). Oben von der Aussenwand der inneren Nasenhöhle entspringt eine grosse, durch den ganzen Raum

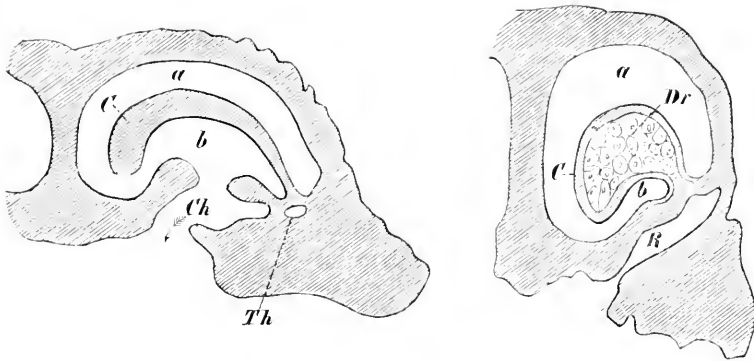


Fig. 301. Zwei Querschnitte durch die Nasenhöhle von *Lacerta*, nach Born. *C* Concha mit der Drüse *Dr*, *a* Cavum superius-, *b* Cavum inferius der Nasenhöhle, *Ch* Choane, *Th* Thränenangang, *R* Rinne am Dache der Mundhöhle von der Choane bis zur Ausmündungsstelle des Jakobson'schen Organes.

sich erstreckende, knorpelige, nach innen gegen das Septum nasale ungerollte Muschel, die sich mit ihrem unteren Rand in eine am Boden der Nasenhöhle d. h. im Vomer befindliche Bucht einfaltzt und nach hinten den Eingang zur Choane überlagert. Diese Muschel, welche die Riechhöhle in ein Cavum superius und inferius zerfällt, ist fast bei allen Sauriern, sowie auch bei Schlangen gut entwickelt, den Chamaeleonten und Leguanen dagegen geht eine eigentliche Muschel ab (Solger).

So konnten wir also bei Sauriern, Scinken und Ophiidiern nur eine einzige, wohl ausgeprägte, dorsal mit Riechepithel überzogene Muschel constatiren, welche ontogenetisch und phylogenetisch sehr früh auftritt und zwar als ein dicht über der Kieferhöhle liegender Vorsprung der Seitenwand der eigentlichen Nasenhöhle. Sie muss ihren topographischen Beziehungen nach als von den Urodelen herauf vererbt angesehen werden und ist somit als primäre Muschel eine sehr alte Errungenschaft. Die Ausmündung des Thränenanges liegt in der Regel unter ihr, bei Geckotiden jedoch mündet jener nicht in die Nasenhöhle, sondern in eine Furche am Dache der Rachenhöhle. Entweder sind 2 Oeffnungen vorhanden oder ist die Ausmündungsstelle einfach und lang aufgeschlitzt (Born).

Je höher die functionelle Anforderung an die Muschel wird (Ausbreitung der Riechschleimhaut), desto complicirter wird ihre Form, so dass letztere zwischen einer einfachen Einbiegung der seitlichen Nasenwand und einer complicirt aufgerollten Lamelle schwankt. Von der Stufe, welche die Muschel der Saurier zeigt, bis zu den reich differenzirten Muschel-Gebilden der Vögel und Säuger ist noch ein weiter, aber nirgends unterbrochener Weg und ich will jetzt schon bemerken, dass die einzige Muschel der Saurier der mittleren Muschel der Vögel und der unteren der Säuger entspricht (Gegenbaur).

Was die Chelonier anbelangt, so ist die Binnenwand der Nasenhöhle der Emydeen nur schwach sculpturirt und ein vom Septalknorpel gegen das Cavum nasale auswachsender, sternartiger Vorsprung ist im Sinne einer Muschel zu deuten. An der lateralen Wand finden sich bei Emys nur Schleimhauserhebungen, also keine wahren Muscheln. Bei *Cinosternum rubrum* hingegen liegt auch hier ein knorpeliger Vorsprung. Ausserdem aber erhebt sich vom Boden jeder Nasenhöhle eine senkrecht aufsteigende, dicht neben dem Septum gelagerte Schleimhautduplicatur, welche ebenfalls zur Vergrösserung der Riechfläche beiträgt.

Am complicirtesten ist der Bau der Nasenhöhlen bei Seeschildkröten und es kommen bei den verschiedenen Arten von Chelonia nicht unbedeutende Differenzen vor, wovon ich hier nach Hoffmann's Untersuchungen das Wichtigste hervorhebe. Eine quere, bindegewebige Scheidewand theilt den vorderen Theil der Nasenhöhle jederseits in zwei Gänge. Der untere, welcher von Flimmerepithel ausgekleidet ist, endigt vorne blind geschlossen, der obere, durch Plattenepithelien charakterisirt, ist der eigentliche Naseneingang. Nach kurzem Lauf stehen beide Gänge hinten miteinander in Communication, bald aber tritt wieder eine Trennung ein und nun verhalten sich beide Gänge bezüglich ihres Epithelcharacters geradezu umgekehrt. Noch weiter nach hinten zerfällt der obere Gang durch eine Scheidewand noch einmal in zwei Gänge, so dass jetzt also jederseits 3 Nasenräume existiren. Die beiden oberen, welche hinten blind geschlossen endigen, tragen Riechepithel und sind mit der eigentlichen Riechhöhle der Saurier zu parallelisiren; der untere, von Plattenepithelien ausgekleidete Gang ist nur Luftrohr und mündet in die Choane aus. Somit kann man zusammenfassend sagen: Die Nasenhöhle der Seeschildkröten wird jederseits in zwei übereinander liegende Gänge getheilt. Das trennende Septum ist aber gitterartig durchbrochen, also unvollständig, so dass beide Hohlräume durch mehrere Oeffnungen in Communication stehen.

Bei *Chelys fimbriata* verlängert sich die äussere Nasenöffnung in eine Art von Rüssel. Dieser ist von Knorpel gestützt und durch eine bindegewebige Scheidewand in zwei Canäle getheilt.

Ist das Riechorgan der Saurier und Ophidier nur spärlich mit Drüsen ausgestattet, so begegnen wir bei Cheloniern gerade dem Gegentheil. Auf dem Nasendache, theils unter der äusseren Haut, theils unter den Praefrontalien liegend, finden sich zwei kleinere oder zuweilen auch sehr grosse Drüsen (obere Nasendrüsen, C. K. Hoffmann), welche ihr Sekret in den vorderen Bezirk der Nasenhöhle ergiessen. Ausserdem finden sich noch grosse Drüsenmassen am hinteren Umfang, z. B. bei *Testudo*, sowie am Boden der Nasenhöhle (*Trionyx*). Jene (Gaumendrüse und untere Nasendrüse: Hoffmann) münden in das Cavum aus, diese mit mehreren Ausführungsgängen in das Cavum nasale. Ausserdem finden sich noch allenthalben Bowman'sche Drüsen.

Bei *Sphargis coriacea* fehlen jene 3 grossen Drüsen vollkom-

men. An ihre Stelle treten durch Becherzellen repräsentirte einzellige Drüsen (Hoffmann).

Eine ausgezeichnete Darstellung der Nasenhöhle der Crocodilier verdanken wir Gegenbaur und seine Beschreibung liegt der hier folgenden Darstellung zu Grunde.

Gleich hinter dem engen Nasenloch erweitert sich die Nasenhöhle etwas und geht dann nach hinten in eine sehr breite, aber ziemlich depresso Röhre über, die sich über die Hälfte der ganzen Nasenlängsaxe erstreckt. Der Boden wird vom Processus palatinus des Maxillare gebildet und von oben her wölbt sich die knorpelige Nasenwand herein.

Nach hinten setzt sich dieser bis jetzt einfache Raum in zwei über einander liegende Räume fort und diese werden durch eine transversell gerichtete, bis zum Septum nasale sich erstreckende Scheidewand von einander getrennt. Der untere zur Choane führende Gang ist als Pars respiratoria, der obere als Pars olfactoria d. h. als eigentliche Riechhöhle zu betrachten. Letztere ist nach hinten blind geschlossen und seine laterale Knorpelwand springt in complicirten, an Muscheln erinnernden Reliefbildungen vor. So begegnen wir gleich im vordersten Abschnitt einer rein knorpeligen Protuberanz, die sich stellenweise in zwei Lamellen gabelt. Sie entspricht einer wahren Muschel und ist der Urodelen-, Saurier- und Ophidier-Muschel homolog. Lateralwärts von ihr liegt eine, noch viel weiter in's Cavum nasale hereinragende, langgestreckte Blase (Pseudoconcha), die jene Muschel sowohl nach hinten als nach vorne um ein gutes Stück überragt (Fig. 302). In die Kieferhöhle eingelagert communicirt sie mit einem lateralwärts von ihr liegenden, in den Ethmoidalknorpel eingebetteten Canal und letzterer wiederum mündet in einen kleinen Sinus, der unterhalb der Muschel mit dem Cavum nasale in offener Communication steht.

Diese Hohlräume haben mit der Geruchswahrnehmung Nichts zu schaffen, sondern sind nur einfache Lufträume. Die Geruchsperception erfolgt einzig und allein im blindgeschlossenen Nasengrund und theilweise am Septum.

Wie bei Sauriern und Ophidiern, so findet sich auch bei Crocodiliern eine grosse, in das Cavum nasale einmündende Drüse, sie liegt hier aber nicht mehr ausserhalb des Oberkiefers, sondern in dessen Höhle eingeschlossen.

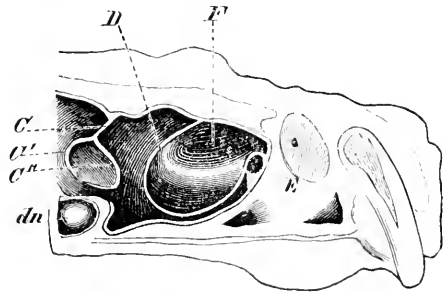


Fig. 302. Querschnitt durch die Nasenhöhle des Crocodils, nach Gegenbaur. *C* Concha nasalis, die sich in zwei Lamellen *C'*, *C''* gabelt, *F'* falsche Nasenmuschel, *D* ihr Schmittrand, *E* Canal im Ethmoidalknorpel (vergl. den Text), *du* der eigentliche Luftgang.

Vögel.

Wie den Sauriern, so kommt auch allen Vögeln eine tiefer liegende, von Pflaster-Epithel ausgekleidete Vorhöhle und eine eigentliche, höher gelagerte Riechhöhle zu. Im Ganzen existiren bei Vögeln 3 hintereinander liegende Protuberanzen, die man früher alle als Muscheln aufgefasst hat. Die vorderste und zugleich die einfachste liegt in der Vorhöhle und zeigt bezüglich ihrer Form und Grösse ausserordentlich viele Schwankungen, ja sie kann auch sehr rudimentär werden, ganz fehlen oder auch doppelt vorhanden sein (Gallus). Gegenbaur hat sie passend als Vorhofsmuschel bezeichnet.

Die mittlere und obere Muschel liegen in der eigentlichen Riechhöhle und erstere, welche meist aus Knorpel, seltener aus Knochen besteht, unterliegt bezüglich ihrer Form wieder vielen Schwankungen. Entweder stellt sie, wie bei Columba, nur einen mässigen Vorsprung der in das Cavum nasale eingebauchten, lateralen Nasenwand dar oder rollt sie sich mehr oder weniger (bis zu 3 Umgängen) auf. Unten und vorne von ihr mündet der verhältnissmässig dicke Thränen canal unter einer Schleimhautfalte aus. Häufig besitzt die mittlere Muschel eine Verbindung mit dem Septum nasale, ein Verhalten, das an die Chelonier erinnert, während bei Sauriern und Ophidiern die Muschel an ihrer hinteren Circumferenz stets frei abgegrenzt ist (Gegenbaur).

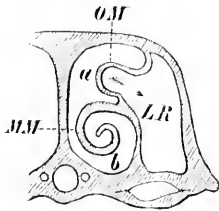


Fig. 303. Querschnitt durch die rechte Nasenhöhle des kleinen Würgers. *O.M.*, *M.M.* Obere und mittlere Muschel, *a* oberer-, *b* unterer Nasengang, *L.R.* Luftraum, der sich in die obere Muschel fortsetzt und diese vorbaucht.

vorderen Orbitalraum gelegenen Luftsinus (Gegenbaur) (Fig. 303).

Weder sie noch die Vorhofsmuschel sind ächte Muscheln im Gegenbaur'schen Sinn d. h. keine von ihnen stellt eine freie, selbständige, durch Skeletsubstanz gestützte Einragung ins Cavum nasale, sondern nur eine Vorbauchung der ganzen Nasenwand dar.

Somit bleibt nur die mittlere Muschel als ächte Muschel bestehen und diese entspricht in allen Beziehungen (Lage zum Nasenskelet, zum Thränen canal etc.), wie oben schon erwähnt, der einzigen wahren Muschel der Saurier, Scinke, Ophidier und Crocodilier.

Auch den Vögeln kommt eine äussere Nasendrüse zu, sie liegt aber hier nicht im Bereich des Oberkiefers, sondern auf den Stirn- oder Nasenbeinen.

Säuger.

Das Riechorgan der Säugethiere unterscheidet sich durch folgende Hauptpunkte von demjenigen aller übrigen Vertebraten. Durch eine viel bedeutendere Entfaltung des Gesichtsschädels gewinnt das Cavum nasale nicht nur an Tiefe (Länge), sondern auch an Höhe und in Folge davon ist der Ausbreitung des sogenannten Siebbeinlabyrinths ein viel freierer Spielraum gegeben. Letzteres stellt einen Theil des Primordialschädels dar, liegt hinten und oben im Nasenraum und erscheint von der Basis cranii aus zwischen die beiden Augenhöhlen keilartig hineingetrieben. Aus zelligen, wabigen, von Schleimhaut ausgekleideten Räumen bestehend, erzeugt es gegen die Nasenhöhle die mannigfaltigsten knorpelig-knöchernen Ausbuchtungen und Vorsprünge, wovon jederseits zwei durch besondere Grösse und lamellenartige Struktur sich auszeichnen. Sie werden als obere und mittlere Muschel bezeichnet und treten in dieser Form zum erstenmal bei Säugethieren auf, lassen sich also keineswegs als Vererbungen von niedrigen Formen her auffassen. Zu ihnen kommt noch als dritte die untere Muschel (*Os turbinatum*), welche von der seitlichen Nasenwand im Bereich des Einganges zum Antrum maxillare s. Highmori entspringend, bei Säugethieren zu einem selbständigen Knochen (*Os turbinatum*) wird. Stets mündet unter ihr der Thränengang aus und so erkennen wir in ihr, wie schon oben angedeutet, das Homologon der von den Urodelen her schon vererbten ältesten (primären) Muschel der niederen Wirbelthiere.

Schon bei Reptilien, viel mehr aber noch bei Vögeln, sahen wir diese Concha in mehr oder weniger zahlreichen Windungen aufgerollt. Bis zum Extrem gesteigert finden wir dies nun bei vielen Säugern z. B. bei *Phoca* und *Lutra*, wo es nicht nur zu Windungen, sondern sogar zu complicirten dendritischen Verzweigungen der Knochenlamellen kommt. Indem nun die Schleimhaut diesem zarten filigranartigen Blätterwerk in allen seinen Theilchen folgt und das Siebbeinlabyrinth mit seinen zwei Muscheln assistirend dazu tritt, resultirt daraus eine Verbreiterung der Mucosafläche, wie sie uns nirgends sonst in der Thier-Reihe mehr begegnet.

Durch das Auftreten der 3 Muscheln wird das Cavum nasale jederseits in 3 Gänge, einen unteren, mittleren und oberen zerlegt. (Fig. 304). Nur die zwei oberen leiten die Luft zum Siebbeinlabyrinth d. h. zur eigentlichen Pars olfactoria der Nase, da die Ausbreitung des Riechnerven bei Säugethieren nur im Bereich der oberen Muschel und im oberen Abschnitte der Nasenscheidewand erfolgt. Hier liegt also das Homologon desjenigen Nasenabschnittes vor, den wir bei niederen Wirbelthieren als Riechhöhle bezeichnet haben.

Der untere Nasengang dagegen entspricht der Pars respiratoria der Nase; er hat die Aufgabe, die eingeathmete Luft direkt zu den in den Pharynx sich öffnenden Choanen hinzuleiten.

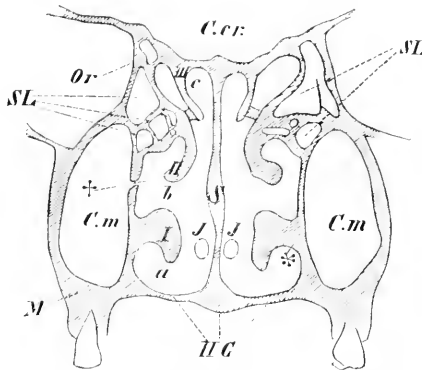


Fig. 304. Frontalschnitt durch die menschliche Nasenhöhle. *I, II, III* Untere, mittlere und obere Muschel, *a, b, c* unterer, mittlerer und oberer Nasengang, *S* Septum nasale, *J J* Lage des Jakobson'schen Organes, * Ansmündungsstelle des Thränennasenganges, † Eingang ins Cavum maxillare (*C. m.*), *SL* Siebbein-Labyrinth, *HC* Harter Gaumen, *C. cr.* Cavum cranii, *M* Maxilla.

betreffenden Belegknochen, an welchen sich jetzt durch Resorptionsvorgänge ebenfalls Höhlungen ausbilden (Kölliker).

Während die Sinus ethmoidales und das Antrum maxillare schon in sehr früher embryonaler Zeit entstehen, bilden sich die Sinus frontales und sphenoidales erst nach der Geburt und erreichen ihre volle Ausdehnung erst nach der Pubertätszeit, ja oft erst sehr spät nach vollendetem Körperwachsthum.

Das am meisten in die Augen springende Merkmal der Säugethiernase besteht in dem Auftreten einer äusseren Nase, die wir uns aus der Vorhöhle der Reptilien- und Vogelnase herausgewachsen, also gewissermassen als eine Verlängerung derselben zu denken haben. Abgesehen von den prominirenden Ossa nasalia spielt unter den die äussere Nase stützenden Knorpeln der von der Lamina papyracea des Siebbeins entspringende, nach vorne weit auspringende Scheidewandknorpel eine Hauptrolle, jedoch ausser den Differenzirungen des Ethmoidalknorpels — denn als solcher ist jener zu betrachten — existiren auch noch selbständige Stücke, die sich am Aufbau des äusseren Nasengerüstes betheiligen. Als solche figuriren z. B. die drei, in die Spitze und die sogenannten Nasenflügel des Menschen eingefügten kleinen Knorpellamellen, die übrigens sowohl nach Form, als nach Zahl und Grösse bedeutenden Schwankungen unterworfen sind.

Die aus functionellen Gründen den mannigfachsten Modificationen unterworfenen äussere Nase steht unter der Herrschaft einer oft reich entfalteten Muskulatur, die namentlich bei tauchenden Säugern von Wichtigkeit wird, indem hier durch einen Sphincter

Die Nasenhöhle der Säugethiere steht, abgesehen von der uns von den niederen Wirbelthieren her bekannten Communication mit der Maxillarhöhle, mit benachbarten Räumen des Schädels, so z. B. beim Menschen, mit den Sinus frontales und der Keilbeinhöhle in offener Verbindung. In embryonaler Zeit stellen diese Nebenräume Ausbuchtungen des knorpeligen Nasengerüstes dar, während die benachbarten Belegknochen eine äussere Hülle um dieselbe bilden. Später aber schwinden die Knorpelkapseln und die von einer Fortsetzung der Schleimhaut ausgekleideten Höhlen werden nun unmittelbar begrenzt von den

und wohl auch durch einen besonderen Klappenapparat ein completer Abschluss der äusseren Nasenöffnung ermöglicht ist. Eine ganz excessive Entwicklung und Vermehrung der Muskulatur findet sich bei Rüsselbildungen (Tapir, Schwein, Maulwurf, Spitzmaus und Elephant, welch' letzterer mehr als 30,000 Muskeln in seinem Rüssel besitzen soll) und dadurch wird das Organ zu einem Tast- und Greifapparat.

Dass bei Walthieren das Riechorgan zurückgebildet und zu einem Spritzorgan geworden ist, habe ich bei der Anatomie des Skeletes schon erwähnt und ich will nur kurz hinzufügen, dass der Spritzcanal, welcher sich nach aussen entweder einfach (Delphine) oder doppelt (Walfische) öffnet, durch einen Schliessmuskel von der Gaumenhöhle abgeschlossen werden kann.

Die grossen Nasendrüsen, wie sie uns bei Amphibien, Reptilien und Vögeln begegnet sind, treten bei Säugern nicht mehr in derselben massigen Form auf, sondern werden durch zahllose kleine, durch die ganze Schleimhaut zerstreute acinöse und schlauchförmige Drüsen ersetzt (Bowman'sche Drüsen). Dieselben ziehen sich auch in die Nebenhöhlen, wie z. B. in das Antrum Highmori und das Siebbeinlabyrinth hinein. Physiologisch sind sie jenen grossen Drüsen der niederen Wirbelthiere unbedingt gleich zu setzen, d. h. sie sorgen wie diese für die Feuchthaltung der Riechschleimhaut, ein durchaus nöthiges Postulat für die Lebensfähigkeit der letzten geruchpercipirenden Elemente.

Was die histologischen Verhältnisse der mehr oder weniger stark pigmentirten und überaus blutreichen Riechschleimhaut anbelangt, so begegnen wir, abgesehen von drüsigen Elementen zweierlei Epithelien, erstens den eigentlichen Sinneszellen d. h. den letzten Endorganen des Riechnerven und zweitens den gewöhnlichen Schleimhaut-Epithelien. Letztere zerfallen wieder in geschichtete Pflasterepithelien, welche sich gleich hinter dem äussern Nasenloch finden und in Flimmer-Epithelien, welche mehr auf die innere Nase, sowie auf die Nebenhöhlen beschränkt sind. Die Richtung der Flimmerung geht einerseits von den Nebenhöhlen gegen die Communicationsöffnungen derselben, andrerseits vom Hauptnasenraum gegen die Choane.

Bei Amphibien, Reptilien und Vögeln kann man in der Regio olfactoria zwei verschiedene, faserartige Zell-Arten unterscheiden. Die einen, welche die eigentlichen Riechzellen repräsentiren, tragen an ihrem freien Ende entweder nur ein einziges, ausserordentlich langes, starres Haar, oder einen dichten, feinen Haarbesatz mit leicht wogender Bewegung. Es sind

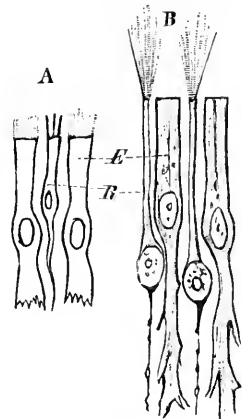


Fig. 305. Epithel der Riechschleimhaut, A von *Petromyzon Planeri*, B von *Salamandra atra*, R Riechzellen, E Epithelzellen.

sehr zarte und hinfallige Gebilde, die sehr schwer zur Ansicht zu bringen sind, da sie gleich nach dem Tod zu krümmeligen Massen zerfallen.

Die andern Zellen, welche zu den gewöhnlichen, oben beschriebenen Wimperepithelien ganz allmälige Uebergänge erkennen und sich aus ihnen hervorgegangen denken lassen, sind meistens, aber nicht immer, cilienlose, sehr langgestreckte Epithelzellen, deren untere Enden in lange, baumartig verzweigte Fortsätze auslaufen. Sie fungiren höchstwahrscheinlich als Isolations- und Stützelemente für die eigentlichen Sinneszellen.

Den Fischen (abgesehen von Petromyzonten, wo die Riechzellen einige starre Borsten und die dazwischen liegenden Zellen Flimmerhaare tragen (Langerhans)) und den Säugethieren fehlt, wie es scheint, der Haarbesatz an der Riechschleimhaut, im Uebrigen aber weichen die beiden Zellformen von denjenigen der übrigen Wirbelthiere nicht ab. Stets unterscheidet man lange, regelmässig prismatische Epithelcylinder und dazwischen eingedrängt viel schlankere, faserähnliche Riechzellen. Letztere besitzen einen kugeligen oder birnförmigen, mit einem grossen Kern versehenen Körper, der sich nach der Peripherie hin ganz allmähig zu einem dünnen, stäbchenförmigen Körper verlängert, während sich in das andere Ende die letzten Ausstrahlungen des Olfactorius einsenken. Die freien Endflächen beider Zellenarten liegen im gleichen Niveau und sind in feine Oeffnungen einer glashellen, strukturlosen Membran (*Membrana limitans olfactoria* von Brunn) eingelassen, jedoch so, dass die Enden der Epithelzellen ganz bedeckt werden, während die Enden der Riechzellen den Einwirkungen der die Nasenhöhle durchstreichenden Luft ausgesetzt sind, so dass sie mit Recht als die eigentlich percipirenden Elemente der Riechschleimhaut aufzufassen sind.

Jakobson'sches Organ.

Unter dem Jakobson'schen Organ versteht man eine vom Nasencavum vollkommen getrennte, paarige Nebennasenhöhle, die vom Olfactorius und Trigemini versorgt wird und durch eine besondere Oeffnung mit der Mundhöhle communicirt. Wie die Entwicklungsgeschichte zeigt, entstehen die Jakobson'schen Organe als hohle Ausstülpungen der Nasenschleimhaut, welche sich erst secundär von der Hauptnasenhöhle vollkommen abschnüren und dabei von Theilen des knorpeligen resp. knöchernen Kopfskeletes unwachsen werden.

Bis jetzt sprach man diese Organe nur den Säugern und gewissen Reptilien (Sauriern, Scinken und Ophidiern) zu, wenn man sich aber erinnert, was ich über das Geruchsorgan der Gymnophionen mitgetheilt habe, so wird man unter Berücksichtigung der oben gegebenen Definition des in Frage stehenden Organs keinen Augenblick im Zweifel sein können, dass dasselbe auch schon in

dieser Tiergruppe, also bei Amphibien, bereits in voller Ausbildung existirt ¹⁾).

Könnten wir also constatiren, dass das Jakobson'sche Organ bei Schleichenlurchen in das Cavum maxillare zu liegen kommt, dass also letzteres als Nebennasenraum eine hochwichtige Rolle zu spielen berufen ist, so lässt sich mit Sicherheit behaupten, dass auch die Kieferhöhle der Urodelen und Anuren, welche bekanntlich stets von Riechschleimhaut ausgekleidet ist, in morphologischer Beziehung einem solchen Organ entsprechen. Allerdings bleibt es hier, und zwar bei Urodelen noch weit mehr als bei Anuren, mit der Hauptnasenhöhle in weitester Communication und repräsentirt so jene niedere Embryonalstufe, welche von Gymnophionen bereits durchlaufen worden ist. Bei fast sämtlichen amnioten Wirbelthieren dagegen geht die Kieferhöhle insofern einen Funktionswechsel ein, als sie ihre Olfactorius-Elemente einbüsst und so von einem Nebengeruchsorgan zu einem einfachen Nebenraum der Nase herabsinkt, welcher von der Nasenschleimhaut sammt ihren Drüsen ausgekleidet als Luft- und Feuchtigkeits-Reservoir für das Cavum nasale zu fungiren im Stande ist.

Wie bei Amphibien, so werden auch bei Lacertiliern die Jakobson'schen Höhlen von direkten Fortsetzungen des Nasenknorpels ausgekleidet, sowie vom Oberkiefer und von der Concha begrenzt. Insofern existiren also keine principiellen Differenzen.

Während nun aber die Jakobson'schen Organe der Amphibien lateralwärts von der Hauptnasenhöhle d. h. in ein und demselben Niveau mit derselben liegen, erscheinen sie bei Lacertiliern derartig in die Tiefe gegen den Gaumen hinabgedrängt, dass sie zwischen diesen und den Boden der Hauptnasenhöhle zu liegen kommen. Sie haben somit ihre lateralen Lagebeziehungen zur Haupthöhle aufgegeben und eine ventrale Position zur letztern angenommen. Der Grund davon ist in der mit der Gaumenbildung im engsten Connex stehenden Configuration des Gesichtsschädels zu suchen, wodurch, wie ich schon früher ausgeführt habe, die Nasenhöhle dasjenige an Höhe und Tiefe gewinnt, was sie den Amphibien gegenüber an Breite eingebüsst hat.

Gleichwohl aber möchte ich damit nicht die Behauptung aufstellen, dass die Jakobson'schen Organe der Amnioten in morphologischer Hinsicht als direkte Vererbungen von den Amphibien her aufzufassen seien. Um diesen Satz begründen zu können, würde es noch weiterer, eingehender, namentlich entwicklungsgeschichtlicher Studien bedürfen und das Einzige, was ich mit Sicherheit darüber

1) Ob das früher erwähnte wurstartige Anhängsel des Nasensackes von *Polypterus* als erste Andeutung eines Jakobson'schen Organes aufzufassen ist, ist vor der Hand nicht mit Sicherheit zu entscheiden, doch ist die Möglichkeit nicht einfach von der Hand zu weisen. Ein von dem Riechsack vollständig getrenntes, von einem besonderen Olfactoriuszweig versorgtes Nebengeruchsorgan bleibt es immerhin und dass es nicht in die Mundhöhle durchbricht, ist auf Rechnung des der Fisch Nase im Allgemeinen zu Grund liegenden Organisations-Planes zu bringen (Wiedersheim).

behaupten kann, ist das, dass functionelle Uebereinstimmungen bestehen zwischen der Maxillarhöhle der Amphibien und dem Jakobson'schen Organ der Amnioten.

Das Jakobson'sche Organ der Saurier öffnet sich jederseits durch einen feinen Gang in die Mundhöhle und zwar liegt die Mündung in derselben Furche, welche weiter hinten mit der Ausmündungsstelle der Choane abschliesst (Leydig).

Die Lichtung des Jakobson'schen Raumes wird durch einen vom Knorpel ausgehenden papillenartigen Wulst, der mit seiner Längsachse fast in der Sagittalebene des Schädels liegt, sehr bedeutend verengt. Der Knorpelüberzug desselben ist von zahlreichen Poren durchsetzt, durch welche die Olfactoriusäste hindurchtreten und diese breiten sich vorzugsweise am Dache aus, wogegen die Papille selbst, sowie der Boden der Höhle von Nerven frei bleiben (Leydig). Wir begegnen somit hier denselben Differenzen im Epithelcharacter, wie in der Nasenhöhle selbst.

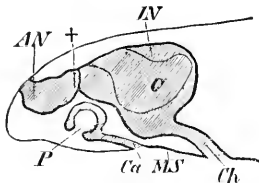


Fig. 306. Schematische Darstellung des Geruchsorgans einer Eidechse, Sagittalschnitt. AN, IN Aeussere und innere Nasenhöhle. † Röhrenartige Verbindung zwischen beiden, Ch Choane, Pa Papille des Jakobson'schen Organes, Ca dessen Communication mit der Mundhöhle, MS Mundschleimhaut.

Nicht alle Saurier zeigen diese topographischen Beziehungen des Jakobson'schen Organs zur Hauptnasenhöhle; so kann es z. B. bei der neuweltlichen Saurierfamilie der Eunota medianwärts von jener liegen (Born). Doch kann hier nicht näher darauf eingegangen werden. Bei Chamäleonten ist es rudimentär.

Bei Crocodiliern, Cheloniern und Vögeln ist ein Jakobson'sches Organ bis jetzt nicht mit Sicherheit nachgewiesen, dagegen findet es sich in weitester Verbreitung bei Säugern, in erster Linie bei Nagern, Wiederkäuern, Einhufern, wo es stets basalwärts vom Septum nasale in Form zweier von Knorpelkapseln (Huschke'sche Pflugscharknorpel) gestützter, hinten blind geschlossener, vorne dagegen in die Stenson'schen

Gänge einmündender Röhren getroffen wird. Diese Röhren, welche von Dursy auch beim menschlichen Embryo und von Kölliker selbst beim Erwachsenen aufgefunden worden sind, unterscheiden sich von denjenigen der Thiere dadurch, dass sie nur hohle Ausstülpungen der Schleimhaut des Septums darstellen, ohne dass sich knorpelige Hüllmassen um dieselben entwickeln. In der Embryonalzeit besitzen diese Canäle Wimperepithelien. Stets laufen sie in der Längsachse der Nasenhöhle von hinten nach vorne und durchsetzen dann das Gaumendach dicht hinter den Schneidezähnen in schräger Richtung nach vorne und abwärts. Diese Canales incisivi oder Stenson'schen Gänge, welche bei einjährigen Kindern gegen die Mundhöhle herein noch offen sind, sind besonders weit bei Wiederkäuern.

So erblicken wir also im Jakobson'schen Organ einen Apparat, der bei Fischen (Polypterus) vielleicht spurweise angedeutet ist,

bei Gymnophionen, Sauriern und Ophidiern zur höchsten Entfaltung kommt und bei Säugern einer regressiven Metamorphose, ja bei Vögeln sogar einem vollkommenen Schwund anheimfällt.

Die dieser Einrichtung zu Grunde liegende physiologische Bedeutung kann nicht zweifelhaft sein. Es handelt sich darum, die in die Mundhöhle eingebrachten Speisen unter die Controle des Riechnerven zu stellen d. h. sie von dem Jakobson'schen Organ aus zu beriechen. Man erinnert sich dabei unwillkürlich des Volksausdrucks: „es schmeckt etwas gut“, anstatt „es riecht gut“.

Seh-Organ.

Alle thierischen Organismen sind für Lichteindrücke empfindlich, selbst wenn es, wie bei Protozoën zu keiner Differenzirung eines eigentlichen Auges kommt. Im letzteren Fall kann es sich aber selbstverständlich noch um keinen eigentlichen Sehakt, sondern nur um eine, mit Contractionsvorgängen des Protoplasmas Hand in Hand gehende, chemische Einwirkung der Lichtstrahlen handeln und diese näher zu discutiren liegt nicht im Plane dieses Buches.

Die ersten differenzirten Sehorgane treten bei Coelenteraten auf und zwar in Form von Pigmentanhäufungen, percipirenden Sinneszellen und lichtbrechenden Medien (Linsen). Immerhin stehen diese Sehwerkzeuge, welche durch eine, unter dem Lichteinfluss stehende, moleculäre Bewegung des Pigmentes nur Hell und Dunkel, aber noch keine Bilder zu unterscheiden vermögen, noch auf sehr niederer Entwicklungsstufe und auch bei vielen Würmern (Turbellarien, Trematoden, Nemertinen und Rotatorien), finden wir noch keinen wesentlichen Fortschritt angebahnt. Ein solcher documentirt sich aber in dem Moment, wo wir aus den Zellen des äusseren Integumentes deutliche, lichtpercipirende Medien in Form der sogenannten Krystallstäbchen oder Krystallkegel hervorgehen und sich mit Pigment umhüllen sehen. Derartige Organe finden sich zuerst bei Echinodermen und dann meist zu zweien auf der oberen Fläche des Kopfes bei zahlreichen Turbellarien und bei Rädertieren, bei welchen letzteren sie dem Gehirn unmittelbar aufsitzen.

Bei Ringelwürmern können die Sehorgane eine ausserordentlich hohe Entwicklung erreichen, die sich besonders darin ausspricht, dass sich die nervösen Endapparate in Form einer concaven, aus eng zusammenliegenden Elementen bestehenden Schicht aus dem Niveau des Integumentes zurückziehen und sich in die Tiefe senken. So bilden sie die innere, retinaähnliche Auskleidung eines Hohlgebildes, welches sich von seiner Umgebung scharf abgrenzt und das man mit Augenzwiebel oder *Bulbus oculi* bezeichnet.

Solche Apparate vermitteln nun schon anstatt einer allgemeinen Lichtempfindung eine Summe von Einzeleindrücken und vermögen so ein Bild der Umgebung zu gewinnen.

Wir begegnen also bei der Stammes-Entwicklung des Sehorgans ganz demselben Vorgang, wie wir ihn auch für die stufenweise Differenzirung des Geruchs- und Gehör-Organes constatiren können.

Hier wie dort zeigt das Organ, nachdem es ursprünglich aus einem Differenzierungsprocess der Ektodermzellen hervorgegangen und sich zu einem Bläschen abgeschnürt hat, das Bestreben, in die Tiefe zu wandern und sich so aus einer exponirten in eine gesicherte Position zurückzuziehen.

Während nun aber das primitive Gehörorgan seine Verbindung mit der Aussenwelt ganz aufgibt (resp. sie erst später wieder gewinnt), liegt es in der Natur des Seh- wie auch des Riechorganes, diese Verbindung nicht nur nicht zu lösen, sondern vielmehr Allem aufzubieten, um auf die von aussen kommenden, specifischen Einflüsse, wie sie für das Auge durch die Lichtwellen repräsentirt sind, auf's Feinste zu reagieren.

Dies wird erreicht durch das Auftreten von glashellen, lichtbrechenden Medien, die man mit dem Namen der Linse (Lens crystallina) und der Hornhaut (Cornea) bezeichnet.

Letztere, vor der Linse gelagert, schliesst das Innere des Bulbus oculi nach vorne zu uhrglasartig ab und setzt sich nach rückwärts in eine harte, schnige Haut, die sogenannte Sclera oder Sclerotica fort. Diese bildet sozusagen ein Exo-Skelet für das Auge, schützt den Bulbus und hält ihn expandirt; nach rückwärts geht sie in die fibröse Scheide des Opticus, welche eine Fortsetzung der Dura mater vorstellt, direkt über. An ihrer hinteren Circumferenz wird sie vom Sehnerven selbst durchbohrt.

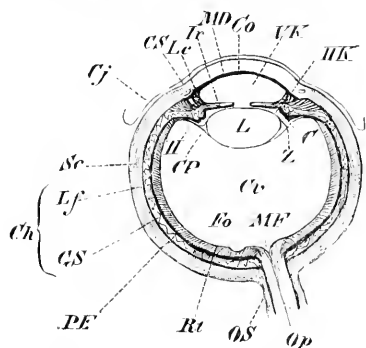


Fig. 307. Horizontalschnitt durch das rechte Auge des Menschen, von oben gesehen, schematische Darstellung. *Op* N. opticus, *OS* Opticusscheide, *MF* Mariottescher (blinder) Fleck, *Fo* Fovea centralis (Macula lutea), *Rt* Retina, *PE* Pigmentepithel der letzteren, *Ch* Chorioidea mit ihrer Lamina fusca (*Lf*) und Gefässschicht (*GS*), *Sc* Sclera, *Co* Cornea, *Cj* Conjunctiva, *MD* Membrana Descemetii, *CS* Canalis Schlemmii (die punktirte Linie sollte durch die Sclera hindurch bis zu der kleinen, ovalen Öffnung weiter geführt sein), *Ir* Iris, *Lc* Ligamentum ciliare, *C* Ciliarfortsatz, *VK*, *HK* Vordere und hintere Augenkammer, *L* Linse, *H* M. hyaloidea, *Z* Zonula Zinnii, *CP* Canalis Petitii, *Cv* Corpus vitreum.

Damit nun der Bulbus oculi in seiner Expansion noch mehr gesichert und so die Integrität der nervösen Endapparate in ihrer Lage garantirt bleibe, befindet sich im Innern des Augapfels eine durchsichtige, wasserklare, sulzige Masse, die man mit dem Namen des Glaskörpers (Corpus vitreum) bezeichnet.

Gedenken wir endlich noch der, das Augen-Innere zu einer Camera obscura gestaltenden Pigmentschicht, so haben wir damit alle wesentlichen Componenten eines Sehorgans aufgeführt, wie es gewisse Ringelwürmer und, fügen wir gleich zu, wie es sämtliche Wirbelthiere characterisirt.

Auf die oft sehr complicirten Sehorgane der Mollusken, sowie auf die eine ganz andere Entwick-

lungsrichtung nehmenden zusammengesetzten Augen (Musiv-Augen) vieler Arthropoden kann ich hier nicht näher eingehen, sondern nur erwähnen, dass das hoch entwickelte und grosse Auge der Cephalopoden, ähnlich wie das Gehörorgan, von Seiten des knorpeligen Kopfskeletes eine stützende und schützende Umhüllung, eine Art Orbita erhält, ja dass es sogar eine von Radiär- und Kreis-muskeln regierte Iris, einen Ciliarkörper, einen Sphincter palpebrarum und sogar eine accommodationsfähige Linse, also lauter Attribute besitzt, die sonst nur das Wirbelthier-Auge characterisiren. Gleichwohl haben beide in genetischer Beziehung Nichts miteinander zu schaffen, sondern sind jedes für sich neu und unabhängig vom andern entstanden zu denken.

Was das Wirbelthierauge, abgesehen von der differenten Entwicklung, von demjenigen der Wirbellosen scharf unterscheidet, das sind folgende zwei Punkte. Erstens der Besitz einer Gefässhaut, einer Chorioidea, welche an ihrer vorderen, der Linse zugekehrten Circumferenz zur sogenannten Regenbogenhaut (Iris) auswächst und zweitens, die von der Oberfläche abgekehrte Richtung der nervösen Endapparate, der sogenannten Stäbchen und Zapfen¹⁾.

Die Iris legt sich vorhangartig vor die Linse, ist hier aber kreisförmig ausgeschnitten, damit die Lichtstrahlen durch die Oeffnung (Schloch, Pupille) ihren Weg ins Innere des Auges nehmen können.

Dies geschieht jedoch nicht immer in gleichmässiger Weise, da sich im Innern der Regenbogenhaut ein doppelter Muskel befindet, nämlich ein ringförmiger, vom Nervus oculomotorius versorgter Verengerer (Sphincter) und ein radienartiger, unter sympathischem Einflusse stehender Erweiterer (Dilatator).

Indem diese Muskeln auf das einfallende Licht mit äusserster Praecision reagiren, gestaltet sich die Iris, welche auf ihrer Hinterfläche mit dichtem, schwarzem Pigment überzogen ist, zu einem vorzüglichen Blendungsapparat für das Auge, d. h. sie sorgt dafür, dass weder zu viel noch zu wenig Licht auf einmal auf die Netzhaut geworfen, d. h. dass die Lichtstärke der Bilder den Verhältnissen entsprechend regulirt werde. Abgesehen von dieser Funktion steht die Iris noch in Beziehung zur Absonderung des Augenwassers, zur Accommodation des Auges und endlich, um mit ihrer Hauptaufgabe abzuschliessen, dient sie dazu, die Randstrahlen von der Linse abzuhalten.

Wie die Pupille keine constante Form und Grösse besitzt, so unterliegt auch die Linse denselben Schwankungen und zwar beruhen dieselben ebenfalls auf der Existenz eines, unter dem Einflusse des Oculomotorius (Ganglion ciliare) stehenden Muskels, des *M. ciliaris* s. *tensor chorioideae*. Dieser vermag die Linse bald abzuplatten, bald mehr zu runden, d. h. sie einmal für das Sehen

1) Ueber Ausnahmen von dieser Regel vergl. das Capitel über die Retina.

in die Ferne, ein andresmal für dasjenige in die Nähe tauglich zu machen (Accommodationsapparat des Auges).

Wie das Gehörorgan, so kann auch das Auge bei Wirbellosen an den verschiedensten Stellen des Körpers liegen, mit andern Worten: es kann sich bald da, bald dort aus den niedrigeren Sinnesorganen der Haut herausdifferenziren, kurz es ist in seinem Auftreten an keine bestimmte Körperregion gebunden. So trifft man z. B. bei gewissen Anneliden paarweise angeordnete Augen auf jedem Leibessegment oder sitzen die Sehorgane in grosser Anzahl am Mantelrand vieler Blattkiemer. Alles weist in diesen Fällen darauf hin, dass es sich um Modificationen tentakel- oder papillenartiger Organe handelt.

Bei sämtlichen Wirbelthieren sind die Augen strenge am Kopf localisirt und zwar erscheinen sie entweder seitlich gelagert, oder sind sie, wie bei Anthropoiden und dem Menschen, direkt nach vorne gerichtet.

Von höchstem Interesse sind jene Geschöpfe, die durch ihren Aufenthalt an dunklen Orten, wie z. B. in der Tiefe der Meere und Seen oder in Höhlen ihre Sehorgane entweder theilweise oder gänzlich eingebüsst haben. Vertreter davon finden sich vorzugsweise unter den Arthropoden, unter den in den Körperhöhlen schmarotzenden Würmern. Von Vertebraten wären anzuführen der blinde Fisch (*Amblyopsis spelaeus*) aus der Kentuckyhöhle Nordamerikas, der im Karstgebirge hausende Olm (*Proteus anguineus*), die Gymnophionen, der Maulwurf etc.

Das tief in die Orbitalhöhlen (vergl. die Anatomie des Schädels) eingesenkte Wirbelthierauge besitzt eine Reihe von Neben- oder Hilfsapparaten, die sich in drei Kategorien bringen lassen, nämlich in einen den Bulbus oculi schützenden (Augenlider, palpebrae), ihn auf seiner vorderen Fläche anfeuchtenden (Drüsenorgane) und ihn bewegenden (Muskeln) Apparat.

Nachdem ich so einen kurzen Aufriss sämtlicher Componenten des Wirbelthierauges gegeben habe, ist es Zeit, einen kurzen Blick auf die Entwicklungsgeschichte desselben zu werfen. Indem ich dabei im Wesentlichen der ausgezeichneten Darstellung von Kölliker, Manz und Balfour folge, werde ich versuchen, den Rahmen so weit zu ziehen, dass er die wesentlichen Entwicklungsvorgänge am Auge aller Hauptgruppen der Vertebraten umfasst.

Entwicklung des Wirbelthierauges.

Während wir das Gehör- und Riechorgan und ebenso das Sehorgan der Wirbellosen aus einer Gruppe von, in besonderer Weise modificirten, d. h. zu Neuro-Epithelien transformirten Ektodermzellen entstehen sehen, nimmt das Sehorgan der Wirbelthiere einen ganz andern Entwicklungsgang, so dass wir für letzteres eine sehr lange Stammesgeschichte voraussetzen müssen und nicht im Stande

sind, dasselbe in genetischer Beziehung direkt auf das Sehorgan der Wirbellosen zurückzuführen.

Am Aufbau des Wirbelthierauges betheiligen sich zwei Keimblätter, das äussere und das mittlere. Die allererste Anlage geschieht aber nur indirekt im äusseren, insofern sie vom nervösen Centralorgane, d. h. vom Gehirn und nicht von der freien Fläche des Ektoderms ausgeht. Mit einem Wort: Das Wirbelthierauge sammt dem primitiven Sehnerv repräsentirt in seiner ersten Anlage einen besonderen Hirnthheil, ist gewissermaassen ein an die Peripherie gerückter Abschnitt des primären Vorderhirns (Fig. 308, A).

Dies lässt sich nicht nur morphologisch, sondern auch chemisch begründen, insofern die Zusammensetzung der grauen Retinasubstanz identisch ist mit derjenigen des nervösen Centralorgans¹⁾.

Die speciellen Entwicklungsvorgänge am Wirbelthierauge gestalten sich folgendermaassen:

Das primäre Vorderhirn treibt jederseits eine blasige Ausstülpung hervor, deren Hohlraum mit der Hirnhöhle in weitester Com-

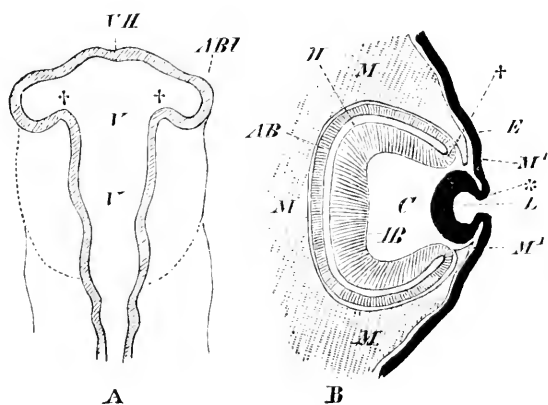


Fig. 308. A Anlage der primitiven Augenblasen (*ABU*), *VII* Vorderhirn, *V*, *V'* Ventrikelraum des Gehirns, welcher bei †† mit der Höhle der primitiven Augenblase in weitester Communication steht.

B Halbsehematische Darstellung der secundären Augenblase und der vom Ektoderm sich abschneurenden Linse. *IB* Inneres Blatt der secundären Augenblase, aus welchem die Retina entsteht, † Umschlagstelle desselben in das äussere Blatt (*AB*), aus welchem das Pigmentepithel hervorgeht, *II* Höhle der secundären Augenblase, *L* Linse, welche als becherartige Einsenkung vom Ektoderm (*E*) aus entsteht, * Umschlagsrand des Ektoderms, *M*, *M'* Mesodermales Gewebe, welches bei *M*¹, *M*² zwischen Epidermis und der davon sich abschneurenden Linse hineinwuchert und sich zur hinteren Schicht der Cornea sowie zur Iris differenzirt. *C* Vom Glaskörper erfüllter Raum zwischen Linse und Retina.

1) Nur eine einzige Gruppe von wirbellosen Thieren stimmt in ihrer vom vorderen Abschnitt des Centralnervensystems ausgehenden Augenanlage mit den Wirbelthieren überein, nämlich die *Ascidien*.

munication steht und eigentlich nur eine laterale Bucht desselben darstellt.

Diese beiden Ausstülpungen, welche die sogenannten primitiven Augenblasen darstellen, erhalten später, indem sie sich mehr und mehr vom Vorderhirn abtrennen, eine Art von Stiel und dieser ist nichts anderes, als die, später zu indifferenten Stützsubstanz sich umbildende Bahn, in welche erst secundär die Fasern des definitiven Nervus opticus, nachdem sie die Markscheiden verloren haben und so ganz durchsichtig geworden sind, hineinwachsen und sich mit der Retina verbinden (Kölliker, His).

Die Kreuzung der Sehnervenfasern im Chiasma aller Säuger-Embryonen ist eine totale.

Später, wenn sich das secundäre Vorderhirn gebildet hat, gehen die primitiven Augenblasen vom Zwischenhirn aus, welches dem primitiven Vorderhirn entspricht. Zugleich dringen sie mehr und mehr vor gegen die äusseren Bedeckungen, welche bei Vögeln ursprünglich nur aus dem, vor der primitiven Augenblase wegziehenden Ektoderm bestehen. Bei Säugern dagegen finden sich darunter von Anfang an mesodermale Elemente.

Diese Stelle des Integumentes beginnt nun gegen die primitive Augenblase hin zu wuchern, d. h. die Linse zu bilden und stülpt jene von vorne her so ein, dass ein pokalartiger Körper mit doppelter Wandung entsteht, den man mit dem Namen der secundären Augenblase bezeichnet. Passender wäre, da es sich um kein geschlossenes, blasiges Gebilde handelt, der Ausdruck Augenbecher (Balfour)¹⁾.

Die anfangs durch einen weiten, später aber durch einen immer enger werdenden Spaltraum (Höhle der primitiven Augenblase) von einander getrennten Wandungen der secundären Augenblase verwachsen später mit einander und aus der inneren, an Stärke bald praevalirenden, entsteht die lichtpercipirende Schicht, die Retina, aus der äusseren eine peripher liegende epitheliale Pigmentschicht (Pigmentum nigrum oder Retinalpigment. Zugleich verschwindet auch das Lumen im Augenblasenstiel.

Während nun von vorne her die Linse hereinwuchert, findet gleichzeitig an der ventralen Circumferenz der primitiven Augenblase eine Einwucherung von mesodermalen, d. h. von Cutiselementen statt, welche zum Aufbau des Glaskörpers, sowie eines grossen Theiles der gleich näher zu schildernden Tunica vasculosa lentis (Kölliker) führen. Der Glaskörper und die Linse erfüllen allmählig die Höhle des definitiven Bulbus oculi (Fig. 309).

Das Corpus vitreum stellt anfangs noch nicht jenen runden Körper dar, wie wir ihn beim ausgebildeten Thiere kennen, sondern ist zuerst nichts anderes, als eine dünne, aus embryonalem

1) Ob die Einstülpung der primitiven Augenblase in der That die mechanische Folge der andringenden Linse ist, scheint, wie Götte und Balfour gezeigt haben, noch keineswegs sicher ausgemacht.

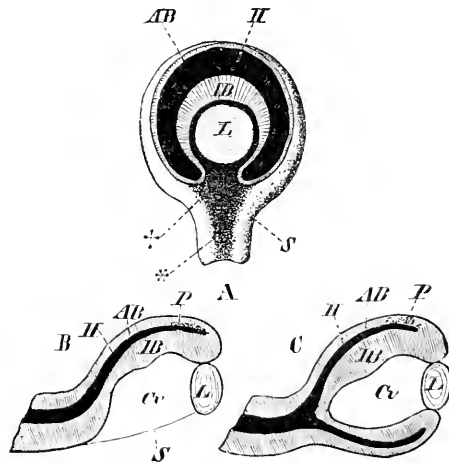
Bindegewebe und zahlreichen Gefässen bestehende Schicht, welche die verhältnissmässig sehr grosse Linse umgibt und in welcher erst ganz allmählig die das fertige Corpus vitreum characterisirende, gallertige Masse auftritt.

Die Linse entsteht als schüsselförmige Einsenkung des Hornblattes, schnürt sich dann zu einer vollkommenen, einen Hohlraum umschliessenden Blase ab (Fig. 308, *B*) und wird erst später zu einem compacten Organ. Die die primitive Linsenblase constituirenden Zellen wachsen von der hinteren Linsenwand gegen das Lumen resp. gegen die vordere Wand zu homogenen, je mit einem Kern versehenen Fasern aus. Diese verlaufen in concentrischer, zwiebelschalenartiger Anordnung und schlagen dabei zum grössten Theile eine meridionale, von Pol zu Pol ziehende Richtung ein. Dazu kommt aber noch ein besonderes, bei Sauriern und Vögeln deutlich entwickeltes System, welches aus radiär angeordneten Fasern, beziehungsweise (Fische, Amphibien, Säuger) Zellen besteht. Es überzieht in einfacher Schicht das vordere Segment der Linse und geht an ihrem aequatorialen Rande allmählig in die meridionalen Fasern über.

Wenden wir uns nun zur Entwicklung des ebenfalls concentrisch gebauten, von einer glashellen, structurlosen Haut (*M. hyaloidea*) umgebenen Glaskörper und constatiren zunächst, dass derselbe in Verbindung mit zahlreichen Gefässen den Boden der pri-

Fig. 309. Drei schematische Darstellungen der Entwicklung des Glaskörpers. *A* grösstentheils nach *Manz*, *B* und *C* nach *Kölliker*. *A* stellt einen Frontalschnitt, *B* einen senkrechten Medianschnitt, welcher durch die foetale Augenspalte geht, und *C* einen Sagittalschnitt dar, welchen man sich neben der foetalen Augenspalte durch die secundäre Augenblase hindurchgelegt denken muss.

L Linse, *IB*, *AB* Inneres und äusseres Blatt der secundären Augenblase, *II* spaltförmiger Hohlraum zwischen diesen beiden, *S* in Figur *A* Augensiel, *S* in Figur *B* bezeichnet die Stelle, wo der Glaskörper (*Cv*) durch die Augenspalte (Fig. *A* bei †) mit dem eindringenden, mesodermalen Gewebe zusammenhängt. In Fig. *A* sieht man, wie die Augenspalte sich nach rückwärts auf den Opticus fortsetzt. *P* Beginnende Pigmentablagerung im äusseren Blatt der secundären Augenblase.



mitiven Augenblase gegen die obere Wand derselben empordrängt. Dadurch wird die vorher becherförmige Augenblase in eine Hauben- oder Löffelform übergeführt und zwar setzt sich die Höhlung der-

selben rinnenartig auch noch auf den Augensiel d. h. den Schner-ven fort, welcher somit ebenfalls eine Einbauchung seiner ventralen Wandung erfährt (Manz) (Fig. 309).

Die daraus resultierende Spalte nennt man die foetale Augenspalte und mittelst dieser steht der einwuchernde Glaskörper mit seinem Mutterboden d. h. der Cutis eine Zeit lang in Contact, wird aber von ihm abgeschnürt, sobald die Spalte durch Verwachsung ihrer beiden Ränder sich schliesst.

Von der foetalen Augenspalte, die uns bei gewissen Bildungen des Fisch-, Reptilien- und Vogelauges wieder beschäftigen wird, trifft man nach ihrem Verschluss noch längere Zeit Spuren an. So existirt z. B. auf der unteren, inneren Seite der Chorioidea ein heller, vom Pupillar-Rand bis zum Opticus-Eintritt reichender Streifen, der auf einem localen Defect der Pigmentschicht der secundären Augenblase beruht.

In embryonaler Zeit ist die Linse der Säugethiere und des Menschen ringsum von einer, sie ernährenden, gefässreichen Haut, der *Tunica vasculosa lentis* (Kölliker) umhüllt. Sie entsteht theils aus den, wie wir gesehen haben, ab origine hinter der Linsen-anlage (bei Säugern) vorhandenen, mesodermalen Elementen, theils aus dem in die foetale Augenspalte einwuchernden, embryonalen Bindegewebe. Die zugleich mit eindringenden Gefässe (*Vasa centralia N. optici*) geben die sogenannte *Arteria hyaloidea* ab, welche den Glaskörper durchsetzt, um sich an der hinteren Circumferenz der Linse in reichliche, für die *Tunica vasculosa lentis* bestimmte Aeste aufzulösen. Dieselben stehen in Anastomose mit den an der Peripherie des Glaskörpers verlaufenden *Vasa hyaloidea propria*, aus welchen sich später die eigentlichen Retinalgefässe entwickeln, und ebenso mit den aus den *Arteria ciliares* stammenden Gefässe der späteren Iris.

So entwickelt sich also die secundäre Augenblase unter den allergünstigsten Ernährungsverhältnissen, zwischen zwei Gefässschichten, wovon die eine nach innen zu liegt und den Glaskörper umgibt, während die andere eine periphere Lage hat und die Blutbahnen der Chorioidea in sich vereinigt.

Anfangs, so lange noch keine vordere Augenkammer vorhanden ist, stösst die die Linse umhüllende *Tunica vasculosa* direkt an die Cornea und würde hier als sogenannte *Membrana pupillaris* das Schloch vorhangartig abschliessen, falls überhaupt ein solches zu dieser Zeit schon vorhanden wäre.

Die definitive, structurlose Linsenkapsel ist ein Abscheidungsproduct der Linsenzellen (Kessler).

Die vom Endothel ausgekleidete, vordere Augenkammer entsteht erst sehr spät durch Dehiscenz, ganz nach Art eines serösen Spaltraumes.

Aus dem die secundäre Augenblase rings umgebenden, mesodermalen Gewebe des Schädels resp. der Orbita entsteht eine faserige Haut, die sich später in zwei Schichten, nämlich in die

Aderhaut (Chorioidea) und die harte Haut (Sclera) differenziert. Ehe jene Sonderung noch vollendet ist, wächst die Chorioidea nach vorne zur Iris aus, während die Sclera mit ihrem Vorderrand zwischen Epidermis und die dadurch von letzterer sich abahnende Linse einwächst und so unter Aufhellung ihres Gewebes die hintere, mesodermale Schicht der Cornea darstellt.

Die vordere Schicht der Cornea, welche sich von ihrer freien Fläche mit der sogenannten Bindehaut des Auges (Conjunctiva) verbindet, entstammt dem Ektoderm und stellt ein vielfach geschichtetes Epithel dar.

Die Iris repräsentirt anfangs einen, sowohl mit der Tunica vasculosa lentis als mit der Chorioidea zusammenhängenden Ringwulst, an welchem man noch keinen freien Rand unterscheiden kann. Beide Blätter der secundären Augenblase setzen sich an ihrem vorderen Umschlagrande auf die hintere Fläche der Iris fort und bilden dort eine doppelte Epithellage, die man mit dem Namen Irispigment (Uvea) bezeichnet. Unmittelbar hinter der Iris entsteht durch Wucherung der Tunica vasculosa lentis und des äusseren Blattes der secundären Augenblase ein radiär angeordnetes, ebenfalls mit reichlichem Pigment versehenes Faltensystem, welches hinter der Iris um die Linse herumgreift und welches man als Corpus ciliare bezeichnet.

Von der Entwicklungsgeschichte, sowie von der anatomischen Struktur der Retina, des Opticus sowie der Hilfsapparate des Auges wird später die Rede sein und wir wenden uns jetzt zur Betrachtung des Sehorgans der einzelnen Thiergruppen.

a) Fische.

Ob der dem Vorderende des Centralnervensystems von Amphioxus aufsitzende, namentlich im Embryonalstadium stark entwickelte Pigmentfleck im Sinne eines Sehorganes zu deuten ist, erscheint noch nicht sicher ausgemacht und ich wende mich deshalb gleich zu den Cyclostomen.

CYCLOSTOMEN.

Das Auge der Cyclostomen, dessen Kenntniss wir W. Müller verdanken, liegt am Hinterende der Riechkapsel und steht nicht nur auf einer ausserordentlich niederen Entwicklungsstufe, wie sie uns im Sehorgane der übrigen Vertebraten nur vorübergehend begegnet, sondern es existiren sogar in manchen Beziehungen Anklänge an das Sehorgan der Wirbellosen.

Das äussere Blatt der secundären Augenblase, welche dem Pigment-Epithel entspricht, besteht nur aus einer einzigen Schicht von Zellen, ist also ungleich dünner als das innere Blatt, welches die eigentliche Retina repräsentirt. Auch bezüglich der histologischen Struktur der Netzhaut lässt sich ein niederer, embryonaler

Character nicht verkennen; auf ihrer äusseren Circumferenz wird sie durch eine papillenförmige Gefässschlinge, welche aus der A. ophthalmica stammt, eingestülpt und dies ist nicht anders zu deuten, als das erste Auftreten eines Glaskörpers. Letzterer ist also phyletisch älter als die Linse, von welcher sich bei Myxine noch keine Spur findet, das Auge liegt vielmehr, durch eine Muskellage von der äusseren Haut getrennt, so dass selbstverständlich auch von keiner Cornea die Rede sein kann. Iris und eine wohl differenzierte Sclera werden ebenfalls vermisst, doch ist der elliptische Bulbus ringsum von starrem, fibrösem Gewebe umhüllt und in diesem findet sich eine capilläre Gefässausbreitung.

Bei *Ammocoetes* liegt das kleine, in seiner ersten Anlage, wie bei Wirbellosen, durch einen einfachen Pigmentfleck repräsentierte Auge ebenfalls tief unter der Haut, durch eine dicke Schicht von Unterhautzellgewebe von letzterer getrennt. Somit handelt es sich auch hier um keine eigentliche Cornea, sondern um ein mehrschichtiges Gewebe, das nach aussen mit der Haut, nach innen mit der Membrana Descemetii abschliesst. Mit jenem subcutanen Bindegewebe hängt das die Orbitalwand bildende, von reichlichen Pigmentzellen durchsetzte Bindegewebe direkt zusammen.

Die mit dem Retinalpigment ein einheitliches Ganze ausmachende Chorioidea ist sehr dünn und theilweise noch unpigmentirt. Nach vorne spaltet sie sich in zwei Schichten, wovon die eine einen dicken, glänzenden, homogenen Körper darstellt (Fig. 310, *MD*), der nach rückwärts die Linse theils direkt berührt, theils durch die sich einschiebende Iris (*I*) von ihr getrennt wird. Es ist dies die starke Membrana Descemetii (Langerhans), oder, wie man vielleicht richtiger sagen würde, das hier ausserordentlich entwickelte, compacte Ligamentum pectinatum der Knochenfische, welches die vordere Augenhöhle vollkommen ausfüllt (Leuckart).

Das zweite Spaltprodukt der Chorioidea entspricht der Iris, welche übrigens nach der Beobachtung von Langerhans zum grösseren Theil von dem vordersten, verdünnten Abschnitte der Retina gebildet wird, welch' letzterer hier in ein einschichtiges

Cylinder-Epithel umgewandelt ist, während der von der Chorioidea gelieferte Antheil nur ein jener aufliegendes, dünnes, bindegewebiges Blatt darstellt.

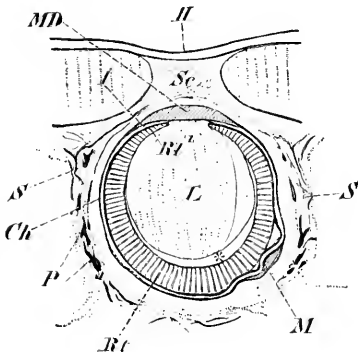


Fig. 310. Auge von *Ammocoetes*, Horizontalabschnitt. Nach Langerhans. *L* Linse, *Rt* Retina, welche sich vorne bei *Rt*¹ am Aufbau der Iris (*I*) beteiligt. *Ch* Rudimentäre Chorioidea, *M* Augenmuskel, *S*, *S* die Sclera ersetzendes Bindegewebe mit eingestreuten Pigmentzellen (*P*), *Sc* Subcutanes Bindegewebe, *MD* Membrana Descemetii, *H* äussere Haut.

Die kugelige Linse füllt den intrabulbären Raum fast vollständig aus und für das Corpus vitreum bleibt nur sehr wenig Platz, ein Verhalten, das uns nur vorübergehend in der Entwicklung des Sehorgans der übrigen Wirbelthiere begegnet.

Eine Sclera fehlt durchaus und so inseriren sich die Augenmuskeln, ganz wie bei *Petromyzon*, an dem auf der Peripherie der Chorioidea liegenden Bindegewebe. In dem Mangel einer Sclera und Cornea stimmt *Petromyzon Planeri* mit dem Querder überein und dies gilt auch für die in die Iris und die Descemet'sche Haut, beziehungsweise in das Ligamentum pectinatum sich spaltende Chorioidea, doch sind beide bei den verschiedenen Thieren sehr verschieden entwickelt. Ciliarfortsätze fehlen, dagegen ist ein, wenn auch rudimentärer Ciliarmuskel vorhanden.

Von einer regelmässigen Schichtung der Chorioidea ist weder bei *Ammocoetes* noch bei *Petromyzon* die Rede, wenn auch da und dort Spalträume in ihrem Gewebe existiren. Die sogenannte Cornea steht in so innigem, unmittelbarem Connex mit der übrigen Haut, dass man den Bulbus sammt der Membrana Descemetii isoliren kann, ohne jene Verbindung zu verletzen. Diese vor dem Auge liegende Haut verdünnt sich bei *Petromyzon* beträchtlich; das vorher blinde Thier wird jetzt sehend und zugleich nimmt das Auge im Allgemeinen an Umfang zu.

SELACHIER, GANOIDEN, TELEOSTIER.

Die Augen aller dieser Fische sind, abgesehen von denjenigen der Rochen, Welse und Aale, sämmtlich von beträchtlicher Grösse, am anschnlichsten aber sind sie bei Selachiern entwickelt. In der Regel liegen sie seitlich am Kopfe, seltener, wie bei *Uranoscopus* nach oben gerückt oder auf einer und derselben Seite des Kopfes (*Pleuronectes*)¹⁾.

Der Bulbus ist fast immer von einem fettigen, gallertigen, von bindegewebigen und elastischen Fasern durchzogenen Gewebe umgeben und bei Selachiern steht er mittelst einer, von der Sclera, dicht neben der Eintrittsstelle des Sehnerven entspringenden, knopfartigen Protuberanz mit dem Hintergrund der Orbita in einer eigenthümlichen Gelenkverbindung. Diese Protuberanz ist mit dem freien Ende eines von der Schädelwand entspringenden, schlanken Kuor-

1) Bei jungen *Pleuronectes* liegen die Augen noch ganz symmetrisch zu beiden Seiten des Kopfes. Das eine wandert, wie A. Agassiz gezeigt hat, nicht wie man früher (Steenstrup) annahm, von der rechten Seite durch den Schädel durch auf die linke, sondern mittelst einer Rotationsbewegung um die Längsaxe des Kopfes und zwar unter gleichzeitiger Vorwärtsverschiebung gegen die Nase hin. Dabei kommt das betreffende Auge in eine Vorwärtsverlängerung der Rückenflosse oder genauer, zwischen letztere und das Os frontale zu liegen. Letzteres wird dadurch in seiner Form modificirt und die frühere rechte Orbita geht einem allmäligen Schwund entgegen. Es liegt auf der Hand, dass bei diesem Process der Sehnerv der rechten Seite, sowie die Augenmuskeln bedeutend in die Länge gezogen werden müssen und dies findet statt unter Entwicklung eines sehr regen Gefässlebens an dieser Stelle.

Wiedersheim, vergl. Anatomie.

pels durch fibröses Gewebe locker verbunden. An Stelle dieses Apparates figurirt bei einigen Ganoiden und den meisten Teleostiern ein von der Orbitalwand zur Sclera sich erstreckendes fibröses oder auch knorpeliges Haltband, welches den Opticus bis zur Sclera hinbegleitet (Leuckart).

Da die Cornea bei Fischen so gut wie bei allen übrigen Wassertieren fensterartig flach und dünn ist, so hat der Bulbus (Fig. 311) etwa eine hemisphärische oder ellipsoide Gestalt; sein stark gewölbter Theil liegt innerhalb der Orbita.

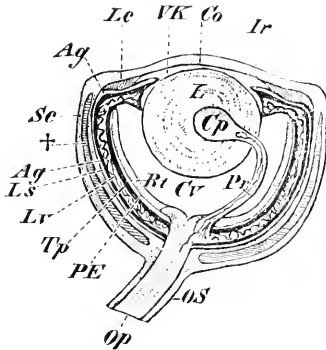


Fig. 311. Typus des Fischauges. *Op* Opticus, *OS* Opticus-scheide, *Rt* Retina, *PE* Pigmentepithel, *Tp* Tapetum, *Lc* Lamina vasculosa, *Ag* Argentea, *Ls* Lamina suprachorioidea, *Sc* Sclera mit Knorpelbeziehungsweise Knocheneinlage (†), *Co* Cornea, *Ir* Iris, *Lc* Ligamentum ciliare, *VK* Vordere Kammer, *L* Linse, *Cv* Corpus vitreum, *Pr* Processus falci-formis, *Cp* Campanula Halleri.

Bei Selachiern ist nur der sclerale Rand der Cornea vascularisirt, bei Teleostiern gehen die Gefässe weiter gegen das Centrum (Leydig). Die von den Ciliar-Arterien stammenden Zweige bilden auf der hinteren Corneafäche einen Ring-Plexus und von hier aus laufen Fäden zum Centrum der Hornhaut. Der Vertikaldurchmesser der letzteren ist in der Regel (am meisten bei Rochen) kürzer als der horizontale und auf ihrer Innenfläche findet sich bei Fischen so gut wie bei sämtlichen übrigen Wirbeltieren die Membrana Descemetii¹⁾.

Die Sclera ist bei Selachiern und manchen Ganoiden (Sturionen) ihrer grösseren Ausdehnung nach knorpelig (Fig. 311, †) und dieser Knorpel, welcher bei Acipenser eine sehr anscheinliche Dicke erreicht, besitzt hinten nur eine Oeffnung für den Eintritt des Sehnerven.

Nach vorne, gegen die Cornea zu, tritt in ihm eine Verknöcherung auf und ein derartiger, meist aus zwei halbmondförmigen Platten bestehender, sclerarer Knochenüberzug characterisirt auch die meisten Teleostier, deren Sclera überdies reich mit Knorpel ausgestattet ist. Der Scleralknorpel kam pigmentirt und vascularisirt sein; in der Nähe des Opticus-Eintrittes ist er in der Regel durch ein bindegewebiges Fenster unterbrochen. Bei Selachiern, wo seine Innen- und Aussenseite von netzartig sich durchflechtenden Verkalkungszonen eingenommen wird, finden sich überdies an ihm noch Knochenschüppchen (Zähnchen), wie sie auch in der äusseren Haut vorkommen.

1) Sehr auffallend ist der Umstand, dass bei der Fischgattung *Anableps* die Cornea durch einen horizontalen, dunkleren Streifen der Conjunctiva in zwei Abtheilungen, eine obere und untere, geschieden wird. Die Cornea selbst, sowie die Iris und die Linse sind in ihren anatomischen Verhältnissen gleichfalls modificirt (Meckel, Valenciennes, Stannius).

In diesen soliden Stützelementen der Fisch-Sclera liegt ein Ersatzmittel für die mangelhaft gebildeten Orbitalwände und vielleicht auch eine Schutzvorrichtung gegen die Bewegungen des Kiefer-Gaumenapparates (Leuckart).

Auf die Sclera folgt nach einwärts ein von Fett und Pigmentzellen erfüllter spaltenartiger Lymphraum, den man mit dem Namen der *Lamina fusca* oder besser mit dem indifferenteren Ausdruck *Lamina suprachorioidea* bezeichnet. Mit letzterer Bezeichnung ist zugleich seine Lage zwischen Sclera und Chorioidea genau praecisirt (vergl. Fig. 311).

An die *L. suprachorioidea* schliesst sich nach innen zu bei Knochenfischen eine prächtig silber- oder grün-golden glänzende Haut, die sogenannte *Argentea*. Sie besteht aus einer Anhäufung zahlloser, irisirender Krystalle, ganz von derselben Art, wie sie auch in der äusseren Haut vorkommen, deren Glanz sie bedingen. Sie sind in Epithelzellen eingelagert und letztere sind auf massenhafte Bildung und Umwandlung von Endothelien zurückzuführen (Berger).

Ganz besonders entwickelt ist die physiologisch noch keineswegs verständliche *Argentea* in der Iris der Knochenfische und da letztere nur von sehr spärlichen Pigmentzellen überdeckt ist, so verdankt sie ihre bekannte, metallisch glänzende Färbung eben der Anwesenheit der *Argentea*. Findet sich nun auch an der Aussen- seite der *Argentea* nie eine besonders starke Pigmentlage, so ist eine solche an ihrer Innenseite um so reichlicher entwickelt und repräsentirt hier eine gleichmässig schwarze Schicht. Sie dringt in die inneren gefässhaltigen Lagen der Chorioidea hinein und überlagert auch die gleich zu besprechende *Chorioidealdrüse*.

Mit der *Argentea* nicht zu verwechseln ist eine andere, metallisch glänzende Haut, die zwar denselben histologischen Bau, aber eine wesentlich andere Lage im Auge besitzt; ich meine das *Tapetum lucidum*, welches nach innen von der Chorioidea und speciell von der *Chorio-capillaris* gelegen ist und so den gewöhnlich tief schwarzen Augenhintergrund gleichsam in einen metallisch glänzenden, das Licht sammelnden und reflectirenden Hohlspiegel verwandelt (Leuckart) („Leuchtende Augen“).

Die mit einem *Tapetum* ausgerüsteten Thiere — und unter den Fischen sind dies die meisten Selachier, Ganoiden und zahlreiche Teleostier — sind vorzugsweise zum Sehen in der Dämmerung (Tiefsee) befähigt.

Die eigentliche Chorioidea besteht aus einer Gefässschicht, deren Capillaren durch spärliches Bindegewebe suspendirt erhalten werden; die grösseren Gefässe, Arterien wie Venen, haben eine mehr oberflächliche d. h. eine periphere Lage, die Capillaren dagegen, die man als *Membrana chorio-capillaris* bezeichnet, liegen nach innen davon und diese Regel gilt für die Chorioidea aller Wirbeltiere.

Bei Knochenfischen gestalten sich die Chorioidealgefässe im Hintergrunde des Auges zu einem mächtigen, bipolaren d. h.

aus Arterien und Venen bestehenden Wundernetz, das polsterartig neben der Eintrittsstelle des N. opticus zwischen Argentea und Pigmentschicht der Retina eingeschoben ist und das man lange Zeit für einen Muskel oder eine Drüse (Glandula chorioidealis) gehalten hat. Der zuweilen in grosse Fettmassen eingehüllte, rothe Wulst ist bald ringförmig, bald nur hufeisenartig um den Sehnerv gelagert und besitzt eine sehr wechselnde Ausdehnung und Dicke, ja bei Fischen mit sehr kleinen Augen ist er überhaupt nicht nachweisbar. Das Blut stammt nicht direkt aus dem Circulus cephalicus, sondern gelangt zu dem Organ auf Umwegen über die im oberen Raume der Kiemenhöhle liegende, sogenannte Nebenkieme, die selbst wieder ein Wundernetz repräsentirt und von der Arteria ophthalmica magna gespeist wird. Die physiologische Bedeutung dieser Einrichtung ist bis jetzt nichts weniger als klar. Viel besser steht es in dieser Beziehung mit einem andern Gebilde, das, wenn auch oft nur temporär, dem Fischauge zukommt, nemlich mit dem Processus falciformis und der Campanula Halleri.

Bei Erwähnung der foetalen Augenspalte machte ich darauf aufmerksam, dass durch dieselbe ausser dem Baumaterial für den Glaskörper auch die zu der Tunica vasculosa lentis in nahen Beziehungen stehenden Vasa hyaloidea mit in den intrabulbären Raum hineinwuchern. Diese den Glaskörper durchsetzenden Gefässe nun, welche bei Säugethieren nur eine transitorische Bedeutung haben, erhalten sich bei Fischen und, wie wir später sehen werden, auch bei Reptilien und Vögeln zeitlebens. Sie erstrecken sich nicht geradewegs mitten durch den Glaskörper hindurch, sondern liegen eingebettet in eine sichelartige, der sogenannten Chorioidealspalte aufsitzende Bindegewebsspalte (Processus falciformis), welche sich von der Eintrittsstelle des Sehnerven bis dicht an die Iris hinzieht. Hier erhebt sich die Falte zipfelförmig, biegt quer herüber zur Augenachse und befestigt sich mittelst einer grösseren oder kleineren, knopfartigen Auftreibung (Campanula Halleri) an den Aequator der Linsenkapsel¹⁾.

Aus dieser Darstellung geht hervor, dass der, oft mit reichlichem Pigment überzogene Processus falciformis, ehe er den Glaskörper durchsetzt, zunächst das homogene Bindegewebe der Chorioidea zu einer Falte erheben und dann die Retina durchbrechen muss. Auch die Campanula kann stark pigmentirt sein.

In der bindegewebigen Hülle des Sichelfortsatzes findet sich ein Nerv, sowie ein einfaches, unverzweigtes arterielles und venöses Gefäss, das ebenso wie auch der Nerv erst in der Campanula büschelförmig zerfällt.

So erscheint also der Processus falciformis nur als Stiel der Campanula, dazu bestimmt, letzterer Arterien und Nerven zuzuführen. Dieser bedarf die Campanula nothwendig, da dieses Organ

1) Hier und da kommt auch eine Campanula H. ohne Processus falciformis vor (Manz).

nach Leydig's Entdeckung aus Muskelfasern besteht, die von der bindegewebigen Scheide der Campanula entspringend, deren Binnenraum dicht erfüllen und sich unter beinahe rechtem Winkel an die Linsenkapsel inseriren (vergl. Fig. 311). Daraus folgt, dass die Linse unter dem Einfluss eines Muskels steht, der dieselbe nach Form und Lage zu verändern, kurz, der im Sinne eines Accomodations-Apparates für die Ferne zu wirken im Stande ist. Schliesslich habe ich nur noch auf die Grössendifferenzen hinzuweisen, die oft zwischen den Organen beider Seiten existiren.

Die Iris der Fische und in erster Linie diejenige der Teleostier bedeckt bei grosser Schmalheit nur einen kleinen Theil der Linse und stellt eine einfache Fortsetzung des vorderen Chorioidealrandes dar, von welchem sie sich in Folge des meist glatten (Plagiotomen und Ganoiden machen eine Ausnahme), wenig entwickelten Strahlenkörpers (*Corpus ciliare*) nicht scharf abgrenzt. Sie besitzt ausserordentlich weite Blutgefässe und dass die *Argentea*, sowie die Pigmentschicht der Chorioidea (*Uvea*) continuirlich auf sie übergeht, wurde oben schon erwähnt.

Die in der Fisch-Iris enthaltenen, glatten Muskelemente sind nie stark entwickelt, ja sie scheinen sogar ganz fehlen zu können¹⁾. Die Reaction der Iris auf Lichteindrücke scheint keine sehr lebhaft zu sein, doch müssen weitere experimentelle Studien die Sache sicher stellen.

Bei Rochen sowie auch bei gewissen Teleostiern (*Pleuronectiden*) ist der die obere Circumferenz der Pupille begrenzende Rand der Iris in einen vorhangartigen Fortsatz verlängert, der einfach blatt- oder auch fingerförmig in zahlreiche Zipfel gespalten sein kann. Während der Ruhe ist er in den oberen Theil der vorderen Augenkammer umgeschlagen, kann aber, wahrscheinlich unter dem Einfluss eines veränderten Füllungsgrades seiner starken Blutgefässe (*Leuckart*) gelegentlich daraus hervor- und über die Pupille hinuntertreten, so dass letztere entweder ganz oder theilweise von ihm verschlossen werden kann. Darauf beruht der Name dieses, als accessorisches Diaphragma dienenden Organs: *Operculum pupillare*. Als Retractoren desselben dienen kräftige, von *Leuckart* entdeckte Muskelfasern, die sich namentlich in den fingerförmigen Fortsätzen vorfinden. Einer ähnlichen Einrichtung begegnen wir auch bei gewissen Säugern, so z. B. beim Pferd und den meisten Wiederkäuern.

Bei Teleostiern schiebt sich zwischen *Cornea* und einen Theil der Iris ein ringförmiges Fasersystem ein, das beide Organe gleichsam mit einander verklebt (*Ligamentum ciliare s. pectinatum*). Es besitzt, aus Bindegewebsfibrillen bestehend, bald eine festere, bald eine lockere, maschenartige Struktur und entspricht jener Bildung, die ich bei den *Cyclostomen* nach dem Vorgang von *Langerhaus*

1) Bei den wenigen Fischen, wo ein *Sphinctor iridis* mit Sicherheit nachgewiesen ist, liegt er unmittelbar am Pupillar-Rand.

als verdickte Descemeti'sche Haut bezeichnet habe. Dieses Organ, das man auch Ligamentum ciliare nennen kann, unterliegt, je nach stärkerer oder schwächerer Entwicklung den allergrössten Schwankungen und in seiner einfachsten Form ist es nichts Anderes, als eine ringförmige Wucherung des chorioidealen Bindegewebes, wodurch der vordere Rand der Chorioidea fest mit demjenigen der Sclera verbunden wird.

Ob das Ciliarband bei Fischen, wo ja der Processus falciformis mit der Campanula Halleri einen physiologischen Ersatz bieten könnte, Muskeln führt, ist noch eine offene Frage, doch lässt sich mit Sicherheit behaupten, dass dieselben im Falle ihres Vorkommens nur spärlich entwickelt sein können. Bei allen höheren Wirbelthieren spielen diese Muskeln eine grosse Rolle und repräsentiren hier den Accomodationsapparat des Auges.

Wie bei allen wasserbewohnenden Thieren ist auch die Linse der Fische kugelförmig, d. h. ihr Brechungsvermögen ist grösser als bei den Landthieren, welchen im Allgemeinen eine mehr oder weniger abgeplattete Linse zukommt.

Die Strahlenbrechung muss aber auch noch dadurch bei Fischen eine grössere sein, weil hier der Abstand des Augenhintergrundes von der Linse ein sehr geringer ist. Das Volumen des Glaskörpers steht in umgekehrter Proportion zu jenem der Linse, wird also, wenn letztere gross und kugelig ist und in den intrabulbären Raum weit einspringt, entsprechend beschränkt werden müssen.

Da sich die flache, keines dioptrischen Einflusses fähige Linse sowie die Cornea beinahe berühren, so kann man bei Fischen eigentlich von keiner vorderen Augenkammer sprechen oder ist dieselbe doch nur auf einen sehr dünnen Spaltraum reducirt. Dem anderen Extremu werden wir bei Vögeln begegnen.

Was die Accommodation der Fischlinse anbelangt, so ist das dafür existirende Gesetz demjenigen der übrigen Vertebraten gerade entgegengesetzt, insofern hier die Accommodation in die Ferne mit einer activen Bewegung verbunden ist, während das ruhende Auge für die Nähe eingestellt ist.

Während bei der grossen Mehrzahl der Wirbelthiere die Zonula Zinnii, d. h. der vordere Rand der M. hyaloidea ein ringförmig um die ganze Linse herumgreifendes, den sogenannten Canalis Pettii (vergl. Fig. 307) einschliessendes Aufhängeband derselben repräsentirt, ist dasselbe bei Fischen auf eine locale Verdickung der Hyaloidea reducirt, welche als schmales, ungefähr viereckiges Bändchen (Lig. quadratum) der Campanula gegenüber auf das frontale Segment der Linsenkapsel übergreift und sich hier inserirt resp. die Linse fixirt.

Die im Embryonalstadium aller Vertebraten an der Glaskörper-Peripherie verlaufenden Vasa hyaloidea propria persistiren bei den Fischen und, wie wir gleich hinzufügen können, bei den ungeschwänzten Amphibien und den Ophidiern das ganze Leben.

Das Auge der Dipnoer bedarf erneuter Untersuchungen; es

ist ausserordentlich klein, besitzt eine sehr dünne Sclera, eine Chorioidea und eine kugelige Linse, entbehrt der Iris und des Ciliarkörpers und besitzt einen aus vier geraden Muskeln bestehenden Bewegungsapparat (Stannius).

Ich bin in der Beschreibung des Fischauges absichtlich so ausführlich gewesen, um mich, da Vieles auch auf das Auge anderer Vertebraten seine Anwendung findet, fernerhin um so kürzer fassen zu können.

b) Amphibien.

Die Augen der Amphibien und Reptilien besitzen durchschnittlich die geringste Grösse unter allen Vertebraten.

Wie bei Fischen, so enthält auch die Sclerotica mancher Amphibien, sowohl von Anuren als von Urodelen, hyalinknorpelige, häufig pigmentirte Elemente eingesprengt. Verknöcherungen sind bis jetzt nicht beobachtet.

Die Wölbung der Hornhaut ist kaum beträchtlicher als bei Fischen, jedoch nähert sich die Gesamttform des Bulbus mehr einer Kugel. Die Descemetische Haut ist deutlich entwickelt und von der Cornea leicht abpräparirbar. Die Pupille besitzt nicht immer eine runde Form, sondern ist da und dort, wie z. B. bei *Bombinator igneus*, dreieckig, und dasselbe beobachtet man auch bei manchen Fischen, wie z. B. bei *Coregonus*.

Der Chorioidea fehlt eine Argentea, ein Tapetum, die Chorioidealdrüse, der Processus falciformis sammt der Campanula Halleri; sie zeichnet sich also den Fischen gegenüber durch ein negatives Verhalten aus.

Die goldschimmernde Iris des Frosches beruht auf rundlichen Zellen mit blassgelblich gefärbten Pigmentkügelchen, also nicht auf der Existenz von nadelförmigen Krystallen, wie wir solche in der Argentea der Fische constatiren konnten.

Nicht nur die Iris besitzt eine wohl ausgeprägte, glatte Muskulatur, sondern es ist auch zwischen Sclera und den Ciliarfortsätzen, also an der Stelle, wo wir bei Fischen ein bindegewebiges Ringband angetroffen haben, ein eigentlicher, wenn auch nur schwacher Muskel mit Sicherheit nachgewiesen.

Der Strahlenkörper ist bei Anuren, wenn auch schmal, so doch deutlich entwickelt. Er besteht aus einem Kranze von zahlreichen radiär gestellten Falten, welche auf die Hinterfläche der Iris übergehen und erst gegen den Pupillar-Rand zu verstreichen. Bei Urodelen zeigt sich das Corpus ciliare von dem Aussehen der Chorioidea nicht verschieden, es ist glatt wie dasjenige der Fische und kann nur dadurch von der Chorioidea als besondere Zone unterschieden werden, dass es — und dies gilt in gleicher Weise für alle Wirbelthiere — des Retina-Ueberzuges entbehrt.

Was ich bei Fischen über das Verhältniss des Glaskörpers zur Linse sowie über die Form etc. der letzteren bemerkt habe, gilt fast wörtlich auch für die Amphibien. Ueberhaupt können wir sagen, dass das Amphibienauge, abgesehen von gewissen negativen Characteren, nach dem Typus des Fischeauges gebaut ist und dass es letzterem gegenüber in seiner Entwicklung keinen wesentlichen Fortschritt documentirt.

Das Auge der Gymnophionen ist entweder von so dicker Haut überzogen, dass es äusserlich gar nicht sichtbar ist, oder schimmert es als kleiner, schwarzer Pigmentfleck durch die Haut hindurch. Die Hautdrüsen fehlen stets an dieser Stelle. Obgleich der frei präparirte, winzige Bulbus (vergl. Fig. 228, 299) einen äusserst rudimentären Eindruck macht, so lassen sich doch alle wesentlichen Componenten nachweisen, doch stehen, wie Leydig gezeigt hat, die Cornea und Retina auf sehr niederer Entwicklungsstufe. Einwärts vom Auge liegt die früher schon beschriebene grosse Drüse, die sich vielleicht aus einer Harder'schen Drüse (siehe die Hilfsapparate des Sehorgans) heraus entwickelt hat (Wiedersheim).

e) Reptilien.

Das Auge der Reptilien nimmt eine Mittelstellung ein zwischen demjenigen der Fische und Amphibien einer-, sowie demjenigen der Vögel andererseits, doch ist die Verwandtschaft mit letzterem eine viel grössere.

Im Allgemeinen nähert sich der Bulbus der Kugelform, doch kommen auch Ausnahmen vor (Seeschildkröten).

Die Sclera ist, abgesehen von gewissen (allen?) Ophidiern, zum grossen Theile hyalinknorpelig und besitzt hie und da, wie z. B. bei Sauriern, Scinken (Chamaeleon, Ascalaboten, Monitor, Iguana, Anguis etc.) und Cheloniern einen Ring aus sehr verschieden gestalteten Knochenplättchen, und dieser kam auch vielen fossilen Amphibien und Reptilien, z. B. Ichthyosaurus, sowie den Stegocephalen zu. Diese Verknöcherungen, welche in dem im vorderen Augenschnitt liegenden Bindegewebe entstehen, sind bei Crocodiliern nicht nachgewiesen.

Die Cornea beginnt sich, in Anpassung an das Luftleben, welches die meisten Reptilien führen, stärker zu wölben, und dies gilt namentlich für Crocodilier und Ophidier.

Die Chorioidea kann (Lacertilier, Scinke z. B.) über der Chorio-capillaris ein Tapetum entwickeln und ebenso existirt bei diesen Reptilien sowie bei Iguana ein dem Processus falciformis der Fische homologes Gebilde, der sogenannte Fächer oder Kamm (Pecten). Dieser erreicht nie eine sehr bedeutende Entwicklung und stellt eine von der Eintrittsstelle des Opticus aus in's Innere des Auges vorspringende, keil- oder kolbenförmige, bindegewebige Falte dar, in deren Innerem sich vielfach verschlungene Capillaren finden und die mit einem schwarzen Pigmentmantel umgeben ist.

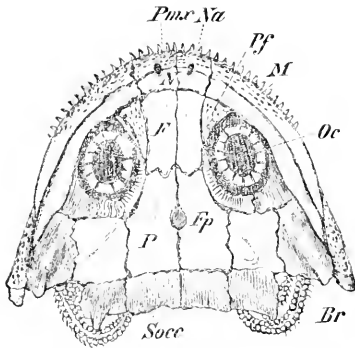


Fig. 313. Restaurierter Stegosaurierschädel aus der böhmischen Gaskohle nach Fritsch. *Pmx* Praemaxilla, *M* Maxilla, *N* Nasale, *Na* Nasenloch, *F* Frontale, *Ff* Praefrontale, *P* Parietale, *Fp* Foramen parietale, *Socc* Supraoccipitale, *Br* Kiemenapparat, *Oc* knöcherner Scleralring.

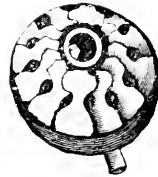


Fig. 314. Scleral-Knochenring von *Lacerta muralis*.

Hatteria sowie die Chelonier besitzen keinen Pecten, und auch bei Ophidiern und Crocodiliern ist er nur spurweise vorhanden¹⁾. Eine Chorioidealdrüse und eine Argentea fehlen bei Reptilien spurlos, dagegen ist der Strahlenkörper sowie ein Sphincter und Dilator Iridis, welcher bei Reptilien aus quergestreiften Elementen besteht, immer deutlich vorhanden.

Zum erstenmal bei Reptilien tritt ein gut entwickelter *Musculus ciliaris* auf und zwar ist er, wie bei Vögeln, quergestreift. Die Muskelfasern entspringen ringförmig an der Uebergangsstelle der Sclera in die Cornea und strahlen nach rückwärts in die Chorioidea aus. Bei Schildkröten besteht er ausschliesslich aus Ringfasern (C. K. Hoffmann).

Die Pupille ist nicht immer rundlich, sondern kann einen senkrechten Spalt darstellen, dessen Ränder entweder geradlinig verlaufen oder gekerbt erscheinen (Ascalaboten).

Abgesehen von den Seeschildkröten und den Schlangen, welche eine annähernd rundliche Linse und dem entsprechend keinen geräumigen Augenhintergrund besitzen, ist sie bei den Reptilien abgeplattet und zwar so, dass die vordere und die hintere Fläche einen verschiedenen Krümmungsradius aufweist.

Die vordere Kammer zeigt nur geringe Ausdehnung, d. h. stellt nur einen Spaltraum dar zwischen Cornea und Linse.

1) Wie Manz gefunden hat, erstreckt sich bei *Trachysaurus* und *Lygosoma* von der Papilla N. optici durch den Glaskörper hindurch bis zur hinteren Circumferenz der Linsenkapsel ein von einem bindegewebigen Stroma umgebener Gefässplexus, der insofern von grossem Interesse ist, als derselbe eine Mittelstellung zwischen dem Pecten eines gewöhnlichen Reptilienauges und dem Verhalten des Säugethierauges repräsentirt.

d) Vögel.

Der im Verhältniss zum Schädel monströse Bulbus hat eine, sofort in die Augen springende, absonderliche Form.

Während nämlich das Fischauge etwa hemisphärisch, das Reptilienauge mehr oder weniger rundlich gestaltet ist, erscheint der Augapfel der Vögel wie abgeknickt, so dass er in ein kleineres hinteres und ein grösseres vorderes Segment zerfällt. Letzteres, welches besonders bei Nachtraubvögeln (Fig. 315) fernrohrartig, oder auch wie z. B. bei Wasservögeln nur kurz ausgezogen erscheint, wird nach vorne zu durch eine ausserordentlich stark gewölbte, einer grossen dioptrischen Wirkung fähige Hornhaut abgeschlossen und indem sich letztere weit von der Linse abhebt, resultirt daraus eine stets sehr geräumige, vordere Augenkammer.

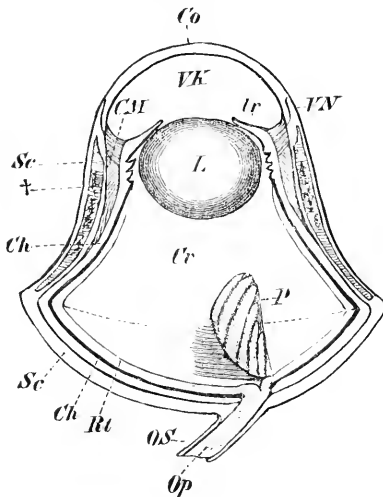


Fig. 315. Auge eines Nachtraubvogels. *Rt* Retina, *Ch* Chorioidea, *Sc* Sclera mit Knocheneinlage bei †, *CM* Ciliarmuskel, *Co* Cornea, *ON* Verbindungsnaht zwischen Sclera und Cornea, *Ir* Iris, *VK* Vordere Kammer, *L* Linse, *Vr* Corpus vitreum, *P* Pecten, *Op*, *OS* Opticus und Opticusscheide. Die zwischen der grössten Breite des Bulbus gezogene punktirte Linie zerfällt denselben in ein vorderes und hinteres Segment.

beide mittelst einer Schuppennaht verbunden.

Der Pecten des Vogelauges stimmt genetisch und topographisch mit demjenigen der Reptilien vollkommen überein und zwar kann er sich von der Eintrittsstelle des Opticus¹⁾ nach vorne bis

Im vorderen Abschnitt der in der Regel hyalinknorpeligen Sclera findet sich bei sämtlichen Vögeln ein, wie wir wissen, schon von den Reptilien her vererbter Knochenring.

Die denselben componirenden, einzelnen Knochentäfelchen sind nicht knorpelig praeformirt. Meistens zu 12—15 vorhanden, greifen sie mit ihren Seitenrändern dachziegelartig übereinander.

Auch im hinteren Abschnitt der Sclera, in der Umgebung des eintretenden Sehnerven, finden sich bei manchen Vögeln (z. B. bei Singvögeln und Spechten) Knochenbildungen von ring-, hufeisen- oder auch halbmondförmiger Figur. Dieselben dienen wahrscheinlich als Schutzorgane für den eintretenden Sehnerv.

Cornea und Sclera sind, obgleich sie in engstem Zusammenhange stehen, scharf von einander abgegrenzt und da letztere mit ihrem Saum über die Hornhaut übergreift, sieht es aus, als wären

1) Die Anheftungsstelle des Fächers an die Retina entspricht dem Mariotte'schen, blinden Fleck (Mihalkovics).

zur Linsenkapsel erstrecken oder endigt er schon früher, ein Verhalten, das viel häufiger zu beobachten ist. Er ist entweder keilförmig, rhombisch oder viereckig, stets aber halskrauseltartig gefaltet und unterscheidet sich dadurch scharf von dem homologen Gebilde der Reptilien. Die Zahl der Falten schwankt ausserordentlich stark, so dass sich hierüber keine bestimmten Angaben machen lassen.

Die Hauptmasse des Fächers besteht aus dicht verschlungenen Capillarschlingen, welche aber nichts mit den Chorioidealgefässen zu schaffen haben, sondern mit jenen Blutbahnen im Zusammenhange stehen, welche theils im Innern des Opticus, theils in dessen Scheide verlaufen. Die bindegewebige Stützsubstanz ist sehr spärlich entwickelt.

Die Funktion des Fächers scheint bei Reptilien und Vögeln vorzugsweise in der Ernährung des Augenkerns und der Retina zu liegen, welch' letztere bei den genannten Thierklassen gefässlos ist. Der Apteryx allein unter allen Vögeln besitzt keinen Pecten.

Die Vögel besitzen den stärksten Ciliar-Muskel unter allen Vertebraten. Er ist wie derjenige der Reptilien quergestreift und liegt in ringförmiger Anordnung an der gewöhnlichen Stelle zwischen dem Vorderrand der Sclera und der Iris-Wurzel.

Nur aus Längsfasern bestehend, lässt er sich (bei Raubvögeln am deutlichsten) nach den verschiedenen Insertionen seiner einzelnen Schichten in drei Portionen zerfallen, wovon die eine davon unter dem Namen des Crampton'schen Muskels bekannt geworden ist (H. Müller).

Wenn nun auch die physiologische Bedeutung der einzelnen Muskelportionen noch keineswegs klar ist, so kann man doch annehmen, dass ihre Gesamtleistung darin besteht, unter Anspannung der Chorioidea und unter gleichzeitiger Betheiligung der peripheren Lagen der Iris-Muskulatur die Accommodation des Auges zu bewerkstelligen (H. Müller).

Nach vorne vom Ciliarmuskel, im sogenannten Iriswinkel, d. h. zwischen Cornearand und Iris-Wurzel, findet sich bei allen Vertebraten, vornehmlich aber bei Vögeln und Säugern entwickelt, ein aus zahlreichen, elastischen Fasern bestehendes Netzwerk (Ligamentum pectinatum der Autoren), das aus einer Aufblätterung der Descemetischen Haut hervorgegangen zu denken ist und das den Fontana'schen Raum einschliesst. Wir sind demselben schon einmal bei Fischen begegnet, jedoch hier unter der Form einer compacten, fibrösen Masse, die weit gegen die Cornea-Mitte und den freien Iris-Rand sich hinstreckt (Ligamentum ciliare).

Die zuweilen sehr lebhaft e Färbung der Iris beruht, wie bei Amphibien und Reptilien, auf der Anwesenheit von Pigment, doch finden sich auch gelbe, röthliche oder violette Fetttropfen in derselben.

Die Iris-Muskulatur reagirt blitzartig schnell auf Lichteindrücke, was schon a priori auf eine ausgezeichnete Entwicklung

ihres Sphincters schliessen lässt. Der Dilatator steht dahinter beträchtlich zurück.

Das *Corpus ciliare* zeigt sich auffallend stark entwickelt und besitzt sehr zahlreiche, an ihrem freien Rande zahnartig eingekerbte Falten, in welche Gefässschlingen eingebettet sind. Mit ihren vorderen Spitzen setzen sich diese Ciliarfalten an die Linsenkapsel fest.

Eine *Argentea* und *Chorioidealdrüse* kommt bei Vögeln nicht zur Entwicklung.

Die weitaus grösste Mehrzahl der Vögel hat eine runde Pupille, bei Eulen dagegen ist sie, wie bei manchen Reptilien, vorzugsweise in senkrechter Richtung ausgedehnt. Die Linse ist mehr oder weniger abgeplattet (am wenigsten bei den auf's Wasserleben angewiesenen Stelz- und Schwimmvögeln), und indem sie vom Augenhintergrunde durch einen sehr weiten Intervall getrennt ist, erreicht der Glaskörper eine Ausdehnung, wie sie bei keiner andern Wirbelthierklasse wieder zur Beobachtung kommt.

e) Säuger.

Der *Bulbus* wird hier und zwar besonders bei Primaten vollständiger von einer knöchernen Orbitalkapsel umhüllt, als bei den übrigen Vertebraten, wo er nach hinten und unten hin, d. h. gegen die Schläfen- und Rachenhöhle, zum grossen Theile nur durch die benachbarten Weichtheile (*Kaumuskeln*, *Mucosa oris*) abgeschlossen war.

Der *Bulbus* ist im Allgemeinen rundlich, doch zeigt er an der Grenze von *Sclera* und *Cornea* eine seichte, ringförmige Einziehung (*Sulcus corneae*).

Abgesehen von den *Monotremen*, wo sich als altes Erbstück von den Vögeln noch eine knorpelige *Sclera* entwickelt, besteht letztere bei allen Säugern aus dicht verfilztem, fibrösem Gewebe, welches nach vorne in die *Cornea* übergeht und hie und da eine monströse Dicke erreichen kann (*Walfisch*).

An der Grenze zwischen beiden liegt ein, vielleicht allen Wirbelthieren zukommender Ring- (*Lymph-*) *Canal*, welcher mit den Maschen des *Ligamentum pectinatum* communiciren kann, nämlich der *Canalis Schlemmii*¹⁾.

Die bald runde, bald ovale (*Huffthiere*, *Cetaceen*) *Hornhaut* ist, mit Ausnahme der wasserbewohnenden Säuger, welche eine flache *Cornea* besitzen, ziemlich stark gewölbt. Dies gilt namentlich für die Raubthiere, wo sie zugleich dicker ist, als bei den andern Säugethieren, welche übrigens durchweg eine viel stärkere *Cornea* und *Membrana Descemetii* besitzen, als die übrigen Wirbelthiere.

1) In embryonaler Zeit liegt an dieser Stelle ein aequatorial verlaufender *Venenplexus*.

Die Pupille ist bald rund, bald queroval (Hufthiere, Känguruh, Cetaceen u. a.) oder eine Längsspalte, z. B. bei Katzen.

In der Chorioidea zahlreicher Säuger (Raubthiere, Wiederkäuer, Beutelh Tiere, Pferd, Elephant, fleischfressende Cetaceen) entwickelt sich ein Tapetum, welches sich jedoch in den meisten Fällen nicht über den ganzen Augenhintergrund, sondern nur über die Tiefe desselben hinstreckt. In histologischer Beziehung ist es vom Tapetum der Fische verschieden, insofern es sich nicht aus jenen Krystallen, sondern nur entweder aus Zellen (Tapetum cellulosum) oder aus wellig verlaufenden und mannigfach sich kreuzenden Fasern (Tapetum fibrosum) componirt. Jenes kommt den Raubthieren mit Einschluss der Robben, dieses dagegen den übrigen Säugethieren zu. Der blaugrün irisirende Glanz, welcher nie die Intensität der leuchtenden Farbe des Fischtapetums erreicht, beruht bei Säugethieren auf Interferenz-Erscheinungen, welche je nachdem von jenen Zellen oder Fasern ausgehen.

Bei Thieren, welche ein Tapetum besitzen, ist das einwärts davon liegende Pigment-Epithel der Retina entweder ganz pigmentlos, also blaskörnig, oder doch nur mit sehr spärlichem Pigment versehen, jedoch kommt dem Corpus ciliare, abgesehen von albinotischen Augen, worüber später Näheres, eine Pigmentlage zu.

Ein ganz so wie bei Vögeln entstehendes und von zahlreichen Maschen durchsetztes Ligamentum ciliare kommt auch den Säugern zu, beim Menschen aber ist es nur schwach entwickelt.

Die Gefässe der Chorioidea haben dieselbe zweischichtige Anordnung wie überall, mit dem Uebergang in den Strahlenkörper aber nehmen beide Schichten einen einheitlicheren Character an. Auf eine, nur in der Foetalzeit vorhandene, dem Processus falciformis resp. dem Pecten homologe Bildung habe ich schon in der entwicklungsgeschichtlichen Einleitung hingewiesen.

In dem aus glatten Elementen bestehenden Ciliarmuskel lassen sich neben den die Hauptmasse bildenden Längszügen hier und da auch Ringfasern unterscheiden, doch scheint den Längsfasern eine grössere Bedeutung für die Accommodation zuzukommen.

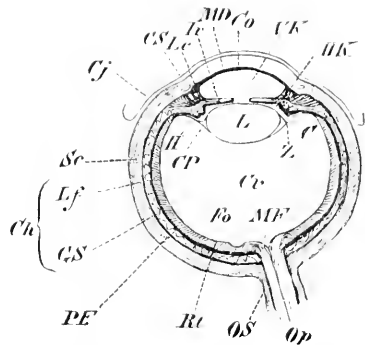


Fig. 316. Horizontalschnitt durch das rechte Auge des Menschen, von oben gesehen, schematische Darstellung. *Op* N. opticus, *OS* Opticusscheide, *MF* Mariotte'scher (blinder) Fleck, *Fo* Fovea centralis (Macula lutea), *Rt* Retina, *PE* Pigmentepithel der letzteren, *MD* Chorioidea mit ihrer Lamina fusca (*Lf*) und Gefässschicht (*GS*), *Sc* Sclera, *Co* Cornea, *Cj* Conjunctiva, *MD* Membrana Descemetii, *CS* Canalis Schlemmii (die punktirte Linie sollte durch die Sclera hindurch bis zu der kleinen, ovalen Öffnung weiter geführt sein), *Ir* Iris, *Lc* Ligamentum ciliare, *C* Ciliarfortsatz, *VK*, *HK* Vordere und hintere Augenkammer, *L* Linse, *HM* hyaloidea, *Z* Zonula Zinnii, *CP* Canalis Petitii, *Cv* Corpus vitreum.

Wie aber letztere zu denken ist d. h. wie die Wirkung des Ciliarmuskels auf die Linse übertragen wird, haben Helmholtz, Völckers und Hensen in folgender Weise zu zeigen versucht. Die Säugethierlinse hat im ruhenden Auge nicht diejenige Gestalt, welche dem Gleichgewicht ihrer eigenen, elastischen Kräfte entspricht, sie ist vielmehr durch eine von der Zonula Zinnii ausgehende, radiäre Spannung in der Richtung ihrer Randdurchmesser gedehnt und von vorne nach hinten entsprechend abgeplattet. Indem nun der *Musculus ciliaris*, der von der Sclero-cornealgrenze, als einem fixen Punkt entspringt, die *Ora serrata retinae* dem Hornhautrande nähert, wird die radiäre Spannung der Zonula Zinnii nachlassen und die Linse vermag sich ihrer natürlichen Gleichgewichtsfigur zu nähern d. h. sie wölbt sich stärker, *accommodirt* sich.

Es handelt sich also bei den Säugern um eine *Accommodation* in die Nähe, im Gegensatz zu Fischen und Amphibien, wo das Auge für gewöhnlich in die Nähe eingestellt ist.

An ihrer vorderen Fläche ist die Linse stärker abgeplattet, als an ihrer hinteren, mit welcher sie, wie überall, in eine dellentartige Vertiefung (*Fossa patellaris*) des stets stattlich entwickelten Glaskörpers eingelassen ist. Die vordere Augenkammer ist geräumig und immer vorhanden; unter einer hinteren Augenkammer versteht man den Spaltraum zwischen Iriswurzel und vorderer Linsenfläche. Die sogenannte Linsenkapsel wird gebildet aus der am äusseren Linsenrand in ein vorderes und hinteres Blatt sich spaltenden *M. hyaloidea* (Fig. 316) (*Zonula Zinnii*). Abgesehen von ihren fixatorischen Functionen der Linse gegenüber spielt die Linsenkapsel bei allen Wirbelthieren mit Ausschluss der Fische durch ihre Verbindung mit dem Ciliarmuskel bei der *Accommodationsbewegung* eine bedeutende Rolle. Ausser dem Ciliarmuskel hängen auch noch die radiär gestellten Falten des *Corpus ciliare*, welche lange nicht so zahlreich sind, wie bei Vögeln, mit der Linsenkapsel und der vorderen Fläche des Glaskörpers so fest zusammen, dass eine Trennung beider nur unvollständig gelingt, indem stets ein Theil des Pigments daran haften bleibt.

Der Strahlenkörper hat wohl für das Auge überhaupt die physiologische Bedeutung, eine Vergrösserung der gefässtragenden Fläche und so eine bessere Ernährung der benachbarten Augentheile zu erzielen (Leuckart).

Mit dem grossen Abstand der Retina von der Linse, worauf ich auch schon beim Vogelaugel hingewiesen habe, wächst auch beim Säugethier die Flächenausdehnung des Gesichtsbildes d. h. es wächst auch die Menge der erregten Retinalpunkte und damit auch die Fähigkeit, das Geschehene besser zu analysiren.

Was die *Circulationsverhältnisse* des Auges anbelangt, so unterscheidet man im Bulbus zwei Gefässsysteme, die mit einander an der Eintrittsstelle des Sehnerven anastomosiren, nämlich ein äusseres und ein inneres. Unter dem ersteren begreift man die Gefässe der *Chorioidea*, *Iris*, *Sclera* und des Hornhaut-

randes, unter dem letzteren die Gefäße des Glaskörpers, des Pecten (Processus falciformis) und der Retina. Retinalgefäße kommen übrigens, wie oben schon erwähnt, nur den Säugern zu¹⁾. Bei Vögeln und Reptilien werden sie durch die Capillarschlingen des Pecten, bei Fischen, ungeschwänzten Amphibien und Schlangen durch die Vasa hyaloidea ersetzt; die Urodelen besitzen keine Glaskörpergefäße. Bezüglich der genaueren Details verweise ich auf die Schriften von Leber und H. Virchow.

Von höchster Wichtigkeit für die Physiologie des Auges sind die von Schwalbe entdeckten, von Endothel ausgekleideten und von einer serösen Flüssigkeit erfüllten Lymphräume, welche einerseits durch die vordere und hintere Augenkammer, andererseits durch den Peri- oder Suprachorioideal-Raum, den Intervaginalraum des Opticus, sowie endlich durch den Raum zwischen der Aussenfläche des Bulbus und der Tenon'schen Kapsel repräsentirt sind. Alle diese Spalt- und Lückensysteme, wovon die beiden letzten mit dem Arachnoideal-Raum des Gehirns in direkter Verbindung stehen, müssen den serösen Räumen des übrigen Körpers verglichen werden.

Es erübrigt noch, über albinotische Augen, sowie über die Farbe der menschlichen Iris, auf Grund der Manz'schen Untersuchungen, einige Bemerkungen einzuflechten.

Die röthliche Farbe der Iris bei Kakerlaken beruht im Wesentlichen auf durchsichtigen Spalten und Lacunen zwischen den Trabekeln der Iris, durch welche die Blutgefäße durchschimmern. Das Iris-Stroma ist auch bei blauen Augen pigmentlos, aber das vom Augenhintergrund zurückkehrende Licht ist durch das pigmentirte Retinaepithel, welches Kakerlaken fehlt, modificirt und erzeugt durch Interferenz die blaue Farbe. Auch die Uvea ist bei Blauäugigen pigmentirt und gerade so verhalten sich graue Augen, nur dass hier die Iris eine dichtere Struktur besitzt.

Der grösste Theil der Kinder wird mit blaugrauen oder blauen Auge d. h. mit pigmentfreiem Iris-Gewebe geboren, kommt es aber später darin zur Ablagerung von Pigment, so kann aus dem ursprünglich blauen Auge ein braunes etc. werden. Das Pigment liegt ohne cellulare Begrenzung meist in kleinen Klümpchen im Iris-Stroma, ebenso sind auch das Corpus ciliare und der Ciliar-Muskel von Pigment durchsetzt, was am schönsten beim Neger zu beobachten ist.

Abgesehen vom Pigment hängt die Farbe der Iris und Pupille auch von der Dichtigkeit der Iris und Sclera, von dem Blutgehalt der ersteren, von der Vertheilung des Pigmentes im Uvealtractus und vom Pigment-Epithel ab. Dazu kommt noch die wechselnde Beleuchtung.

1) Neuerdings haben W. Krause und Denissenko dieselben auch beim Aal und W. Müller bei Cheloniern aufgefunden.

Im Alter findet durch Vorgänge regressiver Natur wieder ein Wechsel der Iris-Farbe statt. Der Grund davon liegt in der abnehmenden Transparenz der Medien, Verfärbung der Linse und in der Degeneration der Chorioidealgefässe.

Retina.

Nachdem sich der primitive Sehnerv, der bekanntlich ursprünglich mit dem äusseren Blatt der secundären Augenblase zusammenhing, durch die früher schon geschilderten Wachstumsvorgänge, wie sie das Einwachsen der Linse und des Glaskörpers begleiten, mit dem proximalen Blatt der secundären Augenblase in Verbindung getreten ist und seine Höhlung verloren hat, beginnt der definitive Opticus sich zu bilden und sich, wie oben schon geschildert, mit der Retina zu verbinden. Der Eintritt in den Bulbus erfolgt entweder nahezu rechtwinklig oder unter einem mehr oder weniger spitzen Winkel und dementsprechend wird die Verbindung mit der Retina unter der Form einer runden Scheibe (blinder oder Mariotte'scher Fleck) beziehungsweise einer prominirenden Papille oder eines langgestreckten, keilförmigen Streifens erfolgen. Die Retina, in welche der Opticus zuweilen (Neunaugen, Vögel) unter Erzeugung eines Chiasmata seiner Fasern einstrahlt, muss natürlich unmittelbar neben dieser Stelle die grösste Dicke besitzen und von da aus gegen das Corpus ciliare allmähig abnehmen. Bis zur Wurzel des Strahlenkörpers ist die Retina nervöser Natur, von hier an besteht sie aber nur aus einer Zellenlage sammt der Limitans interna, welche beide die ganze Pigmentschicht des Corpus ciliare bis zur Iriswurzel überziehen. Die nach innen wie nach aussen von einer structurlosen Haut, einer Limitans externa und interna begrenzte, vollkommen durchsichtige Retina repräsentirt die nervöse, lichtpercipirende Haut des Auges. Sie besteht ursprünglich aus zahlreichen, dicht stehenden, spindelförmigen Zellen, die sich weiterhin von innen nach aussen zu folgenden concentrischen Schichten differenziren:

- | | |
|---|-----------|
| 1) Nervenfaser- | } Schicht |
| 2) Ganglien- | |
| 3) Innere granulierte oder moleculäre- | |
| 4) Innere Körner- | |
| 5) Zwischenkörner- oder äussere granulierte- | |
| 6) Aeussere Körner- | |
| 7) Stäbchen und Zapfen-
mit dem Pigment-Epithel. | |

Dazu kommt noch die Membrana limitans interna und externa, wovon die erstere zwischen Glaskörper und Nervenfaserschicht, die letztere zwischen der äusseren Körner- und der Stäbchen-Zapfen-Schicht ihre Lage hat (Fig. 317).

Somit liegen im Wirbelthierauge die letzten Endglieder der Neuro-Epithelien, worunter man die Stäbchen und Zapfen, sowie

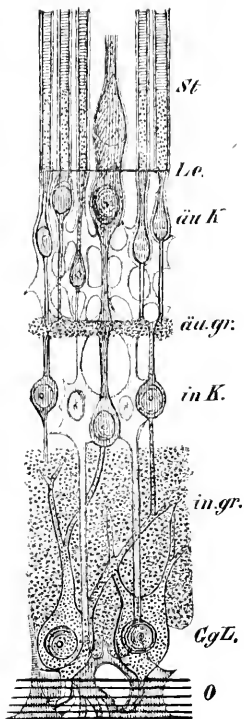


Fig. 317. Retina, nach Merkel. Die nervöse Substanz ist schwarz, die Stützsubstanz lichter, grau gehalten. O Nervenfaser-schicht, GgZ. Ganglienschicht, in.gr. Innere granulirte Schicht, in.K. Innere Körnerschicht, ä.u.gr. äussere granulirte Schicht, ä.u.K. äussere Körnerschicht, Le. Limitans externa, St Stäbchen-Zapfenschicht.

Die dicksten Stäbchen (die Zapfen sind viel kleiner) besitzen Frösche und Salamander, vor allen die Spelerpesarten, so dass auf dem Raum eines Quadrat-Millimeters nur etwa 30,000 Stäbchen Platz

1) Die einzige Ausnahme scheinen die Neunaugen zu bilden, deren Netzhaut-schichten nach M. Schultze und Langerhans in der Richtung von innen nach aussen folgende Anordnung erkennen lassen:

- | | |
|-------------------------|-----------|
| 1) Innere granulirte- | } Schicht |
| 2) Innere Körner- | |
| 3) Nervenfaser- | |
| 4) Ganglienzellen- | |
| 5) Aeussere granulirte- | |
| 6) Aeussere Körner- | |
| 7) Stäbchen- | |

Die Retina von Ammocoetes steht an Ausbildung und Dicke der einzelnen Schichten weit hinter derjenigen von Petromyzon zurück. Stäbchen und Zapfen fehlen gänzlich und so ist der Querder schon aus diesem Grunde, also ganz abgesehen von der tiefen, subcutanen Lage seines Auges, blind (Langerhans).

Wiedersheim, vergl. Anatomie.

haben, während der Mensch auf demselben Raum deren 250,000—1,000,000 besitzt. Die Vögel halten darin etwa die Mitte (Leuckart)¹⁾.

Die Zapfen und Stäbchen, welche als kleine Höcker auf der Limitans externa hervorsprossen, sind insofern als integrierende Bestandtheile der äusseren Körner aufzufassen, als sie nur Abscheidungen des Protoplasmas der letzteren darstellen. Sie gehören also zu den Cuticularbildungen und sitzen den, die eigentlichen Kerne der Sehzellen repräsentirenden Körnern kappenartig auf. Daraus erhellt zur Genüge die Berechtigung des oben aufgestellten Satzes, dass die Stäbchen-Zapfen- sowie die Körnerschicht als eine durchaus einheitliche Bildung zu betrachten sind.

Stäbchen und Zapfen sind für gewöhnlich in formaler Beziehung scharf von einander getrennt, doch gibt es auch Thiere (Urodelen), wo ganz allmälige und fast unmerkliche Uebergänge zwischen ihnen existiren. Phyletisch am ältesten sind die Stäbchen, aus denen sich die Zapfen erst secundär entwickelt haben müssen. Es ist sehr wahrscheinlich, wenn nicht gewiss, dass allen jetzt lebenden Wirbelthieren ohne Ausnahme sowohl Stäbchen als Zapfen zukommen, wenn auch beide bei den verschiedenen Thiergruppen eine sehr verschiedene Rolle spielen. So herrchen bei den Fischen die Stäbchen so stark vor, dass man (M. Schultze u. A.) vielen von ihnen, wie z. B. allen Teleostiern die Zapfen überhaupt gänzlich absprach. Bei den Reptilien dagegen, deren Retina in ihrem Bau nach den verschiedenen Gruppen stark variirt, schlagen die Zapfen weitaus vor und dasselbe gilt auch für die Vögel, was im Sinne einer Vererbung zu deuten ist.

Was aber die Zapfen der Reptilien und Vögel noch besonders auszeichnet, das ist der Besitz von bunt gefärbten Oeltropfen. Sie treten erst spät in der Entwicklung auf und zeigen oft die lebhaftesten und mannigfaltigsten Farben, wie z. B. bei Cheloniern, wo Rubinroth, Carmin-ziegelroth, Grün, Orange, Gelb etc. vorkommen kann.

Farblose oder nur schwach gelb gefärbte Oelkugeln finden sich bei den meisten Sauriern, sowie bei den Anuren.

Bei Vögeln, wo bläulich, dunkel- und hellgrün, sowie gelb in den verschiedensten Nüancen vorschlägt, sind die Farben nicht so brillant, ganz abgesehen davon, dass auch hier viele farblose Kugeln vorkommen. Während aber bei Reptilien zwischen Zapfen mit Kugeln auch solche ohne Kugeln existiren, sind die Zapfen der Vogelretina alle damit versehen. Bei Urodelen sind sie bis jetzt so wenig nachgewiesen wie bei Crocodiliern, Ophidiern und Geckotiden.

Unter den Säugethieren finden sich, wie C. K. Hoffmann gezeigt hat, einzig und allein bei Beutelhieren jene Oeltropfen und

1) Vom Brillensalamander zum Triton und von diesem zum Axolotl werden die Retinaelemente immer grösser und weniger zahlreich. Am einfachsten ist die Netzhaut des Axolotls gebaut, diejenige des Brillensalamanders dagegen gleicht schon derjenigen der Anuren, ist also viel complicirter (Emery). Die Retina von Protopterus stimmt mit derjenigen der Urodelen im Wesentlichen überein.

wir dürfen hiervon vielleicht einen weiteren Hinweis auf ihren genetischen Zusammenhang mit den Reptilien erblicken. Ebenso ist für uns die grosse Verschiedenheit im Bau der Retina bei den einzelnen Ordnungen der Reptilien bemerkenswerth und der Gedanke liegt nahe, dass dieselbe in einem mehrwurzeligen Ursprung dieser Wirbelthierklasse begründet sei.

In bemerkenswerthem Gegensatz dazu steht die durch einen durchaus einheitlichen Character sich auszeichnende Vogel-Retina. Eine direkte Uebergangsform zwischen ihr und der Reptilien-Retina existirt nicht, wenn auch die Chelomier in vielen Punkten Anklänge bieten.

Ueber die physiologische Bedeutung der Oelkugeln sind die Akten noch nicht geschlossen, der Wahrheit am nächsten scheint mir jedoch die von Hensen aufgestellte Hypothese zu kommen, dass nämlich die Oelkugeln zur Absorption bestimmter Lichtstrahlen dienen könnten, welche nicht zur Perception kommen sollen.

M. Schultze sprach der Retina aller nächtlichen, im Dunkeln lebenden Thiere die Zapfen ab und gründete wesentlich darauf die Hypothese, dass die Zapfen der Farbenempfindung (Perception qualitativer Lichtdifferenzen) und die Stäbchen der einfachen Lichtempfindung (Perception quantitativer Lichtdifferenzen) dienen sollen.

Diese Hypothese musste natürlich hinfällig werden, nachdem W. Krause die Zapfen auch bei einer Reihe nächtlicher Thiere nachzuweisen im Stande war. Nach letzterem Autor besteht jetzt die einzige durchschlagende Differenz zwischen den Netzhäuten der nächtlichen und der übrigen Wirbelthiere nur in der relativen Länge der Aussenglieder bei den Nachtthieren.

In der Netzhaut aller Wirbelthiere (nur von den Neunaugen, dem Proteus und den Gymnophionen ist hierüber nichts Sicheres bekannt) existirt eine in besonderer Weise organisirte Stelle des schärfsten Sehens. Es ist dies die in der Mitte des hinteren Augensegmentes oder auch mehr gegen die Schläfenseite zu liegende, genetisch vielleicht auf die foetale Augenspalte zurückführbare (Manz, Huschke, Kölliker) Fovea centralis oder wie sie ihrer bei den Primaten gelblichen Farbe wegen genannt wird, Macula lutea (Fig. 316, *Fo*).

Ihre grubige Einsenkung und scharfe Abgrenzung von der übrigen Netzhaut beruht darauf, dass sich hier sämmtliche, der Stäbchen-Zapfenschicht aufliegende Retinaschichten verdünnen, ja dass sogar die Stäbchen gänzlich fehlen und nur die Zapfen, in ungewöhnlicher Verlängerung und Verschmälerung persistiren.

Bei Vögeln ist noch eine zweite, excentrisch liegende Fovea centralis nachgewiesen, doch kann hier auf ihre physiologische Bedeutung nicht eingegangen werden und ebenso muss ich für die feinere, histologische Structur der Netzhaut auf die betreffenden Fachschriften verweisen. Eines Umstandes habe ich hier aber noch zu gedenken.

In der Netzhaut aller Vertebraten kann man zwei Substanzen, eine nervöse und eine aus umgewandelter Nervensubstanz bestehende Gerüst- oder Stützsubstanz (Fulcrum), unterscheiden. Letztere zeigt bei den verschiedenen Thierklassen eine sehr verschieden starke Entwicklung und besteht aus Fasern von sehr variablem Durchmesser, welche sich theils zu Netzen verschlingen, theils frei verlaufen, nach allen Richtungen hin sich verzweigend und verbindend (Fig. 317). Die Membrana limitans externa und interna, sowie die ebenfalls zur Gerüstsubstanz gehörige moleculäre und Zwischenkörnerschicht werden durch die radiär verlaufenden Bindegewebspfeiler gestützt und zusammengehalten (M. Schulze, W. Manz, H. Müller).

Ehe wir die Netzhaut verlassen, haben wir noch der glänzenden Entdeckung des „Sehpurpurs“ (Rhodopsin, Kühne) durch F. Boll zu gedenken, welche für das Verständniss des Sehaktes von eminenter Tragweite geworden ist. Jedes Stäbchen und jeder Zapfen der Retina stecken mit ihren Aussengliedern in einer Pigmentscheide, die unter dem Einflusse des Lichtes durch bewegliche, bartartige Zellenfortsätze des Pigment-Epithels geliefert wird ¹⁾.

Während man früher die einzige Bedeutung des bis vor nicht langer Zeit zur Chorioidea gerechneten Pigment-Epithels einzig und allein darin erblickte, das Augen-Innere zu einer Camera obscura zu gestalten, hat Kühne, die Boll'sche Entdeckung weiter verfolgend, gezeigt, dass demselben noch die weitere, wichtige Eigenschaft zukommt, eben jenen „Sehpurpur“ oder das Seh-Roth zu erzeugen, welches sich als Farbstoff in Lösung und in fester Form darstellen lässt.

Betrachtet man eine noch frische Retina eines eben getödteten Thieres, so zeigen die Stäbchencylinder (die Zapfenaussenglieder sind niemals gefärbt) eine lebhaft purpurne oder violette Eigenfarbe, die schon nach 20 Sekunden im Licht verblasst, durchsichtig wird und schliesslich in Folge der Gerinnung von Eiweisskörpern in eine milchweisse Farbe übergeht. Untersucht man die Thiere bei Gaslicht oder im Scheine der Natronflamme im dunklen Zimmer, so lässt sich die Purpurfarbe 24—48 Stunden und noch länger erhalten.

Indem also das einfallende Licht den Sehpurpur beständig verzehrt, repräsentirt die Retina eine photographische Platte, ja eine ganze photographische Werkstatt, worin der durch das Pigment-Epithel dargestellte Arbeiter durch Auftragen neuen, lichtempfindenden Materiales („Seh-Stoff“) (Purpur) die Platte immer wieder vorbereitet und zugleich das alte Bild verwischt (Kühne, Optographie, Optogramm).

Auch viele Wirbellose z. B. Cephalopoden, Crustaceen und manche Insekten besitzen den Sehpurpur, doch rührt hier die rothe Farbe von anderen Ursachen, nämlich von im Licht sehr langsam vergänglichen Pigmenten her (Kühne).

1) Diese Fortsätze des Pigment-Epithels sind schon bei Myxinoiden vorhanden, enthalten aber hier noch kein Pigment (W. Müller).

Daraus ergibt sich also, dass es sich beim Seh-Akt keineswegs um eine der Bewegung des Lichtäthers entsprechende Schwingungsweise der Retina, dass es sich, mit andern Worten, nicht um einen, dem sogenannten adäquaten Reize ähnlichen Vorgang in derselben handelt, sondern dass Alles auf einem photochemischen Prozesse beruht.

Hilfs-Organ des Auges.

a) Augenmuskeln.

Der Bewegung des in der von Fett, Lymphe und Bindegewebe ausgepolsterten Orbita nach Art eines Kugelgelenkes sich bewegendes Bulbus oculi stehen bei sämtlichen Wirbelthieren (die Myxinoideen ausgenommen) vier Muskeln vor, welche ihrer geraden Verlaufsrichtung wegen als *Mm. recti* bezeichnet werden. Ihre Lagebeziehungen zum Bulbus, an dessen vorderem Segment sie sich inseriren, lassen sie als *Rectus superior, inferior, externus* und *internus* unterscheiden. Nach Grösse und Beweglichkeit zahlreichen Schwankungen (relativ am schwächsten bei Vögeln, am stärksten bei Säugern entwickelt) unterliegend, beschreiben sie in den meisten Fällen um den central liegenden *N. opticus* einen pyramidalen Hohlraum, dessen Spitze hinten im Augengrund, dessen basale Oeffnung dagegen in der Aequatorialebene des Augapfels gelegen ist. Während nun die geraden Augenmuskeln gewöhnlich im Augenhintergrund, häufig z. B. von der Duralscheide des *Opticus*, ihren Ursprung nehmen, können sie bei gewissen Teleostiern in einem an der Basis *cranii* liegenden Canal entspringen und demgemäss eine stattliche Länge gewinnen (vergl. Fig. 83 C).

Zu diesen vier geraden Augenmuskeln gesellen sich allgemein zwei schiefe, ein *Obliquus superior* und *inferior*. Beide entspringen gewöhnlich nahe übereinander an der inneren d. h. der nasalen Seite der Orbita und indem sie von hier aus dorsal- und ventralwärts den Bulbus in aequatorialer Richtung umgreifen, stellen sie gewissermaassen ein muskulöses Ringband desselben dar. Ihre Insertion findet in der Regel in der Nähe derjenigen des *Rectus superior* und *inferior* und zwar nach vorne oder nach hinten davon statt. Eine Abweichung von diesem Verhalten zeigen die Säuger, bei welchen der *Obliquus superior* tief im Augenhintergrunde entspringt, dann in der Längsaxe der Orbita nach vorne gegen den inneren Augenwinkel läuft, wo er sehnig wird und durch eine faserknorpelige Rolle (*Trochlea*) tritt, welche an dem durch das Stirnbein gebildeten oberen Augenhöhlenrand fest angewachsen ist. (Daher der Name *Musculus trochlearis*). Erst von dieser Stelle an wechselt der Muskel seine Richtung und lenkt in queren Lauf zum Bulbus ab.

Ausser diesen sechs, bis jetzt aufgeführten Augenmuskeln existirt bei Säugern mit nach der Schläfenseite offener Orbita, ferner

bei Reptilien (abgesehen von den Ophidiern) und ungeschwänzten Amphibien noch ein siebenter Muskel, der seiner Funktion nach sehr passend *Retractor bulbi* genannt wird. Dieser Muskel, welcher seine stärkste Entwicklung bei Hufthieren erreicht, entspringt im Hintergrunde der Augenhöhle neben dem Foramen opticum, wird bald nach seinem Ursprung vom Sehnerven durchbohrt und besitzt dann in seinem Lauf nach vorwärts, ähnlich wie der Complex der *Recti*, die Form einer Pyramide, welche aber nicht wie dort seitlich durchbrochen, sondern ganzwandig ist und den *Opticus* umhüllend, einwärts von den *Recti* getroffen wird. Die Insertion findet am Augenhintergrund rings um die Stelle des Sehnerven-Eintrittes statt. Dem Menschen und den Affen, die bekanntlich eine allseitig von Knochen geschlossene Augenhöhle besitzen, fehlt dieser Muskel¹⁾.

Der *M. retractor* und *M. rectus externus* werden vom *N. abducens*, der *Obliquus superior* vom *Trochlearis* und alle übrigen, bis jetzt beschriebenen Augenmuskeln vom *N. oculomotorius* versorgt. Sämmtliche Augenmuskeln sind mit grösster Wahrscheinlichkeit als Differenzirungsproducte der Wände der Balfour'schen „Kopfhöhlen“, d. h. des auf den Kopf fortgesetzten Leibesraumes aufzufassen und zwar spielt die vorderste Kopfhöhle dabei die wichtigste Rolle, insofern aus ihrer Wandung der *Rectus internus*, *superior*, *inferior* und vielleicht auch der *Obliquus inferior* hervorgehen (Balfour, Milnes Marshall).

Mit den bis jetzt beschriebenen Augenmuskeln ist aber ihre Reihe noch nicht erschöpft. So besteht bei Anuren ein, die ventrale Circumferenz des *Bubus* membranartig umhüllender Muskel, der als *Levator bulbi* und somit als Antagonist des *Retractor* zu bezeichnen ist. Spuren davon sind auch bei Lacertiliern nachgewiesen und es ist höchst wahrscheinlich, dass der *M. depressor palpebrae inferioris* der Anuren und Saurier als selbständig gewordene Portion dieses Muskels anzuschen ist (A. Ecker, M. Weber).

Bei Reptilien und Vögeln sehen wir noch zwei weitere Muskeln auftreten, die im Dienste der sogenannten Nickhaut stehen. Es sind dies der *M. quadratus* und *pyramidalis* und ich will sie in ihrem Verhalten bei Vögeln kurz skizziren. Beide liegen dem Augengrunde dicht auf; der *Quadratus* entspringt vom oberen Rand des letzteren und läuft unter radiärer Anordnung seiner Fasern bis in die Nähe des *Opticus*-Eintrittes. Hier hört er mit einem nach unten concaven Rand auf und dieser schliesst mit einer Sehne ab, welche von einem Canal durchbohrt wird (Fig. 318, *). In letzterem läuft nun die fadenartig feine Sehne des zweiten Muskels,

1) Sehr eigenthümlich sind die in dem derben Periost der Orbita, d. h. in der sogenannten Periorbita der Säuger (namentlich bei Ein- und Zweihüfern) vorkommenden Spuren glatter Muskeln, die sich nach H. Müller auch in der *Fissura orbitalis inferior* des Menschen finden. Dieser *Musculus orbitalis* erhält seine Nerven aus dem Ganglion *spheno-palatinum* und zieht sich auf deren Reizung zusammen, was zur Folge hat, dass der *Bulbus* nach aussen hervortritt.

des Pyramidalis, welcher unterhalb des Opticus-Eintrittes entspringt, zum Quadratus emporsteigt und innerhalb desselben schnig werdend, den Opticus in scharfem Bogen umkreist, um endlich am Boden des Augapfels nach vorne gegen den unteren Orbitalrand zu laufen (Fig. 318, †). Ehe sie diesen erreicht, passirt sie in der Nähe der

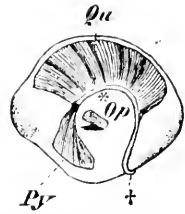


Fig. 318. Nickhautmuskeln vom Bussard. Nach Leuckart. *Qu* Quadratus mit seiner durchbohrten Sehne (*), durch welche die Sehne (†) des Pyramidalis (*Py*) hindurchläuft, *Op* N. opticus.

vorderen Scleragrenze eine zweite Rolle, schlägt, vom unteren Augenlid bedeckt, eine quere Richtung ein und strahlt in die Binde substanz der Nickhaut aus. Diese beiden Muskeln, welche der Nickhaut eine ausserordentliche Beweglichkeit verleihen, werden vom Abducens versorgt.

Bei Crocodiliern, Sauriern und Cheloniern erleidet dieser Muskelapparat gewisse Modificationen, doch da dieselben nicht so bedeutend sind, um eine besondere Besprechung zu rechtfertigen, so mag es genügen, einfach darauf hingewiesen zu haben.

Die Nickhaut der Frösche wird, wie Manz dargethan hat, durch keinen besonderen Muskelapparat bewegt, sondern synchron mit jeder Contraction des Retractor bulbi über das Auge weggeschoben. Der freie Rand der Nickhaut geht nämlich am äusseren und inneren Augenwinkel in eine fadenartige Sehne über, welche die untere Fläche des Bulbus ringartig umgreift und hier auf dem Ursprungstheil des Retractor bulbi zu liegen kommt, mit welchem sie sich durch fibröses Gewebe fest verbindet. Dass der Depressor palpebrae inferioris als ein vom Levator bulbi sich abspaltendes Muskelbündel zu betrachten ist, habe ich oben schon erwähnt.

Auch bei den Säugethieren steht der Retractor bulbi in Beziehung zum Vorschieben der Nickhaut, obgleich kein organischer Zusammenhang zwischen beiden besteht. Wird nämlich der Bulbus zurückgezogen, so wird in Folge des von letzterem ausgeübten Druckes die die Membrana nictitans fast bis zu ihrem freien Rand hin stützende, zwischen Bulbus- und Nasenwand eingeschobene Knorpellamelle am inneren Augenwinkel federartig vorschnellen. Das Zurückziehen der Nickhaut geschieht, wie das Vortreten des Bulbus, wesentlich durch elastische Kräfte (Leuckart).

Bei Haifischen, worunter manche Arten wie z. B. *Mustelus*, *Carcharias*, *Galeus*, *Scyllium canicula* u. a. ebenfalls eine Nickhaut besitzen, wird dieselbe durch glatte Muskeln bewegt, welche in die Conjunctiva oder auch in die Orbitalwand ausstrahlen.

b) Lider.

Die als Schutzorgane dienenden Augenlider finden sich bei wasserbewohnenden Thieren, vor allen bei Fischen, nur in sehr rudimentärer Form und zwar als kreis- oder halbkreisförmige, starre

Hautfalten, welche das Auge an seiner oberen und unteren Circumferenz von seiner Umgebung mehr oder weniger scharf abgrenzen.

Wenn auch die Augenlider der Selachier etwas höher entwickelt sind, als die der übrigen Fische, so erfreuen sie sich doch keiner selbständigen Beweglichkeit und stehen weit hinter denjenigen der höheren Thiere zurück.

Auf ihrer Rückseite sind die Augenlider von der sogenannten Bindehaut des Auges, d. h. von der in die Kategorie der Schleimhäute gehörigen *Conjunctiva* überkleidet¹⁾. Indem sie sich auf den Bulbus hinüberschlägt, erzeugt sie den sogenannten *Fornix conjunctivae*.

In der *Conjunctiva* der Eidechsen (Selachier verhalten sich ähnlich) hat *Leydig* eine Menge, besonders stark am vorderen Augenwinkel entwickelter, Muskeln beschrieben, die sich zu einer gegen die Lider, die Nickhaut und die *Harder'sche* Drüse hinziehen- den eigentlichen Muskelhaut vereinigen.

Auch die Augenlider der Amphibien, Reptilien und Vögel sind in der Regel von der umgebenden Haut noch nicht scharf differenzirt und stehen, indem sie keiner oder einer nur sehr geringen Bewegung fähig sind, überhaupt noch auf niederer Entwicklungsstufe. Dies gilt in erster Linie für das, zuweilen (*Lacertilier*, *Scinke*, *Vögel*) von Hautknochen oder Faserknorpel gestützte, obere Augenlid.

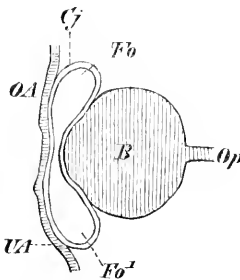


Fig. 319. Schematische Darstellung des Schlangenauges. *Op* N. opticus, *B* Bulbus oculi, *Cj* *Conjunctiva*, *Fb*, *Fb¹* *Fornix* derselben, *Oa*, *Ua* Oberes und unteres Augenlid, welche vor dem Auge zur sogenannten *Brille* mit einander verwachsen.

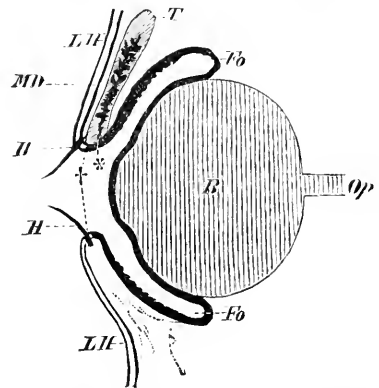


Fig. 320. Senkrechter Durchschnitt durch das Säugetierauge, schematische Darstellung. *Op* N. opticus, *B* Bulbus oculi, *Fb*, *Fb¹* *Fornix* *Conjunctivae*. *LII*, *LII* Äußere Haut der Augenlider, welche sich am freien Lidrand bei † † in die *Conjunctiva* umschlägt, *T* *Tarsus* mit eingelagerter *Meibom'scher* Drüse (*MD*), welche bei * ausmündet. *III* *Wimperhaare*.

1) Bei Fischen besitzt dieselbe trotz ihrer zarten, pelluciden Beschaffenheit die Eigenschaften der gewöhnlichen Körperhaut und auch bei anderen Wirbelthieren mit rudimentären Augen, wie bei *Proteus*, *Gymnophionen*, *Ammocoetes* und *Myxinoïden* kann man von keiner eigentlichen *Conjunctiva* sprechen.

Bei Sauriern und Cheloniern entwickeln sich zwischen den tiefsten Lagen des Coriums der Lider weitmaschige Lymphräume.

Chamaeleonten besitzen ringförmige, in der Mitte von einem pupillenartigen Loch durchbohrte Augenlider. Bei Schlangen und Ascalaboten verwächst das untere Augenlid mit dem oberen zu einer vor dem Auge liegenden, durchsichtigen Haut („Brille“), welche bei der Häutung des Thieres mit abgestossen, also immer wieder erneuert wird (Fig. 319, *OA*, *UA*).

Erst bei Säugethieren sind die Augenlider durch deutliche Falten von der übrigen Haut abgesetzt, ferner zeichnen sie sich in ihren äusseren Bedeckungen, was auch bei Cheloniern schon beobachtet wird, durch besondere Zartheit und Weichheit aus. In ihrem Inneren entwickelt sich eine fibröse, knorpelharte, schüssel- oder halbmondförmige Einlage, der sogenannte Lidknorpel (*Tarsus*) (Fig. 320, *T*). Die an den freien Lidrändern sitzenden Haare dienen als weiteres Schutzmittel für das Auge; sie fehlen nur ausnahmsweise, wie z. B. bei Cetaceen.

Auch bei Vögeln (Strauss, Geier etc.) finden sich entsprechende, durch dünne, pinselartige Federchen repräsentirte Gebilde, doch gibt es auch Arten mit nackten, wimperlosen Lidern (Papageien u. a.).

Die Bewegung der Augenlider geschieht bei Säugethieren durch zwei oder drei Muskeln; der eine davon, welcher auch bei Sauriern, Cheloniern und Vögeln vorkommt, läuft unter der Haut der Lider rings um die Lidspalte herum und ist der Schliesser derselben, ein eigentlicher Sphincter. Daneben existirt in weitester Verbreitung ein *Levator palpebrae superioris* und dazu kommt als dritter der als *Depressor palpebrae inferioris* wirkende *Musculus malaris externus* (bei Hufthieren). Bei Reptilien und Vögeln nimmt sowohl der *Levator* als der weit stärkere *Depressor* in der Tiefe der Augenhöhle seinen Ursprung und beide sind gewissermaassen als Theile einer gemeinsamen Muskelmasse aufzufassen (Leuckart).

Zu dem oberen und unteren Augenlid kommt nun fast bei allen landlebenden Wirbelthieren, sowie unter den Fischen bei Selachiern, noch eine Art von drittem Augenlid, das man mit dem Namen der Nickhaut (*Membrana nictitans*) bezeichnet. Dasselbe hat seiner Genese nach mit der äusseren Haut Nichts zu schaffen, sondern ist nur eine Duplicatur der *Conjunctiva*. Bei Vögeln und Anuren ist es am stattlichsten entwickelt und kann hier die ganze Aussenfläche des *Bulbus oculi* überspannen. Hier wie überhaupt bei der Mehrzahl der unterhalb der Säugethiere stehenden Wirbelthiere liegt es an der unteren Circumferenz des Auges, hinter dem unteren Augenlid oder auch, wie bei Reptilien, am vorderen (inneren) Augenwinkel und kann, wie ich oben schon gezeigt habe, mittelst eines sehr verschiedenen Mechanismus über die vordere *Bulbusfläche* hingeschoben werden. Dabei dient es nicht nur als Schutzapparat und zur Reinigung der letzteren, sondern tritt auch noch functionell ein für das noch starre, obere und das meistens nur wenig bewegliche untere Augenlid.

Bei den Säugethieren geht die Nickhaut, die, was auch schon bei Lacertiliern beobachtet wird, constant eine sehr verschieden gestaltete, knorpelige Einlagerung besitzt, vom inneren Augenwinkel aus. Beim Menschen und den Affen ist sie, in Uebereinstimmung mit dem Mangel eines Retractor bulbi, auf die Plica semilunaris (Caruncula lacrimalis) reducirt, während aber die Affen stets noch eine, wenn auch kleine Spur des Nickhautknorpels besitzen, kommt letzterer beim Menschen, wenigstens bei der weissen Rasse, nur sehr ausnahmsweise vor.

c) Drüsen.

Man unterscheidet eine Thränendrüse, eine Harder'sche Drüse und Meibom'sche Drüsen. Erstere liefert ein wässriges, letztere dagegen produciren ein öliges, beziehungsweise schleimiges Sekret.

Es liegt auf der Hand, dass alle derartigen Apparate bei Fischen vermisst werden, da ja hier das umgebende Wasser ihre Funktion d. h. die Anfeuchtung des Auges übernimmt.

Wie ich sehe, treten bei Urodelen zum erstenmal in bestimmter Weise modificirte Hautdrüsen auf, die in die Augenlider eingelagert die ersten Spuren der Meibom'schen Drüsen darstellen, von einer Harder'schen Drüse dagegen, deren Ausmündung stets an die Nickhaut gebunden ist (Nickhautdrüse der Autoren), ist hier noch keine Spur zu entdecken. Sie tritt erst bei Anuren, aber hier gleich sehr mächtig auf und liegt im vorderen Augenwinkel¹⁾.

Von den Anuren setzt sich das Organ, unter sehr wechselnden Lagebeziehungen zum Bulbus, der hie und da bandartig von ihm umschlungen wird (*Anguis fragilis*), durch die ganze Reihe der Reptilien und Vögel fort bis zu den Säugethieren, ja soll auch ausnahmsweise noch beim Menschen vorkommen.

Man hat wenigstens eine kleine, traubenförmige, in die Caruncula lacrimalis eingebettete Drüse so gedeutet (Giacomini), es ist aber wahrscheinlicher, dass man es dabei mit einem Homologon jenes Drüsenpaketes zu schaffen hat, welches bei der Mehrzahl der grösseren Säugethiere neben der eigentlichen Harder'schen Drüse im inneren Augenwinkel vorhanden ist.

Abgesehen von den Cetaceen, den Affen und dem Menschen findet sich eine ächte Harder'sche Drüse bei allen übrigen Säugethieren und zwar steht ihr Volumen immer in gerader Proportion zur Ausdehnung der Nickhaut; meistens übertrifft sie die Thränendrüse an Grösse.

1) Ob die grosse Orbitaldrüse der Gymnophionen aus einer Harder'schen Drüse hervorgegangen ist, muss vor der Hand dahingestellt bleiben.

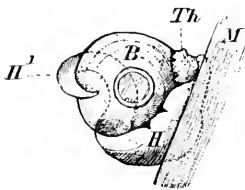


Fig. 321. Harder'sche Drüse (H, H^A) und Thränendrüse (Th) von *Anguis fragilis*. B Kaumuskel, B Bulbus oculi.

Die Meibom'schen Drüsen, welche unter allen Säugethieren nur den Cetaceen abgehen, sind in ihrer typischen Entwicklung, wonach sie, ähnlich den ihnen oft benachbarten Talgdrüsen, traubenförmige oder auch baumförmig verästelte Schläuche oder Säcke darstellen, auf die Säugethiere beschränkt. Stets liegen sie nur in einer einzigen Schicht und zwar häufig, wie z. B. beim Menschen, in den Lidknorpel eingeschlossen. Sie münden aus am freien Lidrand, welchen sie einölen. Beim Kameel werden sie durch eine ausserordentlich entwickelte Talgdrüse der Caruncula lacrimalis ersetzt.

Das erste Auftreten der nach acinösem Typus gebauten Thränendrüse beobachtet man bei Lacertiliern und Scinken¹⁾. Sie repräsentirt hier noch ein sehr kleines Organ, das jedoch bei Anguis etwas grösser ist als bei Lacerta. Bei beiden aber liegt es, ähnlich wie bei Säugern, oben und hinten gegen den hinteren (äusseren) Augenwinkel hin (Fig. 321, *Th*). Chelonier und Crocodilier besitzen ebenfalls eine Thränendrüse, den Schlangen aber scheint sie zu fehlen oder kommt sie hier vielleicht nur in Embryonalstadien vor.

Bei Vögeln, wovon ich bei Tauben nähere Untersuchungen darüber angestellt habe, finde ich die Thränendrüse nicht oberhalb des hinteren Augenwinkels, sondern eine ziemliche Strecke unterhalb desselben gelagert.

Der weite und lange Ausführungsgang des auch hier noch ziemlich unansehnlichen, maulbeerartig gelappten Organs nimmt seine Richtung nach vorne und oben und mündet mit weiter, trichterartiger Oeffnung in der Nähe des hinteren Augenwinkels aus. Weniger auffallend als die verschiedene Lage ist die Thatsache, dass die Thränendrüse der Vögel und Saurier, wie ich sehe, nicht wie die der Säuger vom ersten, sondern vom zweiten Trigeminus versorgt wird. Die Beobachtungen von M. Weber, der seine Untersuchungen an Lacerta anstellte, stimmen mit meinen Befunden bezüglich dieses Punktes vollkommen überein.

Bei allen Säugern liegt die Thränendrüse, und zwar oft in

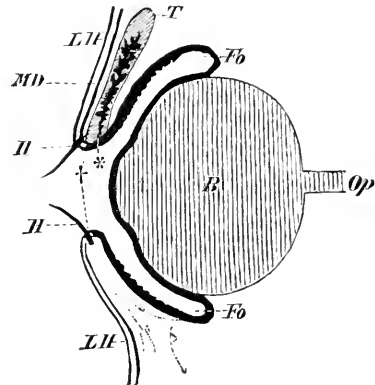
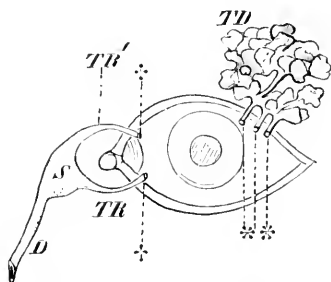


Fig. 322. Senkrechter Durchschnitt durch das Säugethierauge, schematische Darstellung. *Op* N. opticus, *B* Bulbus oculi, *Fb*, *Fö* Fornix Conjunctivae, *LH*, *LH* Aeussere Haut der Augenlider, welche sich am freien Lidrand bei † † in die Conjunctiva umschlägt, *T* Tarsus mit eingelagerter Meibom'schen Drüse (*MD*), welche bei * ausmündet. *III* Wimperhaare.

1) Es erscheint mir im höchsten Grade wahrscheinlich, dass sich auch schon im Amphibienauge, das ja nach der Entdeckung Born's einen wohl ausgebildeten Ductus naso-lacrimalis besitzt, Spuren einer Thränendrüse nachweisen lassen werden.

mehrere grössere und kleinere Portionen vertheilt, an der Aussen-
seite des Bulbus, hinten und oben vom äusseren Augenwinkel. Das
Sekret ergiesst sich in der Regel durch mehrere Oeffnungen in den
Conjunctivalsack und würde sich hier ansammeln, wenn es nicht
durch den Lidschlag in der Richtung gegen den inneren Augen-
winkel fortgeschafft würde. Dort, dicht vor der Caruncula lacri-
malis, am Rande des oberen und unteren Augenlides, liegen die, oft
auf kleinen Papillen sitzenden Puncta lacrimalia, welche hie und
da, wie z. B. bei Nagern, Sauriern und Vögeln schlitzartig gespal-
ten sein können. Von diesen erstrecken sich quer gegen die Nasen-
wurzel herüber kurze Gänge, welche in den sogenannten Thränen-
sack einmünden (Fig. 323).



wurzel herüber kurze Gänge, welche in den sogenannten Thränen-
sack einmünden (Fig. 323).

Von hier aus gelangt dann die
Thränenflüssigkeit in den schon beim
Geruchsorgan in genetischer und ana-
tomischer Beziehung ausführlich ge-
schilderten Ductus naso-lacimalis
(Fig. 323, D), welcher unter der Concha
inferior in die Nasenhöhle mündet¹⁾.

Fig. 323. Schematische Darstellung des Thränen-Apparates eines Säugethiers. TD Thränenendrüse, in mehrere Portionen zerfallen, ** Ausführungsgänge derselben, †† Puncta lacrimalia, TR, TR¹ Thränenröhrchen, S Thränensack, D Ductus naso-lacimalis.

Gehör-Organ.

Unter den zahlreichen Autoren, die sich um die Erforschung
dieses schwierigen Gebietes verdient gemacht haben, ist vor allen
C. Hasse zu nennen. Er war es, der zum erstenmal in einer
langen Reihe von ausgezeichneten Arbeiten die gesammte Morphologie
des Vertebraten-Gehör-Organes in zusammenfassender Weise
behandelte und nach allen Seiten hin im Sinne der Descendenz-
Theorie kritisch beleuchtete. So entstand unter seinen Händen ein
fundamentales Werk, von dem alle weiteren Arbeiten auf diesem
Gebiet auszugehen hatten und das auch der in diesem Buche figu-
rierenden Darstellung des häutigen Gehör-Organes im Wesentlichen
zu Grunde liegt.

1) Beim Kaninchen, Schwein und Schaf beginnt die Thränenleitung nur mit einem Thränenkanälchen, bei den übrigen Säugern, wie beim Menschen, mit zwei (Walzberg).

Beim Elephanten, der nach Blainville eine erbsengrosse Thränenendrüse besitzt, ferner bei Schildkröten, Seehunden und den Cetaceen wird der Leitungsapparat ganz vermisst. In Ausnahmefällen erreicht die Glandula lacimalis eine ganz excessive Entwicklung, so z. B. beim Hasen, sowie bei Seeschildkröten. Bei letzteren, wo sie zuweilen eine ungewöhnliche, ein Schlauchconvolut darstellende Form annimmt, verlässt sie die eigentliche Orbita und erstreckt sich bis unter den Arcus zygomaticus hinunter.

Dem Hasse'schen Werk würdig zur Seite steht eine in jüngster Zeit von G. Retzius veröffentlichte, in grösstem Maassstabe angelegte und in mustergiltiger Weise ausgestattete Arbeit über das Gehör-Organ der Fische und Amphibien. Ich habe mich bestrebt, auch den Inhalt dieses Prachtwerkes, insofern darin Ergänzungen zu Hasse's Arbeiten und überhaupt neue Gesichtspunkte niedergelegt sind, möglichst zu verwerthen, das ungeheure Material in dem engen Rahmen eines Lehrbuches zu vereinigen und zu übersichtlicher Darstellung zu bringen.

Als einfachste Form des Gehör-Organes sämtlicher Wirbelthiere haben wir uns eine, an der Körperoberfläche gelegene, modificirte Ektodermzelle zu denken, die mit einem oder mehreren cuticularen, starren, frei in das den Körper umgebende Medium hinausragenden Härchen versehen ist. An ihr centrales Ende tritt ein von einer Ganglienzelle ausgehender Nerv, der die Schwingungen der Endhaare auf das Centralorgan überträgt.

In dieser eben geschilderten Form tritt uns das Gehör-Organ bei gewissen Wirbellosen z. B. bei Insektenlarven entgegen. Im Sinne einer fortschreitenden Entwicklung ist das Auftreten einer schützenden Aussenhülle zu deuten, welche dadurch zu Stande kommt, dass sich das Organ in das Integument einsenkt. Dabei kann es mit der Aussenwelt mittelst einer kleinen Oeffnung in Verbindung bleiben (Makruren) oder kann es sich ganz abschnüren (Brachyuren). Im letzteren Fall haben wir ein Bläschen vor uns, das nicht mehr der ursprünglichen einfachen Zelle, sondern schon einer Vielheit von Zellen entspricht, d. h. es repräsentirt schon ein zusammengesetztes Organ und ist da und dort in der Klasse der Coelenteraten als ein umgewandelter und in ganz bestimmter Weise modificirter Tentakel aufzufassen (O. und R. Hertwig). Es besitzt eine bindegewebige Aussenhülle, ist von einer Flüssigkeit erfüllt und beherbergt auf seinem Grund die auf einer Erhöhung (Macula acustica) stehenden Neuro-Epithelien, die Hörzellen. Im übrigen ist seine Innenwand von indifferenten, wimpernden Zellen ausgekleidet.

Während also bei der allerprimitivsten Form eines Hörorganes die Hörhaare direkt von einem äusseren Reiz betroffen werden konnten, vermittelt jetzt die im Bläschen enthaltene Flüssigkeit die Fortpflanzung der Schallwellen, so dass diese somit erst auf indirektem Wege mit den Neuro-Epithelien in Contact kommen.

Dabei können in dem Fluidum neue Elemente, nämlich Kalkkrystalle (Otolithen) auftreten, die entweder ausschliesslich durch die Haare der Neuro-Epithelien oder durch die Wimpern der indifferenten Flimmerzellen in Suspensio erhalten werden (Akalephen, Rippenquallen, Würmer, Mollusken, gewisse höhere Krebse)¹⁾. (Fig. 324).

1) Bei vielen Krebsen werden die Otolithen merkwürdigerweise nicht vom Gehörorgane selbst erzeugt, sondern in Form von Sandpartikelehen von aussen auf-

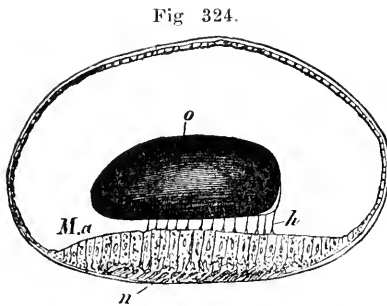


Fig. 324.

Fig. 324. Otolithensack von *Gobius* nach Hensen. Die Härchen *h* stützen den excentrisch aufliegenden Otolithen (*o*), welcher über der Macula acustica (*Ma*) schwebend gehalten wird, *n* die Nerven der Macula im optischen Schrägschnitt.

Fig. 325. Vorderer Körperabschnitt eines Hühnchen-Embryos. Teilweise nach Moldenhauer. *BG* Primitive Riechgrube, *A* Auge, *I-IV* erster bis vierter Kiemenbogen, † Stelle wo sich der äussere Gehörgang zu bilden anfängt, *LB* Labyrinthbläschen (Primitives Gehörbläschen) durch die Körperdecken durchschimmernd.

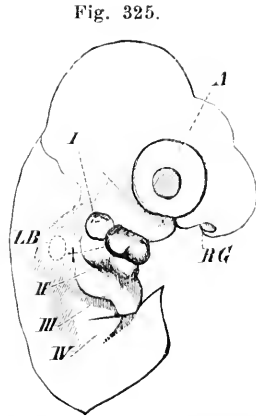


Fig. 325.

Während der so beschaffene Hörapparat bei den niedrigen Typen der Wirbellosen keine bestimmten Lagebeziehungen zu irgend einer Körpergegend erkennen lässt, dürfen wir in seiner, von den Würmern, Mollusken und Ascidien an auftretenden Lagerung am Kopf einen Fortschritt erkennen, der uns auch bei den Wirbeltieren überall entgegentritt.

Bei Cephalopoden begegnen wir zum erstenmal, ähnlich wie bei niederen Fischen, einer dem Kopfknorpel angehörigen Knorpelhülle, welche das hier schon mehr in's Innere des Kopfes einbezogene Gehör-Organ schützend umgibt.

Was nun das Gehör-Organ der Wirbeltiere betrifft, so setzt die Entwicklung constant unter jener Form ein, wie wir sie bei Wirbellosen als ein anfangs offenes, später aber von der Oberfläche sich abschnürendes Bläschen kennen gelernt haben.

In sehr früher embryonaler Zeit nämlich — und dies lässt auf das hohe Alter sowohl wie auf die hohe funktionelle Bedeutung des Organs schliessen — bildet sich zu beiden Seiten des Nachhirns, zwischen der Trigemini- und Vagus-Gruppe eine locale Verdickung des noch einschichtigen Ektoderms, welche später gegen die Kopf-wand resp. das Medullar-Rohr einsinkt und sich successive von der Oberfläche zu einem Bläschen abschmürt¹⁾ (Fig. 325). Ein Theil

genommen und mit den Endapparaten in Contact gebracht. Sie müssen deshalb bei jeder Häutung erneut werden.

1) Während bei allen Vertebraten zwischen dem Gehörbläschen und dem ersten Urwirbel ein ziemlich bedeutender Intervall existirt, liegen bei *Amocoetes* beide dicht beisammen (Scott).

der eingestülpten Ektodermzellen wird zu den oben genannten, borstentragenden Hörzellen, während ein anderer Theil sich zu fadenförmigen Isolationszellen umbildet.

Jede der borstentragenden Hörzellen taucht mit ihren Endhaaren in einen vacuolenartigen Hohlraum ein, der sich an der ihnen zugewandten Fläche einer cuticularen Membran befindet, die als *Membrana tectoria* oder als *Otolithensack-Membran* bezeichnet wird. Zu dem so entstandenen, primitiven Hörbläschen wächst der von der Dorsalseite des Hinterhirns aussprossende *Nervus acusticus* heran, ein Vorgang, auf den ich schon bei der Bildungsgeschichte des Auges hingewiesen habe. Nicht lange bleibt das Gehörbläschen in der geschilderten, einfachen Form bestehen, sondern schnürt sich zunächst in zwei Theile ab, die man mit *Utriculus* und *Sacculus* bezeichnet. Ersterer liefert dann durch weitere Differenzirung d. h. durch langgestreckte Faltenbildungen oder Aussackungen, die sich später vom *Utriculus* abschnüren, jene Theile, die wir später als halbcirkelförmige Canäle oder Bogengänge kennen lernen werden. Der *Sacculus* wächst später zum *Recessus vestibuli* (*Aquaeductus vestibuli* s. *Ductus endolymphaticus*)¹⁾ und zur Schnecke *Cochlea* aus, die bei ihrem ersten Auftreten nur eine knopfartige *Protuberanz* darstellt und sich ontogenetisch und phylogenetisch erst später streckt und windet.

Sacculus, *Utriculus* und Bogengänge sind mit Ausnahme der durch ein *Cylinder-Epithel* characterisirten *Raphe-Stellen* stets von einem einschichtigen polygonalem *Pflaster-Epithel* ausgekleidet.

Das so entstehende, die schallpercipirenden Elemente bergende, häutige Gehörorgan, oder, wie man es auch bezeichnet, das häutige Labyrinth, ist also das Primäre, die eigentliche morphologische Grundlage des Gehör-Organes. Das Mesoderm nimmt am Aufbau des primitiven Gehör-Organes nur secundären Antheil und dieser besteht bei Fischen und theilweise auch noch bei Amphibien im Wesentlichen darin, dass sich die anfangs bindegewebige, später aber knorpelige, beziehungsweise knöcherne Schädelwand als mehr oder weniger vollständige Hüllmasse um alle Theile des häutigen Labyrinths herumlegt oder — plastischer ausgedrückt — sich um sie herumgiesst. Dies hat zur Folge, dass

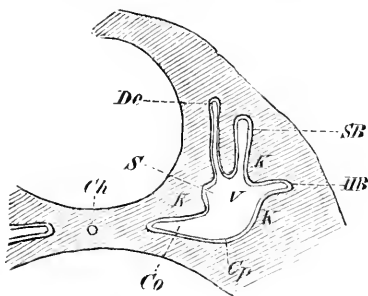


Fig. 326. Querschnitt durch die rechte Seite des Schädels eines 18,7 Mm. langen Rinds-Embryos, nach Kölliker. *Ch* Chorda dorsalis, *KK* mesodermale Umbüllungsmassen des häutigen Gehör-Organes, *Cp* das zwischen beiden befindliche *Cavum perilymphaticum*, *V* *Vestibulum*, *S* *Sacculus rotundus*, *Co* *Cochlea*, *De* *Ductus endolymphaticus*, *SB*, *HB* senkrechter und horizontaler Bogengang.

1) Nach der Auffassung Anderer stellt der *Recessus vestibuli* den letzten Rest jenes das Gehörbläschen mit der Aussenwelt verbindenden Ganges dar.

man, indem die harten Aussentheile die häutigen Innentheile vollkommen repetiren, eine Pars ossea und membranacea des Labyrinthes unterscheiden kann (Fig. 326). Beide Partes liegen sich anfangs dicht an, rücken aber später auseinander, so dass zwischen ihnen ein, von einer lymphartigen Flüssigkeit erfüllter Spaltraum (Cavum perilymphaticum existirt (Fig. 337, Cp). Die Flüssigkeit selbst, welche durch allmäligen Schwund embryonalen Gallertgewebes entsteht, wird als Perilymphe, diejenige innerhalb des häutigen Labyrinthes als Endolympe bezeichnet. Die Wand des häutigen Gehör-Organes besteht aus dicht aneinander gelagerten, dünnen, faserigen, kernführenden Lamellen von endothelialer Beschaffenheit.

Je höher wir nun in der Wirbelthier-Reihe emporsteigen, einen desto grösseren Antheil nimmt das Mesoderm an der Bildung des Gehör-Organes. Unter Herbeiziehung des Kiemenapparates, der äusseren Haut und der skeletogenen Grundlage des betreffenden Schädelabschnittes kommt es nämlich zur Bildung eines schalleitenden Apparates (Ossicula auditiva), eines äusseren und mittleren Ohres d. h. eines Meatus auditorius externus sammt Ohrmuschel, und eines Cavum tympani mit der in den Rachen mündenden Eustachischen- oder Ohr-Trompete¹⁾.

Fische.

a) Myxinoiden.

Entsprechend der niederen Organisationsstufe dieser Fische dürfen wir hier auch eine sehr primitive Stufe des Gehörorgans erwarten. Diese Erwartung bestätigt sich nun auch bis zu einem gewissen Grade, obgleich schon eine Differenzirung desselben eingetreten ist und wir immerhin die Möglichkeit im Auge behalten müssen, dass wir in den Myxinoiden eine in regressiver Metamorphose begriffene Thierform zu erblicken haben.

Das Gehörbläschen ist nämlich durchbrochen, woraus eine Ringform resultirt, an der man eine untere, dickere und eine obere, schlankere Partie unterscheiden kann (Fig. 327).

Erstere wollen wir mit Vestibulum, letztere als Arcus bezeichnen. Wie dieser Arcus, welcher mit zwei ampullenartigen Erweiterungen aus dem Vestibulum entspringt, entstanden und welchem der drei Bogengänge der höheren Vertebraten er gleichzusetzen sei, dies zu entscheiden, ist Aufgabe der Entwicklungsgeschichte der Myxinoiden, welche bis jetzt immer noch als Desiderat zu betrachten ist. Ihrer Lage nach entsprechen die beiden Ampul-

1) Derartige accessorische Apparate finden sich andeutungsweise auch schon bei gewissen Wirbellosen z. B. bei Acridiern und Locustiden. Erstere besitzen membranartige Bildungen, die einem Trommelfell entsprechen und letztere sogar Hohlräume, die der Schall zu durchlaufen hat, ehe er jene Membran und durch diese die Endapparate trifft (Oscar Schmidt).

len der vorderen und hinteren Ampulle der höheren Wirbelthiere, von einer dritten Ampulle ist bei Myxinoiden keine Spur nachzuweisen. Das Vestibulum entspricht am ehesten dem Sacculus.

Der Acusticus tritt an das Vestibulum heran und verzweigt sich erstens auf einer auf dessen Grund liegender Macula acustica und zweitens auf zwei in den beiden Ampullen befindlichen, leistenartigen Vorsprüngen, den Cristae acusticae. Letztere weichen von den gleichnamigen Bildungen, welche sich in den reichlich vascularisirten Ampullen sämtlicher Wirbelthiere finden, principiell nicht ab. Stets handelt es sich um eine auf dem Boden der Ampulle liegende Furche (Sulcus transversus), in deren Grund die Nervenfasern einstrahlen. Von dieser Furche aus springt die die Neuro-Epithelien tragende Crista in's Lumen der Ampulle vor. Zwischen den Haarzellen liegen, wie wir bereits wissen, sogenannte Fadzellen d. h. eigentliche Epithelzellen (Isolations-Zellen).

Ausser den bereits geschilderten Gebilden begegnen wir auch noch dem, alle Wirbelthiere characterisirenden Ductus endolymphaticus. Wir werden diesem Gebilde, dessen hohe morphologische und physiologische Bedeutung uns erst durch C. Hasse erschlossen worden ist, später noch eine zusammenhängende, auf sämtliche Wirbelthiergruppen sich erstreckende Betrachtung zu widmen haben und so können wir vor der Hand von einer Schilderung desselben absehen.

b) Petromyzonten.

Obleich ihrer ganzen Organisation nach höher stehend, als die Myxinoiden, zeigen die Neunaugen im Bau ihres Gehörorgans doch zum Theil ursprünglichere Verhältnisse, als jene.

Wir finden nämlich das Innere des hier rundlich gestalteten Gehörbläschens, abgesehen von den spezifischen Sinneszellen, wie bei Wirbellosen, von einem, mit ausserordentlich starken Cilien ausgerüsteten Wimperepithel ausgekleidet (Ecker). Andererseits aber ist eine höhere Differenzirung der einzelnen Theile nicht zu verkennen. So begegnen wir z. B. zwei gut entwickelten Bogengängen, welche mit je einer Ampulle vom Labyrinthbläschen entspringend, viel schärfer von letzterem abgesetzt sind, als bei Myxinoiden. Dieselben entsprechen dem sogenannten sagittalen oder vorderen, sowie dem frontalen oder hinteren Bogengang der höheren Vertebraten. Ob gewisse Bildungen als Rudimente eines dritten Bogenganges zu deuten sind, kann bis jetzt nicht mit voller Sicherheit entschieden werden. Während sich nun aber die Bogengänge

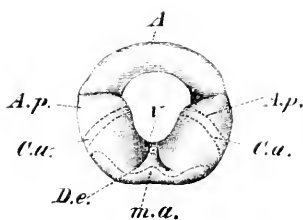


Fig. 327. Gehörorgan von *Myxine glutinosa*, nach C. Hasse. V Vestibulum, A.p., A.p. Die zwei Ampullen desselben, D.e. Ductus endolymphaticus, m.a. Macula acustica, C.a., C.a. Cristae acusticae.

von den Selachiern an in weitem Schwung hoch vom Bläschen abheben und bedeutende Krümmungen zeigen, finden wir sie bei Neunaugen kürzer, gedrungener und dem Bläschen enge anliegend. Sie repetiren somit jenes Stadium der Ontogenie, wo sie sich als wulstartige, mit dem Lumen des Bläschens in weitester Communication stehende Falten eben von ihrem Mutterboden, dem primitiven Gehörbläschen abgeschnürt und so eine gewisse Selbständigkeit erreicht haben.

Dass jeder der beiden Bogen mit einer ampullenartigen Erweiterung vom Bläschen entspringt, habe ich oben schon erwähnt, es bleibt aber nun noch zu constatiren, dass die beiden andern Enden derselben sich nicht getrennt, jeder für sich in das Bläschen einsenken, sondern dass sie oberhalb desselben zusammenfliessen und so das bilden, was man als Bogencommisur (Sinus superior, G. Retzius) bezeichnet. Alle Wirbelthiere aufwärts von den Petromyzonten, mit Ausnahme gewisser Plagiostomen, besitzen diese Commisur, welche, abgesehen von den Ampullen, die einzige Communication zwischen den genannten Bogengängen und dem Labyrinthbläschen darstellt.

Letzteres erfährt nun bei den Neunaugen noch folgende weitere, zu den höheren Typen ganz allmählig hinführende, höhere Differenzirungen¹⁾. Im Bereich der vorderen Ampulle, die mehr Nervenfasern erhält, als die hintere, bildet sich eine, mit einer Macula acustica versehene, durch einen besonderen Nervenstrang versorgte Ausstülpung, welche man mit Processus utriculi (Sacculus hemiellipticus) bezeichnet (Fig. 328, *Ru*).

Dazu kommen noch zwei weitere Aussackungen des früher einfachen Gehörbläschens, nämlich der Recessus sacculi (Sacculus hemisphaericus) und der Recessus cochleae. In alle drei Aussackungen setzt sich die oben erwähnte Macula acustica continuirlich fort und heisst dann Macula acustica recessus utriculi, sacculi et cochleae.

c) Teleostier (Selachier und Ganoiden).

Auch hier legen sich zuerst der sagittale und frontale Bogengang an, dazu kommt aber später noch ein dritter, den man als horizontalen oder äusseren Bogengang bezeichnet. Diese Dreizahl der schlank sich erhebenden, den grössten Schwankungen nach Grösse und Krümmung unterliegenden, halbcirkelförmigen Canäle ist nun von hier an typisch für alle übrigen Wirbelthiere und ihre topographischen Beziehungen zu den drei Ebenen des Raumes bleiben stets dieselben d. h. sie liegen stets in rechtwinklig zu einander stehenden Ebenen.

1) Ich will jedoch damit keinen genetischen Zusammenhang zwischen dem Gehörorgan der Neunaugen und demjenigen der höheren Fische postuliren, bekenne mich vielmehr vollkommen zu der Ansicht von G. Retzius, dass zwischen dem Gehörorgane beider eine grosse, nicht leicht auszufüllende Kluft besteht.

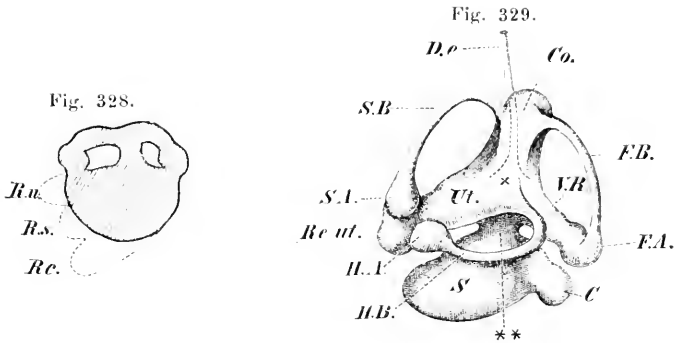


Fig. 328. Schematische Darstellung des Gehörorgans der Neunauge. *R.u.* Recessus utriculi, *R.s.* Recessus sacculi, *R.c.* Recessus cochleae. Die Ampullen, die Bogengänge und die Commissur sind nicht mit Buchstaben versehen, doch sind sie aus der Abbildung deutlich ersichtlich.

Fig. 329. Halbschematische Darstellung des Gehörorgans der Teleostier, mit Zugrundelegung der Hasse'schen Abbildung von *Muraena anguilla*. *Ut.* Utriculus, *Re. ut.* Recessus utriculi, *V.R.* Verbindungsröhre der hinteren Ampulle (*F.A.*), ** Weiter Verbindungsgang zwischen Pars superior und inferior des Gehörlabyrinthes, *S* Sacculus, *C* Cochlea, *S.B.*, *F.B.*, *H.B.* Sagittaler, frontaler und horizontaler Bogengang, *Co.* Bogencommissur mit ihrem Apex, *S.A.*, *H.A.* Ampulle des sagittalen, horizontalen und frontalen Bogenganges, *D.e.* Ductus endolymphaticus, welcher an der Vereinigungsstelle beider Röhren der Pars superior des Labyrinths einer- und der Einmündung des horizontalen Bogenganges andererseits bei \times entspringt.

Wie der sagittale und der frontale Bogengang, so entspringt auch der horizontale mit einer ampullenartigen Erweiterung vom Gehörbläschen und zwar in der Nähe der Ampulle des sagittalen Bogenganges d. h. der vorderen Ampulle. Sein anderes Ende senkt sich mit trichterartiger Verbreiterung genau unterhalb der Bogencommissur in das Labyrinthäckchen ein.

Ein weiterer Fortschritt in dem Gehörorgan der Teleostier documentirt sich darin, dass jene drei Aussackungen des Gehörbläschens, der Recessus utriculi, sacculi und cochleae eine grössere Selbständigkeit erreichen und derartige Lagebeziehungen zu einander eingehen, dass man von hier an bei allen Vertebraten von einer Pars superior und inferior des häutigen Labyrinths sprechen kann.

Jene besteht aus zwei in weitester Communication stehenden Röhren, welche unterhalb der Bogencommissur oder eigentlich zwischen ihr und der trichterartigen Einmündung des horizontalen Bogenganges (Fig. 329, bei \times) zusammenstossen und so jenes Cavum zu Stande bringen, welches man speciell mit Vestibulum bezeichnet.

In die eine Röhre (Fig. 329, *Ut*) mündet die Ampulle des horizontalen und verticalen Bogenganges, sowie der Recessus utriculi, dessen weitere Fortbildung sie eigentlich darstellt. Sie heisst deswegen Utriculus (*Saccus hemiellipticus*), die andere wollen wir

mit Hasse Verbindungsröhre der hinteren Ampulle nennen¹⁾.

Die Pars inferior des häutigen Labyrinths besteht aus dem zum Sacculus und der Cochlea abgeschnürten Recessus sacculi und cochleae. Während sich nun die Cochlea (Lagena) ganz vom primitiven Vestibularsack abgeschnürt hat und nur mit dem Sacculus in offener Communication steht, bleibt das Lumen des weit nach vorne und hinten auswachsenden, äusserlich scharf vom Utriculus abgegrenzten Sacculus der Teleostier, wenn auch in der Regel (die einzige Ausnahme unter den Teleostiern bilden gewisse Lophobranchier) nur durch eine kleine Oeffnung damit in Verbindung (Fig. 329, bei **). Die Stelle dieser Verbindung liegt genau da, wo die Bogen-gang-Commissur, der Utriculus und die Verbindungsröhre der hinteren Ampulle mit einander zusammenstossen d. h. am Boden der Bogen-gang-Commissur²⁾.

Jenes Gebilde, das ich als Recessus cochleae und Cochlea aufgeführt habe, ist die von C. Hasse zuerst bei Fischen nachgewiesene, erste Anlage der Schnecke, eines Gebildes, das hier nur einen mehr oder weniger deutlich abgesetzten, in Form und Grösse sehr variablen Appendix des Sacculus repräsentirt, das aber, je höher wir in der Thierreihe emporsteigen, immer mehr an Umfang und Bedeutung gewinnt.

Der Recessus utriculi sowohl als der Sacculus und die Cochlea besitzen im Gegensatz zu den Neunaugen, wo noch alle maculae acusticae im Zusammenhang stehen, je eine getrennte Macula acu-

1) Bei den Elasmobranchiern kann man drei verschiedene Typen des Gehörorgans unterscheiden, nämlich den Typus der Holocephalen, der Haie und Rochen. Alle drei bilden Seitenlinien der von uns aufgestellten Grundform des Gehörorgans und zwar hat sich dasjenige der Rochen am meisten, das der Holocephalen am wenigsten davon entfernt.

Bei diesen Abweichungen spielt die Abtrennung des Recessus utriculi vom Utriculus und der vorderen und äusseren Ampulle und dessen Communication mit dem Sacculus (Canalis recessu-saccularis) eine grosse Rolle. Bei Rochen stehen Utriculus und Sacculus nur indirekt, nämlich mittelst eines Canalis recessu-saccularis und des Ductus utriculi in Verbindung. Während Chimära noch die gewöhnliche ungetheilte Bogen-Commissur besitzt, hat sich dieser, sowie der Utriculus bei Haien und Rochen offenbar in zwei Röhren gespalten, wobei sich der vordere Theil mit dem vorderen und äusseren Bogengang und der hintere Theil mit dem hinteren Bogengang zu zwei von einander ganz getrennten Abtheilungen umgebildet haben; hierdurch hat der hintere Bogengang zusammen mit dem zugehörigen Theil des Utriculi die den Plagiostomen eigenthümliche „ringförmige“ Gestalt angenommen. Diese Röhre hängt nun mit dem Sacculus mittelst des sogenannten Ductus canalis posterioris zusammen und die betreffende Oeffnung ist als das hinterste, abgeschnürte Ende des Ductus utriculo-saccularis der Chimären und der übrigen Fische zu betrachten. Dafür spricht die Lage der Macula acustica neglecta (G. Retzius).

Bei Chimära ist noch keine Lagena differenzirt und ihre Papilla hängt noch mit der Macula ac. sacculi zusammen. Bei Haien und Rochen ist eine deutliche Lagena vorhanden und ihre Papilla ist bei den Rochen deutlicher von der Macula ac. sacculi getrennt. — Ueber den merkwürdigen Ductus endolymphaticus wird später berichtet.

2) Diese Communicationsöffnung zwischen Utriculus und Sacculus wird von G. Retzius für einen grossen Theil der Teleostier, sowie für sämtliche Knochen-ganoiden entschieden in Abrede gezogen.

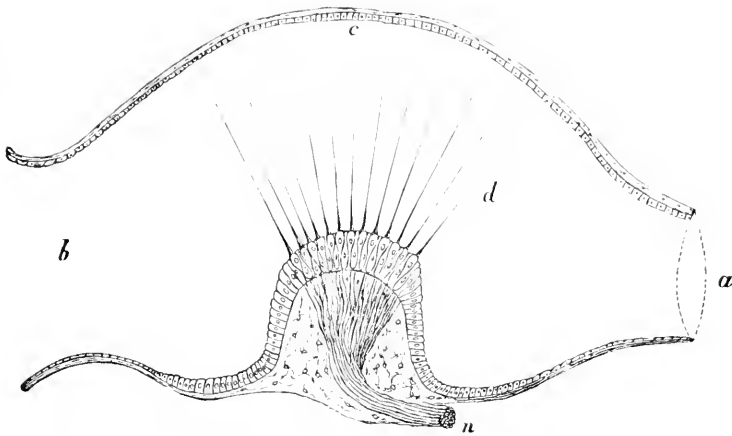


Fig. 330. Längsdurchschnitt einer Ampulle von *Gobius*, ohne Gewähr für die Form des Cristae epithels, nach Hensen. *n* Der Nerv, in das Bindegewebe der Crista eintretend, *a* Anhang des Canals, *b* Eintrittsstelle der Ampulle in den Alveus communis, *c* das etwas cylindrische Epithel an der freien Wand der Ampulle, *d* die Härchen.

stica, während in den Ampullen die uns längst bekannten *Cristae acusticae* ihren Sitz haben. Dazu kommt noch die von G. Retzius bei den meisten Fischen, aufwärts von den Cyclostomen, entdeckte, am Boden des Utriculus dicht neben dem Ductus sacculo-utricularis gelegene und von ihm *Macula neglecta* genannte Nervenaustrittsstelle. Sie besteht in der Regel aus zwei Platten und lässt sich auch bei den übrigen Wirbelthieren bis zu den Säugern hinauf, wenn auch oft nur in schwachen Spuren nachweisen. Der Hörnerv der Knochenfische besitzt drei Aeste, der eine geht zu den Ampullen des sagittalen und horizontalen Bogenganges und zum Utriculus, der zweite zur hinteren Ampulle und der dritte zum Sacculus und der Cochlea. Dazu kommt noch der zur *Macula neglecta* ziehende *Ramus neglectus* (G. Retzius), welcher sich vom *Ramus ampullae posterioris* abzweigt.

So sehen wir in dem Gehörorgan der Teleostier dasjenige aller höheren Vertebraten in seinen allgemeinen Grundzügen vorgezeichnet; überall begegnet uns, abgesehen von Grössen- und Formschwankungen einzelner Theile, wie namentlich der Bogengänge und des Sacculus, derselbe Grundplan, derselbe Zerfall in eine *Pars superior* und *inferior* etc. Was Neues hinzutritt, sind einestheils nur Modificationen beziehungsweise weitere Fortbildungen der uns schon bekannten Verhältnisse, andernteils accessorische Gebilde, wie der schalleitende Apparat, das Auftreten eines *Cavum tympani* etc.

Aus diesem Grunde kann ich mich fernerhin kürzer fassen, indem ich nur die Abweichungen von dem uns jetzt schon bekannten Grundtypus hervorzuheben habe.

Eigentlich wäre hier der Platz, um die bei manchen Teleostiern vorkommenden, höchst merkwürdigen Beziehungen zwischen der Schwimmblase und dem Gehörorgan zu besprechen. Um aber das vom Gehörorgan zu entwerfende Bild in seinem einheitlichen Charakter nicht zu beeinträchtigen, ziehe ich vor, jene Schilderung erst in einem späteren Capitel folgen zu lassen¹⁾.

Amphibien.

Wenn sich die Amphibien auch im Bau ihres Gehörorgans aufs Engste an die Dipnoër und Fische (Ganoiden und Teleostier) anschliessen, so existiren doch gewisse unterscheidende Merkmale, die ich kurz besprechen will. In erster Linie interessirt uns die Schnecke, welche einen bedeutenden Fortschritt in ihrer Entwicklung erkennen lässt, und dies gilt vor Allem für die Anuren.

Abgesehen von den niedersten Urodelen (Perennibranchiaten und einem Theil der Derotremen), welche ausser der in der Lagena vorhandenen Papilla acustica keine weitere Nervenendstelle erkennen lassen und sich hierin also vollkommen den Fischen anschliessen, tritt eine solche von Menopoma und Siredon pisciformis an bei allen höheren Urodelen auf. Sie repräsentirt die erste Anlage einer Papilla acustica basilaris cochleae, welche jedoch noch nicht eine wirkliche Pars basilaris mit Knorpelrahmen, sondern nur eine in der Nähe des Canalis utriculo-saccularis, also noch innerhalb der Lagena liegende Nervenstelle darstellt, die von einem Seitenzweig (Ramulus basilaris) des Ramus lagenae versorgt wird. Ausserdem aber existirt noch bei sämmtlichen Urodelen an der medianwärts ausgebauchten Wand des Canalis utriculo-saccularis, oder auch unterhalb desselben (Triton), also in einer Seitenbucht des Sacculus eine zweite Nervenstelle, welche der Macula acustica neglecta der Fische entspricht. Sie darf nicht mit einer Pars initialis der Schnecke verwechselt werden, denn eine solche fehlt sämmtlichen Amphibien nicht minder als allen Reptilien (G. Retzius). Die Lagena emancipirt sich bei Urodelen immer mehr von dem Lumen des Sacculus, mit welchem sie nur noch mittelst einer kleinen Oeffnung (Vorläufer des Canalis reuniens der höheren Vertebraten) in Communication steht.

Bei Anuren zeigt sich ein wesentlicher Fortschritt den Urodelen gegenüber dadurch angebahnt, dass es zur Herausbildung einer eigentlichen Pars basilaris cochleae kommt. Sie bildet eine kleine, eigenthümliche Ausbuchtung der hier sehr verdickten Wand der Cochlea. An ihrer vorderen inneren Wand befindet sich

1) Was das Gehörorgan der Dipnoër betrifft, so ist es im Allgemeinen nach dem Fischtypus gebaut und zwar zeigt es durch den Abschluss des grossen Recessus utriculi vom Utriculus und der Ampulle des sagittalen und horizontalen Bogengang, sowie durch dessen Verbindung mit dem Sacculus die nächste Verwandtschaft mit dem der Selachier und besonders der Chimären (G. Retzius).

eine rundliche Partie, welche sich wie ein Loch ausnimmt, welche aber von einer sehr dünnen Membran verschlossen wird. Diese wird von einer Art Knorpelrahmen umgeben und ist als Membrana basilaris im Sinne der höheren Wirbelthiere aufzufassen; sie tritt uns also bei ungeschwänzten Amphibien zum erstenmal entgegen.

Somit können wir im häutigen Gehörorgan der höheren Amphibien folgende Nervenendstellen unterscheiden: In der Pars superior: die Macula acustica recessus utriculi, die drei Cristae der Ampullen; in der Pars inferior: die Macula acustica sacculi, die Macula ac. neglecta, Papilla ac. lagenae cochleae und die Papilla ac. basilaris cochleae.

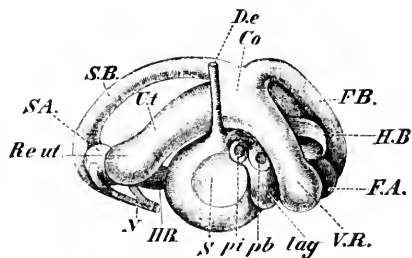
Ueber den schalleitenden Apparat sowie über die Paukenhöhle und die Eustachische Röhre der Anuren werde ich später zu berichten haben.

Während bei Urodelen, wie namentlich bei Perennibranchiaten (Proteus, Menobranchus) und Derotremen, die Bogengänge niedergedrückt und ihre Krümmungen sehr flach erscheinen, erheben sie sich viel mehr bei Anuren. Die Bogengang-Commissur ist bei allen Amphibien sehr kurz und gedrunken; der Sacculus dagegen erreicht bei Urodelen eine im Verhältniss zur Pars superior des Labyrinths so bedeutende Grössenentwicklung und Rundung, wie dies bei Fischen nirgends der Fall ist; ich muss übrigens bemerken, dass derselbe bei Anuren zu Gunsten der Cochlearausbuchtung eine bedeutende Reduction erfährt.

Das membranöse Gehörorgan von Siphonops annulatus ist sehr eigenthümlich und unterscheidet sich von demjenigen aller übrigen Amphibien durch seinen rudimentären Character. Dennoch lassen sich auch hier alle wesentlichen Abtheilungen der Pars superior und inferior constatiren, was aber höchst auffallend ist: es findet sich nirgends, weder am Sacculus noch an der Lagena, noch im Recessus utriculi und in den Ampullen irgend eine Spur von wirklichen Nervenendstellen. Vom Nervus acusticus selbst ist möglicherweise eine rudimentäre Anlage vorhanden (G. Retzius).

Somit sind den Gymnophionen — denn dass sich die übrigen Vertreter dieser Ordnung ebenso verhalten wie Siphonops, kann

Fig. 331. Häutiges Gehörorgan von *Salamandra maculata*. Rechte Seite von Innen gesehen. Nach C. Hasse. *Ut* Utriculus, *Re. ut.* Recessus utriculi. *V.R.* Verbindungsröhre der hinteren Ampulle (*F.A.*), *S.B.* Sagittaler, *F.B.* Frontaler, *H.B.* Horizontaler Bogengang, *S.A.* Ampulle des sagittalen Bogenganges, *Co* Bogengang-Commissur, *De* Ductus endolymphaticus, *S* Macula acustica sacculi, *pi* Macula acustica neglecta, *pb* Papilla acustica basilaris cochleae, *lag* Lagena mit der Papilla ac. lagenae, *N* Nerv.



kaum zweifelhaft sein — alle Gehörsempfindungen abzusprechen und ihr Gehör-Apparat ist gerade so wie das Auge in regressiver Metamorphose begriffen.

Reptilien.

Auch hier beziehen sich die wichtigsten Veränderungen auf die Schnecke, welche von den Ophidiern bis zu den Crocodiliern immer mehr auswächst und eine dem Sacculus gegenüber immer grössere Selbständigkeit erreicht.

Die uns von den Amphibien her bekannten Cochlearausstülpungen sind zu einem gemeinsamen, mit dem Sacculus communicirenden Hohlraum zusammengeflossen und indem dieser an der hinteren Sackwand weit nach abwärts ragt, erscheint er von der Pars superior des Labyrinths viel weiter abgerückt, als bei Amphibien.

Mit einer immer mehr hervortretenden Selbständigkeit der aus der Sackausenwand gebildeten, über die Schnecke sich fortsetzenden Membrana Reissneri kommt es natürlich auch zu einer immer grösseren Selbständigkeit des Schneckenlumens und dieses können wir hier zum erstenmal mit dem den Säugethieren entlehnten Namen einer *Scala media* s. *cochlearis* bezeichnen. Ich werde darauf später, anlässlich der Schilderung des knöchernen Labyrinths der Säugethiere noch einmal zurückkommen.

Die Schnecke, welche schon bei Ophidiern, Lacertiliern und Cheloniern anfängt, eine leichte Krümmung (lagena) zu zeigen, lässt bei Crocodiliern diese Krümmung aufs. Deutlichste in ihrer ganzen Ausdehnung erkennen und zugleich erleidet sie eine Spiraldrehung (Halbspirale).

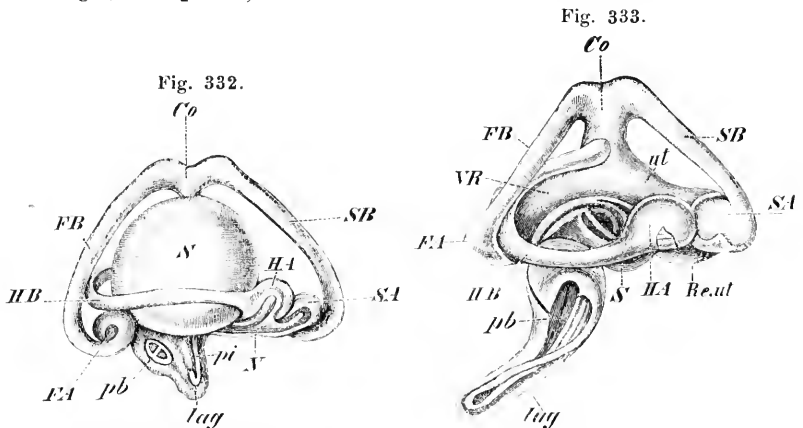


Fig. 232. Häutiges Gehörorgan von *Lacerta*, Fig. 333 dasselbe vom *Crocodil*. Beide von aussen gesehen. Nach C. Hasse. *S* Sacculus. *ut* Utriculus. *ut* Utriculus. *VR* Verbindungsrohre der hinteren Ampulle, *SB*, *FB*, *HB* Sagittaler, Frontaler, Horizontaler Bogengang, *SA*, *FA*, *HA* Ampulle des sagittalen, frontalen und horizontalen Bogenganges, *Co* Commissur der verticalen Bogengänge, *pb* Pars basilaris cochleae, *pi* Macula acustica neglecta, *tag* Lagena, *N* Nerv.

Die bei Amphibien zwischen den verschiedenen Schneckenabschnitten und dem Sacculus bestehende, immerhin noch ziemlich ansehnliche Communicationsöffnung erleidet bei den Reptilien eine immer grössere Beschränkung, bis endlich bei den höchstorganisirten Reptilien, bei Crocodiliern, Sacculus und Cochlea (Scala media) nur noch durch eine enge, vom unteren, hinteren Theil des Sacculus ausgehende und zur Reissner'schen Membran sich erstreckende Röhre (Canalis reuniens) in Verbindung stehen. In gleicher Weise verhält es sich von hier an bei allen höheren Wirbelthieren bis zum Menschen hinauf.

Eine ähnliche Reduction erfährt bei allen Reptilien und, wie ich gleich hinzusetzen kann, bei allen Vögeln, die Spalte zwischen Pars superior und inferior des häutigen Labyrinthes.

Die Communication zwischen beiden ist nämlich auf eine haarfeine Oeffnung reducirt, so dass die Trennung fast eine totale ist.

Während die Bogengänge bei Ophidiern und Crocodiliern flach und niedergedrückt erscheinen, krümmen sie sich bei Scinken und Lacertiliern, am meisten aber bei Cheloniern stärker empor. Zugleich wächst der Sacculus bei Lacertiliern und Scinken zu einer, nach oben sich ausdehnenden, fast monströs zu nennenden Blase aus, ein Verhalten, das uns nirgends mehr in ähnlicher Weise begegnet (Fig. 332).

Vögel.

Ihr Gehörorgan schliesst sich unmittelbar an dasjenige der Crocodilier an und das gilt vor Allem für die sehr selbständig gewordene Schnecke, welche übrigens bei den Natatores eine etwas geringere Krümmung erkennen lässt, als bei den übrigen Vögeln. In histologischer Beziehung zeigt die Vogelschnecke noch einen sehr einfachen Bau, insofern ihr der Membrana basilaris aufliegendes Epithel von demjenigen einer Macula oder Crista acustica principiell nicht abweicht. Anstatt der Otolithen besitzt sie aber eine cuticulare Abscheidung, die uns bei den Säugethieren unter dem Namen der Membrana Corti wieder begegnen wird.

Die Anpullen der Vögel erscheinen sehr nahe zusammengedrängt und die Bogen dem entsprechend stark emporgekrümmt, was namentlich für den sagittalen Bogengang (Fig. 334) seine Geltung hat. Dieser besitzt bei einer Sförmigen Krümmung eine ausserordentliche Länge. Die Bogengang-Commisur ist kurz und schlank.

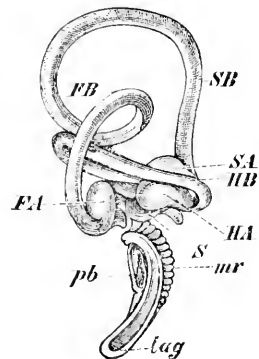


Fig. 334. Häutiges Gehör-Organ der Taube, nach C. Hasse. *S* Sacculus, *pb* Pars basilaris, *mr* Membrana Reissneri, *lag* Lagena, *SB*, *FB*, *IIB* Sagittaler-, Frontaler- und Horizontaler Bogengang, *SA*, *FA*, *HA* Ampulle des sagittalen, frontalen und horizontalen Bogenganges.

Wichtiger aber als alle diese Differenzen sind diejenigen, welche wir in den topographischen Beziehungen der Pars superior und inferior zu einander beobachten. Konnten wir nämlich bis jetzt eine einfache Uebereinanderlagerung derselben constatiren, so liegt bei Vögeln die Pars superior nach oben, hinten und aussen am Schädel, die Pars inferior dagegen und speciell die Schnecke nach unten, vorne und einwärts — eine Lagerung, welche bei Säugern und beim Menschen als typisch gilt.

Der Sacculus der Vögel ist so ausserordentlich reducirt, wie bei keiner andern Thiergruppe.

Säuger.

Hier erfährt die Schnecke ihre höchste Entwicklung, indem sie zu einem langen Rohr auswächst, das beim Menschen in $2\frac{1}{2}$, bei Säugethieren aber von $1\frac{1}{2}$ (Cetaceen) bis zu 5 Spiraltouren aufgewickelt ist (Fig. 335). Der Nervus acusticus bildet die Axe der Spirale. An dem häutigen Schneckenrohr unterscheidet man auch hier eine, die Macula acustica (Corti'sches Organ) tragende Pars resp. Membrana basilaris sowie eine Reissner'sche Membran, welche beide den Schneckenwindungen folgend, nach oben in die Lagena oder den Kuppelblindsack übergehen.

Eine genauere Schilderung der Schnecke wird jedoch erst möglich sein, nachdem wir uns zuvor einen Einblick in das knöcherne Labyrinth verschafft haben werden.

Die bei Vögeln schon auf ein haarfeines Loch reducirte Communicationsöffnung zwischen Pars superior und inferior des häutigen Labyrinthes ist bei Säugern vollends ganz verschwunden, so dass also beide Theile vollkommen von einander abgeschnürt sind. Dennoch aber stehen dieselben, wenn auch nur indirect, in Communication, nämlich durch den an seiner Einpflanzungsstelle in das häutige Labyrinth in zwei Aeste gespaltenen Ductus endolymphaticus (Fig. 337, bei 2). Der eine Ast senkt sich nämlich in den Utriculus ein, der andere in den Sacculus, ein Verhalten, das uns später noch einmal beschäftigen wird.

Die Bogengänge und die Ampullen liegen bei den Säugern und dem Menschen nicht mehr so zusammengedrängt wie bei den Vögeln, sondern weiter auseinander und sind mehr in die Breite ent-

wickelt. Die Bogengänge und die Ampullen liegen bei den Säugern und dem Menschen nicht mehr so zusammengedrängt wie bei den Vögeln, sondern weiter auseinander und sind mehr in die Breite ent-

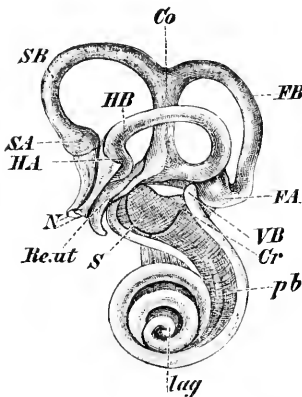


Fig. 335. Häutiges Gehörorgan vom Rind, nach C. Hasse. S Sacculus, Re.ut Recessus utriculi, VB Vorhofsblindsack der Schnecke, Cr Canalis reuniens, pb Pars basilaris, lag Lagena, SB, FB, HB Sagittaler-, Frontaler-, Horizontaler Bogengang, SA, FA, HA die zu diesen Bogengängen gehörigen Ampullen, Co Bogengang-Commissur, N Nerv.

wickelt, wie bei Reptilien, besitzen aber viel schönere kreisförmige Biegungen als letztere (Fig. 335). Die Commissur der vertikalen Bogengänge ist lang und schlank und der Sacculus steht bezüglich seiner Grössenentwicklung in der Mitte zwischen demjenigen der Vögel einer- und dem der Amphibien und Reptilien andererseits.

Bei der vorangegangenen und jetzt zu Ende geführten Betrachtung des häutigen Gehör-Organs sämtlicher Hauptgruppen der Wirbelthiere habe ich gewisse Adnexa desselben, um den gleichmässigen Fluss der Darstellung nicht zu stören, nur vorübergehend erwähnt und will jetzt ihre genauere Schilderung nachträglich folgen lassen.

Otolithen.

Wie früher schon erwähnt, finden sich in dem häutigen Gehör-Organ sämtlicher Wirbelthiere und auch in dem Gehör-Organ zahlreicher Wirbelloser Concretionen von vorwiegend kohlensaurem Kalk, die man Otolithen oder Gehörsteinchen nennt. Neben diesen anorganischen Bestandtheilen, welche etwa 74,5—77,5 % ihrer ganzen Masse betragen (Hensen), enthalten sie noch eine organische, schleimartige Masse, welche die oft staubartig feinen Elemente (Otokonie) sehr locker zusammenhält.

In Gestalt und Grösse bei verschiedenen Thiergruppen die mannigfachsten Variationen zeigend, ohne dass man irgend einen plausiblen Grund dafür anzuführen wüsste, stellen die Hörsteinchen bei Reptilien und Säugern meist kleine prismatische, an beiden Enden zugespitzte Krystalle dar, bei Amphibien dagegen sind sie grösser.

Selachier besitzen die mannigfaltigsten Otolithenformen; bald sind sie citronenförmig, bald stellen sie Kalkdrusen und zusammengeballte, maulbeerartige Klumpen oder auch viereckige, übereinander geschichtete Plättchen dar etc. etc. Die grössten und zugleich die massivsten, zuweilen porcellanartigen Otolithen finden sich bei Teleostiern.

Während wir ihnen bei Myxinoiden sowohl auf der Macula als auf den *Cristae acusticae* der Ampullen begegnen, fehlen sie an letztgenanntem Punkt allen andern Wirbelthieren, persistiren aber an der Macula recessus utriculi, sacculi und cochleae. Bei Säugern werden sie in der Schnecke vermisst¹⁾. Während sie bei Teleostiern eine zusammenhängende Kalkmasse darstellen, sind sie bei Plagiostomen gruppenweise angeordnet. Da wo Otolithenmassen vorkommen, füllen sie — und dies gilt namentlich für den Sacculus — den betreffenden Hohlraum nahezu aus, so dass nur wenig Platz für die Endolympe übrig bleibt.

1) Ausser den genannten Punkten enthält auch noch der Ductus, beziehungsweise der Saccus endolymphaticus (entweder nur in embryonaler Zeit oder das ganze Leben hindurch) schöne weisse Kalkkrystalle.

Sämmtliche Otolithen der Wirbellosen wie der Wirbelthiere werden, wie ich dies in der Einleitung schon erwähnt habe, durch die Härchen der Neuro-Epithelien, welche eine verschiedene Länge besitzen und so wahrscheinlich abgestimmte Organe repräsentiren (Hensen), in der Endolymphe in suspenso erhalten und man kann eine Gruppe der ruhenden und der durch Cilien bewegten Otolithen unterscheiden (Hensen). Letztere finden sich bei zahlreichen Wirbellosen, unter den Wirbelthieren aber nur bei Fischen (Cyclostomen).

Während sich die grösseren Otolithen drehen und hin und her schwankeu, zeigen die mikroskopisch kleinen Krystall-Elemente eine lebhafte Molecularbewegung, so z. B. bei Ascalaboten.

Ueber die Bedeutung der Gehörsteinchen ist man noch gänzlich im Unklaren und was ihre Entstehung betrifft, so weiss man nur, dass sie sich in den, den betreffenden Binnenraum auskleidenden Epithelzellen entwickeln, frei werden und in's Innere desselben gelangen.

Ductus endo- und perilymphaticus.

(Aquaeductus vestibuli et cochleae).

Wir haben unter den verschiedenen Gebilden, welche sich als schlauchartige Ausstülpungen aus dem primitiven Gehörbläschen der Wirbelthiere differenziren, auch eines unter dem Namen des Ductus endolymphaticus (Hasse) s. Aquaeductus vestibuli kennen gelernt. Wir begegnen demselben bei sämmtlichen Wirbelthieren von den Cyclostomen an als einer auf der medialen (dem Cavum cranii zugekehrten) Wand des Sacculus entspringenden, mit dem Sack-Lumen communicirenden Röhre. Diese steigt an der medialen Wand der Gehörkapsel mehr oder weniger weit empor, perforirt dieselbe gegen das Cavum cranii zu und senkt sich in die Dura mater ein, um hier mit blasenförmiger Auftreibung (Saccus endolymphaticus, Hasse) blind geschlossen zu endigen.

In dieser Form begegnen wir dem in Frage stehenden Gebilde bei weitaus der grössten Mehrzahl der Wirbelthiere, bei manchen aber zeigt es höchst interessante Modificationen, die, schon bei den Fischen beginnend, bei Ascalaboten ihre höchste Entfaltung erfahren. So kommt der endolymphatische Gang bei Selachiern nicht in die Schädelhöhle zu liegen, sondern erstreckt sich durch die Schädeldecken hindurch in eine unter der äusseren Haut des Kopfes gelegene, vom übrigen Gang winkelig abgeknickte und unter der Herrschaft eines kleinen Muskels stehende, sackartige Erweiterung, welche jederseits frei an der Schädeloberfläche ausmündet. Die Oeffnungen beider Seiten liegen nahe bei einander und können schon mit blossem Auge wahrgenommen werden. So besteht also bei Selachiern ein Apparat, der das Innere des häutigen Gehör-Organes mit dem umgebenden Medium d. h. dem Meerwasser in offene Verbindung setzt. Im Innern des Ductus endolymphaticus finden sich Krystalle.

Bei Reptilien, so z. B. bei *Coluber natrix*, stellt der Saccus endolymphaticus ein kleines Bläschen dar, welches in embryonaler Zeit von Otholithenbrei, später aber von einer wasserklaren Flüssigkeit erfüllt ist. Dasselbe liegt, an das der andern Seite dicht anstossend und blind geschlossen, unter der Parieto-occipitalnaht, überzogen von der an dieser Stelle verdickten Dura des Schädeldaches.

Einer weiteren Fortbildung dieses Verhaltens begegnen wir bei Eidechsen, indem sich hier der Saccus endolymphaticus so tief in die Schädelknochen einsenkt, dass dieselben bei Embryonen höckerartig vorgewölbt werden. Daran schliessen sich nun die *Ascalaboten* (Geckotiden), wo sich die Ausbreitung des endolymphatischen Canalsystems nicht auf den Schädel beschränkt, sondern wo sich das folgende complicirte Verhalten erkennen lässt. Der Ductus endolymphaticus jeder Seite dringt, nachdem er unterhalb der Scheitelbeine zu einem, zwischen Dura und Knochen gelegenen, wurstförmigen Blindsack angeschwollen ist, zwischen dem Scheitelbein und der knöchernen Gehörkapsel jeder Seite heraus in die Nackengegend und erzeugt hier einen vielfach sich schlängelnden, zarten Canal (Fig. 336, *De*). Dieser erweitert sich schliesslich zu einem, im Verhältniss zur Körpergrösse des Thieres geradezu monströs zu nennenden, reich vascularisirten Sack, welcher in einen subcutanen, von Fett und Lymphe erfüllten Hohlraum eingebettet ist und vielfache, namentlich bei jungen Thieren reich verzweigte, lappige Ausstülpungen zeigt (Fig. 336, *Se*). Während sich letztere tief zwischen die Interstitien der in der Nackengegend befindlichen Muskeln einbohren, erstreckt sich der Saccus endolymphaticus am Rumpfe so weit nach hinten, dass er

bis in's Niveau des Schultergürtels zu liegen kommt (Wiedersheim). Dabei greifen die Säcke beider Seiten ventralwärts so tief am Halse hinab, dass sie in der Kehlgegend beinahe zusammenstossen. Eine jener blindsackartigen Ausstülpungen, welche länger ausgezogen erscheint, als die übrigen, wühlt sich bis an die ventrale Circumferenz der Wirbelsäule hinab, und gelangt sogar bis zur Schleimhaut des Pharynx, um dorsalwärts davon blind zu endigen.

Die bis jetzt gegebene Darstellung bezieht sich auf *Phyllodactylus europaeus*. Beim gewöhnlichen Gecko (*Platydactylus mauritanicus*) erstrecken sich die beiden endolymphatischen Säcke, welche hier in der Hinterhauptsgegend von beiden Seiten confluiren, nicht nur in die Nackengegend, sowie zur Pharyngeal- und Mundschleimhaut, sondern ziehen jederseits intracraniell an der

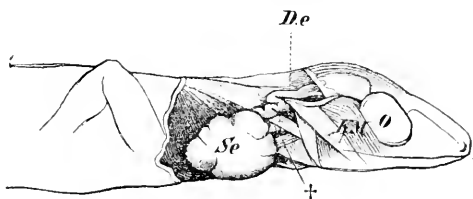


Fig. 336. Kopf von *Phyllodactylus europaeus* von der Seite mit dem Ductus (*De*) und Saccus endolymphaticus (*Se*). † der in die Tiefe sich einbohrende, zum Dache des Pharynx gelangende Canal, *KM* Kaumuskeln, *O* Orbita.

medialen Wand der Gehörkapsel, zwischen Knochen und Dura mater nach vorne, bohren sich zwischen die Musculi pterygoidei ein und gelangen fingerartig gelappt in die Orbita. Ein Lappen umgreift den Bulbus von unten und innen nach oben und aussen, während ein anderer canalartiger Fortsatz abwärts zum Boden der Augenhöhle läuft, allwo er die Schleimhaut des Mundhöhlendaches berührt (Wiedersheim).

Dieses ganze labyrinthisch verzweigte Canalsystem ist stets erfüllt von einem milchweissen, zähen Otolithenbrei, dessen mikroskopisch feine Krystalsäulchen in der Grösse ungemein variiren und, wie oben schon erwähnt, eine lebhaftere Molecularbewegung erkennen lassen. Eine Verbindung desselben mit dem epicerebralen Raum ist nirgends nachzuweisen.

Viel einfacher sind die Modificationen, die der Ductus endolymphaticus bei gewissen Teleostiern und bei Amphibien erleidet. So kommt bei Cyprinoiden und gewissen Urodelen, z. B. beim Axolotl ein Zusammenfluss der Organe beider Seiten zu Stande und da der gemeinschaftliche Sack prall mit Krystallen erfüllt ist, so präsentirt sich das Gehirn des Axolotls wie von einer weissen, kuchenartigen Masse überlagert.

Bei Anuren greift dieselbe auch noch auf die ventrale Hirnfläche bis zur Hypophyse hinunter und fliesst auch dort mit der andern Seite zusammen, so dass hier die Mittel-, Hinter- und Nachhirngegend von einem förmlichen Kalkgürtel umspannt ist (C. Hasse).

Bei Vögeln entspringt der Ductus endolymphaticus mit so weiter Mündung von der Sackinnenwand, dass letztere in toto zum Canal ausgezogen erscheint. In embryonaler Zeit noch geschlossen, öffnet sich derselbe beim erwachsenen Vogel in's Cavum epicerebrale herein (C. Hasse).

Bei Säugern, deren endolymphatischen Gang ich oben schon besprochen habe, findet man den Saccus endolymphaticus in das faserige Gewebe der Dura mater eingeschlossen. Auf die physiologische Bedeutung aller dieser Bildungen werde ich später einzugehen haben.

Was nun das Cavum perilymphaticum betrifft, so liegt dasselbe, wie wir schon bei der Einleitung gesehen haben, zwischen dem häutigen Labyrinth und den umgebenden harten Hüllmassen des Kopfskelets. Wie der endolymphatische Raum von einer Flüssigkeit, der Endolymph, erfüllt ist, so befindet sich in diesem die Perilymphe. Letztere, die entweder eine wasserklare oder fettige, ölige Flüssigkeit darstellt, ergiesst sich nicht immer frei um das häutige Labyrinth, sondern ist oft in bindegewebigen, lockeren Maschen suspendirt und von zahlreichen Blutgefässen durchwachsen.

Bei Cyclostomen, Selachiern, Ganoiden und Teleostiern steht dieser Raum um den Ductus endolymphaticus her und an der Eintrittsstelle des Hörnerven mit dem Cavum epicerebrale in Verbindung. Bei allen übrigen Wirbelthieren, d. h. schon von den Pe-

rennibrachiaten an existirt ein besonderer Gang, der Ductus perilymphaticus s. Aquaeductus cochleae, d. h. die Wasserleitung der Schnecke, welche entweder in den Subarachnoidalraum des Gehirns oder in einen im Foramen jugulare befindlichen Lymphsack führt. Bei den Säugern wird übrigens die Hauptmasse der Perilymphe durch den inneren Gehörgang abgeführt.

Bei Säugethieren öffnet sich die knöcherne Labyrinthwand mit zwei Oeffnungen gegen denjenigen Raum des Mittelohrs, welchen man mit Paukenhöhle bezeichnet. Durch diese Oeffnungen, die wir schon bei der Anatomie des Kopfskelets unter dem Namen der Fenestra ovalis und rotunda kennen gelernt haben, und die uns alsbald noch einmal beschäftigen werden, müsste nun die Perilymphe selbstverständlich abfließen, wenn dieselben nicht verschlossen wären. Den Verschluss des ovalen Fensters bewirkt überall, von den Amphibien an bis zu den Säugern hinauf die Platte des Steigbügels, während das Foramen rotundum bei den höheren Vögeln, den Säugethieren und dem Menschen durch eine fibröse Haut, nämlich durch die Membrana tympani secundaria verschlossen ist (Fig. 337).

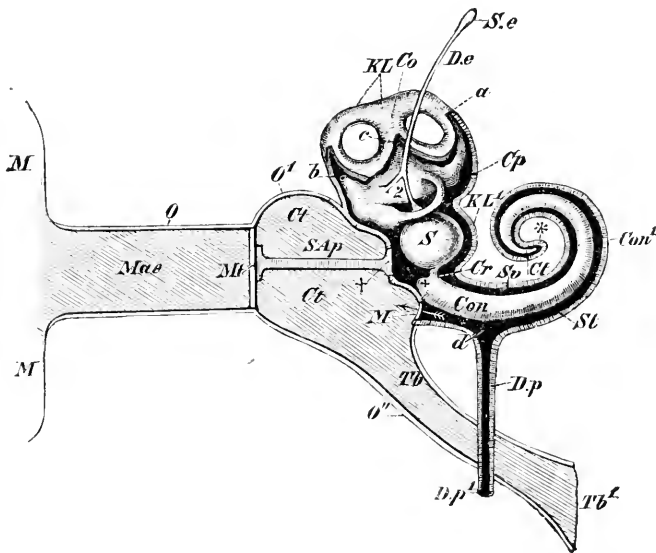


Fig. 337. Schematische Darstellung des gesamten Gehör-Organus von Menschen. Aeußeres Ohr: *M, M* Ohrmuschel, *Mae* Meatus auditorius externus, *O* Wand desselben, *Mt* Membrana tympani. Mittelohr: *Ct, Ct* Cavum tympani, *O'* Wand desselben, *S.Ap* Schalleitender Apparat, welcher an Stelle der Ossicula auditiva nur als stabförmiger Körper eingezeichnet ist. Die Stelle † entspricht der Steigbügelplatte, welche das ovale Fenster verschliesst, *M* Membrana tympani secundaria, welche die Fenestra rotunda verschliesst, *Tb* Tuba Eustachii, *Tb'* Ihre Einmündung in den Rachen, *O''* ihre Wand. Inneres Ohr mit zum grössten Theil abgesprengtem, knöchernem Labyrinth (*KL, KL'*), *S* Sacculus, *a, b* die beiden verticalen Bogengänge, wovon der eine (*b*) durchschnitten ist, *c, Co* Commis-

sur der Bogengänge des häutigen und knöchernen Labyrinths, *S.e. D.e* Sacculus und Ductus endolymphaticus, wovon sich der letztere bei 2 in zwei Schenkel spaltet, *Cp* Cavum perilymphaticum, *Cr* Canalis reuniens, *Con* häutige Schnecke, die bei † den Vorhofsblindsack erzeugt, *Con¹* knöcherne Schnecke, *Sc* und *St* Scala vestibuli und Scala tympani, welche bei * an der Cupula terminalis (*Ct*) in einander übergehen, *D.p* Ductus perilymphaticus, welcher bei *d* aus der Scala tympani entspringt und bei *D.p¹* ausmündet. — Der horizontale Bogengang ist mit keiner besonderen Bezeichnung versehen, doch ist er leicht zu erkennen.

Knöchernes Labyrinth und die Schnecke der Säugethiere.

Nicht überall ist die Umschliessung des häutigen Labyrinths von Seite der Hartgebilde des Kopfskeletes dieselbe; gleichwohl aber spricht man in der ganzen Thierreihe von einem häutigen und knöchernen Labyrinth und bezeichnet die einzelnen Parteen des letzteren mit den Namen der unterliegenden, häutigen Theile. Bei Säugethiere ist eine knöcherne Labyrinthkapsel, welche durch eine Knochenleiste unvollständig in zwei, den Sacculus und Utriculus umschliessende Abtheilungen zerfällt, schon vor der Verknöcherung des übrigen Schläfenbeins vorhanden. Im Gegensatz dazu steht die unvollständige, medianwärts nur durch einen fibrösen Vorhang vom Schädelcavum abgeschlossene Gehörkapsel der Teleostier, Chimären, Ganoiden und Dipnoër. Sie liegt also hier nur in einer Knorpel- resp. Knochenbucht, auf deren zum Theil sehr complicirte Zusammensetzung (Teleostier und Knochen-Ganoiden) ich schon bei der Anatomie des Schädels genugsam hingewiesen habe.

Ich wende mich jetzt zu einer specielleren Darstellung der Säugethierschnecke, die wir bis jetzt nur in ihrem häutigen Abschnitt kennen gelernt haben. Die knöchernen Hüllmassen des häutigen Labyrinths erzeugen eine knöcherne Axe, woran man eine untere (Modiolus oder Spindel), eine mittlere (Columella) und eine obere (Lamina modioli) Partie unterscheiden kann. Rings um diese Axe

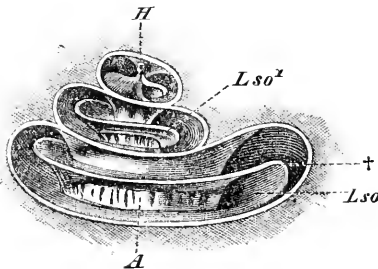


Fig. 338. Knöcherne Schnecke des Menschen nach A. Ecker. *A* Axe, *Lso*, *Lso¹* Lamina spiralis ossea, deren freier, von den Acusticusfasern durchbohrter Rand bei † sichtbar ist, *H* Hamulus.

windet sich in Spiraltouren eine Knochenlamelle (Lamina spiralis ossea), welche in die Höhlung der Schneckenwindungen vorspringt, die gegenüberliegende Wand aber nicht erreicht, sondern durch zwei lateralwärts divergirende, bindegewebige Membranen fortgesetzt wird, welche wir als Membrana Reissneri und basilaris bereits dem Namen nach kennen. Indem diese mit dem Periost der gegenüberliegenden, knöchernen Schneckenwand verschmelzen, erzeugen sie auf dem

Querschnitt (Fig. 339) betrachtet, einen nach aussen offenen Winkel, welcher von der knöchernen Schneckenwand zu einem Dreieck abgeschlossen erscheint. Diese der Lamina spiralis ossea in allen ihren Windungen folgende Röhre ist nun nichts anderes als die mit dem häutigen Labyrinth durch den Canalis reuniens in direkter Communication stehende, häutige Schnecke oder der Ductus cochlearis (Scala media, Fig. 338, 339).

Da nun weder die Lamina spiralis ossea, noch das häutige Schneckenrohr das Lumen der knöchernen Schnecke gänzlich ausfüllt, so bleibt sowohl oberhalb als unterhalb von ihnen ein Hohlraum übrig, von welchen der erstere, welchen man als Scala vestibuli bezeichnet, durch die Reissner'sche, der letztere aber, welche Scala tympani genannt wird, durch die Basilarmembran von der häutigen Schnecke abgegrenzt wird. Indem so die häutige Schnecke zwischen die Vorhof- und Paukenraumtreppe eingeschlossen ist, kann man sie auch als mittlere Treppe, als Scala media bezeichnen (Fig. 340).

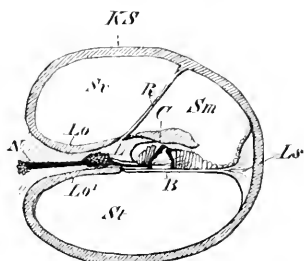


Fig. 339. Querschnitt durch den Schneckencanal eines Säugethiere, Schema. *KS* Knöcherne Schnecke, *Lo*, *Lo¹* die beiden Blätter der Lamina spiralis ossea, zwischen welchen bei *N* der *N. acusticus* (sammt Ganglion links von *L*) verläuft, *L* Limbus laminae spiralis, *B* Membrana basilaris, auf welcher die Neuro-Epithelien liegen, *R* Membrana Reissneri, *St* Scala vestibuli, *St¹* Scala tympani, *Sm* Scala media (häutige Schnecke), *C* Membrana Corti. *Ls* Ligamentum spirale.

Während aber diese in der letzten Schneckenwindung blindgeschlossen aufhört (Cupula terminalis), gehen die Scala vestibuli und tympani an derselben Stelle (Helicotrema) in einander über, so dass die Perilymphe, die ganze häutige Schnecke umspülend, hier von dem einen Gang in den andern überströmen kann. Denkt man sich nun diesen Vorgang, so wird die Perilymphe, am Helicotrema von der Scala vestibuli in die Scala tympani übertretend, in dieser weiter laufen bis zum Vestibulum, hier aber wird sie, da die Scala tympani durch einen Abschnitt der Lamina spiralis ossea gegen jenes (d. h. das Vestibulum) abgeschlossen ist, gegen das von der Membrana tympani secundaria verschlossene Loch hin getrieben. Da sie nun hier wieder abgelenkt wird, bleibt ihr kein anderer Ausweg, als der, nicht weit vom Foramen rotundum, am knöchernen Schneckenboden entspringende Ductus perilymphaticus s. Aquaeductus cochleae (Fig. 340).

Die knöcherne Axe der Schnecke ist von einem System parallel laufender Röhren durchsetzt, welche am Grund des Meatus auditorius internus mit feinen, in einer Spirallinie angeordneten Oeffnungen beginnen (Tractus spiralis foraminulentus) und nachdem sie in die Schneckenaxe eingetreten sind, seitlich abbiegen, um sich in die Lamina spiralis ossea fortzusetzen und schliesslich an deren

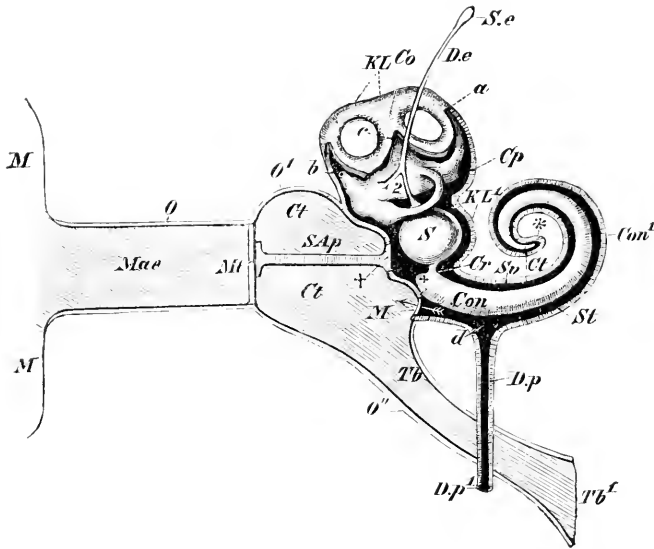


Fig. 340. Schematische Darstellung des gesamten Gehör-Organ vom Menschen. Aeußeres Ohr: *M*, *M* Ohrmuschel, *Mae* Meatus auditorius externus, *O* Wand desselben, *Mt* Membrana tympani. Mittelohr: *Ct*, *Ct* Cavum tympani, *O¹* Wand desselben, *SAP* Schalleitender Apparat, welcher an Stelle der Ossicula auditiva nur als stabförmiger Körper eingezeichnet ist. Die Stelle † entspricht der Steigbügelplatte, welche das ovale Fenster verschliesst, *M* Membrana tympani secundaria, welche die Fenestra rotunda verschliesst, *Tb* Tuba Eustachii, *Tb¹* Ihre Einnmündung in den Rachen, *O''* ihre Wand. Inneres Ohr mit zum grössten Theil abgesprengtem, knöchernem Labyrinth (*KL*, *KL'*), *S* Sacculus, *a*, *b* die beiden verticalen Bogengänge, wovon der eine (*b*) durchschnitten ist, *c*, *Co* Commissur der Bogengänge des häutigen und knöchernen Labyrinths, *S.e*, *D.e* Sacus und Ductus endolymphaticus, wovon sich der letztere bei 2 in zwei Schenkel spaltet, *Cp* Cavum perilymphaticum, *Cr* Canalis reuniens, *Con* häutige Schnecke, die bei † den Vorhofsblindsack erzeugt, *Con¹* knöcherne Schnecke, *Se* und *St* Scala vestibuli und Scala tympani, welche bei * an der Cupula terminalis (*Ct*) in einander übergehen, *D.p* Ductus perilymphaticus, welcher bei *d* aus der Scala tympani entspringt und bei *D.p¹* ausmündet. — Der horizontale Bogengang ist mit keiner besonderen Bezeichnung versehen, doch ist er leicht zu erkennen.

freiem Rand (Zona perforata) zwischen die beiden Blätter der Scala media einzumünden (Fig. 338, 339).

In diesen Canälen nun laufen die Fasern des Ramus cochlearis vom Nervus acusticus, deren letzte Ausbreitung auf der Basilar-membran stattfindet. Letztere kann man auch, da sie in derselben Ebene wie die Lamina spiralis ossea liegt und diese gewissermaassen fortsetzt, als Lamina spiralis membranacea bezeichnen.

Die feineren, histologischen Details gestalten sich beim Menschen wie folgt.

An den freien Rand der knöchernen Lamina spiralis, welcher gegen das Lumen der häutigen Schnecke einspringt und eine Furche

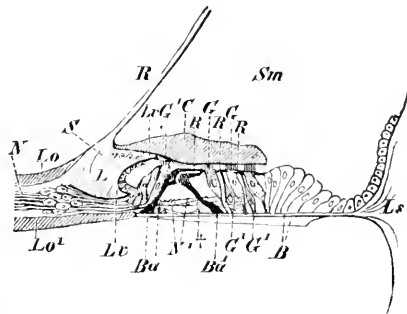
(Sulcus spiralis) besitzt, fügt sich ein weicher Aufsatz (Limbus laminae spiralis) (Fig. 341, *L*).

An diesem Aufsatz, welcher wesentlich der oberen Platte der Lamina spiralis ossea angehört, kann man zwei, jene Furche begrenzende Ränder oder Lippen (Fig. 341, *Lv*, *Lv'*) unterscheiden. Die obere Lippe (Labium vestibulare) ist fein zugeschräuft und erscheint an ihrer oberen Fläche wie gezähnt, die untere Lippe (Labium tympanicum) ist mehr keilartig gestaltet, setzt sich in die Membrana basilaris fort und schliesst die letzten, feinen, zum Ductus cochlearis verlaufenden Endfasern des Schneckenerven ein.

Die Membrana basilaris, welche sich an einer, von der gegenüber liegenden, knöchernen Schneckenwand entspringenden, bandartig ausgezogenen Verdickung des Periosts (Ligamentum spirale) aufhängt, besteht in ihrer ganzen Ausdehnung aus hellen, fadenähnlichen, sehr elastischen Fasern, die nach Art von Saiten zwischen den beiden Insertionspunkten der Membran, d. h. zwischen dem Labium tympanicum und dem Ligamentum spirale ausgespannt sind. Die einzelnen Fasern, deren man beim Menschen circa 16—20 000 unterscheidet, sind, da die Basilmembran von der Wurzel des Schneckenkanales gegen die Cupula terminalis hin, anfangs rascher, dann langsamer in die Breite wächst, von sehr verschiedener Länge. Sie sind äusserst vibrationsfähig und können nach der Hypothese von Helmholtz als eine Art von Claviatur oder Harfe, d. h. als ein abgestimmter, der Klanganalyse fähiger Saitenapparat aufgefasst werden, dessen Schwingungen auf die auflagernden spezifischen Hörzellen übertragen und von dort mittelst des N. cochlearis zum Gehirn fortgeleitet werden. Als so geistreich auch diese Hypothese bezeichnet werden muss, so ist doch immerhin die Möglichkeit einer anderen Wirkungsweise des acustischen Apparates offen zu halten.

Auf der Oberfläche der Membrana basilaris sitzen kleine, bogenförmige, zellige Gebilde, die sogenannten Gehörstäbe (Bacilli acustici), bei denen man eine innere und äussere Reihe unterscheidet und die nach Zahl und Stärke grossen Schwankungen unterliegen.

Fig. 341. Das Corti'sche Organ der Säugthierschnecke, halbschematisch. *Lo*, *Lo'* die beiden Lamellen der Lamina spiralis ossea, zwischen welchen der Nervus cochlearis (*N*) verläuft, *L* Limbus laminae spiralis, *S* Sulcus spiralis, *Lv*, *Lv'* Labium vestibulare und tympanicum des Limbus laminae spiralis, *R* Membrana Reissneri, *B* Membrana basilaris, *Ls* Ligamentum spirale, *Ba*, *Ba'* Bacilli acustici, welche nach oben die Membrana reticularis (*R*, *R'*) bilden, *G*, *G'* Gehörzellen, *G¹*, *G¹* ihre Ersatzzellen, *N¹* die zu den Hörzellen tretenden letzten Nervenenden, *C* Membrana Corti, *Sm* Scala media, † Ersatzzellen der Bacilli acustici, sogenannte Bodenzellen.



Die Bacilli beider Reihen sind mit ihren oberen Enden der Art einander zugeneigt, dass sie einen First bilden. Dabei ruhen diejenigen der äusseren Reihe mit ihren oberen, verdickten Enden in einer pfannenartigen Höhlung der Bacilli der inneren Reihe.

Die Gehörstäbchen besitzen eine harte, knorpelartige Consistenz und verhalten sich chemischen Reagentien gegenüber sehr resistent. Mit ihren oberen Enden gehen diejenigen der inneren Reihe in eine nicht minder resistente, netzartig durchbrochene Membran (*Membrana reticularis*) über, die der *Membrana basilaris* parallel nach aussen zieht und so über die Gehörstäbchen der äusseren Reihe zu liegen kommt. Am Fuss der Bacilli liegen die sogenannten *Bodenzellen*, welche als Mutterzellen der letzteren aufzufassen sind.

Was nun die Bedeutung der Hörstäbchen anbelangt, so sind sie als elastische, aber zugleich als feste Pfeiler aufzufassen, welche zusammen mit der *Membrana basilaris* einen Rahmen darstellen, in welchem die eigentlichen Hörzellen ausgespannt sind und in gesicherter Lage erhalten werden. Vielleicht funktioniert die *Membrana reticularis* auch als Isolator für dieselben.

An den eigentlichen Hörzellen unterscheidet man eine innere und eine äussere, grössere Partie, wovon jede wieder in zwei Schichten zerfällt, eine obere und eine untere (Fig. 341, *G*, *G*¹). Diejenigen der oberen Schicht stecken mit ihren freien, haartragenden Enden in den zahlreichen Maschen der *Membrana reticularis* und alle Sinneszellen, deren man beim Menschen, entsprechend der Zahl der Fasern der Basilarmembran circa 20 000 unterscheidet, sitzen mit ihrem unteren Ende der *Membrana basilaris* auf und stehen stets mit Nerven in Contact. Der letzte Abschnitt der Säugethierschnecke, die *Cupula terminalis*, enthält im Gegensatz zu der ihr homologen *Lagena* der Fische, Amphibien und Reptilien keine Nerven, sondern ist nur von einem indifferenten Epithelium ausgekleidet.

Als letztes Gebilde des acustischen Apparates ist noch der *Membrana tectoria* s. *Corti* Erwähnung zu thun. Sie entspringt von der Oberfläche des *Labium vestibulare* des *Limbus* und ist über den *Sulcus spiralis* bis zu den oberen, äusseren Hörzellen

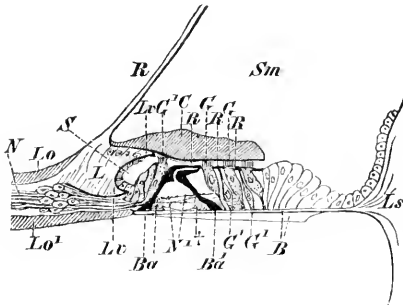


Fig. 342. Das Corti'sche Organ der Säugethierschnecke, halb-schematisch. *Lo*, *Lo*¹ die beiden Lamellen der *Lamina spiralis ossea*, zwischen welchen der *Nervus cochlearis* (*N*) verläuft, *L* *Limbus laminae spiralis*, *S* *Sulcus spiralis*, *Lv*, *Lv* *Labium vestibulare* und *tympanicum* des *Limbus laminae spiralis*, *R* *Membrana Reissneri*, *R* *Membrana basilaris*, *Ls* *Ligamentum spirale*, *Ba*, *Ba*¹ *Bacilli acustici*, welche nach oben die *Membrana reticularis* (*R*, *R*) bilden, *G*, *G* *Gehörzellen*, *G*¹, *G*¹ ihre *Ersatzzellen*, *N*¹ die zu den Hörzellen tretenden letzten *Nervenenden*, *C* *Membrana*

Corti, *Sm* *Scala media*, † *Ersatzzellen* der *Bacilli acustici*, sogenannte *Bodenzellen*.

straff hinübergespannt. Sie ist sehr spröde, resistent und ruht dem Haarsaum der Hörzellen der Art auf, dass sie, nach Art der Otolithen, wie ein Pedal auf dieselben zu wirken im Stande ist.

Schalleitender Apparat.

Äusseres und mittleres Ohr.

Während die Gehörkapsel der niederen Wirbelthiere, wie vor Allem diejenige der Fische und Amphibien direkt unter dem äusseren Integument gelegen ist und somit eine sehr exponirte Lage am Schädel besitzt, finden wir sie bei gewissen Reptilien, bei Vögeln, namentlich aber bei Säugethieren immer mehr von der Oberfläche des Kopfes ab- und basalwärts gerückt. Dabei wird sie immer mehr von Kopfknochen überlagert und in das Cavum cranii einbezogen.

Wenn man diese Lageveränderungen des Gehörorgans in Erwägung zieht, so ist auch a priori zu erwarten, dass es sich dabei um sehr verschiedene, unter dem Einfluss des umgebenden Mediums (Wasser oder Luft) stehende Möglichkeiten der Schallzuleitung handeln wird.

Beginnen wir mit den Fischen und Amphibien (Urodelen), so können wir hier eine direkte Contactwirkung der Schallwellen auf die oft mächtig entwickelten Bogengänge erwarten, während die Pars inferior des häutigen Gehörorgans aus topographischen Gründen nicht in derselben Weise davon betroffen werden kann. So sehen wir denn von gewissen Fischen an (Clupeiden, Selachier, Mormyrus), wenn auch nur erst in schwachen Andeutungen, Einrichtungen auftreten, welche einen direkten Zutritt von Schallwellen zu der Pars inferior, d. h. zum Sacculus und der Cochlea gestatten. Dieselben bestehen in Perforationen der äusseren und unteren Wand der knöchernen oder knorpeligen Ohrkapsel, die uns bereits unter dem Namen des Foramen ovale (Fenestra ovalis) und rotundum (Fenestra rotunda) begegnet sind. In nächster Beziehung dazu steht ein, ebenfalls früher schon erwähnter (vergl. das Kopfskelet) aus einem oder mehreren Knorpel- oder Knochenstückchen gebildeter Apparat, welcher entweder, wie z. B. bei Urodelen (Fig. 343) noch im Niveau der äusseren Schädelwand gelegen oder in eine Bucht derselben eingesenkt ist.

Diese Bucht, welche das Cavum tympani repräsentirt, ist nach aussen durch eine elastische, schwingungsfähige Membran abgeschlossen und indem nun der durch das Cavum tympani hindurchgespannte, schalleitende Apparat einerseits mit dieser Membran in Contact steht, andererseits aber, wie oben bemerkt, in das zum perilymphatischen Raum führende Foramen ovale eingelassen ist, können die die Membrana tympani treffenden Schallwellen auf das innere Gehörorgan übertragen und dort in Nervenschwingung umgesetzt werden (Vergl. Fig. 105).

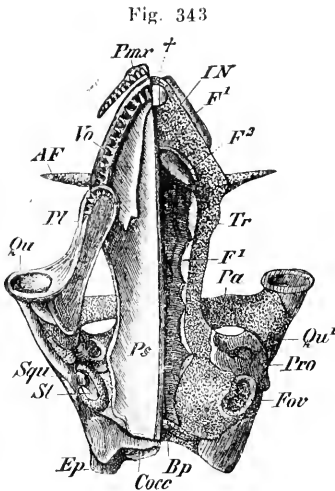


Fig. 343. Schädel von *Menobranchus lateralis*, ventrale Ansicht. *Cocc* Condylus occipitalis, *Bp* Basale (knorpelige) Occipitalspange, *Ep* Epioticum, *Ps* Parasphenoid, *Vo* Vomer, *Pmx* Praemaxillare, † Kreisrunder Ausschnitt im vordersten Ende der aus dem Zusammenfluss der Trabekel hervorgegangenen Internasalplatte, *LN*, *F¹*, *F²* Absteigende Fortsätze des Os frontale, *Tr* Trabekel, *AF* Antorbitalfortsatz, *Pl* Palatinum, *Qu¹* Knorpeliger Theil des Quadratum, *Qu²* Knorpeliger Theil des Quadratum, *Pa* Processus ascendens desselben, *Pro* Prooticum, *Fov* Fenestra ovalis, auf der andern Seite des Schädels durch den *Stapes St* verschlossen, *Squ* Squamosum.

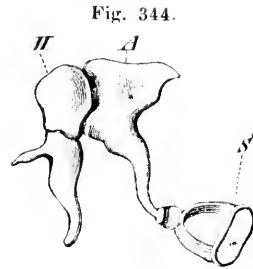


Fig. 344. Die Gehörknöchelchen des Menschen, *H* Hammer, *A* Amboss, *S* Steigbügel.

Rückt nun bei höheren Vertebraten das Gehörorgan immer tiefer und tiefer gegen das Schädelinnere vor, so kommt es ausserhalb des ebenfalls in die Tiefe wandernden Trommelfells auch noch zur Bildung eines äusseren Gehörganges, dessen Eingang von Hautfalten oder, wie bei höheren Thieren, von einer Ohrmuschel (*Concha auris*) umgeben sein kann.

Schliesslich sei noch erwähnt, dass mit dem Auftreten einer Paukenhöhle auch eine röhrenförmige Communication (*Tuba Eustachii*) derselben mit der Rachenhöhle erfolgt und diese dient als ein Ventilationsapparat der Paukenhöhle, wodurch die in letzterer enthaltene Luft mit der äusseren Luft ins Gleichgewicht gesetzt wird (Fig. 345).

Was die Bildungsgeschichte des äusseren und mittleren Ohres anbelangt, so habe ich zu dem, was ich schon bei der Anatomie des Kopfskeletes darüber mitgetheilt habe, noch Einiges nachzutragen.

Beide werden durch das Trommelfell, die *Membrana tympani* von einander geschieden und stehen beim *Foetus* in engstem *Connex* zu der ersten Kiemenspalte. Letztere wird bei *Selachiern* und *Ganoiden* bekanntlich zum *Spritzloch*, während sie sich bei

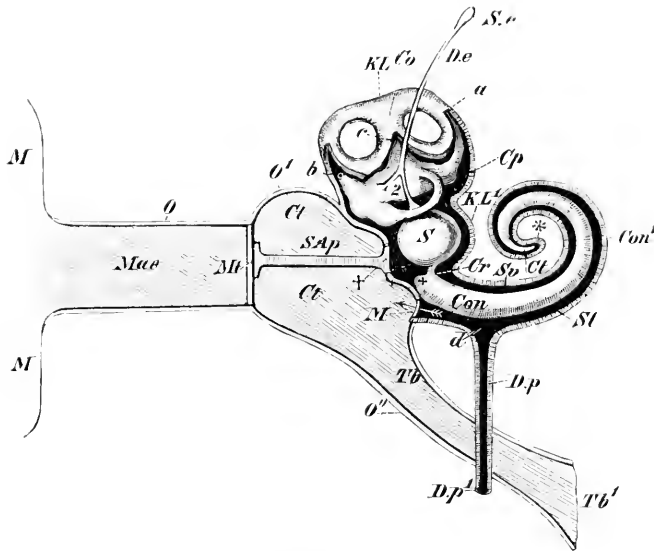


Fig. 345. Schematische Darstellung des gesamten Gehör-Organs vom Menschen. Auseres Ohr: *M, M* Ohrmuschel, *Mae* Meatus auditorius externus, *O* Wand desselben, *Mt* Membrana tympani. Mittelohr: *Cl, Cl* Cavum tympani, *O¹* Wand desselben, *SAP* Schalleitender Apparat, welcher an Stelle der Ossicula auditiva nur als stabförmiger Körper, eingezeichnet ist. Die Stelle † entspricht der Steigbügelplatte, welche das ovale Fenster verschliesst, *M* Membrana tympani secundaria, welche die Fenestra rotunda verschliesst, *Tb* Tuba Eustachii, *Tb¹* Ihre Einmündung in den Rachen, *O¹* ihre Wand. Inneres Ohr mit zum grössten Theil abgesprengtem, knöchernem Labyrinth (*KL, KL¹*), *S* Sacculus und Ductus endolymphaticus, wovon sich der letztere bei † in zwei Schenkel spaltet, *Cp* Cavum perilymphaticum, *Cr* Canalis reuniens, *Con* häutige Schnecke, die bei † den Vorhofsblindsack erzeugt, *Con¹* knöcherne Schnecke, *Sv* und *St* Scala vestibuli und Scala tympani, welche bei * an der Cupula terminalis (*Ct*) in einander übergehen, *Dp* Ductus perilymphaticus, welcher bei *d* aus der Scala tympani entspringt und bei *Dp¹* ausmündet. — Der horizontale Bogengang ist mit keiner besonderen Bezeichnung versehen, doch ist er leicht zu erkennen.

Urodelen und Gymnophionen vollständig schliesst und, da hier weder eine Ohrtrumpete, noch eine Paukenhöhle existirt, spurlos verschwindet.

Von den Anuren an bis zum Menschen¹⁾ hinauf tritt an der

1) Die Knoblauchkröte besitzt eine nur sehr schwache Ausstülpung der Mundhöhle, also eine rudimentäre Tuba. Schlangen, Amphisbänen und Hatteria fehlt Trommelfell, Paukenhöhle und Tuba gänzlich. Die Chamaeleonten und Seinke besitzen eine Paukenhöhle, aber kein differenzirtes Trommelfell. Eine Columella indess kommt diesen Reptilien gleichwohl zu.

Bei Lacertiliern kann man von keiner eigentlichen Tuba sprechen, da das ganze Cavum tympani eigentlich nur einen geräumigen, mit weiter Oeffnung ausmündenden Recessus der Rachenhöhle darstellt.

Stelle der früheren ersten Kiemenspalte eine Ausstülpung der Vorderdarm- (Pharyngeal-) Höhle auf. Diese wächst immer mehr aus und wird, nachdem sie sich in Folge eines immer mehr fortschreitenden Resorption-Processes mit ihrem Endstück zum Cavum tympani ausgedehnt hat, lateralwärts vom Trommelfell abgeschlossen. Cavum tympani und Tuba entstehen somit nicht, wie man früher annahm und woran manche Forscher heute noch festhalten, aus der persistirenden ersten Kiemenspalte, sondern bilden sich, nachdem sich letztere geschlossen hat, auf's Neue und zwar auf die eben geschilderte Weise, vom Rachen aus (Moldenhauer).

Das Bildungsmaterial des Trommelfells entwickelt sich aus einem an die erste Kiemenspalte angrenzenden Abschnitt des I. Kiemensbogens, es enthält somit Theile aller drei Keimblätter und rückt von seiner ursprünglichen, bei Amphibien und Reptilien persistirenden, oberflächlichen Lage allmählig dadurch in die Tiefe, dass sich die umgebende Gesichtswand verdickt, woraus eine Tasche resultirt, deren Grund das Trommelfell bildet. Anfangs dick und compact verdünnt es sich später unter dem Einfluss jenes oben erwähnten, in der Paukenhöhle auftretenden Resorptionsprocesses mehr und mehr und wird so zu einer schwingenden, da und dort (Amphibien, Reptilien) glatte Muskeln führenden Membran.

Was nun das äussere Ohr anbelangt, so entsteht die Muschel sowohl, als auch der äussere Gehörgang aus zwei, auf dem I. und II. Kiemensbogen auftretenden, den Rest der ersten Kiemenspalte begrenzenden, hügeligen Prominenzen (Fig. 346).

Dieselben zeigen bei verschiedenen Thieren eine verschieden starke, zur Grösse der späteren Muschel in Proportion stehende Entwicklung.

Das gesammte äussere Ohr verdankt also beiden Kiemensbögen seine Entstehung und man kann demgemäss eine Pars auricularis und eine Kieferportion unterscheiden (Moldenhauer).

Einem gut ausgebildeten, äusseren Gehörgang begegnen wir erst bei den Säugern, doch können auch schon Reptilien und Vögel Andeutungen davon besitzen ¹⁾.

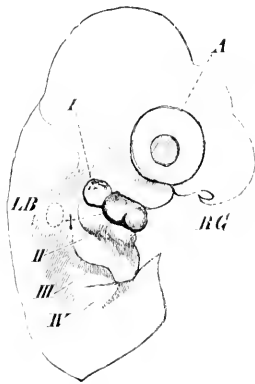


Fig. 346. Vorderer Körperabschnitt eines Hühnchen-Embryos. Theilweise nach Moldenhauer. *RG* Primitive Riechgrube, *A* Auge, *I—IV* erster bis vierter Kiemensbogen, † Stelle wo sich der äussere Gehörgang zu bilden anfängt, *LB* Labyrinthbläschen (Primitives Gehörlbläschen) durch die Körperdecken durchschimmernd.

1) Es ist interessant, dass der beim Menschen wohl ausgebildete, knöcherne Gehörgang den amerikanischen Affen fehlt, welche somit auf einer kindlichen Entwicklungsstufe (im Sinne des Menschen) stehen bleiben (Joseph).

Den ersten Spuren einer Ohrmuschel, und zwar in Form einer Hautfalte, begegnet man beim Crocodil. Bei Eulen ist eine bewegliche, häutige Klappe vorhanden. Eine eigentliche Ohrmuschel, und zwar nach Grösse und Form sehr stark variirend, treffen wir erst bei Säugern. Sie steht daselbst unter der Herrschaft zahlreicher Muskeln, die da und dort, wie z. B. bei Primaten, in der Rückbildung begriffen sind und somit in die Reihe der rudimentären Organe gehören. Interessant ist, dass die bei manchen Affen zu einem spitzen Läppchen ausgezogene, obere Circumferenz der Ohrmuschel auch hier und da beim Menschen zur Beobachtung kommt.

In functioneller Beziehung besitzt die Ohrmuschel, wie Experimente gezeigt haben, eine nur untergeordnete Bedeutung ¹⁾.

Zur Physiologie des Gehörorgans.

Für die Fortleitungsmöglichkeit der Schallwellen von Seiten des an und für sich incompressiblen Liquor peri- und endolymphaticus ist es von höchster Wichtigkeit, dass Vorrichtungen existiren, die jenen Flüssigkeiten ein Entweichen und zugleich ein Vorbeistreichen an den Neuro-Epithelien gestatten. Solche sind durch die Wasserleitung der Schnecke und des Vorhofes, resp. durch andere Apparate von gleicher physiologischer Bedeutung gegeben. Diese Röhrenbildungen sind auch insofern als Sicherheitsventile zu betrachten, als sie einem Uebermaass von Schallwellenstärke entgegenwirken und so ähnlich, wie die früher schon erwähnten Dämpfungsapparate die Sicherheit der von der Flüssigkeit umspülten, also einer Reibung unterliegenden Neuro-Epithelien garantiren (C. Hasse).

Nicht unwichtig ist auch, dass ein erheblicher Theil des vom Stapes ausgehenden Stosses sicherlich dadurch ausgeglichen wird, dass die Membrana tympani secundaria durch die andringende perilymphatische Welle weit gegen die Paukenhöhle ausgebuchtet wird (Mach).

Bei Fischen und Amphibien, wo der ganze Gehörapparat in physiologischer Beziehung noch unter einen mehr einheitlichen Gesichtspunkt fällt, kann die Endolympe von der Pars superior in die Pars inferior des häutigen Labyrinths frei überströmen und erlaubt so eine günstige Fortpflanzung der Wellen.

Von den Reptilien an und auch schon bei der Mehrheit der Teleostier und bei allen Knochenganoiden (G. Retzius) muss nun letztere, entsprechend der immer weiter fortschreitenden Abschnürung beider Partes von einander, eine immer beschränktere werden

1) Bei Cetaceen erleiden der äussere Gehörgang und das Trommelfell eine regressive Metamorphose. In der Tuba entwickeln sich Lufträume und es geht von den Resten des Trommelfells aus eine Membran in senkrechter Richtung durch die Paukenhöhle hindurch gegen das Foramen ovale. Diese vertritt das Trommelfell und an sie inserirt sich der sehr massive Hammer. Das Labyrinth ist durch Luft und Fett sorgfältig isolirt (Heusen).

und so ist man gewiss berechtigt, neben der von nun an sich documentirenden, morphologischen Selbständigkeit der Pars inferior für dieselbe auch eine hohe physiologische Selbständigkeit zu statuieren.

Damit steht auch die stets fortschreitende, zur endlichen Herausbildung des feinsten Perceptions-Apparates führende Differenzierung der Schnecke im Einklang, während wir andererseits die Pars superior d. h. den Bogenapparat und Utriculus im Wesentlichen auf jenem Entwicklungsstadium verharren sehen, welches er schon bei den Fischen erreicht hatte. Hier also das conservative, dort das fortschrittliche Princip.

Die physiologische Inferiorität des Bogenapparates bei höheren Typen spricht sich namentlich auch darin aus, dass derselbe immer mehr in die Tiefe des Kopfskeletes einbezogen und von immer compacteren Knochenmassen umhüllt wird. In Folge dessen wird selbstverständlich die Fortleitung der Schallwellen durch die Kopfknochen eine sehr ungenügende und die Nothwendigkeit eines extra hinzukommenden, schalleitenden Apparates springt in die Augen¹⁾.

Es ist natürlich schwer zu sagen, welcher Art die Gehörsempfindungen sind, welche bei höheren Wirbelthieren und vor Allem bei Säugern einerseits durch die Neuro-Epithelien der Ampullen, des Recessus utriculi und des Sacculus, andererseits aber durch diejenigen der Schnecke ausgelöst werden. Gleichwohl wird man im Hinblick auf die morphologische Grundlage des Gehörorgans annehmen dürfen, dass die erstgenannte Gruppe der die Schallbewegung analysirenden Elemente nur einfache, d. h. nur quantitative Gehörsempfindungen (Geräusche) vermittelt, während in die Schnecke, wenigstens der höheren Vertebraten mit dem sprachbegabten Menschen an der Spitze, der complicirte Process der Differenzirung und Wahrnehmung der musikalischen Töne (die Klang-Analyse) zu verlegen ist (Lavdowsky). „Wir hören mit dem Vorhof, wir verstehen mit der Schnecke“ (Demmert).

Beziehungen des Gehörorgans zur Schwimmblase der Fische.

Sie finden sich bei der Abtheilung der Cyprinoiden und Clupeiden, obgleich beide darin keine übereinstimmenden Verhältnisse erkennen lassen.

Am genauesten bekannt sind die Verhältnisse bei Cyprinoiden²⁾ und so will ich diese einer näheren Schilderung unterziehen.

1) Ueber die Auffassung der Bogengänge als Organe des Raumsinnes, insofern nach ihrer Durchschneidung Gleichgewichtsstörungen auftreten, sind die Akten noch keineswegs geschlossen und so muss ich bezüglich dieses Punktes auf die reiche, physiologische Literatur, besonders auf die Schriften von Flourens, Czermack, Vulpian, Goltz und Cyon verweisen.

2) Wie es scheint, finden sich bei *Cobitis fossilis* ganz ähnliche Verhältnisse (C. Hasse).

Es handelt sich dabei um Herstellung einer Knochenkette zwischen dem Vorderende der Schwimmblase und dem Gehörorgan, wodurch dem Fische die verschiedenen Füllungszustände seiner Schwimmblase zum Bewusstsein gebracht werden.

An der Herstellung jener Knochenkette nehmen die vier vordersten Wirbel Theil und zwar entsteht das vorderste Glied, der sogenannte *Stapes*¹⁾, aus dem oberen Bogen des ersten Wirbels und ebenso geht aus seinem *Processus spinosus* das zweite, über dem *Stapes* liegende Glied, das *Clastrum*, hervor. Das dritte, der sogenannte *Incus*, bildet sich aus dem oberen Bogen des zweiten Wirbels, dessen Körper mit dem Körper des dritten Wirbels verwachsen ist. Das vierte, weitaus anschnlichste Glied der Kette, der sogenannte *Malleolus*, entsteht aus den Rippen des dritten Wirbels und die Rippen des vierten besitzen zwei, in der Medianebene zusammenstossende Auswüchse von Plättchenform, welche, wie dies auch von Seiten des *Malleolus* geschieht, mit der *Tunica externa* des Vorderendes der Schwimmblase auf's Engste zusammenhängen.

Der *Stapes* steht mit dem Vorderende des *Malleolus* durch eine Sehne in Verbindung, in deren Mitte der *Incus* befestigt ist. Alle diese Knöchelchen liegen in einem System von Hohlräumen, welche von Aussackungen der *Dura mater* gebildet werden, sich längs der Wirbelsäule nach hinten gegen die Schwimmblase erstrecken und wohl auch von jener ölartigen Flüssigkeit erfüllt werden, wie sie sich im *Cavum cranii* findet. Der am meisten nach rückwärts liegende paarige Hohlraum, der *Saccus paravertebralis*, welcher durch das *Foramen occipitale laterale* mit dem *Cavum cranii* in offener Verbindung steht, öffnet sich oberhalb des Körpers vom ersten Wirbel jederseits auch gegen den *Vertebralcanal* hin und diese Oeffnung (*Apertura externa atrii sinus imparis*) führt in einen zweiten, ebenfalls paarigen Hohlraum, das *Atrium sinus imparis*, wird aber vom *Stapes* vollkommen ausgefüllt. Am oberen Rand des *Stapes* und von oben in das *Atrium sinus imparis* einragend, liegt, wie oben schon erwähnt, das *Clastrum*.

Nach vorne und unten mündet das *Atrium sinus imparis* durch eine enge, trichterartige Oeffnung jederseits in einen dritten duralen Hohlraum, der jedoch unpaar ist und *Cavum sinus imparis* genannt wird. Dieser steht oberhalb der oberen Fläche des tief gehöhlten *Occipitalwirbelkörpers* mit dem *Cavum cranii* in Verbindung und zwar, wie J. Nusbaum gezeigt hat, mittelst einer grossen, bisquitförmigen Oeffnung, in welche sich eine Fortsetzung des häutigen Labyrinths, nämlich der *Saccus endolymphaticus* hinein fortsetzt. Dieser entspringt aus einer querliegenden,

1) Es ist selbstredend, dass die mit *Stapes*, *Incus* etc. bezeichneten Stücke der Knochenkette nicht mit den gleichnamigen Bildungen der höheren Vertebraten homologisirt werden dürfen.

beide Sacculi des häutigen Labyrinths verbindenden Röhre und diese ist aus dem Zusammenfluss beider Ductus endolymphatici entstanden zu denken. Der Saccus endolymphaticus, welcher von Otolithen erfüllt ist, endet blind und nach hinten conisch zugespitzt, im Cavum sinus imparis. Auf der Ventralseite des unpaaren Ductus endolymphaticus findet sich jederseits, also paarig, eine kleine Stelle mit Gehörhaare tragenden Cylinderzellen (Maculae ductus endolymphatici, J. Nusbaum) und so erhellt daraus die physiologische Bedeutung des ganzen Apparates, wie ich sie oben schon dargelegt habe. In morphologischer Beziehung liefert das eben geschilderte Verhalten des endolymphatischen Systemes ein weiteres Beispiel für die mannigfachen Modificationen, deren das endolymphatische System fähig ist.

F. Organe der Ernährung.

Darmeanal und seine Anhangsorgane.

In der entwicklungsgeschichtlichen Einleitung zu Anfang dieses Lehrbuches habe ich zu zeigen versucht, wie aus der primitiven Darmanlage der *Gastraea* das Darmrohr der Vertebraten entstanden zu denken sei. Wir sahen dasselbe enge verknüpft mit der Existenz des inneren Keimblattes, des Entoderms, andererseits aber kam als zweiter wichtiger Factor in Betracht das von der Gegend des Urmundes aus sich bildende Mesoderm, beziehungsweise das in engstem Connex damit stehende Coelom, die primitive Leibeshöhle. Letztere scheidet die Darmwand von der Leibeshöhle und spielt auch bekanntlich bei der Bildung der Somiten, d. h. der Urvirbelplatten der niederen Vertebraten eine grosse Rolle.

Während das Entoderm das sogenannte Darmdrüsenblatt die innere, mit der specifischen physiologischen Leistung des gesammten Apparates betraute epitheliale Auskleidung des Darmrohres bildet, wird es an seiner Aussenseite von der inneren Platte des Mesoderms, von dem Darmfaserblatt umhüllt. Die ihm so erst secundär zukommenden, mesoderma- len Elemente bestehen theils aus Bindegewebe, theils aus Muskelfasern, welche letztere die Bewegungs- die Contractionsfähigkeit des Darmrohres und so die Weiterbeförderung der eingeführten Nahrung garantiren. Was die Bedeutung des Bindegewebes betrifft, so ist diese eine doppelte.

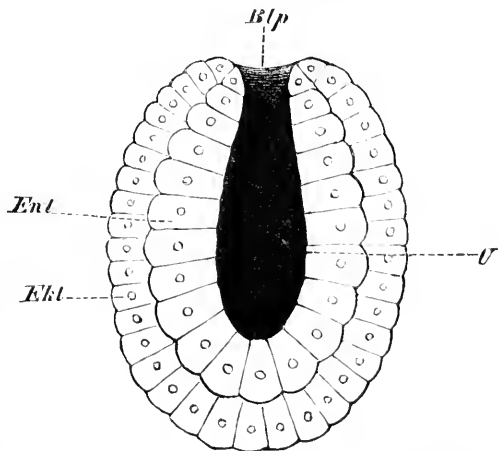


Fig. 347. *Ekt* Ektoderm, *Ent* Entoderm, *Blp* Blastoporus, *U* Urdarmhöhle.

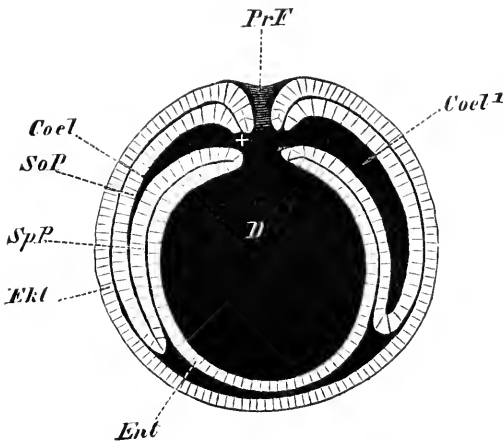


Fig. 348. *D* Darmhöhle, *PrF* Primitivfurche (Blastoporus), *Coel* u. *Coel*¹ Coelomsäcke (Cavum pleuro-peritoneale), *Ent* Entoderm, *SpP* Splanchnopleura, *SoP* Somatopleura, *Ekt* Ektoderm, + Ort der Ausstülpung der Entodermzellen. (Schema mit Zugrundelegung der Hertwig'schen Auffassung.)

Seine zweite Hauptrolle spielt das Bindegewebe in der serösen Auskleidung des Leiberraumes, d. h. in der Bildung des von Plattenepithelien überzogenen, da und dort glatte Muskeln führenden Peritoneum's resp. der Pleura. Es beschränkt sich dabei aber nicht allein auf die Leibeswände, erzeugt also nicht allein ein parietales Blatt, sondern schlägt in den Leiberraum hinein Falten, sogenannte Mesenterien, welche das von der Wirbelsäule bald mehr bald weniger weit wegrückende Darmrohr mit seinen Adnexa überziehen und so theils als Suspensorialapparate, theils als Träger von Gefässen, Nerven und Lymphbahnen fungiren. Diese in der menschlichen Anatomie als *Ligamenta peritonei et pleurae* sowie als *Omenta* aufgeführten serösen Duplicaturen, welche genetisch auf's Engste mit den späteren Veränderungen (Windungen, Wachsthumverschiebungen etc.) des Tractus resp. seiner Adnexa zusammenhängen, fasst man zusammen unter dem Namen des visceralen Blattes des Peritoneum's, beziehungsweise der Pleura.

Ich habe im Vorstehenden schon wiederholt auch von Nerven gesprochen, welche beim Aufbau des Darmrohres in Betracht kommen. Dieselben gehören weitaus zum grössten Theil dem sympathischen System an, doch spielen auch bei jenem Abschnitt, den wir später als Anfangsdarm kennen lernen werden, cerebrale resp. spinale Nerven eine hochwichtige Rolle, und auch beim Enddarm kommen spinale Elemente in Frage.

So können wir im Hinblick auf die Genese des Nervensystems den Satz aussprechen, dass sich Elemente sämtlicher drei Keimblätter des Embryos beim Aufbau des Tractus intestinalis betheiligen. Gleichwohl aber ist wohl im Auge zu behalten, dass für

Es handelt sich um Herstellung einer intermediären, verkittenden Zone zwischen der Darmdrüsen- und der Darmfaserschicht, d. h. zwischen der eigentlichen Mucosa und der Muskulatur. Diese Zwischenschicht, die im Wesentlichen als Trägerin von Drüsen, Blutgefässen, Lymphbahnen und Nerven fungirt, bezeichnet man mit dem Namen der *Submucosa*.

Seine zweite Hauptrolle spielt das Bindegewebe in der serösen Auskleidung des Leiberraumes, d. h. in der Bildung

den specifischen Character des Nahrungrohres einzig und allein das Entoderm und seine Derivate massgebend sind, und dass die Antheilnahme der beiden andern Keimblätter, wenn auch gewiss von hoher Bedeutung, so doch immerhin nur als eine accessorische oder secundäre zu bezeichnen ist.

Schon früher habe ich darauf hingewiesen, wie sich der dem Dotter anfänglich flach aufliegende Embryo durch Bildung der Kopf-, Schwanz- und Seitenfalten vom übrigen Blastoderm immer schärfer abgrenzt und abhebt. Jene Falten schneiden nun immer tiefer ein und zeigen das Bestreben, sich im Mittelpunkt, d. h. in der späteren Nabelgegend zu vereinigen. So kommt es zur Bildung eines anfangs sehr weiten, später aber immer enger werdenden Canales, wodurch das Darmrohr des Embryo's mit dem Dotter in Communication steht (Ductus vitello-intestinalis) (Fig. 350—352) bei †).

Während also die dorsale Wand und die Seitenwände des embryonalen Darmes längst gebildet sind, ist er ventralwärts, d. h. gegen den Dotter zu noch weit offen, ein Umstand, der seiner hohen physiologischen Bedeutung wegen wohl zu beachten ist. Hängt doch vom Offenbleiben dieser Nahrungspforte — denn als eine solche muss der Ductus vitello-intestinalis bezeichnet werden — sowie von dem einstweilen eingeleiteten Dotterkreislauf die ganze Existenz, die weitere Wachstumsfähigkeit des Embryos ab.

Indem nun die Körperwände von den Seiten her immer mehr gegen jene Nahrungspforte heranwachsen, kommen sie schliesslich zu unmittelbarer Berührung und später zur Verwachsung. Dasselbe geschieht mit den Wänden des Darmrohres und zugleich wird das Dotter- oder das Nabelbläschen, wie man sein Homologon bei den Säugern bezeichnet, nachdem es zuvor in das Leibesinnere einbezogen oder abgeworfen worden ist, ganz oder zum grössten Theil resorbirt¹⁾. Bei manchen Thieren, zumal bei Vögeln, erhalten sich am Darm zeitlebens mehr oder weniger Spuren der früheren Eintrittsstelle des Ductus vitello-intestinalis (Darmnabel).

Nachdem sich so die Darm- und Leibeshöhle geschlossen ha-

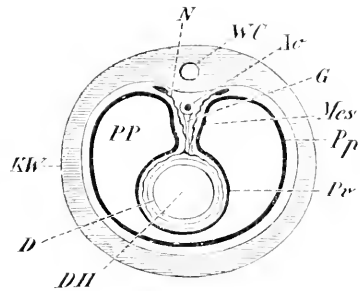


Fig. 349. Querschnitt durch den Wirbelkörper. Schema.

WC Wirbelcanal, PP Pleuroperitonealhöhle, DII Darmhöhle, KW Körperwände, D Darmwand, Pp und Pv Peritoneum parietale und viscerales, Mes Mesenterium, welches als Träger der von der Aorta (Ao) kommenden Gefässe (G) und Nerven (N) dient. Letztere entspringen aus den lateralwärts von dem Buchstaben N liegenden Ganglien des Sympathicus.

1) Einen physiologischen Ersatz für den minimalen Dotter bildet bei Säugethieren die Allantois, die also hier nicht nur (wie dies bei den Säuropsiden der Fall ist) die Respiration, sondern auch die Ernährung vermittelt.

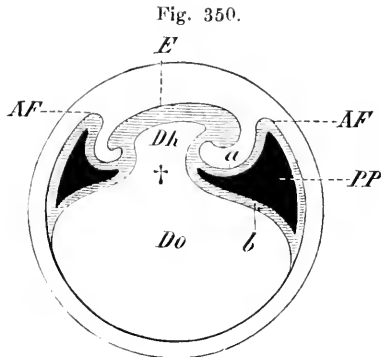


Fig. 351.

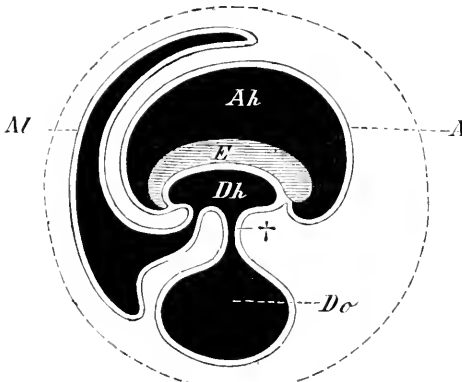


Fig. 352.

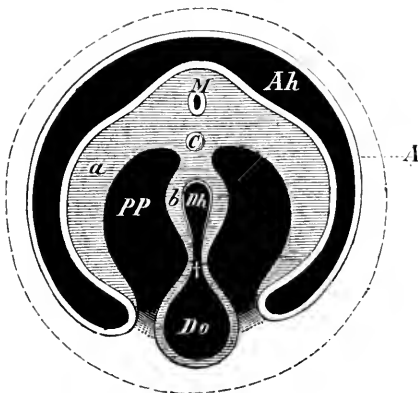


Fig. 350, 351, 352, Bildung des Körper- und Darmnabels. Schema. Fig. 350 und 351 stellen einen Längs-, Fig. 352 einen Querschnitt dar. *E* Embryo. *Dh* Darmhöhle, *Do* Dottersack, † Ductus vitello-intestinalis. *PP* Pleuro peritoneal —, *Ah* Amnionhöhle, *AF* Amnionfalte, *A* Amnion, *Al* Allantois, *a*, *b*, *m* Somato- und Splanchnopleura, *M* Medulla spinalis, *C* Chorda dorsalis.

ben, und sich der Embryo immer mehr in die Länge streckt, stellt das Darmrohr einen in der Längsachse des Körpers unter der Chorda gelegenen ganz geraden Schlauch dar, der sich von der Kopfregion gegen das Schwanzende hin erstreckt. Während aber sein Vorderende anfangs blind geschlossen ist, steht das Hinterende in früher embryonaler Zeit in der Gegend des ehemaligen Urmundes (Primitivrinne) mittelst des uns schon im Capitel über das Nervensystem (I. Th. pag. 317) bekannt gewordenen Canalis neuro-entericus in Verbindung (Fig. 353, †).

Jenes Hinterende des embryonalen Darmes entspricht jedoch nicht dem letzten Endstück des definitiven Darmes, sondern wird, weil es nach hinten von dem erst später sich bildenden After-, d. h. im Caudaltheil, gelegen ist, mit dem Namen des postanalen oder Schwanzdarmes bezeichnet. Dieser erfährt bei Ichthyopsiden eine ungleich stärkere Entwicklung als bei höheren Vertebraten, geht jedoch hier wie dort im weiteren Verlauf der Entwicklung einer regressiven Metamorphose entgegen und verschwindet schliesslich ganz. Dasselbe

gilt auch für den Ductus neuro-entericus, ein Beweis, dass wir beide Gebilde für Organe zu halten haben, die, wie so viele andere im thierischen Organismus, eine lange und sicherlich auch eine wichtige Geschichte hinter sich haben, deren Bedeutung aber in den heutigen Geschlechtern nicht mehr zum physiologischen Ausdruck kommt.

Ist es zum Verschluss des Ductus neuro-entericus gekommen, so existirt eine, wenn auch nur kurz dauernde Periode, wo das Darmrohr hinten und vorne blind geschlossen endigt. Bald aber findet hier wie dort eine Einsenkung des Ektoderms in die Tiefe statt und indem diese gegen das Darmlumen durchbricht, bilden sich jene Communications-Oeffnungen mit der Aussenwelt, die man mit Mund und After bezeichnet. Letzterer bildet sich also nicht aus dem Blastoporus hervor, sondern dieser verschwindet bei sämtlichen Vertebraten spurlos. In der Nähe des Afters, bei dessen Bildung das sich ausbuchtende Entodermrohr im Gegensatz zur Mundbildung eine viel grössere Rolle spielt als das Ektoderm, erweitert sich der Enddarm zur sogenannten Cloake, einem Hohlraum, in welchen entweder zeitweilig (gewisse Fische, Amphibien, Reptilien, Vögel und Monotremen) oder nur während des Foetallebens (die weitaus grösste Zahl der Säuger) die Urogenitalgänge einer- sowie der Enddarm andererseits ausmünden.

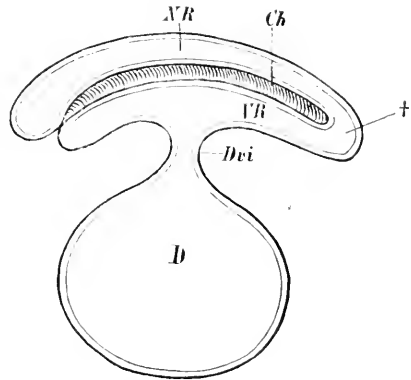


Fig. 353. *D* Dotterblase, *Dvi* Ductus vitello-intestinalis, *VR* Visceralröhre, *NR* Neuralröhre, *Ch* Chorda, † Verbindungsgang zwischen Neural- und Visceralröhre (Ductus neuro-entericus). Das Ganze im Medianschnitt.

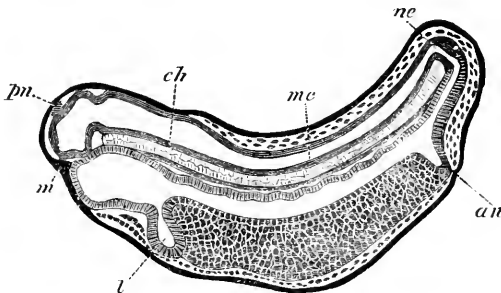


Fig. 354. Längsschnitt durch einen älteren *Bombinator*-Embryo. (Nach GÖTTE).

m Mund, *an* After, *l* Leber, *ne* neuroenterischer Canal, *mc* Medullarrohr, *ch* Chorda, *pn* Zirbeldrüse.

Bei den Amnioten hängt die Entwicklung der Allantois insofern mit der Entwicklung des hintersten Darmabschnittes aufs Engste zusammen, als sie ein Divertikel des letzteren repräsentirt. Auf ihre speciellere Anlage und Bedeutung wird in dem Capitel über die Circulations- und Urogenitalorgane eingegangen werden.

Die Mundeinsenkung (Fig. 354, *m*) geschieht bei sämtlichen Wirbelthieren an der ventralen Seite des Kopfes, unmittelbar unter der Hintergrenze des secundären Vorderhirnes. Die die primitive Mundbucht vom eigentlichen Darmanfang trennende Scheidewand verliert sich, abgesehen von Petromyzon, spurlos, während sich nun eine tiefere, theils vom äusseren, theils vom inneren Keimblatt ausgekleidete Mundhöhle bildet¹⁾.

Der vorderste Abschnitt des primitiven Darmrohres fungirt sowohl als Nahrungsweg als auch als Athemhöhle, und zwar beruht das Zustandekommen der letzteren auf folgenden zwei Einrichtungen. Es bildet sich eine Reihe hinter einander liegender taschenartiger Ausstülpungen der Schleimhaut, gegen welche sich das Ektoderm einsenkt, und welche schliesslich nach aussen durchbrechen. Zwischen den so gebildeten Oeffnungen liegen die uns vom Kopfskelet her bekannten Visceralbogen, in deren Bereich gewisse Einrichtungen des Gefässsystemes entstehen, mittelst deren das vorbeiströmende Wasser einem beständigen Gaswechsel unterworfen wird. Kurz, es kommt zur Entwicklung von Kiemen.

Ein solch' primitiver, mit doppelter Funktion betrauter Munddarm beschränkt sich jedoch nicht allein auf Fische, Dipnoer und kiemenathmende Amphibien (Fig. 355, AB) sondern kommt sämtlichen Amphibien und auch noch der weitaus grössten Mehrzahl der Reptilien (Fig. 355, C) zu. Bei allen diesen durchbohren die hinteren Nasenlöcher das Mundhöhlendach nicht weit hinter der Schnautzenspitze und so repräsentirt der dahinter liegende grosse Abschnitt des Cavum oris einen gemeinsamen Luft- und Nahrungsweg.

Erst von den Cheloniern und noch deutlicher von den Crocodiliern an bahnt sich jene Einrichtung an, die, wie ich auf Seite 144 (I. Theil) ausführlich erörtert habe, zur Bildung eines eigentlichen Gaumens führt. Durch diesen erfolgt eine Scheidung der primitiven Mundhöhle in ein oberes, durch ein Septum in zwei Seitenhälften zerfallendes respiratorisches und ein unteres nutritives Cavum oder in eine Nasen — und in eine se-

1) Nach den Untersuchungen Dohrn's an Teleostier-Embryonen (Gobius, Hippocampus, Belone) entsteht die Mundspalte nicht sowohl durch eine Einsenkung des Ektoderms, als vielmehr, nach Analogie der Kiemenspalten, als eine divertikelartige, paarige Ausstülpung des Entoderms in der Richtung von innen nach aussen. Das die seitlichen Ausstülpungen verbindende solide Mittelstück soll erst später durchbrechen und der Vorderdarm sich anfangs noch über die seitlichen Mundspalten nach vorne zu fortsetzen. Letztere liegen somit anfänglich nicht vorne an der Spitze des Kopfes, sondern sogar diesseits der Augenblasen. — Weitere Beweise für die Behauptung Dohrn's, dass die Mundspalte als eine den Kiemenspalten homologe Bildung zu betrachten sei, sind abzuwarten.

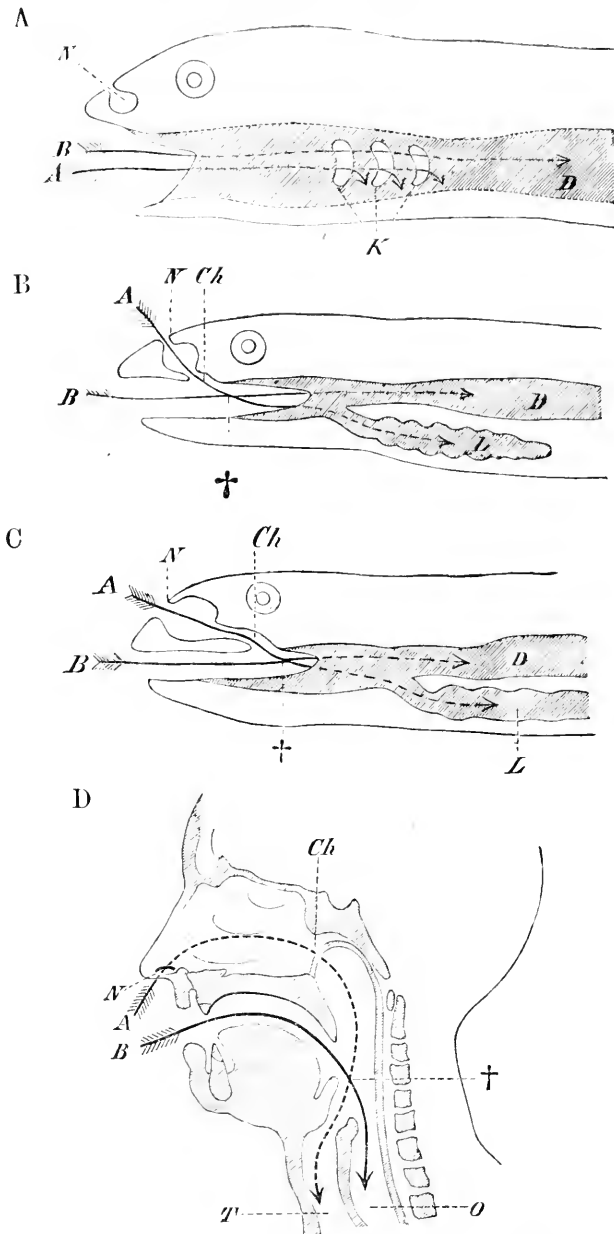


Fig. 355, A-D. Schematische Darstellung des Munddarmes der Fische (A), Amphibien (B), Reptilien (Vögel) (C), und Säuger (D).

N Eingang in die Nasenhöhle, Ch Choanen (hintere Nasenlöcher), D Darm, K Kiemenlöcher, L Lunge, T Trachea, O Oesophagus. Der mit A bezeichnete Pfeil deutet den Luft-, der mit B bezeichnete den Nahrungsweg an. Das † zeigt die Kreuzungstelle beider an.

cundäre oder definitive Mundhöhle. Allein diese Trennung ist auch bei den höheren Wirbelthieren, wie bei den Säugern (Fig. 355, D) keineswegs eine absolute, insofern in jenem zweiten Abschnitt des Vorderdarmes, den man mit dem Namen des Schlundkopfes (Pharynx) bezeichnet und der bei Säugethieren und Crocodiliern durch eine häutig-muskulöse Falte, d. h. durch den sogenannten weichen Gaumen von der Mundhöhle getrennt ist, Luft- und Nahrungsweg wieder eine Strecke weit gemeinsam sind. Erst vom Eingang in den Kehlkopf an sind und bleiben dann beide definitiv geschieden.

Weiter auf die Entwicklungsgeschichte des Darmrohres einzugehen, ist hier nicht der Ort und ich werde mich darauf beschränken, der specielleren Betrachtung der einzelnen Thiergruppen folgendes übersichtliche Bild voranzuschicken.

Wie ich schon früher erwähnte, besteht die Darmwand im Wesentlichen aus vier Hauptschichten, einer äusseren Serosa, und einer darauf folgenden Muskelhaut, welche letztere sich im Allgemeinen aus einer äusseren Längs- und einer inneren Ringfaser-schicht componirt. Beide enthalten weitaus ihrer grössten Ausdehnung nach glatte Faserzellen, indem sich, abgesehen von seltenen Ausnahmen, die quergestreiften Elemente auf den Anfangstheil des Mund- und Vorderdarmes, sowie auf den Afterdarm beschränken.

Auf die Muskelhaut des Darmes folgt nach innen zu die aus fibrösem und adenoidem Gewebe bestehende Submucosa und auf diese endlich, die freie Begrenzung gegen das Darmlumen bildend, die Mucosa. Das dieselbe constituirende Epithel ist im Allgemeinen cylindrisch, mit oder ohne Flimmerhaare und sackt sich gegen die Submucosa herein zu Drüsen aus, die die specifischen Verdauungssäfte zu liefern haben. Ganz unter denselben genetischen Gesichtspunkt fallen auch jene Appendicularorgane des Darmes, die unter dem Namen der Speichel- und Schleimdrüsen, der *Glandula thyreoidea* und Thymus, der Lungen, der Leber und des Pankreas, der *Appendices pyloricae* etc. figuriren. Alle diese Organe entstehen vom Darmepithel aus nach dem Typus einer Drüse und wir werden die genaueren Bildungsvorgänge im speciellen Abschnitt dieses Capitels zu betrachten haben.

Nachdem sich das Darmrohr vom Dotterbläschen abgeschnürt hat, streckt es sich, wie wir oben schon gesehen haben, mit dem zunehmenden Wachsthum des Embryos in die Länge und verläuft anfangs als ein subchordal liegender, ganz gerader Schlauch von vorne nach hinten. Bald jedoch tritt in den meisten Fällen die Intensität des Körperwachsthums gegen diejenige des Darmwachsthums in den Hintergrund und in Folge dieser hieraus entspringenden Incongruenz muss sich der Darm, um in der Körperhöhle Platz zu finden, in Falten und Schlingen legen. Es ist dies um so nothwendiger, als die einstweilen rapid zu einem grossen Um-

fang herangewachsenen Drüsenorgane, wie namentlich die in embryonaler Zeit sehr voluminöse Leber ebenfalls einen grossen Theil des Leibesraumes in Anspruch nehmen.

Der ganze Tractus intestinalis lässt sich vom Mund an bis zum After in folgende Abschnitte zerlegen, die wir bei den einzelnen Thiergruppen nach der Reihe betrachten wollen: 1) In den Vorderdarm, in den Mitteldarm und 3) in den Hinterdarm. Den Vorderdarm kann man noch einmal in zwei Abschnitte theilen, nämlich in den Mund- oder Kopfdarm und in den Vorderdarm im engeren Sinne, welch letzterer den Schlundkopf (Pharynx), den Schlund oder die Speiseröhre (Oesophagus) und den Magen umfasst.

Auch den Hinterdarm zerfällt man praktisch in einen Hinterdarm im engeren Sinn, der dann dem Dickdarm des Menschen homolog wäre, und in einen End- oder Afterdarm. Diese Eintheilung ist auch aus dem Grunde empfehlenswerth, weil letzterer z. B. bei Ichthyopsiden den einzigen Repräsentanten des Hinderdarmes bildet.

Der Mitteldarm, dessen Anfangstheil in engster Beziehung zur Leber und zur Bauchspeicheldrüse steht und der weitaus den grössten Darmabschnitt ausmacht, reicht vom Ende des Magens bis zum Beginn des Hinterdarmes und wird hier wie dort häufig durch eine ring-

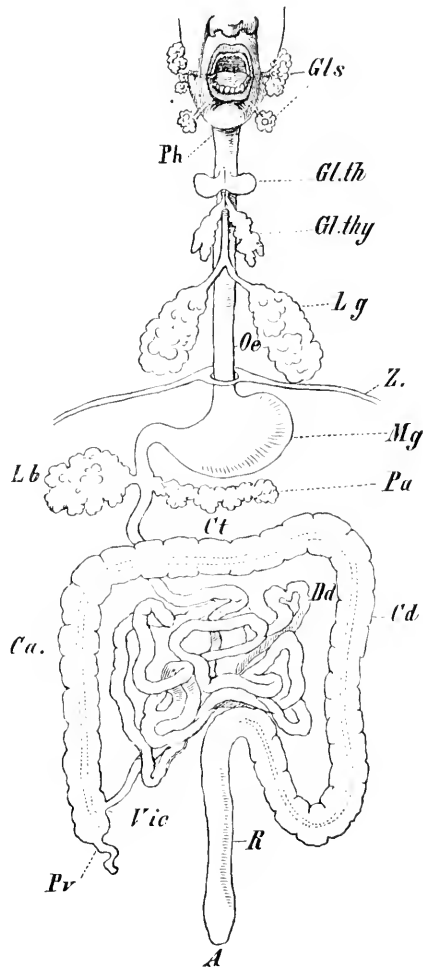


Fig. 356. Schematisches Uebersichtsbild über den gesamten Tractus intestinalis des Menschen. *Gls* Glandulae salivales, *Ph* Pharynx, *Gl.th* Glandula thyreoides, *Gl.thy* Glandula thymus, *Lg* Lunge, *Oe* Oesophagus, *Z* Zwerchfell, *Mg* Magen, *Lb* Leber, *Pa* Pankreas, *Bd* Dünndarm (Mitteldarm), *Vic* Valvula ileo-colica, *Pv* Processus vermiformis, *Ca* Colon ascendens, *Ct* Colon transversum, *Cd* Colon descendens, *R* Rectum, *A* Anus.

förmige Falte der Schleimhaut, in die auch die Muskulatur mit eingehen kann, scharf abgegrenzt.

Indem nun der Darm dadurch, dass er Schlingen bildet, mehr und mehr an Ausdehnung gewinnt, so ist dies seitens seiner Schleimhaut noch in weit höherem Maasse der Fall. Sie beschränkt sich nämlich nur in den allerseltensten Fällen darauf, eine einfache, glatte Auskleidung des Lumens zu bilden. In der Regel erhebt sie sich zu den mannigfaltigsten Falten, Zotten und Papillen, die alle die bedeutungsvolle Bestimmung haben, dem Darminhalt eine möglichste Contactwirkung mit der Mucosa zu garantiren, d. h. die verdauende Fläche zu vergrößern.

Das Verdauungsgeschäft wird nicht unwesentlich dadurch erleichtert, dass der Bissen schon in der Mundhöhle mit dem Sekret der Speicheldrüsen vermischt und dass er zuvor zerkleinert wird. Beides beobachten wir übrigens erst von den Reptilien an aufwärts in der Thierreihe, ja ein eigentliches Zerkauen der Nahrung findet in der Regel erst bei den Säugethieren statt, obgleich bei gewissen Fischen, Schildkröten und Vögeln (Papageien), wo die harten, hornigen Kieferscheiden die Zähne ersetzen, schon etwas Aehnliches vorkommt.

Vorderdarm.

1) Munddarm.

a) Eingang der Mundhöhle.

Was den spaltförmigen, nahe am vorderen Körperende gelegenen Eingang zur Mundhöhle des Amphioxus betrifft, so wird er, wie ich pag. 107 (I. Theil) schon ausgeführt habe, von einem, aus circa 12 einzelnen, kleinen Stückchen bestehenden Ring umgeben, von denen jedes einen Cirrusstab trägt. Daher der alte Namen des Amphioxus: Branchiostoma. Sie stehen unter der Herrschaft von Muskeln und über diesen liegt ein reiches, ganglienloses, weitmaschiges Nervenetz, von welchem Zweige zu den einzelnen Cirrhen laufen, um sich hier zu den früher schon geschilderten, mit Sinneszellen reichlich ausgestatteten Epidermispapillen zu begeben.

Bei den Cyclostomen liegt am Eingang der Mundhöhle ein von Hornzähnen ausgekleideter Knorpelring, mittelst dessen die parasitisch lebenden Thiere an einen Wirth sich ansaugen und sich einbohren können („Saugmäuler“). Dadurch wird diese Fischgruppe sämmtlichen übrigen cranioten Wirbelthieren als den Kiefermäulern (Gnathostomen) gegenüber gestellt. Hier finden sich überall eigentliche Kieferbildungen, die unter der Herrschaft einer starken Muskulatur stehen und entweder nur in senkrechter Richtung, oder auch seitlich gegeneinander beweglich sind; letztere Bewegung, die man mit „Mahlen“ bezeichnet, beruht im Wesent-

lichen auf der Wirkung der Musculi pterygoidei. In welcher Beziehung aber beide Bewegungen, die einfach kauende und die mahrende zur Differenzirung der Zahnformen stehen, soll weiter unten gezeigt werden.

Während nun die mannigfach geformten Kiefer (vergl. die Osteologie) bei allen Anamnia, sowie auch noch bei Reptilien, wo sich nur bei gewissen Schildkröten, den Trionycidae, bindegewebige Lippen finden, nur von der äusseren, hier und da in Falten aufgeworfenen Haut umkleidet werden, kommt es bei Säugethieren zu eigentlichen, fleischigen, d. h. mit Muskeln versehenen Lippenbildungen. Dieselben zeigen bei Huftieren eine besonders starke Entfaltung und welcher Beweglichkeit sie bei Primaten fähig werden können, ersieht man aus der Abbildung eines Chimpansen, Fig. 18, pag. 142 in Darwin's Buch über den Ausdruck der Gemüthsbewegungen.

Die fleischigen Lippen der Säugethiere in Gemeinschaft mit den Backen sowie mit der beweglichen muskulösen Zunge ermöglichen das Saugen und stehen auch in wichtiger Beziehung zur artikulirten Sprache des Menschen. Die Cetaceen und Monotremen sind die einzigen Säugethiere, welche der Lippenbildungen gänzlich entbehren; ja bei den Monotremen sind die Kieferränder, ähnlich wie bei Vögeln, von einer Hornscheide bekleidet.

Den bei Säugern zwischen den Lippen und dem Kieferrand befindlichen Raum nennt man den Vorhof des Mundes (Vestibulum oris). In manchen Fällen sackt sich derselbe zu sogenannten Backentaschen aus, die als Aufbewahrungsort für die Nahrung dienen (viele Affen und Nager).

b) Organe der Mundhöhle.

Die Organe der Mundhöhle zerfallen in drei Abtheilungen, welche die Zähne, die Drüsen und die Zunge in sich begreifen. Wir wollen mit der Betrachtung der ersteren beginnen und wollen dabei ganz absehen von den Hornzähnen, beziehungsweise Hornscheiden, wie wir sie schon anlässlich der Betrachtung des Kopfskeletes bei Cyclostomen, Amphibien, Schildkröten, Vögeln und Schnabelthieren kennen gelernt haben. Alle diese Bildungen sind — darauf weisen jene Fälle hin, wo sich, wie wir dies bei Trionyx gesehen haben, in embryonaler Zeit noch ächte Zähne anlegen — im Sinne einer regressiven Metamorphose aufzufassen.

Zähne.

Die Zähne sämmtlicher Wirbelthiere sind in genetischer Beziehung auf das innere und mittlere Keimblatt zurückzuführen; doch ist dabei nicht zu vergessen, dass in manchen Fällen Zähne auf Theilen des Mundes getroffen werden, wo sie sich nur aus rein entodermalen Boden herausgebildet haben können¹⁾. Abgese-

1) Nach A. Dohrn entstehen bei Knochenfischen (Dohrn hat seine Unter-

hen von diesen Ausnahmefällen erfolgt die Zahnentwicklung auf folgende, bei sämtlichen Wirbelthieren principiell gleiche Weise.

In jeder Kieferhälfte erstreckt sich in Folge einer Wucherung des Mundepithels ein gleichmässig fortlaufender, platter Fortsatz (Schmelzkeim: Kölliker) in die Tiefe und trifft hier auf kupelartige Fortsätze des submucösen Bindegewebes, die man als Zahnkeime oder Zahnpapillen (*Papillae dentium*) bezeichnet. Letztere stülpen die untersten Schichten des Schmelzkeimes gegen die oberen ein, so dass jede von ihnen einen zweiblättrigen, kappenartigen Ueberzug erhält. Die der Papille zunächst aufsitzende Schicht (*Membrana adamantina*) besteht aus einem prachtvollen Cylinderepithel und dieses grenzt an eine Lage schlanker, cylindrischer oder becherartiger Zahnbildungszellen (*Odontoblasten*). Indem nun diese rasch wuchern, verkalken und unter Abscheidung einer anfangs dünnen, bald aber dicker werdenden, harten Dentinschicht die Elfenbeinsubstanz des Zahnes liefern, hebt sich der Schmelzkeim, der jetzt seine Continuität eingebüsst und sich über jeder Zahnpapille, wie oben bemerkt, zu einer Schmelzkappe differenziert hat, immer mehr ab und gewinnt zugleich an Ausdehnung.

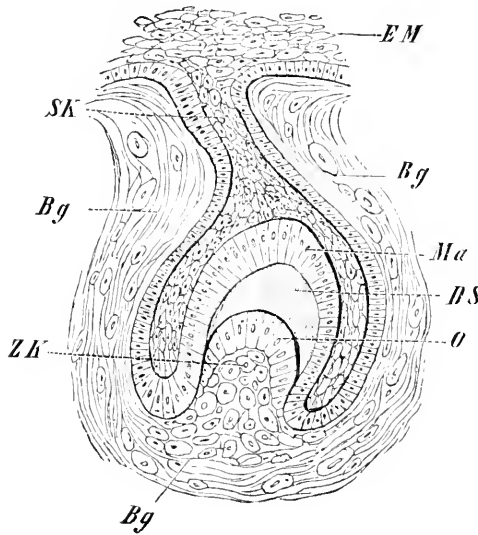


Fig. 357. Entwicklung eines Zahnes.

EM Mundepithel, SA Schmelzkeim, ZK Zahnkeim, Ma *Membrana adamantina*, O Odontoblasten, DS Dentinschicht, Bg, Bg Bindegewebe, welches das Zahnsäckchen liefert.

Seine tiefe Cylinderzellen-Schicht wird zum definitiven Schmelz des Zahnes, während die mehr und mehr sich abplattenden Zellen der Aussenschicht das sogenannte Schmelzoberhäutchen bilden.

So entsteht also die eigentliche Grundsubstanz des Zahnes, das Dentin oder Elfenbein aus den obersten Lagen der Zahnpapille, d. h. aus mesodermalem, die Schmelzsubstanz dagegen aus ektodermalem Gewebe.

Während dieser Vorgänge bleibt die innere gefäss- und nervenführende Masse der Zahnpapille als Pulpa übrig. Erst später entwickelt

suchungen an *Gobius*, *Hippocampus* und *Belone* angestellt) alle Gebilde der Mundhöhle, also auch Kiefer und Gaumenzähne, aus dem Entoderm, denn alle diese Organe sind bereits angelegt, ehe es zur Einsenkung des Ektoderms, d. h. ehe es zur Anlage einer Mundbucht im Sinne der übrigen Vertebraten kommt.

sich aus dem umgebenden Bindegewebe um den bereits fertig angelegten Keim und das Schmelzorgan das sogenannte Zahnsäckchen und noch viel später d. h. erst wenn die sogenannte Zahnkrone so ziemlich fertig ist, entsteht das Cement und die Zahnwurzel beziehungsweise der Zahnsockel. Dies geschieht dadurch, dass der Zahnkeim stark in die Länge wächst, so dass er der Dentin-substanz Gelegenheit giebt, auf seine neu gebildeten Partien überzugreifen und sie ebenfalls — aber ohne Betheiligung von Seiten des Schmelzorganes — zu überziehen.

Der so mehr und mehr in die Höhe getriebene Zahn dringt nun gegen die obere Wand des Zahnsäckchens und das mit demselben verwachsene Zahnfleisch heran und kommt schliesslich zum Durchbruch. Während sich dann das umgebende Zahnfleisch eng um ihn zusammenzieht, legt sich der nicht durchbrochene Theil des Zahnsäckchens eng an seine Wurzel an, wird zum Periost der Alveole und sorgt für die Ablagerung des Cementes (Kölliker).

Bei der Ausbildung mehrerer Zahnwurzeln, die auf einer durch die Gefässe beherrschten Wanderung und Umordnung der Odontoblasten beruht (Aeby), kommt es zu einer Art von Spaltung des ursprünglich einfachen Zahnkeimes, doch kann hierauf nicht näher eingegangen werden.

So hätten wir also, um Alles noch einmal zusammenzufassen, an jedem Zahn zu unterscheiden: Krone und Wurzel und hinsichtlich seiner Zusammensetzung 1) die Elfenbeinsubstanz, 2) den Schmelz mit dem Schmelzoberhäutchen, 3) die Cementsubstanz, 4) die Pulpahöhle mit Nerven und Gefässen.

Was die Wiedergängung der ausfallenden Zähne, wie sie bei den meisten Thieren das ganze Leben hindurch stattfindet, betrifft, so geht sie stets von der medialen Circumferenz des oben beschriebenen Schmelzkeimes aus und dasselbe gilt auch für die Entstehung der bleibenden Zähne der Säugethiere, nur dass die aus dem primären Schmelzkeime (Ersatzleiste: O. Hertwig) aussprossenden, secundären Schmelzkeime untereinander nicht zusammenhängen und jeder Keim nur mit seinem Säckchen in Verbindung steht (Kölliker).

Von dieser allgemeinen Regel jenes engen Connexes des Schmelzkeimes und des neu sich bildenden Zahnes machen einzig und allein die Knochenfische eine Ausnahme, indem bei ihnen mit jedem neu sich entwickelnden Zahn vom Mundepithel aus ein neues Schmelzorgan in die Tiefe wächst (Tomes).

Ehe wir uns nun zur Betrachtung des Gebisses der einzelnen Wirbelthierklassen wenden,

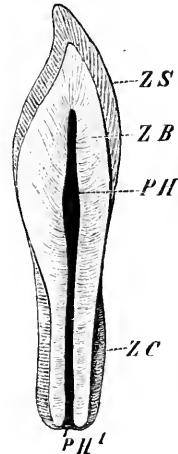


Fig. 358, Längsschnitt durch einen Zahn, halbschematisch.

ZS Zahnschmelz, ZB Zahnbein (Elfenbeinsubstanz), ZC Zahncement, PH Eingang in die Pulpahöhle PH'.

müssen wir noch einen Augenblick bei dem Zahnwechsel verweilen.

Wie oben schon bemerkt, geht derselbe bei allen zahntragenden, unterhalb der Säugethiere stehenden Wirbelthieren das ganze Leben hindurch vor sich, eine Thatsache, die uns einen neuen Beleg für die ausserordentliche Regenerationsfähigkeit der niedrigeren Thiertypen liefert. Unter denselben Gesichtspunkt fällt der „Zahnwechsel“ der Säugethiere, bei welchen das erste Gebiss (Milchzahngebiss) durch ein zweites, reicher ausgebildetes ersetzt wird. Man spricht deshalb von einer zweiten Dentition, mit welcher auch in der Regel (eine dritte, auf einzelne Zähne beschränkte Dentition gehört zu den selteneren Ausnahmen) der Zahnwechsel ein für allemal sein Ende erreicht hat; ja sie erstreckt sich nicht einmal auf das ganze Gebiss, indem mehr oder weniger Zähne — meistens sind es die hinteren — nicht davon betroffen werden.

Da gewisse Säugethiere, wie z. B. die Cetaceen¹⁾ und Edentaten in der Regel überhaupt keinem Zahnwechsel unterliegen, so hat man diese als Monophyodonten den übrigen, als den Diphyodonten gegenüber gestellt. Erstere zeichnen sich durch gleichmässige Zahnformen aus, d. h. sie sind homodont. Letztere dagegen sind ihrem vielgestaltigen Zahncharacter gemäss heterodont.

Nach den Untersuchungen Leche's an Chiropteren kommen die bleibenden Zähne nach innen und vorne von den zugehörigen Milchzähnen zum Vorschein. Auf einer gewissen Entwicklungsstufe findet man beide fast vollständig nebeneinander (50 Zähne und darüber).

Bei Rhinolophus durchbrechen die Zähne das Zahnfleisch niemals; sie unterliegen noch vor der Geburt einer vollkommenen Resorption und der Zahnwechsel erfolgt hier somit intrauterin.

Während bei allen übrigen Säugern der allgemeine Character des ersten Gebisses im zweiten wiederkehrt, ist dies merkwürdigerweise bei den Chiropteren nicht der Fall; zwischen beiden Gebissen herrschen vielmehr typische Unterschiede. Die Zähne des bleibenden Gebisses zeigen nämlich eine scharfe Differenzirung in Schneide-, Eck- und Backzähne (heterodontes Gebiss), das erste Gebiss dagegen hat einen durchaus einheitlichen Character, ist ein homodontes Gebiss. Das bleibende Gebiss zeigt bei verschiedenen Arten eine verschiedene Zusammensetzung, während das Milchgebiss durch seinen überall gleichartigen Character auf eine gemeinsame Urform hinweist und hier wie überall unter den Gesichtspunkt der rudimentären Organe fällt.

1) Bei den Embryonen der Balaenen legen sich gegen 100 Zähne im Ober- und Unterkiefer an; sie werden aber bald abortiv und an ihre Stelle treten die aus einer Wucherung des Oberkiefer-Epithels hervorgehenden Barten. Diese bestehen aus parallel liegenden Hornplatten, in deren Basis von der Mucosa aus gefässreiche Fortsätze eindringen und so ihre Matrix verstellen (Gegenbaur).

Der Zahnwechsel ist stets mit einem Resorptionsprocess verbunden, der entweder nur im Bereich des „Sockels“ (Fische, Amphibien, die meisten Reptilien) beziehungsweise der Zahnwurzel Platz greift, oder der sich auch, wie bei allen Säugethieren, auf die knöchernen Scheidewände erstreckt, welche die Alveolen der bleibenden Zähne von denen der Milchzähne trennt. Dabei hebt der von unten nachdrängende, bleibende Zahn den überliegenden Milchzahn, dessen Wurzel schliesslich vollkommen aufgesaugt ist, mehr und mehr in die Höhe, bis dieser schliesslich ausfällt, um dem bleibenden Zahne Platz zu machen.

Auf den Zahnwechsel der niederen Wirbelthiere werde ich weiter unten zurückzukommen Gelegenheit haben.

Das Gebiss der Fische.

Ich habe schon bei der Beschreibung des Hautskeletes der Fische auf die hohe morphologische Bedeutung der im Integument sich findenden Hautzähnen (Placoidschuppen) hingewiesen und dabei auf die nahen genetischen Beziehungen der Mucosa oris und der äusseren Bedeckungen aufmerksam gemacht. Die Hautzähne und die Zähne der Mundhöhle sind also, weil demselben Mutterboden entwachsen, homologe Bildungen und diese Uebereinstimmung prägt sich auch bei Selachiern nicht nur im histologischen Verhalten beider aus, sondern auch in ihrer Genese. Während sonst der Bildung der Zähne bekanntlich eine Einsenkung des Schmelzkeimes vorhergeht, ist dies bei den Selachierzähnen nicht der Fall, insofern diese sich durch Verknöcherung freistehender Papillen der Schleimhaut entwickeln. Letzteres haben wir somit als den primitiveren Modus der Zahnentwicklung zu betrachten.

Wenn wir, und ich habe die enorme Tragweite dieses Satzes ebenfalls früher schon hinlänglich gewürdigt, erwägen, dass sich die Knochen von zahntragenden Platten ableiten lassen, so kann es uns nicht wundern, dass unter Umständen jeder die Mundhöhle begrenzende Knochen Zähne tragen kann. Während sie bei Selachiern nur in der Circumferenz der Mundspalte in vielen parallelen Reihen angeordnet getroffen werden¹⁾, können wir ihnen bei Knochenfischen und Ganoiden auf den Kieferknochen (Mandibulare, seltener auf dem Maxillare und Praemaxillare), den Gaumen-, Pflugschar- und Flügelbeinen, auf dem Parasphenoid, auf dem Zungenbein und den Kiemenbogen (Ossa pharyngea) begegnen (Salmoniden, *Esox*, manche Clupeiden). So starrt also nicht nur die Mund-, sondern auch die Rachenhöhle von Zähnen, die entweder gruppenweise, oder ein- oder mehrreihig neben einander liegen und die alle, oder doch der grössten Mehrzahl nach, nach hinten gerichtet und wohl auch zum Theil an ihrer Basis nach derselben

1) Welch ungeheuerere Grösse manche Selachier der Vorzeit besessen haben müssen, kann man daraus ersehen, dass mir neulich ein Haiischzahn aus dem Tertiär America's in die Hände kam, der an seiner Basisbreite 9 und in seiner grössten Länge beinahe 12 Cent. misst.

Richtung hin umlegbar sind. Die Folge davon ist, dass die leicht hereingleitende Beute nach aussen nicht mehr entweichen kann, sondern von den hechelartig am Gaumen angeordneten Zähnen zurückgehalten wird. So sehen wir also, dass die Zähne der meisten Fische nicht auf den Angriff, sondern auf's Festhalten der gefassten Beute berechnet und als solche cylinder-, kegel-, oder hakenförmig gestaltet sind; gleichwohl aber giebt es zahlreiche Ausnahmen von dieser Regel, wie die hohe Differenzirung beweist, welche die Zähne bei manchen Fischen in formeller Beziehung eingehen. So zeigt uns z. B. das Gebiss von *Scarus* und der *Sarginae* mit ihren meiselförmigen, an Schneidezähne erinnernden Vorderzähnen des Zwischen- und Unterkiefers viele Aehnlichkeit mit demjenigen mancher Säugethiere, oder finden wir bei Andern die Kiefferänder, sowie die Mundhöhle mit niedrigen, abgerundeten, auf das Zerquetschen der Nahrung berechneten Zähnen wie ausgepflastert (*Cestracion*, *Rajae*, *Chrysophrys*). Wieder in anderen Fällen trifft man haarartig feine, borstenartige Zähne (*Chaetodonten*) oder sind die Kiefer mit ausserordentlich langen, säbelartig geformten Zähnen ausgerüstet (*Chauliodus*), kurz es herrscht im Fischgebiss¹⁾ eine ausserordentliche, oft nach Alter und Geschlecht schwankende Vielgestaltigkeit, aber trotzdem macht sich genetisch wie histologisch ein durchaus einheitlicher Character bemerkbar. Ich will mich deshalb darauf beschränken, den feineren Bau eines Zahnes aus dem Unterkiefer des Hechtes zu beschreiben, wie er namentlich durch die Untersuchungen Sternfeld's bekannt geworden ist.

Zunächst unterscheidet man ein dickes, stumpf-conisches Sockelstück aus porösem Bindegewebsknochen, ohne Knochenkörperchen, aber von zahlreichen, gefässführenden, von Endothel ausgekleideten Havers'schen Canälen durchzogen. Dasselbe ist, obgleich mit dem Knochen ankylotisch verbunden, doch durch eine scharfe Grenze von ihm abgesetzt.

An der der Mundhöhle zuschauenden Seite der Basis des Sockelstückes, genau da, wo letzteres früher mit der Mandibel durch Bindegewebe verlöthet war²⁾, dringt ein Canal herein und dieser reicht bis zur Mitte des Sockelstückes, wo er blind endigt. Die von ihm eingeschlossenen Nerven und Gefässe erstrecken sich sowohl in den Zahn als in den Knochen des Unterkiefers hinein, so dass also diese beiden in offener Communication stehen.

1) Es giebt auch, abgesehen von *Amphioxus* und den *Petromyzonten* nicht wenige Fische, die der Zähne vollständig ermangeln (*Acipenser*, *Lophobranchier*, die *Salmonidengattung* *Coregonus* etc.), was im Sinne einer Rückbildung zu deuten ist, da bei manchen von ihnen in embryonaler Zeit Zähne angelegt werden, die jedoch später wieder verloren gehen.

2) Eine solche nur durch die Schleimhaut und durch fibröses Gewebe vermittelte Anheftung der Zähne erhält sich häufig zeitlebens (*Selachier*) und darauf beruht auch die oben erwähnte Umlegbarkeit der Parasphenoidzähne z. B. bei *Esox lucius*, *Lophius piscatorius* und *Merluccius*. In Alveolen eingekeilte Fischzähne sind selten.

An der Zahnkrone unterscheidet man eine stark vascularisirte, in ihrer Struktur zwischen Dentin und Faserknochen die Mitte haltende Achsensubstanz (Vasodentin), welche von aussen her von eigentlichem Dentin mantelartig umhüllt wird. Letzteres enthält leicht wellig verlaufende Zahnröhrchen. Als äusserste Schicht der Zahnkrone figurirt der hier aus zwei Schichten bestehende Schmelz und das Schmelzoberhäutchen.

Ueber die Zahnbewaffnung der Dipnoer vergl. Fig. 82, sowie pag. 115—117 des ersten Theiles dieses Lehrbuches.

Das Gebiss der Amphibien.

Hier tritt im Gegensatz zu der überreichen Bezahnung des Fischschädels eine bedeutende Beschränkung in der Zahl der Zähne auf und zugleich macht sich in ihrer Form ein durchaus einheitlicher Charakter bemerkbar.

Der Amphibienzahn (Fig. 359, *A*, *B*) ist von schlanker kegelförmiger Gestalt, entweder gerade gestreckt oder, was die Regel bildet, mit seinem oberen Theile nach der Tiefe der Mundhöhle zu nach rückwärts gebogen.

Die Oberfläche des Kegels ist zart gerieft, besitzt also eine Sculptur, wie sie uns auch bei vielen fossilen Formen, sowie an manchen Reptilienzähnen begegnet.

An jedem Zahnkegel kann man ein oberes, aus Dentin und Schmelz, und ein unteres, aus ächtem Zahncement bestehendes Stück unterscheiden, welche Leydig Zahnkrone und Zahnsockel benannt hat (Fig. 359 *A*, *B*, bei *ZK* und *ZS*). An getrockneten oder mit Natronlauge behandelten Zähnen sind beide durch eine Ringfurche (*RF*) scharf von einander abgegrenzt. Es beruht dies darauf, dass an dieser Stelle eine ringförmige Partie des Zahnkegels unverkalkt ist und indem diese, nach der oben angegebenen Behandlungsweise, schrumpft, bedingt sie jene ringförmige Einschnürung. In diesem Verhalten existiren übrigens grosse, nach dem Alter des Zahnes

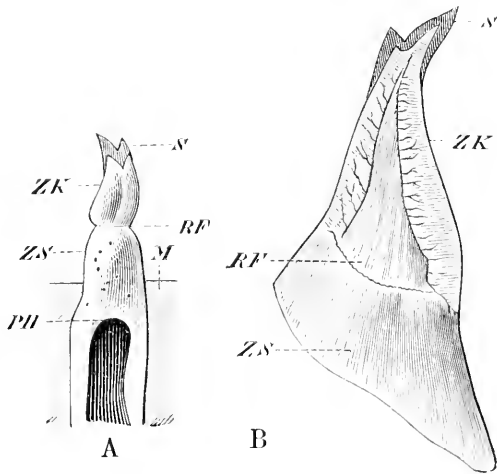


Fig. 359, *A* Zahn aus dem Oberkiefer des Frosches, getrocknet, *B* Zahn von *Salamandra atra*.

ZK Zahnkrone, *ZS* Zahnsockel, *RF* Ringfurche, *ZN* Zahnschmelz, *PH* Pulpa, *M* Maxilla.

scharf von einander abgegrenzt. Es beruht dies darauf, dass an dieser Stelle eine ringförmige Partie des Zahnkegels unverkalkt ist und indem diese, nach der oben angegebenen Behandlungsweise, schrumpft, bedingt sie jene ringförmige Einschnürung. In diesem Verhalten existiren übrigens grosse, nach dem Alter des Zahnes

sich richtende Verschiedenheiten, indem je älter die Zähne werden, um so mehr die Verkalkungszonen aneinander rücken, so dass sie endlich vollkommen mit einander verschmelzen können (O. Hertwig).

Bei allen unseren einheimischen Anuren und Urodelen läuft die Zahnkrone in zwei ungleich lange Spitzen aus. Die längere, die direkte Fortsetzung des Kegels bildende Spitze, ist der Mundhöhle zugekrümmt, während die kürzere an der Aussenseite ihrer Basis höckerartig entspringt und somit tiefer gelegen ist.

Diese doppelzinkige Form ist der einspitzigen gegenüber, wie sie sich bei den Zähnen des Vomer, Palatinum und Operculare vom Axolotl, sowie bei allen Zähnen der Ichthyoden, Derotremen und Gymnophionen findet, als die weiter abgeänderte und angepasste Form zu erklären (O. Hertwig).

Was die Art der Befestigung der Zähne an den unterliegenden Knochen betrifft, so ist sie eine doppelte, je nachdem die Zähne vielreihig, hechelartig oder einreihig stehen. Im letzteren Falle, der sich auf den Ober- und Unterkiefer bezieht, ist der Zahnsockel auf einer, an der Innenseite des Knochens befindlichen Leiste (Processus dentalis) festgewachsen und an der Basis derselben befindet sich eine grosse Oeffnung zum Durchtritt der Pulpa. Die zwischen Zahnsockel und Zahnleiste auf Sagittalschnitten stets deutlich nachweisbare Grenze hat O. Hertwig mit dem Namen der Nahtlinie bezeichnet. Ferner hat derselbe Autor aufs Ueberzeugendste nachgewiesen, dass jene Zahnleiste aus einer Verschmelzung und Ansammlung nicht resorbirter Zahntheile hervorgegangen sein muss, eine Thatsache, die aus der Art der Befestigung der mehrreihig oder hechelartig stehenden Zähne zu erschliessen ist. Es finden sich nämlich in der Schleimhaut eingesenkte, poröse, oft wie angenagt aussehende Knochenstreifen, resp. -Platten, welche sowohl die Basen der Zähne untereinander, als auch mit dem Skeletknochen verbinden und die aus Cementsubstanz bestehen. Jeder Zahn sitzt auf einer Art von Ringwall fest und jene unterliegenden Knochenstreifen- und -Platten sind nachweislich aus verschmolzenen Zahnsockeln hervorgegangen. Denkt man sich nun diese den unterliegenden Knochen, also dem Palatinum, Vomer und Parasphenoid angewachsen, so existirt kein Unterschied mehr zwischen ihnen und dem Processus dentalis der Kieferknochen.

Sämmtliche Zähne der Amphibien liegen so tief in der Schleimhaut versteckt, d. h. sind der Art von Epithelhülsen, beziehungsweise von bindegewebigen Lamellen eingeschidet, dass bei Betrachtung eines unversehrten Amphibienkopfes nur ihre äussersten Spitzchen aus dem Epithel hervorragen (Urodelen). So sind sie häufig leichter durch das Gefühl als durch das Gesicht nachzuweisen.

Bei Amphibien ist der Zahnersatz, wie bei Fischen, ein unbeschränkter, eine Thatsache, die oben schon zur Sprache kam und eben dort wurde auch der Modus der Ersatzbildung besprochen. Ich habe hier nur noch beizufügen, dass die Lagebeziehungen der

fertigen und nachwachsenden Zähne bei Amphibien nicht der Art sind, dass erstere von den letzteren abgestossen werden könnten.

Der ungemein lebhafte Wiederersatz hängt hier vielmehr von der raschen Abnutzung der in Gebrauch befindlichen Zähne ab. (O. Hertwig).

Was endlich die Vertheilung der Zähne betrifft, so giebt es Amphibienarten, bei denen fast jeder Knochen der Mundhöhle Zähne trägt, wie gewisse Gattungen der Urodelen (Spelerpes). Hier kann z. B. die Unterfläche des Parasphenoids zum grössten Theil von einer förmlichen Zahnbürste überzogen sein, ein Umstand, der im Sinne eines alten Erbstückes von den Fischen her zu betrachten ist.

Eine ähnliche Zahnstellung findet sich auch an dem Vomer und dem Palatinum von *Siren lacertina*, sowie an denselben Knochen sämtlicher Salamandrinlarven. Stärker als alle diese Zähne sind diejenigen der Kiefernänder (besonders bei *Amphiuma* und *Anaides lugubris*) entwickelt und diese sehen wir ja auch bei den höheren Wirbelthieren eine immer grössere Bedeutung gewinnen, während die Parasphenoidzähne schon in der Reihe der Amphibien nur noch die Ausnahme bilden und sich bei Reptilien nicht einmal mehr entwickelungsgeschichtlich repetiren.

Bei den Larven der Salamandriden sowie bei *Proteus* ist auch das Operculare bezahnt.

Bei den Gymnophionen trägt der Vomer, das Palatinum, das Maxillare, Praemaxillare und das Mandibulare Zähne und zwar können dieselben eine viel grössere Stärke erreichen, als bei den übrigen, heute lebenden Amphibien. Dies gilt in erster Linie für *Siphonops annulatus* und *Epicrion glutinosum*, bei welchem letzterem auf dem Unterkiefer zwei Zahnreihen vorkommen, wovon die eine, welche nach innen zu liegt, ganz ähnlich, wie bei vielen Selachiern, ihre Zähne mundhöhlenwärts richtet.

Im sonstigen Bau stimmen die Zähne der Gymnophionen mit denjenigen der übrigen Amphibien vollständig überein, doch sind sie nicht zwei-, sondern nur einspitzig.

Bei den ungeschwänzten Amphibien trägt in der Regel nur der Ober- und Zwischenkiefer, sowie der Vomer Zähne; nur sehr ausnahmsweise kann auch das Palatinum und der Unterkiefer Zähne tragen (*Hemiphractus*). Die bei Anuren vorkommenden Differenzen bezüglich der Vertheilung der Zähne auf

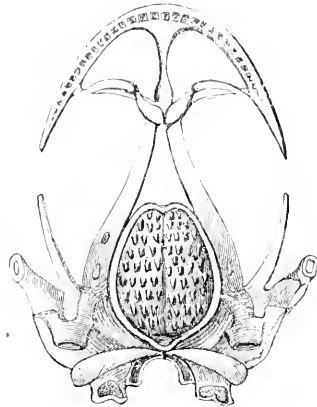


Fig. 360. Schädel von *Batrachoseps attenuatus*, Ventralseite, mit den Parasphenoidzähnen.

den einzelnen Knochen sind sehr bedeutend, ja es kommen z. B. auch gänzlich zahnlose Formen (*Bufo*, *Pipa*) vor oder fehlen die Zähne auf dem Vomer (*Ceratophrys*) etc. etc.

Bei den Larvenformen der Anuren finden sich Hornkiefer und Hornzähne allgemein verbreitet und in ihrer Anwesenheit liegt wohl auch der Grund für das ontogenetisch späte Erscheinen der Zähne in dieser Amphibiengruppe.

Damit stimmt auch der Befund von *Siren lacertina*, deren Kiefernänder zeitlebens von Hornscheiden bekleidet sind, so dass hier die Bildung der Kieferzähne für immer unterdrückt bleibt.

Was endlich die Zähne der fossilen Amphibien anbelangt, so treffen wir hier sowohl nach Grösse als nach Form eine viel reichere Ausgestaltung, als bei den heutigen Vertretern dieser Thierklasse.

Am besten bekannt geworden sind die Zähne der Labyrinthodonten, jenes triassischen Thiergeschlechtes, welches seinen Namen eben der eigenthümlichen Structur seiner Zähne verdankt.

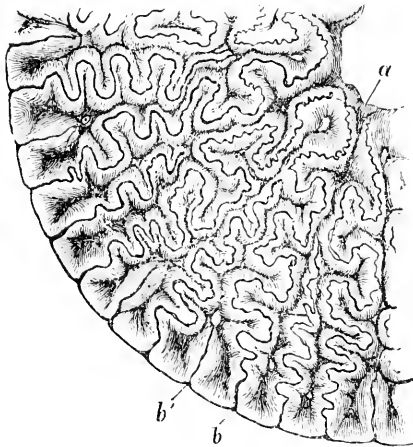


Fig. 361. Querschnitt aus einem Zahn des Labyrinthodon, nach Owen. Bei *a* ist die Pulpakammer, *b* markirt die Grenzlinien zwischen dem System von Zahnkanälchen, die zu einem Pulpafortsatz gehören. Früher glaubte man, diese Grenzlinien seien mit Cement ausgefüllt.

Betrachtet man den Querschliff eines solchen Zahnes (Fig. 361), so sieht man eine wellenförmige Anordnung des Dentins und eine Anordnung der Zahnkanälchen rings um die erweiterten Pulpafortsätze.

So besteht eigentlich der ganze Zahn aus einer Menge von Dentin- oder Zahnsystemen, eine Eigenthümlichkeit, für deren Verständniss wir den Schlüssel in den Zähnen von *Lepidosteus* und *Varanus* finden. Auch *Myliobates* zeigt dieselben Verhältnisse. Hier wie dort liegt das Dentin gewissermassen in Falten und die Pulpa besteht aus einer Anzahl von Säulen, von denen jede einzeln eine Achse bildet, von welcher ein System von Zahnkanälchen ausstrahlt (Tomès).

Das Gebiss der Reptilien.

Mit der zunehmenden Festigkeit und Solidität des Kopfskelets geht bei Reptilien eine stärkere Ausbildung und da und dort auch eine reichere Differenzirung des Gebisses Hand in Hand.

Was zunächst die Befestigung der Zähne an den Kiefern an-

belangt, so handelt es sich dabei um einen dreifachen Modus. Entweder sind die Zähne mit der äusseren Circumferenz ihrer Basis der Innenfläche des Kiefers angewachsen und liegen hier in einer medianwärts offenen Halbrinne (pleurodonte Saurier), oder erscheinen sie dem oberen, freien Kiefferand aufgewachsen (acrodonte Saurier (Fig. 362, A, b), oder endlich stecken sie in Alveolen (Fig. 362, A, c), wie bei Ascalaboten, Crocodiliern und den meisten fossilen Reptilien und Flugsauriern (thekodonte Reptilien).

Zu den pleurodonten Sauriern (Fig. 362, A, a), bei welchen also gewissermassen nur halbe Alveolen existiren, indem die mediale Circumferenz des Zahnes vom Kieferknochen nicht umschlossen wird, gehören die meisten Lacertilier, Scinke, Amphisbänen, Chamaeleonten u. a.

Zähne können sich finden auf sämtlichen Kieferknochen, sowie auf den Knochen des Gaumenapparates. Bei *Anguis fragilis*, Amphisbänen, Chamaeleonten, allen Monitoren und zahlreichen pleurodonten Iguanen, den Ascalaboten, Ameivae, Varani, sowie sämtlichen Crocodiliern fehlen die Gaumenzähne und bei allen diesen sind nur die Kiefer bezahnt.

Genauere Kenntniss über das Zahnsystem von *Lacerta* und *Anguis* verdanken wir Leydig. Nach diesem Autor sitzen bei *Lacerta* die kleinsten Zähne im Zwischenkiefer, die längsten in der Mitte des Ober- und Unterkiefers, die mittleren Gaumenzähne sind grösser als die vorderen und hinteren. Alle Zähne sind zweispitzig und zwar sind die beiden Spitzen, ganz ähnlich wie wir dies auch bei den Amphibien constatiren konnten, von sehr ungleicher Grösse.

Dabei sind die Zähne tief in's Mundepithel eingesenkt und an

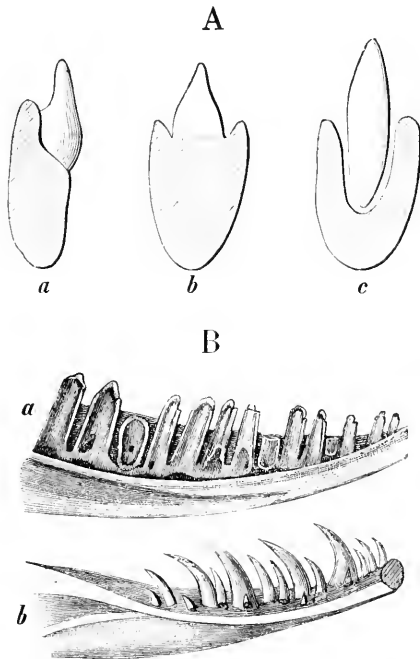


Fig. 362 A. Drei Schemata für pleurodonte (a), acrodonte (b) und thekodonte (c) Saurier.

B, a Unterkiefer von *Lacerta vivipara*, b von *Anguis fragilis*. Beide nach Leydig.

ihrer Aussenfläche längs gestreift, ähnlich wie bei ausgestorbenen Reptilien und wie bei Amphibien.

Die Zahnhöhlen communiciren mit den Markräumen der Knochen, welchen sie an- oder aufsitzen. An ihrem Grund, gegen die Mundhöhle zu steht ein junger (Ersatz-) Zahn, welcher als Glied einer zweiten Zahnreihe figurirt.

Indem nun die mediale Circumferenz der Basis des älteren Zahnes eine mehr und mehr sich vertiefende Oeffnung bekommt, wächst der junge Zahn in sie hinein und stösst den andern ab.

Bei *Anguis fragilis* ist der einzelne Zahn einspitzig und hackenförmig nach rückwärts gekrümmt; er sitzt nach unten auf einer Art von Sockel, der aus Cement besteht und immer durch eine deutliche Nahtlinie von der eigentlichen Zahnkrone abgesetzt ist. So ist hier der Zahn entschieden lockerer befestigt, als bei *Lacerta* und auch die Ersatzzähne sind bei *Anguis* beweglich angeordnet.

Ein sehr eigenthümlicher Zahn kommt den Embryonen der Eidechsen, Blindschleichen und Nattern zu. Er sitzt genau in der Mittellinie des Zwischenkiefers und übertrifft die ihn umgebenden Zähne des Zwischenkiefers (Fig. 363, *a*) bedeutend an

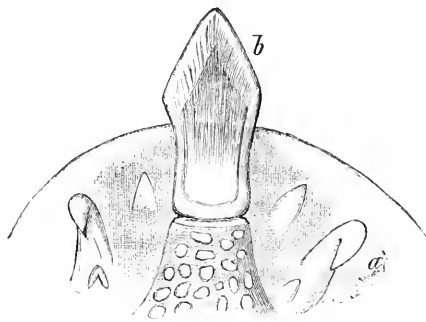


Fig. 363. Rand der Schnauzenspitze eines Embryos von *Lacerta vivipara*, nach Ley dig. *a* gewöhnliche Zähne des Zwischenkiefers., *b* Eizahn.

Grösse, ragt weit hervor, steht wagrecht zur Schnauze und ist dorsalwärts concav (Fig. 363, *b*). Seine Spitze ist breit, schaufelförmig und besitzt eine weite Pulpahöhle. Bei *Anguis* ist er kleiner als bei *Lacerta*, dient zur Eröffnung der Eischale und wird deshalb Eizahn genannt. In physiologischer Parallele zu ihm steht deshalb der an der Schnabelspitze sich entwickelnde Hornhöcker der Vogelembryonen.

Ein sehr merkwürdiges Gebiss besitzt Hatteria.

Im Zwischenkiefer stecken zwei eingekehrte Schneidezähne nach Art derjenigen der Nager und jede Mandibularhälfte trägt einen Hundszahn. Einer ähnlichen Differenzirung in verschiedene Zahnformen begegnen wir auch bei *Uromastix spinipes*, bei Agamen und dem fossilen *Rhynchosaurus*. Ja bei gewissen, von Owen beschriebenen Riesensauriern aus Südafrika finden sich sogar Gebisse von der Zahnformel der Säugethiere. So besitzt die Ordnung der Theriodontia (Owen) ein vollkommen carnivores Gebiss mit Schneide-, mit oft monströsen Reiss- und mit Molar-

zähnen¹⁾); dabei kreuzt der Reisszahn des Unterkiefers, wie bei Säugern, den oberen an der Vorderseite. Zugleich finden sich am Schädel deutliche Spuren einer früher vorhandenen mächtigen Kaumuskulatur, so dass man an die Gattung *Felis* und *Hyaena* erinnert wird. Das Genus *Scaloposaurus* und *Procolophon* besass ein Gebiss von Insektivoren-Character. Andere dieser fossilen Saurier hatten ein herbivores Gebiss und wieder andere (*Anomodontia*) entbehrten der Zähne vollständig oder waren diese auf ein einziges Paar riesiger Fangzähne beschränkt.

Die Bezahnung der Ophidier (vergl. Fig. 98 und 99 des I. Theiles) ist im Allgemeinen eine sehr gleichmässige, richtet sich aber bezüglich ihrer Vertheilung in der Mundhöhle nach der giftigen und nicht giftigen Eigenschaft der betreffenden Schlange. Während wir nemlich im letzteren Falle den Unter- und Oberkiefer, sowie das Gaumen- und Flügelbein mit Zähnen besetzt finden, ist dies bei Giftschlangen nur bei dem Ober- und Unterkiefer der Fall. Zugleich kommt es hier zur Differenzirung der sogenannten Giftzähne, die aus gewöhnlichen Zähnen hervorgegangen zu denken und die stets im Oberkiefer befestigt sind (Fig. 364, *Gz*).

Auch hierüber verdanken wir wieder Leydig genauere Mittheilungen, auf die ich mich im Folgenden stütze.

Die in tiefen Schleimhauttaschen (Fig. 371, *zf*) liegenden Zähne der nichtgiftigen Schlangen sind glatt, spitz, rückwärts gebogen; die hinteren grösseren Zähne des Oberkiefers am hinteren, concaven Rand sichelartig zugeschärft, schneidend.

Ist die *Mucosa oris* erhalten, so trifft man im Ober- und Unterkiefer unserer einheimischen Schlangen vier Längsreihen von Zähnen, die von aussen nach innen an Grösse abnehmen. Am Gaumen liegen allgemein fünf Zähne in einer Querreihe. So resultirt daraus bei *Tropidonotus natrix* z. B. eine Summe von circa 520 Zähnen, wodurch hier der Rachen nicht weniger furchtbar ausgerüstet erscheint, als wir dies für viele Fische constatiren konnten.

Nach abwärts öffnet sich jede Zahnhöhle in den Markraum des Knochens hinein.

Die Zahl der langen, spitzen und leicht gekrümmten Giftzähne beträgt bei *Vipera ammodytes* jederseits 15 und zwar stehen sie, wie die gewöhnlichen Zähne, in Querreihen. Bei *Vipera berus* und *prester* waren bei den von Leydig untersuchten Exemplaren jederseits nur 9, in Querreihen angeordnete Giftzähne vorhanden; die stärkeren stehen nach aussen, die schwächeren Reservezähne wie im Schutze darunter (Fig. 364, *Rz*). Nur einer dieser Zähne ist mit dem Knochen selbst anchylosirt und besitzt ausser seiner eigentlichen Pulpahöhle noch einen, von letzterer

1) Das Genus *Galeosaurus* z. B. besass 6 Schneidezähne im Zwischenkiefer, ein Paar mächtiger Reisszähne und eine grössere Anzahl Molarzähne.

halbringförmig umschlossenen Giftcanal (Fig. 364, B, C, *GC* und *PH*). Dieser liegt nicht central, sondern der convexen Zahnseite näher, als der concaven.

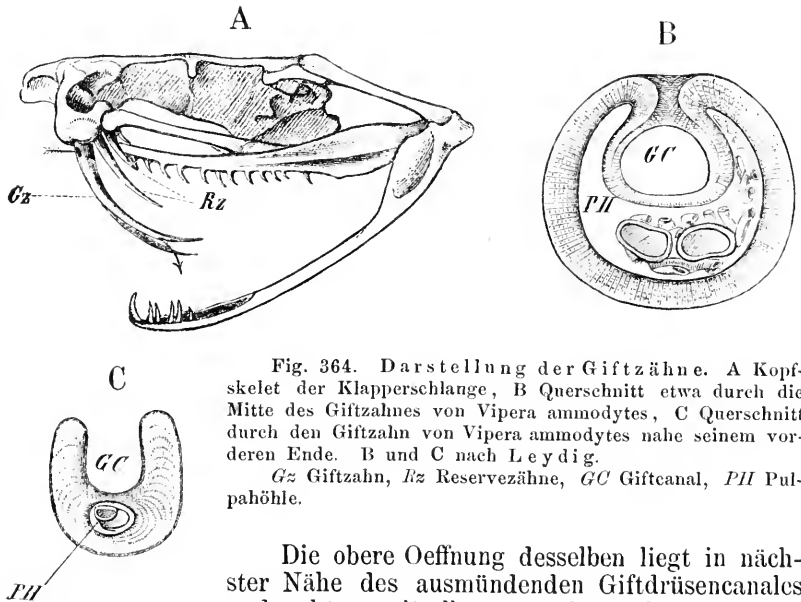


Fig. 364. Darstellung der Giftzähne. A Kopf-skelet der Klapperschlange, B Querschnitt etwa durch die Mitte des Giftzahnes von *Vipera ammodytes*, C Querschnitt durch den Giftzahn von *Vipera ammodytes* nahe seinem vorderen Ende. B und C nach Leydig.

Gz Giftzahn, *Rz* Reservezähne, *GC* Giftcanal, *PH* Pul-pahöhle.

Die obere Öffnung desselben liegt in nächster Nähe des ausmündenden Giftdrüsencanales und geht unmittelbar von der Zahnwurzel aus (Vergl. den Pfeil in *Gz* auf Fig. 364). Seine Ausmündung stellt einen ziemlich langen Schlitz dar, der schon am letzten Drittel des Zahnes beginnt und sich fast bis zur Spitze heraberstreckt. Der Giftcanal entsteht als Rinne (Fig. 364, C, *GC*), welche oben und unten offen bleibt, und zeitlebens existirt als Spur dieser Verwachsung eine feine Naht, welche an der convexen Zahnseite gelegen ist. Bezüglich ihrer histologischen Beschaffenheit weichen die Giftzähne von den gewöhnlichen Zähnen nicht ab.

Auch in der Abtheilung der Saurier, nemlich bei *Heloderma horridum* ist neuerdings von J. G. Fischer ein Giftapparat beschrieben worden, doch werde ich diesen zusammen mit der Giftdrüse der Ophidier erst später abhandeln. Für jetzt will ich nur betonen, dass die Furchung der Zähne, wie sie z. B. auch bei dem eben genannten Saurier, und wie sie zahlreichen Schlangen in allen möglichen Modificationen, bis zum ganz durchbohrten Giftzahn, zukommt, noch keineswegs die Anwesenheit eines Giftapparates bedingt. Derartige Schlangen können ebenso harmlos sein, wie solche mit ungefurchten Zähnen.

Bezüglich des interessanten Mechanismus, mittelst dessen der in der Ruhe flach am Gaumendach liegende und von einer Schleimhautfalte umhüllte Giftzahn zum Gebrauche aufgerichtet wird, ver-

weise ich auf die Mittheilung Huxley's (Vergl. Anatomie der Wirbelthiere).

Bei den Crocodiliern sind die Zähne, wie oben schon bemerkt, auf die Kiefer beschränkt und tief in Alveolen eingeklebt. Sie sind kegelförmig, scharf zugespitzt und oft seitlich ein wenig comprimirt, mit streifigen Kronen. Ihre Wurzeln sind von einer dicken Cementlage umgeben.

Der vierte Zahn des Unterkiefers besitzt als Fangzahn meistens eine hervorragende Grösse und greift beim Schliessen des Mundes in einen Ausschnitt oder eine Lücke des Oberkiefers ein (Fig. 365). Die in letzterem sitzenden Zähne sind im Allgemeinen stärker als diejenigen des Unterkiefers und schwanken ebenfalls in der Grösse. Am stärksten entwickelt ist, von vorne her gezählt, der dritte, neunte und zehnte Zahn.

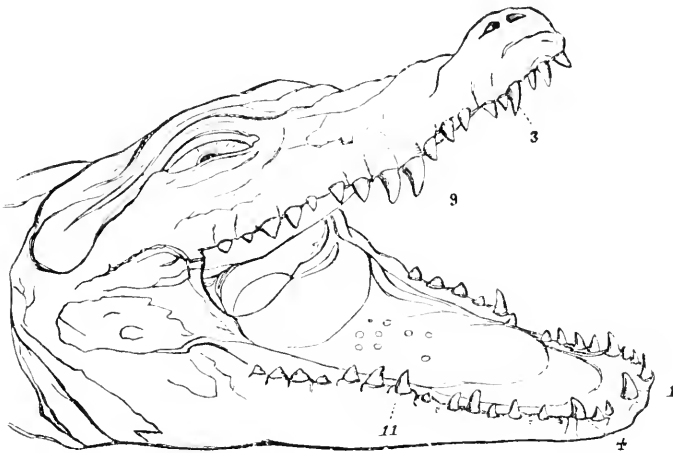
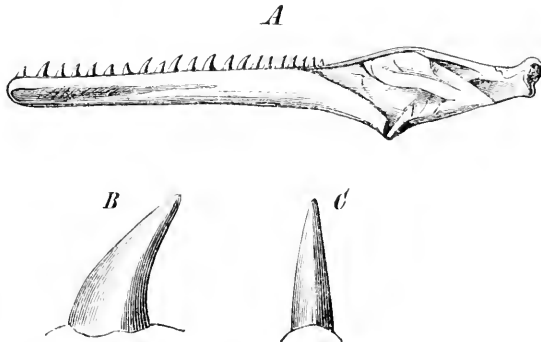


Fig. 365. Die Kiefer des Crocodils (nach Tomes). Der 1., 4. und 11. Zahn im Unterkiefer und 3. und 9. im Oberkiefer sind bedeutend grösser als alle andern.

Fig. 366. *A* Unterkiefer von *Ichthyornis dispar* von der Innenseite, *B* Zahn aus dem Unterkiefer desselben Vogels, seitliche Ansicht, 8 mal vergrössert, *C* derselbe Zahn von vorne. Sämmtliche Figuren nach O. C. Marsh.



Die Zähne der *Odontornithes* (Marsh), auf die

ich beim Kopfskelet schon hingewiesen habe, sassen entweder in eigentlichen Alveolen (*Ichthyornis*) (Fig. 366) oder nur in Furchen (*Hesperornis*), ähnlich wie bei *Ichthyosaurus*.

Der Zwischenkiefer war unbezahlt und mag nach der Vermuthung von Marsh einen hornigen Schnabel besessen haben. Auch der Solenhofener *Archaeopteryx* war bezahlt, doch ist über die Art der Zahnbefestigung bis jetzt noch nichts Sicheres bekannt geworden.

Alle heutigen Vögel, sowie auch diejenigen des Tertiärs und Diluviums sind zahlos; ihre hornigen, häufig (namentlich bei Papageien und Wasservögeln) mit cuticularen Papillen und Leisten versehenen Hornschnäbel ersetzen die Zähne vollständig.

Das Gebiss der Säuger.

Die Differenzirung der Zähne in die verschiedensten Formen ist hier in Anpassung an die Lebensweise (Art, Aufnahme und Verarbeitung der Nahrung) am weitesten gediehen.

Wir haben die verschiedenen Zahnformen somit als Modificationen eines einfachen, homodonten Gebisses aufzufassen, das, ähnlich wie beim Delphin, ursprünglich aus lauter gleich grossen und gleich geformten Zähnen bestanden haben muss.

Im Allgemeinen zerfallen die Zähne der Säugethiere in Schneide-, Eck- (Reiss-), Back- und Mahlzähne (*Dentes incisivi*, *dentes canini*, *dentes praemolares* und *molares*). Alle stecken in wohl entwickelten Alveolen. Der Eckzahn (*Dens caninus*) ist nur als ein differenzirter, besonders bei Carnivoren zur Ausbildung gelangender Praemolarzahn aufzufassen, figurirt als erster Zahn vorne im Kiefer und schliesst sich somit an den äussersten (hintersten) der Schneidezähne an, welche oben im Zwischenkiefer, unten rechts und links von der Symphysis mandibulae stehen (Fig. 367). Auf die Eckzähne folgen nach rückwärts die

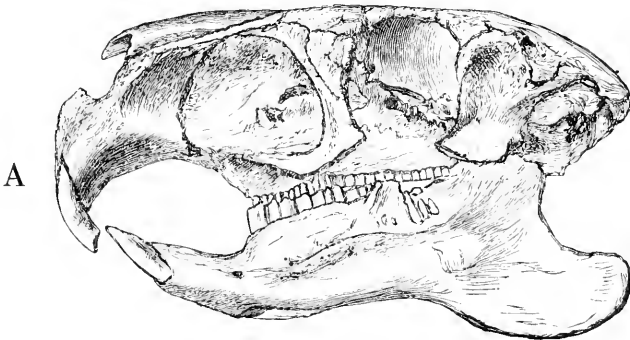
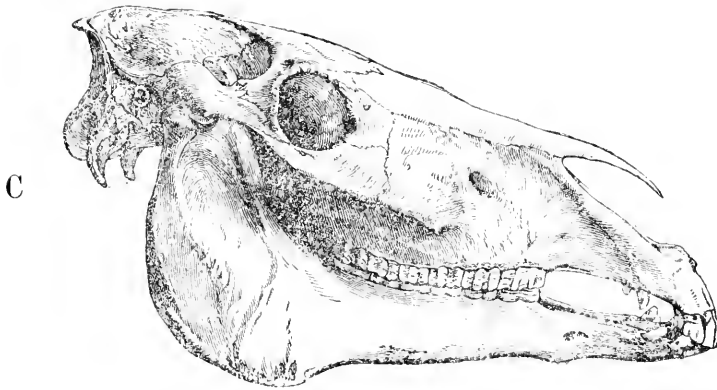
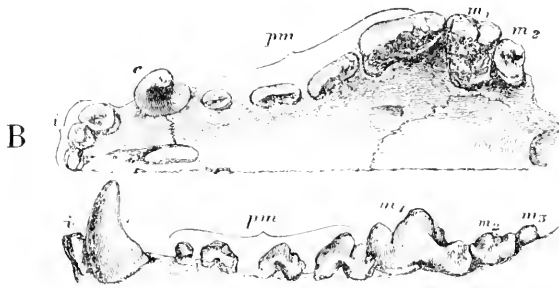


Fig. 367. A Schädel eines placentalen Nagethieres, um den allgemeinen Character der Bezahnung eines Nagethieres zu zeigen (nach Tomes).

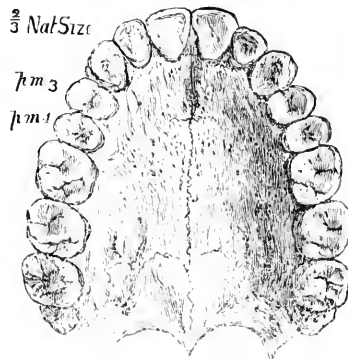
Praemolares und auf diese, am meisten nach hinten im Kiefer liegend, die Molares.



D

Fig. 367. B Bezahnung des australischen Hundes, *Canis Dingo*. C Seitenansicht vom Schädel eines Hengstes. Zwischen dem Schneide- und Eckzahn ist eine kleine Lücke und zwischen diesen und den Molarzähnen eine viel grössere. D Obere Zähne vom Kaffir. Die Querleiste am oberen Molaris ist sehr deutlich, nicht allein am 1. und 2., sondern auch am 3. Molaris, der an diesem Schädel auch drei gut entwickelte Wurzeln besitzt (sämmliche Figuren nach Tomes).

Die Schneidezähne sind meiselartig, die Eckzähne dagegen besitzen im Fall ihrer stärksten Entwicklung eine spitzkegelar-



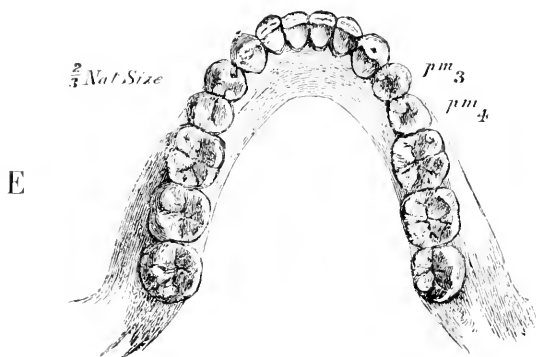


Fig. 367. E Unter-Kiefer eines Kaffir, an welchem man die fünfhöckerigen Kronen der Molarzähne deutlich am 1. und 3., weniger am 2. Molaris sehen kann (nach Tomes).

tige, mehr oder weniger gekrümmte Form; die Praemolares und Molares, abgesehen von denjenigen der Carnivoren, wo sie scharf schneidende Kronen besitzen und also nicht mahlend oder quetschend, sondern scheerenartig gegen einander wirken, zeichnen sich durch starke und breite Kronen aus, welche an ihrer Oberfläche mehr oder weniger abgeflacht sind, oder einen mehr höckerigen Bau zeigen. So finden sich beim Menschen und vielen Thieren vier Höcker an den vier Ecken der Zahnkrone (Fig. 367, D, E).

Häufig, wie z. B. bei Insektivoren, sind diese Höcker, deren Zahl sich durch Zusammenfließen einzelner Höcker vermindern, oder auch steigern kann, durch Leisten auf die verschiedenste Weise mit einander vereinigt, so dass die mannigfachsten Reliefbildungen entstehen können.

Die Pferde, in deren Entwicklungsgeschichte sich die Schneidezahnformen der Vorfahren (Palaeotherium und anderer) repetiren, besitzen Molarzähne, deren Oberfläche durch die verschiedenen Härtegrade ihrer Bestandtheile rauh erhalten wird. Auf dem abgeschliffenen oder abgenutzten Zahn sieht man nemlich zwei Cementinseln, die durch gewundene, bei den verschiedenen Species ganz typische Schmelzlinien abgegrenzt sind und auf der inneren Seite bemerkt man eine Dentinerhebung, die ebenfalls von Schmelz begrenzt ist (Fig. 368). Dadurch entsteht ein Bild, das an die Zähne der Labyrinthodonten erinnert und indem die Schmelzleisten zufolge ihrer Härte in allen Stadien der Abnutzung

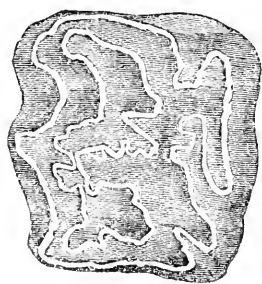


Fig. 368. Molarzahn eines Pferdes mit dem charakteristischen Bilde auf der Kaufläche (nach Tomes).

mehr vorragen als das Dentin und Cement, wird die Wirksamkeit des Zahns als Kauorgan erhöht (Tomes).

Den Edentaten fehlen entweder alle Zähne (*Myrmecophaga*, *Cyclothurus*, *Manis*) oder nur die Schneidezähne oder endlich nur die mittleren von diesen. Letztere kommen also keinem Edentaten zu. Der heterodonte Zahntypus ist bei dieser Thiergruppe kaum durch den etwas grösseren Eckzahn angedeutet; man könnte sie viel eher homodont nennen.

Die Marsupialier haben ein sehr reich differenzirtes Gebiss, doch kann hier unmöglich auf die Zahnformeln sämtlicher Säugethiergruppen genauer eingegangen werden. Ich beschränke mich daher auf folgende Mittheilungen, die im Wesentlichen auf einer Arbeit R. Hensel's über Homologieen und Variationen in den Zahnformeln einiger Säugethiere beruhen.

Der Grundtypus der Zahnstellung ist das gegenseitige Alterniren oberer und unterer Zähne; es entsprechen somit die Zähne je eines Kiefers nicht den Zähnen des gegenüberliegenden, sondern den Zwischenräumen zwischen diesen. Bei den functionell verschiedenen, uns bereits bekannten, Abtheilungen der Zahnreihen lässt sich ein vorderes und hinteres Ende unterscheiden und die in jedem Gebisstypus vorkommenden, auf Zahl, Form und Stellung sich erstreckenden, genealogischen Veränderungen finden stets an jenen Enden statt. Wenn sie sich zuweilen innerhalb einer Zahnreihe vollziehen, so wird eben dadurch die Bildung einer neuen Reihe in der alten eingeleitet.

Man kann in Hinsicht darauf, dass sich der speciellere Typus aus dem allgemeinen differenzirt und dadurch in immer engere Grenzen gebracht wird und ferner im Hinblick auf das häufige Vorkommen rudimentärer, functionsloser Zähne annehmen, dass die Zähne im Laufe der genealogischen Entwicklung einer Verminderung unterworfen sind. Eine Vermehrung dagegen in der Zahl wird vielleicht immer im Sinne eines Atavismus zu deuten sein (Hensel).

Jene Verminderung betrifft immer zunächst jenen Zahn, der, wie oben erörtert wurde, als der letzte in einer oberen oder unteren Zahnreihe anzusehen ist; dieser ist also auf den „Aussterbe-Etat“ gesetzt.

Was nun zunächst die Schneidezähne betrifft, so nehmen sie entweder nach der Medianlinie oder nach aussen an Grösse ab. Im ersteren Fall, der sich auf die Carnivoren bezieht, werden sie also an ihrem inneren Ende verschwinden, während dies im andern Fall, der die Herbivoren betrifft, nach aussen der Fall ist.

Bei allen Carnivoren beginnt die Reihe der alternirenden Schneidezähne mit dem äussersten Zahn des Zwischenkiefers. Er ist in den folgenden Formeln mit **1.** beziehungsweise mit **a** bezeichnet. Alle über der horizontalen Linie stehenden Zahlen bezeichnen die betreffenden Zähne des Oberkiefers, die unter ihr stehenden Buchstaben diejenigen des Unterkiefers. Die senkrechte Linie entspricht der Symphysis mandibulae resp. praemaxillae.

Schneidezahnformeln für einige Carnivoren.

3 2 1	3 2 1	2 1	2 1
c b a	b a	b a	a
Felis	Phoca	Enhydris	Cystophora

Die zu den Phocina gehörige Cystophora zeigt die grösste Reduction in der Anzahl der Schneidezähne bei den Carnivoren.

Bei Herbivoren wird die Feststellung der Zahnformeln der Schneidezähne erst nach dem Auffinden weiterer fossiler Zwischenformen durchführbar sein. Ein Urgebiss lässt sich hier augenblicklich noch nicht feststellen.

Die Zahlen der hier folgenden Schneidezahnformeln drücken keine Homologien mit den Zähnen der Carnivoren aus.

1 2 3	1 2	1 2
a b c	a b c	a b
Sus	Dycotyles	Affe und Mensch

Bei manchen Affen und gewöhnlich auch beim Menschen sind die äusseren Schneidezähne im Unterkiefer grösser als die inneren. Beim Menschen können ausnahmsweise die äusseren Schneidezähne im Oberkiefer fehlen, eine Eigenthümlichkeit, die sich sehr leicht weiter vererbt.

Bei den Molares beginnt die alternirende Gesamtreihe stets mit dem ersten Molarzahn des Unterkiefers, dann folgt der erste im Oberkiefer, und hierauf der zweite im Unterkiefer, so dass also bei einer gleichen Anzahl oberer und unterer Molaren die Gesamtreihe stets im Oberkiefer abschliesst. Vier Molaren in jedem Kiefer scheint das Maximum in der Classe der Säugethiere zu sein, eine Zahl, die nur von wenigen Arten erreicht wird.

Formeln für die Molarzähne einiger Carnivoren.

1 2 3 4?	1 2 3
1 2 3 4	1 2 3
Otocyon	Fossile Carnivoren-Formen
1 2	1 2
1 2 3	1
Canis und Ursus	Canis alpinus Ratelus, Felis und Hyacna

Ratelus, eine Musteline, Felis und Hyacna zeigen somit die grösste Reduction in der Zahl der Molarzähne und damit gehen starke Formveränderungen Hand in Hand.

Die Molaren der Herbivoren zeigen in der Regel keine Abnahme in der Grösse nach hinten zu, daher sind Vermehrung und Veränderung in der Zahl der Zähne im Allgemeinen seltene Erscheinungen. Das Gewöhnliche ist 3 oben und 3 (seltener 4) unten. Noch seltener finden sich 4 oben und 4 unten.

Bei den meisten Affen finden sich 3 oben und unten; bei

den Anthropomorphen scheint häufig ein vierter Molarzahn vorzukommen und damit stimmen die Verhältnisse des Menschen überein. Allein hier ist die Variabilität eine viel grössere und damit steht auch im Einklang, dass domesticirte Thiere, wie vor Allen Katzen und Hunde, viel mehr zur Variabilität neigen als wilde.

Was endlich die Praemolaren betrifft, so verjüngt sich ihre Reihe bei der Mehrzahl der Säugethiere nach vorne zu, so dass wir an diesem Punkte Variationen erwarten dürfen. Das hintere Ende bietet, weil an die Molaren sich anlehnend, einen unveränderlichen Anfangspunkt. Die Serie beginnt stets im Unterkiefer und endet dem entsprechend im Oberkiefer.

Formeln der Praemolarzähne von Carnivoren.

(Links bedeutet das vordere, Rechts das hintere Ende der Serie.)

4 3 2 1	4 3 2 1	3 2 1
4 3 2 1	3 2 1	3 2 1
Canis und Mustela	Lutra und Hyaena	Foetorius
3 2 1	2 1	
2 1	2 1	
Felis	Lynx	

Die Ungulaten¹⁾ zeigen durch alle ihre mannigfaltigen Genera hindurch eine merkwürdige Constanz in der Zahl ihrer Praemolaren. So lautet die allgemeine Formel der

$$\text{Ardrodactyla: } \frac{4 \ 3 \ 2 \ 1}{4 \ 3 \ 2 \ 1}$$

und davon ist die Formel der

$$\text{Ruminantia: } \frac{3 \ 2 \ 1}{3 \ 2 \ 1}$$

abzuleiten.

Die Affen der alten Welt (Catarrhinen) besitzen zwei, die der neuen Welt (Platyrrhinen) drei Praemolaren in jedem Kiefer. Bei männlichen Affen sind die bleibenden Eckzähne und der erste Praemolarzahn viel stärker entwickelt als bei weiblichen Thieren. Eine derartige sexuelle Differenz steht übrigens durchaus nicht isolirt da, sondern findet sich auch bei andern Säugethiern, wie z. B. beim wilden Schwein, bei *Monodon*, beim Dugong

1) Nach Pomes lautet die typische Zahnformel für die Säugethiere

Dentes	3	Dens	1	Dentes	4	Dentes	3
incisivi	3	caninus	1	praemol.	4	mol.	3

Viele Thiere haben nicht diese ganze Zahl von 44, wenige haben mehr; am häufigsten kommt dieser Grundtypus des Gebisses fossilen Ungulaten und überhaupt eocänen Säugethiern zu; auch das Pferd besitzt ihn.

und vor Allem beim Moschusthier (*Moschus moschiferus*). Schon Cuvier hat darauf hingewiesen, dass bei einigen Ruminantia die Zähne zu Waffen für die geschlechtlichen Kämpfe umgeändert werden und dass diejenigen, welche Hörner tragen, keine Eckzähne besitzen und umgekehrt. Dieses correlative Verhältniss zwischen dem Geschlecht und der Ausbildung der Zähne prägt sich auch darin aus, dass nach Castration eines Ebers die Hauer im Wachsthum stille stehen (Tomes).

Viel schwerer verständlich sind die Beziehungen zwischen der Haut, beziehungsweise zwischen Integumentalorganen und den Zähnen. So können Anomalien der Zähne ebenso wohl gepaart sein mit Haarmangel (Edentaten, foetale Wale, haarlose Hunde) als mit übermässigem Haarwuchs, wie er sich bei den sogenannten „Haarmenschen“ findet.

Zum Schlusse mögen hier noch einige Bemerkungen über das Gebiss der Nagethiere folgen. Es sind im Allgemeinen vier grosse, meiselförmige Schneidezähne vorhanden, die mehr oder weniger stark gekrümmt und nur an ihrer Vorderfläche und zu beiden Seiten von Schmelz überzogen sind. Dies hat den Vortheil, dass bei der Abnutzung des Zahnes der Schmelz stets über dem Niveau des Dentins, dass, mit andern Worten, stets eine scharfe Schneide zurückbleibt. An der hinteren Fläche des Zahns befindet sich ein dünner Cementüberzug.

Bei Hasen und Kaninchen liegen zwei Paare von Schneidezähnen im Zwischenkiefer hintereinander und zwar ist das hintere, viel kleinere Paar offenbar functionslos (Tomes).

Bezüglich der ausserordentlichen Grössenentfaltung gewisser Zähne, wie sie bei Proboscidiern, bei *Sus Babirussa*, beim Walross und beim Narwal vorkommt, verweise ich auf das bekannte Buch von Charles S. Tomes (Deutsche Ausgabe von L. Hollaender).

Nachdem wir so einen Einblick in den ausserordentlich vielgestaltigen Character der Zähne gewonnen haben, ist es an der Zeit, die Frage aufzuwerfen, worin denn die Ursache dafür zu suchen sei und da kann, meine ich, die Antwort nicht zweifelhaft sein. Zunächst haben wir davon auszugehen, dass die primäre Bewegung der Kiefer, wie wir sie bei Fischen, Amphibien, Reptilien und auch noch bei vielen Säugethieren treffen, einfach nach dem Gesetz eines Charnirs erfolgt, so dass hierfür nur ein, aus gleichmässig geformten, spitz-kegelförmigen Zähnen bestehendes (homodontes) Gebiss ausreichend erscheint. Erst mit einer schärferen Differenzirung der *Musculi pterygoidei*, resp. mit einer Aenderung der Nahrung wurden Mahlbewegungen der Kiefer ermöglicht und diese mussten nicht nur zur Differenzirung eines heterodonten Gebisses, sondern auch zu einer Umänderung des Kiefergelenkes führen. Kam es dabei, wie z. B. in der Reihe der *Artiodactyla*,

noch weiter zur Entwicklung von langen Greifzungen oder sehr beweglichen Greifflappen, womit das Thier die Nahrung unwickelt und abrisst, so wird man auch den Ausfall der Schneidezähne verstehen oder wird begreifen, wie dieselben in andern Fällen, wie bei Rüsselträgern eine ganz andere Verwendung gefunden haben (Ryder).

Mundhöhlendrüsen.

Diese Drüsen, welche sich als Sprossen von der Mundschleimhaut aus entwickeln, haben in neuerer Zeit von Reichel eine zusammenfassende, d. h. auf die ganze Thierreihe sich erstreckende, ausgezeichnete Bearbeitung erfahren und ich werde die dort gewonnenen Resultate meiner eigenen Darstellung im Wesentlichen zu Grunde legen.

Mit dem Aufgeben des Wasserlebens, d. h. mit der Umwandlung der Fische in landlebende Thiere trat das Bedürfniss nach Schutzapparaten auf, die durch die Erzeugung eines Sekretes die äussere Haut sowohl als auch die mit der Luft in Contact kommenden Schleimhäute anzufeuchten, d. h. vor Vertrocknung zu schützen im Stande sind.

Die Hautdrüsen haben wir in ihren zum Theil hohen Differenzirungen im Capitel über die Haut schon ausführlich besprochen, so dass nur noch die Drüsen der Mundhöhle ihrer Erledigung harren. Auch sie unterliegen einer ähnlichen, von Stufe zu Stufe weiter gehenden Differenzirung, wodurch sie aus anfangs fast indifferenten, nur auf das Einschleimen der Zunge, des Schlundes und der Nahrung berechneten Organen zu Apparaten werden, deren Secret zur Verdauung in ausserordentlich wichtige Beziehungen tritt, oder das auch, wie bei Giftschlangen und giftigen Sauriern, zu einer furchtbaren Waffe werden kann.

Mit dieser stets zunehmenden physiologischen Differenzirung geht morphologisch eine immer grösser werdende Mannigfaltigkeit in Zahl und Gruppierung Hand in Hand. Dabei wechselt auch der histologische Character der Art, dass man alle drei Drüsenformen, welche die allgemeine Anatomie unterscheidet, also tubulöse, zusammengesetzt tubulöse und acinöse, bei dem sekretorischen Apparat der Mundhöhle vertreten findet. Doch überwiegen bei den niederen Vertebraten die beiden ersten Formen und sind dabei meist zu Gruppen angeordnet; bei den höheren dagegen tritt die letzte, entwicklungsgeschichtlich entschieden höher stehende Form in den Vordergrund (Reichel).

Für alle figurirt eine Gerüstsubstanz aus Bindegewebe, welches Septa und Septula erzeugt, oder auch nur die einzelnen Tubuli sackartig umhüllt. Zugleich fungirt dasselbe als Träger der stets reichlich vorhandenen Blutgefässe und Nerven.

Nach ihren Lagebeziehungen zu gewissen, constant vorkommenden Gebilden, wie z. B. zur Zunge und zu Skelettheilen lassen sich die Apparate als Lippen-, Backen-, Zungen-, Unterzun-

gen-, Unterkiefer-, Gaumen- und als Ohrspeicheldrüsen (Parotiden) unterscheiden.

Bei der Frage nach der Homologie zweier Drüsen bei verschiedenen Thieren wird weniger die Lage derselben als vielmehr die Art und Weise ihrer Ausmündung ins Auge zu fassen sein, denn jene bezeichnet immer sicher die Stelle, von wo aus sich die Drüse gebildet hat.

Was den histologischen Bau der Mundhöhlendrüsen anbelangt, so begegnet man bei allen Amphibien und dem grössten Theil der Reptilien durchweg einem ziemlich hohen, hellen Cylinder-epithelium, mit wenig granulirtem Protoplasma und da und dort eingesprengten verschleimten Zellen. Kurz, es handelt sich wesentlich um Schleimdrüsen.

Schon in der Reihe der Ophidier gesellt sich in der Gift-drüse die Form der „serösen Drüsen“ hinzu, deren Zellen ein dunkleres, stärker granulirtes Protoplasma erkennen lassen und die nie die schleimige Metamorphose eingehen (Reichel). Die Säuger endlich zeigen in ihren Drüsen die mannigfachsten Formen, doch findet man bei ihnen, so gut wie bei allen übrigen Wirbelthieren, von den Amphibien an, stets zwei verschiedene Zellformen (mit Uebergangsformen zwischen beiden), die der Ausdruck der verschiedenen Funktionsstadien sind, in denen die betreffende Drüse sich augenblicklich befindet.

Nie aber kommen zwei Drüsenformen in einer Drüse vor, dagegen handelt es sich da und dort, wie z. B. bei der Oberlippen-drüse der Ringelnatter um eine so innige Aneinanderlagerung zweier, ihrem Bau nach gänzlich verschiedener Drüsen, dass eine Sonderung mit dem Messer kaum möglich erscheint.

Bei den Fischen sind Mundhöhlendrüsen bis jetzt nicht mit Sicherheit nachgewiesen, dagegen ist ihre Ausbildung bei Amphibien schon ziemlich weit gediehen.

Amphibien.

Vor Allem kommt hier jene Drüse in Betracht, auf die ich schon bei der Anatomie des Kopfskeletes und des Geruchsorganes (pag. 126 und 387 des I. Theiles) hingewiesen und die ich schon vor längerer Zeit *Glandula intermaxillaris s. internasalis* genannt habe. Sie liegt, wie ihr Name besagt, bei Urodelen entweder in dem, bei dieser Amphibiengruppe häufig vorkommenden Hohlraum des Zwischenkiefers, oder, falls jener fehlt, zwischen den aufsteigenden Fortsätzen des *Os praemaxillare* und dem vorderen Abschluss des *Cavum cranii* (Fig. 369 D). Im letzteren Fall, wo sie unmittelbar zwischen beide Nasenhöhlen eingekleilt und von deren medialen Wänden direkt begrenzt wird, wird sie passender als *Glandula internasalis* bezeichnet.

Bei Anuren, wo sich die Anatomie der Schnauzengegend wesentlich anders gestaltet, als bei Urodelen, kommt die Drüse in eine rinnenförmige Einbuchtung des knorpeligen *Septum nasale*, also

vor die Nasenhöhle zu liegen. Sie wird von vorne her durch die äussere Haut sowie theilweise durch den Zwischenkiefer begrenzt und breitet sich auch seitlich über die ganze Schnauzengegend aus. Auch bei Urodelen beschränkt sie sich nicht immer auf den Internasal- resp. Intermaxillarraum, sondern erhebt sich aus demselben gegen das Dach des Schädels, allwo sie direkt unter der äusseren Haut eine grössere oder geringere Ausbreitung erfahren kann.

Bei allen Amphibien entwickelt sich diese Drüse, welche aus durcheinander gewundenen Schläuchen besteht, von der Mucosa oris aus und wuchert von hier aus in den Internasalraum hinein. An diesem ihrem Ursprungspunkt liegen später ihre, von Flimmerepithelien ausgekleideten Ausführungsgänge. Diese münden durch den vorderen Theil des Gaumens in die Mundhöhle aus und sind dort entweder nur von einem ringförmigen Ausschnitt der Vomero-palatina (*Salamandrina perspicillata*, Tritonen) oder auch noch vom Zwischenkiefer begrenzt, in welchem letzterem Fall die Drüse ventral fast einzig und allein durch die Gaumenschleimhaut vom Cavum oris abgeschlossen wird (*Ellipsoglossa*, *Ranodon*, *Salamandra*, *Spelerpes*, *Amblystoma* u. a.)

Bei Anuren durchbohren die, nach Art von Orgelpfeifen, dicht neben einander liegenden und gestreckten Ausführungsgänge die Schleimhaut des Gaumens unmittelbar hinter den kurzen Processus palatini des Zwischenkiefers (Wiedersheim).

Wie sich die Intermaxillardrüse beim *Axolotl* beziehungsweise bei *Amblystoma Weismanni* verhält, habe ich schon bei der Anatomie des Geruchsorgans auseinandergesetzt.

Weder bei *Gymnophionen*, noch bei *Ichthyoden* und *Derotremen* findet sich irgend eine Spur dieser Drüse, was mit dem Wasserleben dieser Thiere im Zusammenhang steht. Ganz abgesehen davon würde übrigens auch die hier so eigenthümliche Construction des Kopfskeletes ihre Existenz unmöglich machen. Am ehesten könnte sie sich noch bei *Menopoma* und *Cryptobranchus* finden (Wiedersheim).

Ausser der Zwischenkieferdrüse besitzen die Amphibien noch sehr entwickelte Zungendrüsen, die sich bei Anuren und Urodelen in Form zahlreicher, kurzer Schläuche über das ganze Organ erstrecken.

Bei jeder Contraction der Zunge geräth deren Sekret in die Mundhöhle und erfüllt so zusammen mit dem schleimigen Saft der

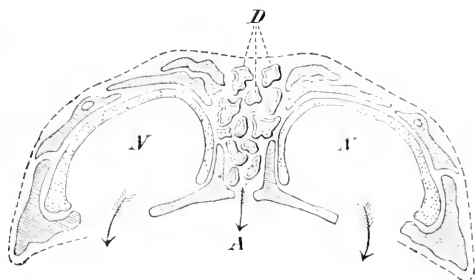


Fig. 369. Querschnitt durch den Vorderkopf eines Tritonen. NV Die beiden Nasenhöhlen, welche sich durch die Choanen (Pfeile) in die Mundhöhle öffnen. D Glandula internasalis, A Ihre Ausmündung am Gaumen.

Intermaxillardrüse den Zweck, der Zunge die zum Erhaschen der Beute nöthige Klebrigkeit zu verleihen.

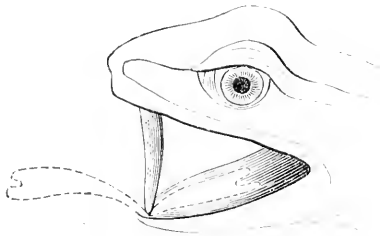


Fig. 370. Froschzunge in drei verschiedenen Akten der Bewegung dargestellt.

In welcher Weise dabei die herausgeschnelte Zunge das Sekret am Gaumendach abstreicht, geht aus der Figur 370 hervor.

Bei Anuren findet sich noch eine von Born entdeckte Ra-chendrüse. Sie liegt dicht hinter den Choanen um den zahntragenden Theil des Vomer's herum und mündet theils in die Choanenöffnung aus, theils öffnen sich ihre Schläuche an zwei symmetrischen Stellen — die ganze Drüse ist ursprünglich paarig — in die Mundhöhle.

Reptilien.

Hier macht sich den Amphibien gegenüber durch eine ausgedehntere Sonderung in Drüsengruppen ein Fortschritt bemerkbar. So unterscheidet man bei Sauriern ausser Gaumen- und Zungendrüsen auch noch seitliche Gaumendrüsen, Zungen-, Unterzungen- und Lippendrüsen; letztere sind übrigens auch bei Amphibien vielleicht schon angedeutet. Durch den grössten Drüsenreichtum ausgezeichnet sind die Chamaeleonten, an deren Oberkiefer man 1) die paarigen, den ganzen Oberkiefer einnehmenden Labialdrüsen, 2) die paarigen seitlichen und 3) die unpaare mediane Gaumendrüse unterscheidet.

Den Iguaniden fehlt die mittlere Gaumendrüse; die Ascalaboten dagegen ermangeln der Oberlippendrüsen gänzlich, besitzen aber die seitlichen und medianen Gaumendrüsen in grösster Entwicklung.

Am drüsenärmsten ist die Gruppe der Scinke; sie besitzt weder Lippen-, noch mediane Gaumendrüsen. Spuren der seitlichen Gaumendrüsen sind möglicherweise vorhanden.

Bei Amphisbaenen sind nur die Lippendrüsen, diese aber sehr gut, entwickelt.

Bei *Anguis fragilis* findet sich im Bereich des Oberkiefers nur die mediane Gaumendrüse.

Letztere ist bei allen Sauriern als das Homologon der Intermaxillardrüse der Amphibien zu betrachten.

Gegenüber der Variabilität der Drüsen des Oberkiefers ist das Vorkommen der Drüsen im Bereich des Unterkiefers ein sehr constantes. In ihrem tubulösen Bau, sowie in ihrem sonstigen histologischen Verhalten stimmen sie mit den Oberkieferdrüsen überein.

Die Unterlippendrüsen umschliessen den Unterkiefer halb-

kreisförmig, während die Unterzungendrüsen in paariger Anordnung und vorne in der Medianlinie sich berührend, nach hinten zu beiden Seiten der Zungenbasis dahinziehen.

Die Zungendrüsen verhalten sich ähnlich wie bei den Amphibien und gelangen bei Chamaeleonten zur stärksten Entwicklung ¹⁾.

Bei den Ophidiern geht die Specialisirung der einzelnen Drüsengruppen noch viel weiter als bei Sauriern, indem sich einzelne Drüsen von den andern einer und derselben Gruppe durch eigene, mächtige Entfaltung loslösen und in Folge davon ein anderes Epithel und damit eine andere Function erlangen (Reichel).

Man unterscheidet eine *Glandula labialis superior* und *inferior*, eine *Glandula venenata*, *sublingualis anterior* und *posterior*.

Die *Glandula labialis* liegt in einer Hautfalte längs des äusseren Randes des Oberkiefers und bildet mit der der andern Seite eine Art Hufeisen. Im Allgemeinen ist sie bei den giftigen Schlangen weit schwächer entwickelt und nach hinten zu schlanker, als bei den nicht giftigen. Sie ist von einem weiten Lymphraum umschieden. In ihrem hinteren Bezirk erfährt sie bei *Tropidonotus natrix* eine bedeutende Verbreiterung und zugleich zerfällt sie hier in zwei durch ihre verschiedene Farbe scharf von einander abgegrenzte Particen (Leydig). Die eine, gelblich weisse, nimmt den hinter dem Auge gelegenen, oberen Abschnitt der Drüse ein und besitzt einen besonderen, im Bereich der hinteren Zähne ausmündenden Ausführungsgang. Da sie somit eigentlich eine besondere Drüse darstellt, kann man sie als hintere Oberlip-

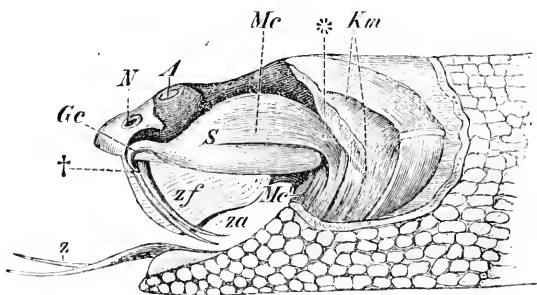


Fig. 371. Der Giftapparat der Klapperschlange. *S* Der fibröse Giftsack, welcher unter der Herrschaft des *Musculus constrictor Mc* steht. Bei *Mc¹* sieht man eine Fortsetzung des letzteren zum Unterkiefer hinabsteigen. *Ge* der aus der Giftblase entspringende Ausführungsgang, welcher sich bei † in den Giftzahn ein-senkt. Letzterer steckt in einer grossen Schleimhauttasche *zf*, die man sich über ihn wegläufend zu denken hat, *Km* frei präparirte Kaumuskeln, die zum Theil (bei *) im Schnitt erscheinen. Nach hinten davon erscheint der Schnitttrand des Schuppenkleides, *N* Nasenöffnung, *A* Auge, nach vorne und oben luxirt, *z* Zunge, *za* Mündung des Giftcanales.

1) Besonderes Interesse bieten die Mundhöhlendrüsen des mexicanischen *Heloderma horridum*, deren genau Kenntniss wir J. G. Fischer verdanken.

pendrüse bezeichnen (Reichel). Der andere, grauröthliche Abschnitt umgibt die ebenbeschriebene Drüsenpartie von unten her mit einem schmalen Saume und überragt sie auch ein wenig nach hinten zu; nur er ist der Oberlippendrüse der Giftschlangen gleich zu setzen. Die einzelnen Läppchen, in welche dieser Drüsenabschnitt zerfällt, münden mit je einem kurzen Ausführungsgang an der Aussenseite der Zahnreihe in die Mundhöhle aus.

Beide Drüsenpartieen besitzen einen ganz verschiedenen Epithelcharacter; während sich nemlich der grauröthliche Abschnitt durch hohe, helle Cylinderzellen auszeichnet, treffen wir in der gelblichweissen Abtheilung ein dunkelkörniges, protoplasmareiches Epithel, wobei die einzelnen Zellgrenzen nur schwer sichtbar sind. So ist die Selbständigkeit dieses Drüsenabschnittes auch histologisch bewiesen und nicht nur das, sondern er stimmt auch darin vollständig mit der Giftdrüse überein (Fig. 371), dass beide Drüsen durch ihren Epithelcharacter dem Typus der serösen Drüsen zuzurechnen sind. Dazu kommt, dass der zuerst von Leydig ausgesprochene Satz, wonach die hintere Oberlippendrüse der nichtgiftigen Schlangen als ein Homologon der *Glandula venenata* der giftigen Schlangen zu betrachten sei, auch durch folgende Erwägungen noch gestützt wird. Einmal stellt die hintere Oberlippendrüse bei der Ringelnatter, wie oben bemerkt, einen wohl differenzirten, mit einem besonderen Ausführungsgang versehenen Abschnitt der *Glandula labialis superior* dar. Zweitens sind die topographischen Beziehungen beider Drüsen zu der Harder'schen Drüse, sowie zum Ligamentum zygomaticum ganz dieselben. So bleiben nur mehr nebensächliche Differenzen, wie der exquisit tubulöse Bau der Giftdrüse gegenüber dem rein acinösen Character der Oberlippendrüse der Ringelnatter bestehen. Ferner mündet der Ausführungsgang der Giftdrüse in die, früher schon erwähnte, den Giftzahn umgebende Schleimhautscheide, während derjenige der andern Drüse sich neben dem Zahn öffnet. Beide Differenzen beruhen sicherlich auf einer, durch die Anpassung bedingten, weiteren Differenzirung des Giftapparates der betreffenden Schlangen, so dass also die Homologie dennoch als erwiesen zu betrachten ist.

Im Bereich des Oberkiefers findet sich hier keine Drüse, wohl aber existirt eine solche von enormer Grösse im Bereiche des Unterkiefers, wo sie wahrscheinlich der Unterzungendrüse der übrigen Saurier entspricht. Sie erscheint gleich nach Ablösung der Haut als eine in der Längsrichtung gelappte, durch eine starke Fascie an den Unterkiefer befestigte Masse. Die vier Ausführungsgänge der Drüse durchbohren den Unterkieferknochen von der Aussenseite her und münden nach mehrfacher Theilung je vor der Wurzel der der medianen Seite des Knochens ansitzenden *Furchenzähne* aus. In ihrem Bau ist die Drüse acinös und ihr Sekret ist ausserordentlich giftig, so dass wir ein Analogon der Giftschlangen unter den Sauriern besitzen. Damit nun das Sekret beim Zubeissen mit der Beute in Contact kommen kann, wirft sich das Thier vorher auf den Rücken, so dass die Zähne des Unterkiefers von oben nach unten wirken und das Sekret, dem Gesetz der Schwere entsprechend, von oben nach unten in die Wunde abfliessen kann.

Bei sog. suspecten Schlangen kommt noch deutlicher als bei der Ringelnatter, eine gesonderte Drüse vor, die eine Uebergangsstufe zur Giftdrüse der Giftschlangen darstellt.

Die Giftdrüse der Kreuzotter liegt in einer festen, fibrösen Scheide (nach innen von dieser findet sich ein weiter Lymphraum) und wird mit dieser fast von allen Seiten von Muskeln (*M. temporalis* und *masseter*) umgeben, so dass bei jedem Biss eine Compression der Drüse und damit eine Entleerung des Sekretes aus dem Giftzahn bewirkt wird. Der Ausführungsgang zieht unterhalb des unteren Augenhöhlenrandes nach vorne, legt sich dicht an die Innenseite der Oberlippendrüse und mündet dann in die früher schon erwähnte, den Giftzahn umhüllende Schleimhautfalte aus (Fig. 371).

Die Unterlippendrüse der Ophidier stimmt bezüglich ihres histologischen Verhaltens mit der Oberlippendrüse ganz überein und was ihre Anordnung anbelangt, so gilt für sie das bei den Sauriern bekannt gegebene Verhalten.

Die *Glandula sublingualis anterior* liegt in paariger Anordnung vorne am Boden der Mundhöhle, unmittelbar hinter der *Symphysis mandibulae* und erstreckt sich von hier aus längs der Mittellinie nach rückwärts. Sie wird von einer sehr starken fibrösen Scheide, sowie von einem Muskel umgeben, welcher ihr Sekret durch die 6 Ausführungsgänge in das *Cavum oris* befördert.

Die *Glandula sublingualis posterior* liegt in die untere Wand der Zunge eingeschaltet, ist grösser als die vorlin beschriebene Drüse und ragt zwischen die beiden Seitenhälften der letzteren mit ihrem vorderen Abschnitt als unpaares Gebilde hinein. Die zahlreichen Ausführungsgänge lassen übrigens noch die ursprünglich paarige Anlage der Drüse erkennen. Sie münden sämtlich seitwärts von der Mittellinie. Im histologischen Character stimmt die vordere und hintere Unterzungendrüse mit den Lippendrüsen überein, d. h. sie besitzt einen zusammengesetzt tubulösen Bau und ein Cylinderepithel.

Die Lippendrüsen der Ophidier sind denjenigen der Saurier homolog und ebenso sind beide Unterzungendrüsen der einzigen, paarigen Sublingualdrüse der Saurier gleich zu setzen. Die Unterzungendrüsen der Reptilien sind nun keineswegs als völlig neue Bildungen aufzufassen, sondern sie sind aus den Zungendrüsen der Amphibien hervorgegangen zu denken und demnach einem Theil der letzteren homolog (Reichel).

Dasselbe gilt auch für die hufeisenartig angeordnete *Glandula sublingualis* gewisser Schildkröten, wie der Emydeen und Testudineen. Sie besteht hier aus sackförmigen und cylindrischen Drüsen, die gruppenartig durch stark vascularisirtes Bindegewebe von einander abgekapselt werden und mit zahlreichen Ausführungsgängen in die Mundhöhle ausmünden. Den Seeschildkröten fehlen nach C. K. Hoffmann die Speicheldrüsen gänzlich und dasselbe kann ich auch für Alligator melden. Hier beim

Alligator — und dasselbe gilt wohl auch für das Crocodil — werden die Speicheldrüsen, ganz wie bei Amphibien, durch zahlreiche, in das Zungenfleisch eingebettete Drüsen von Sack- und Cylinderform ersetzt und diese münden auf der Zungenoberfläche aus.

Vögel.

Bei Vögeln finden sich Zungendrüsen, welche da und dort, fast die ganze Zungenmasse ausmachend, seitlich, rechts und links neben der Zunge ausmünden.

Ausserdem existirt noch ein Complex zahlreicher Drüsen, die bald in einer, bald in zwei Gruppen angeordnet, zu beiden Seiten der Zungenbasis sich öffnen. Endlich kann man noch ein Drüsenpaar unterscheiden, das für sich mit je einem Gang in den Mundwinkel ausmündet. Alle diese Drüsen erscheinen bei Klettvögeln am mächtigsten entwickelt, viel kleiner sind sie bei Raub- und Wasservögeln, namentlich bei Sumpfvögeln.

Lippendrüsen sind nirgends mehr angedeutet. Dass die am Boden der Mundhöhle liegenden Drüsen ihre Homologa bei den Reptilien, speciell bei den Sauriern haben, braucht wohl kaum erwähnt zu werden, viel schwieriger aber ist die Entscheidung bezüglich der Mundwinkeldrüse, da sich eine ähnliche Drüse nirgends bei Sauriern nachweisen lässt. Dagegen liegt der Gedanke nicht allzuferne, sie mit der hinteren Oberlippendrüse der giftlosen, resp. mit der Giftdrüse der Giftschlangen zu parallelisiren (Reichel).

Ausser den genannten Drüsen finden sich bei Vögeln auch noch zwei Gruppen von Gaumendrüsen, eine mediane und eine laterale. Erstere liegt, in paariger Anlage, dicht unter dem Septum narium und reicht bis nahe an die Choanen, letztere findet sich weiter nach hinten in die das Os palatinum deckende Schleimhaut eingelagert. Auch diese beiden Drüsen finden in den medianen und lateralen Gaumendrüsen der Saurier ihre Homologa.

Säuger.

Im Gegensatz zu der gruppenförmigen Anordnung der Mundhöhlendrüsen zu mehreren grösseren drüsigen Massen mit zahlreichen Ausführungsgängen, wie wir sie bisher kennen gelernt haben, finden wir bei den Säugern namentlich drei Drüsenpaare, von denen jede Drüse nur einen einzigen langen Ausführungsgang besitzt, mächtig entwickelt und die sonst vorhandenen kleinen Drüsen nur sehr wenig ausgebildet. Es sind dies die *Glandula parotis*, *submaxillaris* und *sublingualis*. Zugleich mit dieser bedeutenden Entfaltung einzelner Drüsen geht eine Aenderung ihres Epithels einher, nach welchem man nach dem Vorgange Heidenhain's, Lavdowsky's u. A. drei Arten von Drüsen, seröse, Schleimspeicheldrüsen und zusammengesetzte Drüsen

unterscheiden kann. Bezüglich der hier in Betracht kommenden Detailverhältnisse muss ich auf die histologischen Specialarbeiten verweisen.

Bei *Echidna*, welcher ebenfalls jene drei Drüsen zukommen, liegen nach *Viallanes* die Parotiden nicht, wie gewöhnlich vor der Ohröffnung, sondern weit hinten, etwa in der Mitte des Halses an der Aussenfläche des *M. trapezius*, unmittelbar unter der Haut. Der lange *Stenon'sche* Gang kreuzt den *Meatus auditorius externus* und mündet endlich in dem Raum zwischen Ober- und Unterkiefer am Vorderrand des *Masseter* in die Mundhöhle. Auch sehr lang ist der *Stenon'sche* Gang beim Ameisenbär. Bei *Echidna* bestehen jederseits zwei *Submaxillardrüsen*, eine enorm grosse tief- und eine kleinere hochliegende; ihre langen Ausführungsgänge münden in einen Gang zusammen. Dieser Gang öffnet sich, indem er medianwärts zahlreiche kleine Seitengänge abgibt, mit vielen Poren am Boden der Mundhöhle und in diesem Verhalten liegen die letzten Anklänge an Vögel und Reptilien.

Bei *Ornithorhynchus* findet sich jederseits nur eine einfache *Gl. submaxillaris* und der Gang öffnet sich nur mit einer Oeffnung am Boden der Mundhöhle.

Die Mehrzahl der *Edentaten* besitzt sehr ansehnliche *Submaxillardrüsen* und zwar immer nur eine auf jeder Seite, doch existiren bezüglich dieses Punktes auch Ausnahmen, indem da und dort jedersits sogar drei *Submaxillardrüsen* vorkommen können. Auch zeigen sich häufig Erweiterungen der Canäle, welche als *Speichelreservoir* dienen, z. B. bei *Dasypus* (*Viallanes*).

Die *Glandula sublingualis* liegt bei *Echidna* unmittelbar unter der Schleimhaut des Mundes und öffnet sich längs dem Innenrand mit einer Menge kleinster Poren.

Den *Edentaten* sowie den *Chiropteren* soll eine *Gl. sublingualis* fehlen (*Meckel*), während sie bei *Nagern* sehr stark entwickelt sein kann. *Hufthiere*, *Dickhäuter* und *Carnivoren* besitzen alle drei Arten von *Speicheldrüsen*; *Cetaceen* scheinen sie ganz zu fehlen, was mit ihrer Lebensweise im Wasser zusammenhängt.

Wie verhält sich nun bei *Säugethieren* die morphologische Stellung der drei *Speicheldrüsen*; haben wir in ihnen schon in früheren *Thierklassen* angelegte, aber nur wenig entwickelte *Drüsen* zu sehen, oder haben wir es mit völlig neuen *Gebilden* zu

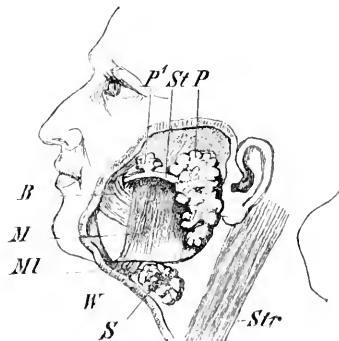


Fig. 372. Die *Glandula parotis* (*P*) und *submaxillaris* (*S*) des Menschen. *P'* Accessorische Parotis, *St* *Ductus Stenonianus*, *W* *Ductus Whartonianus*, *B* *M. buccinator*, *M* *M. masseter*, *MI* *M. mylohyoideus*, *Str* *M. sternocleidomastoideus*.

thun? In welchem Verhältnisse stehen sie zu den übrigen Mundhöhlendrüsen? Ferner, wie ist bei der Wichtigkeit dieser Organe das Schwanken in ihrem Vorkommen zu erklären, wie wir dies bei der *Glandula sublingualis* wahrnehmen?

Die Lippendrüsen der Säuger sind natürlich denjenigen der Reptilien homolog und in dieselbe Kategorie gehört, wie die Entwicklungsgeschichte lehrt, auch die Buccaldrüse der Säuger.

Ihrer Lage, ihrem Lauf und der Mündung ihres einzigen Ausführungsganges, sowie der Beschaffenheit ihres Epithels nach entspricht die Parotis der Mundwinkeldrüse der Vögel und da wir diese als ein Homologon der hinteren Oberlippendrüse resp. der Giftdrüse der Schlangen erkannt haben, so gehören alle drei Drüsen zusammen in eine Kategorie. Da nun die genannten Drüsen der Schlangen als Differenzirungen von Lippendrüsen aufzufassen sind, so dürfen wir auch dieselbe Genese für die Parotis erwarten und das wird auch durch das Studium der Entwicklungsgeschichte bestätigt.

Dadurch rückt also die Parotis in die Reihe der Buccaldrüsen ein, deren Zusammengehörigkeit mit den Lippendrüsen oben schon erörtert wurde (Reichel).

Was nun die *Gl. submaxillaris* und *sublingualis* anbelangt, so werden sie bei jedem Säugethier embryonal angelegt, doch kommt nur die erstere, dem Ductus Whartonianus entsprechende, Drüse constant zur weiteren Entwicklung, während die andere, welche dem Ductus Bartholinianus correspondirt, zuweilen, wie beim Kaninchen, auf der embryonalen Entwicklungsstufe stehen bleibt (Reichel).

Beide sind, da jede nur einen einzigen Ausführungsgang besitzt, je einer einzigen der zahlreichen kleinen Unterzungendrüsen der niederen Thierklassen homolog.

Ferner sind die seitlich von der Zunge der Säuger liegenden, mit zahlreichen Gängen in die Mundhöhle mündenden Schleimdrüsen den Unterzungendrüsen der Reptilien und Vögel gleich zu erachten¹⁾.

Was endlich die Gaumen- und Zungendrüsen der Säugethiere betrifft, so liegt ihre Homologie mit den gleichnamigen Apparaten der niederen Wirbelthiere auf der Hand.

Tonsillen.

Mit Tonsillen bezeichnet man gewisse, am Uebergang der Mund- in die eigentliche Rachenhöhle, also am sogenannten Isthmus faucium liegende Organe, die, wie es scheint, nur den Säugethiern zukommen. Sie entstehen jederseits in Form einer spaltenförmigen Ausbuchtung der Mucosa oris, die beim Menschen

1) Bei den von Blut lebenden Chiropteren (*Desmodus*) ist die Parotis sehr rückgebildet (H. A. Robin).

in einer Linie mit der Ausmündung der Eustachischen Ohrtrumpete oder noch etwas dorsalwärts von dieser gelegen ist (Köl liker).

Nachdem sich an dem sackförmigen Organ noch kleinere, sekundäre Ausbuchtungen gebildet und die Wände eine bedeutende Dicke erlangt haben, beginnt eine Infiltration der bindegewebigen Grundsubstanz mit weissen Blutkörperchen.

Diese ordnen sich später gruppenweise zu Follikeln und so hat man die Tonsillen oder Mandeln von jeher zu den lymphatischen Apparaten gestellt. Ihre Funktion ist damit aber noch nichts weniger als klar, ja wir können auf Grund der gleich zu erwähnenden Entdeckung Ph. Stöhr's sagen, dass wir bisher nicht einmal im Anfang ihres physiologischen Verständnisses stehen.

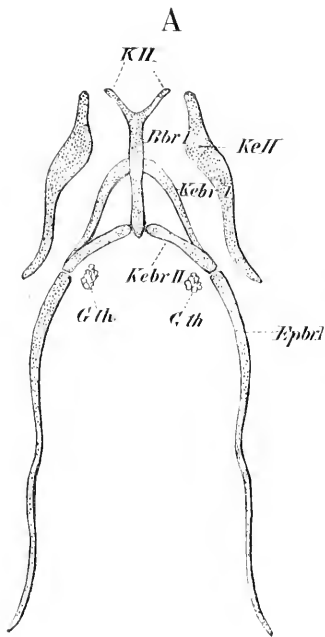
Obengenannter Forscher hat nemlich an den Tonsillen der verschiedensten Säugethiere und des Menschen eine massenhafte Auswanderung lymphoider Zellen durch das Epithel in die Mundhöhle nachgewiesen, eine Thatsache, auf die ich bei der Anatomie der Schleimhaut des Fischdarmes, wo sich ähnliche Verhältnisse finden, noch einmal zurückkommen werde. Mit jener Entdeckung Stöhr's erhebt sich natürlich eine ganze Reihe neuer Fragen, aber jedenfalls steht jetzt schon so viel fest, dass die Tonsillen in gewissem Sinne als Sekretionsorgane aufzufassen sind.

Zunge.

Einwärts von den Kiemenbogen entwickelt sich ein weiteres wichtiges Organ der Mundhöhle, nemlich die Zunge.

Bei Fischen hat sie meist noch einen rudimentären Character, indem sie nur einen mehr oder weniger dicken Schleimhautüberzug der Copularia des Visceralskeletes d. h. des Zungenbeines darstellt. Sie kann auch, wie wir schon früher gesehen haben, auf ihrer freien Fläche Zähne tragen (gewisse Teleostier). Von ihrer Umgebung, d. h. vom übrigen Mundhöhlenboden, ist sie bald mehr, bald weniger scharf abgegrenzt, ja in gewissen Fällen, wie bei Plagiostomen, am meisten aber bei Polypterus erhebt sie sich darüber mit freien Seitenrändern und freier Spitze. In diesem Fall ist sie auch von grösserem, durch eingelagerte Muskeln bedingten Umfang. Gleichwohl tritt eine Eigenmuskulatur erst in der Zunge der Dipnoer und Amphibien auf. Hier nimmt sie, voluminöser geworden, schon einen viel grösseren Theil der Mundhöhle ein, doch zeigt sie noch bei Ichthyoden ein von den Fischen nur wenig abweichendes Verhalten d. h. sie ist hier entschieden noch rudimentär¹⁾. Bei den Salamandrinen und Anuren ist sie in den meisten Fällen nur

1) Die aus Anpassungsverhältnissen an die veränderte Lebensweise hervorgehende, grosse Differenz zwischen der Zunge der Ichthyoden und Salamandrinen erhält, wie ich schon vor Jahren gezeigt habe, eine hübsche Parallele in der Umwandlung des Axolotl's in das Amblystoma Weismanni.



mit ihrem vorderen Ende, sowie mit einem Theil ihrer Ventralfläche an dem Boden der Mundhöhle festgewachsen, doch kann sie auch an ihren Seitenrändern fixirt sein, so dass nur ihr hinterer, häufig eingekerbter Rand frei bleibt. Bei *Salamandrina perspicillata* und *Chioglossa lusitanica* finde ich die Zunge nur mit ihrem vordersten Ende im Unterkieferwinkel angewachsen, so dass sie sich hier einer freieren Beweglichkeit erfreut, als bei den meisten übrigen Molchen. Noch weit entfernt aber ist dieser Grad der Beweglichkeit von demjenigen, wie er uns bei den Spelerpesarten, z. B. bei *Spelerpes fuscus* entgegentritt.

Hier liegt die rundlich-ovale Zunge ringsum vollkommen frei und sitzt wie ein Pilz (Fig. 373, B und 374) auf einem Stiele fest, der, wie bei vielen Reptilien, in einer Scheide ruht, aus welcher er vermittelst eines sehr complicirten Muskelapparates weit hervorgeschnellt wer-

B

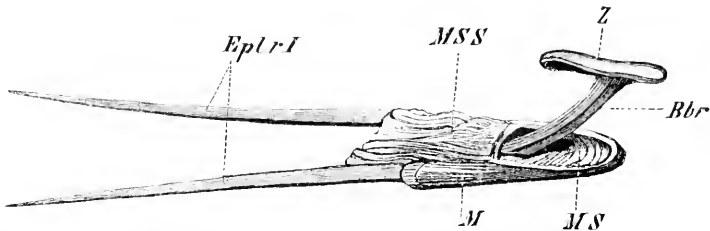


Fig. 373 A. Zungenbeinkiemebogen-Apparat von *Spelerpes fuscus*. *Bbr* Basibranchiale, *KII* Kleine Zungenbeinhörner, *KeII* Keratohyale, *Kebr I* und *II* Erstes und zweites Keratobranchiale, *Epbri I* Erstes Epibranchiale, *G. th.* Glandula thyroidea.

B. Unterkiefer, Boden der Mundhöhle und Zunge von *Spelerpes fuscus*. *Z* Zunge, *MS*, *MSS* Schleimhaut der Mundhöhle, eine Scheide formirend, *M* Mandibula. Die übrigen Bezeichnungen wie in A.



Fig. 374. Zunge von *Spelerpes fuscus*, hervorgeschnellt.

den kann (Fig. 373 *MSS* und 374) (Wiedersheim). In engstem Zusammenhang damit steht die enorme Länge des ersten Epibranchi-

ale, das, wie ich bei der Beschreibung des Kopfskeletes (pag. 130 bis 131 des I. Theiles) schon erwähnt habe, die seitliche Halsgegend umgreift und weit unter die Haut des Rückens sich erstreckt.

Im Gegensatz zu dieser weiten Vorstreckbarkeit der Zunge findet bei den übrigen Amphibien nur ein Umklappen der Zunge nach aussen statt und zwar der Art, dass die mit einem schleimigen Sekret überzogene dorsale Zungenfläche mit grosser Kraft auf die zu erhaschende Beute hingeschlagen wird.

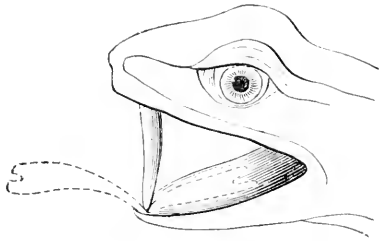


Fig 375. Froschzunge in drei verschiedenen Akten der Bewegung dargestellt.

Die Oberfläche der Amphibienzunge, wie auch diejenige von Protopterus, besitzt in der Regel ein zart papilläses, sammtartiges Aussehen, oder ist, ähnlich wie die Unterfläche vieler Pilze, radienartig gefältelt, wie z. B. bei den *Amblystomen* ¹⁾.

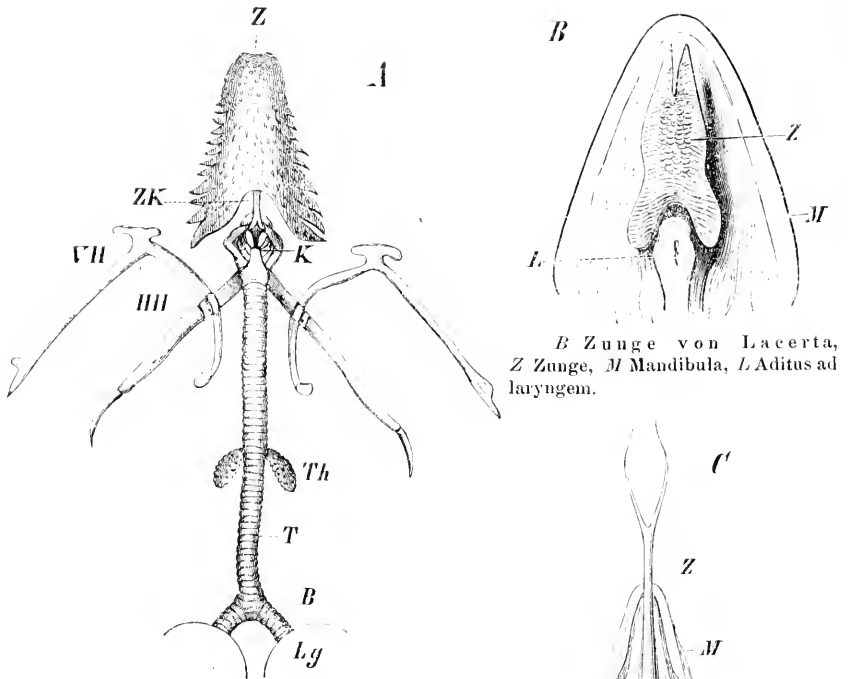
Die absolut freie Beweglichkeit der Zunge, welche bei den Amphibien als Ausnahme betrachtet werden muss, ist bei den meisten Reptilien zur Regel geworden.

Bei den Sauriern besitzt die Zunge einen ausserordentlichen Grad der Variabilität, so dass man jene Reptiliengruppe nach der Form ihrer Zunge folgendermassen eingetheilt hat: 1) in *Vermilinguia*, mit weit vorschneidbarer Zunge (*Chamaeleonten*), 2) in *Crassilinguia*, mit dicker, kurzer, fleischiger Zunge, nicht vorstreckbar (*Ascalaboten*, *Iguanen* u. A.), 3) in *Brevilinguia*, mit kurzer, dicker Zunge, vorne mehr oder weniger ausgeschnitten und nur wenig vorstreckbar (*Scincoiden* und *Ptychopleurae*), 4) in *Fissilinguia*, mit zweispitziger, gespaltenen, weit vorstreckbarer Zunge (*Lacertilien*, *Ameividae*, *Monitoren* u. A.). Aus letzterer Form ist die weit gespaltene Zunge der Schlangen hervorgegangen zu denken.

Ich gehe auf die Besprechung einiger Repräsentanten dieser vier Gruppen etwas näher ein und beginne mit der Zunge von *Lacerta* (Fig. 376 B).

Die am Vorderende gespaltene Zunge ist auch hinten und seitlich etwas eingekerbt; mit ihrem hinteren Ausschnitt umgreift sie den Eingang zum Kehlkopf. Man unterscheidet Längszüge von Muskeln (im Wesentlichen Fortsetzungen des *M. hyoglossus*), zweitens senkrechte, durch die Papillen bis gegen das Epithel aufsteigende Strahlungen (*M. genioglossus*) und drittens endlich querziehende, bunt durchflochtene Muskeln (*Leydig*). Dadurch erhält das Organ eine ungemeine Beweglichkeit. Seitlich besitzt die Zunge ein Querfaltensystem, in der Mitte liegt die Zone der Papillen. Sie

1) Bei den *Aglossa*, einer Anurengruppe, fehlt die Zunge vollständig.



B Zunge von *Lacerta*, Z Zunge, M Mandibula, L Aditus ad laryngem.

Fig. 376 A. Zunge, Zungenbeinapparat und Ductus respiratorius von *Phyllodactylus europaeus*. Z Zunge, ZK Zungenbeinkörper, VII und III vordere und hintere Zungenbeinhörner, K Kehlkopf, Th Glandula thyreoidea, T Trachea, B Bronchien, Lg Lunge.

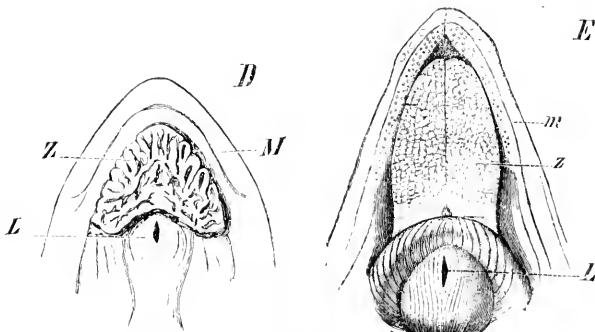
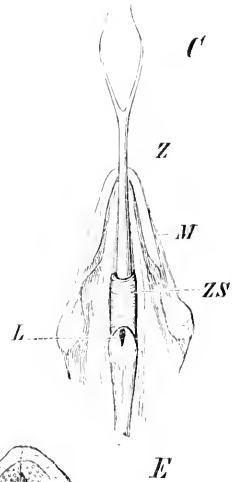


Fig. 376 C. Von *Monitor indicus*, D von *Emys europaea*, E vom Alligator, M Mandibula, L Aditus ad laryngem, ZS Zungenscheide, Z Zunge.

sind von ungleicher Grösse, alle nach rückwärts gerichtet und an ihrem hinteren Rand mannigfach ausgezackt.

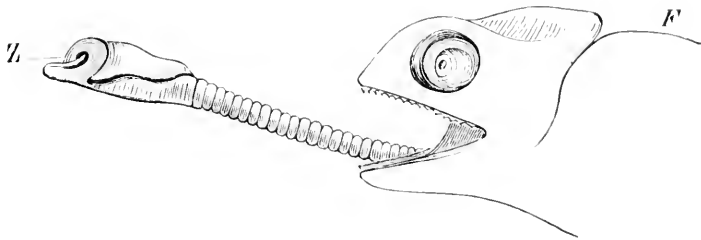


Fig. 376 F. Z Zunge, von Chamaeleo.

Die ganze Zunge ist von geschichtetem Plattenepithel bedeckt, welches besonders an den zwei Gabelspitzen stark ist und sie steif, hornartig erscheinen lässt. Bei *Lacerta agilis* ist die Zunge dunkel pigmentirt; drüsige Bildungen fehlen gänzlich (Leydig).

Aehnlich verhält sich die Zunge von *Anguis fragilis*, nur ist sie etwas kürzer, dicker und vorne nicht so stark gegabelt; ihre Oberfläche ist weicher, zottiger und die Papillen sind blattartiger.

Was die Zunge der *Crassilinguia* betrifft (Fig. 376 A), so habe ich diejenige von *Phyllodactylus europaeus* etwas näher studirt. Sie ist dickfleischig und besitzt im Allgemeinen die Form einer mit zwei Widerhaken versehenen, vorne abgebrochenen Pfeilspitze. Das Vorderende ist seicht eingekerbt und die ganze Oberfläche des Organs ist von Papillen bedeckt, die namentlich auf den zackigen Lappen an den Seitenrändern der Zunge eine starke Entwicklung erfahren.

Jene lappigen Bildungen, welche nach hinten an Umfang zunehmen und wodurch die Seitenränder der Zunge ein sägeartiges Aussehen erhalten, sind wohl als die weiter entwickelten Querfalten der Zunge von *Lacerta* aufzufassen. Im Gegensatz zu *Lacerta* finden sich bei *Phyllodactylus* kleine sackförmige Zungendrüsen und während die Zunge dort, wie bei Schlangen, aus einer Scheide vorstreckbar ist, fehlt hier letztere und das Organ ist nicht zum Vorstrecken befähigt. Auch die Zunge der *Amphisbaenen* ist am Boden der Mundhöhle befestigt und entbehrt einer Scheide.

Endlich noch ein Wort über die Zunge der *Vermilinguia*, deren Kenntniss wir vor Allem Brücke verdanken. Bei *Chamaeleo* ist das in einen langen drehrunden, nach vorne conisch zulaufenden Stiel verlängerte Zungenbein von einer röhrenförmigen Scheide umschlossen, die unter dem Einfluss eines Schleimbeutels stehend, einer grossen Verschiebbarkeit fähig ist. In ihrer Wand liegt der *M. hyoglossus* und an ihrem Ende hängt die eigentliche, durch ein Drüsensekret klebrig gemachte Zunge. In der Ruhelage ist die Scheide quergefaltet, wird aber das Zungenbein durch die Wirkung des *Genio-* und *Mylohyoideus* sowie durch die Contraction ihrer Eigenmuskulatur heftig nach vorne gerissen, so wird die Zunge fortgeschleudert und die Scheide nachgezogen.

Durch die Wirkung des Hyoglossus wird sie dann wieder in ihre frühere Lage zurückgerissen (Fig. 376 F).

Die Zunge selbst besitzt eine vielschichtige, äusserst complicirte Eigennuskulatur, so dass in diesem Organ Alles zur grössten Kraft- und Schnelligkeitsentfaltung tendirt.

Die Zunge der Schildkröten ist entweder mit einer dicken löckerigen Epithelschicht, oder wie bei den Testudinea mit langen weichen Papillen überzogen, in welchen sich theils Capillaren und Lymphgefässe, theils Nerven verzweigen (C. K. Hoffmann). Zwischen diesen Papillen oder auch auf ihnen münden sackförmige Drüsen, die sich auch zu stark verästelten Schläuchen entwickeln können. Die ganze Zunge ist von Geschmacksorganen bedeckt und nicht vorstreckbar.

Die Zunge der Seeschildkröten besitzt keine Papillen, sondern nur unregelmässig verlaufende, nicht sehr zahlreiche Wülste und Furchen (C. K. Hoffmann) (Fig. 376 D).

Die Zunge der Crocodilier, welche nicht vorstreckbar ist, besitzt eine verhältnissmässig beträchtliche Dicke und Grösse. In der Ruhelage flach kuchenartig ausgebreitet erfüllt sie vollständig den Intermandibular-Raum. An ihrem vorderen Ende verjüngt sie sich conisch abgerundet und ist stets länger als breit (Fig. 376 E).

Bei den Gavialen füllt die verhältnissmässig kleine Zunge nur den geringen Raum aus, welchen die Hinterenden der beiden Unterkieferhälften in der Gegend ihrer Articulationsstelle zwischen sich fassen. Weiter nach vorne schliessen die schnabelartigen, lang ausgezogenen Kieferspangen so dicht aneinander, dass die Zunge zwischen ihnen unmöglich Raum hätte (C. K. Hoffmann).

Die Oberfläche der Crocodilierzunge ist reichlich mit Geschmackspapillen ausgerüstet und an ihren Seitenrändern, wo die Schleimhaut sich bedeutend verdünnt, finden sich zahlreiche, an ihren Rändern häufig eingekerbte Falten, die schief zur Längsachse des Organs gerichtet sind. Die Glandulae linguales habe ich früher im Capitel über die Mundhöhlendrüsen schon erwähnt.

Die Zunge der Vögel, welche sich im Allgemeinen nach der Form des Schnabels richtet, zeigt viele Aehnlichkeit mit derjenigen der Saurier und ist aus ihr hervorgegangen zu denken. Sie besitzt einen hornigen, häufig mit Papillen und spitzen Widerhacken versehenen Ueberzug, ja kann sogar an ihrem Vorderende gegabelt sein (Trochiliden) und eine pinselartige Form gewinnen, wie unter den Psittaci bei den Trichoglossinae. Bei Spechten, deren monströse, den ganzen Schädel umwickelnde Epibranchialia ich schon beim Kopfskelet (pag. 149, I. Theil) geschildert habe, kann die Zunge, die hier zu einem Greiforgan geworden ist, mittelst eines complicirten Muskelmechanismus weit aus der Mundhöhle hervorgestossen werden. Aehnliches findet sich bei Trochiliden.

Beim Kreuzschnabel endlich ist das verhornte Vorderende schaufelförmig ausgehöhlt, kurz es finden sich die allerverschiedensten Modificationen und alle diese fallen unter den Gesichtspunkt von

Anpassungen, wie sie sich nach der Art der Nahrungsaufnahme herausgebildet haben.

Am meisten entwickelt ist die Zunge der Raubvögel und Papageien, bei welchen letzteren sie ein breites, dickes, fleischiges Organ darstellt. Dasselbe gilt bis zu einem gewissen Grade auch für die *Lamellirostres* und für *Phoenicopterus*. In scharfem Gegensatz dazu steht die kleine, rudimentäre Zunge des Pelikans, des Storchs u. A.

Was endlich die Zunge der Säugethiere anbelangt, so hat sie hier, was Volumen, Beweglichkeit und vielseitigste Funktionsfähigkeit betrifft, ihre vollendetste Entwicklung erreicht und unterliegt, wie überall, je nach der Art der Nahrungsaufnahme, den aller verschiedensten Modificationen. Immer steht sie unter der Herrschaft einer ausserordentlich reich entwickelten Muskulatur, besitzt zahlreiche Drüsen¹⁾ und ist auf ihrer Oberfläche mit den mannigfaltigsten Tast- und Geschmacksorganen²⁾ versehen, auf die ich schon im Capitel über die Sinnesorgane hingewiesen habe. Dazu gesellen sich hier und da noch verhornte stachelige Fortsätze der Epithelschicht (Felinen), die sich auch auf andere Theile der Mundschleimhaut ausdehnen können (Hufthiere).

Bei weitaus der grössten Zahl der Säuger besitzt die Zunge eine platte, vorne abgerundete, bandartige Form und ist vorstreckbar. Eine grosse Länge erreicht sie bei *Echidna* und bei *Myrmecophaga*, doch ist sie auch bei Wiederkäuern stattlich entwickelt und dient hier, indem sie die Gräser umschlingt, zum Abreissen derselben.

So ist sie also hier nicht allein Fühl- und Geschmacksorgan, sondern ist auch noch zum Greifsorgan geworden, und wenn wir noch hinzufügen, dass sie in Verbindung mit anderen Theilen des Vorderdarmes auch noch zu einem Saug- ja sogar, wie beim Menschen, zu einem Sprachorgan werden kann, so haben wir alle ihre Funktionen aufgezählt.

1) In der Zunge des Menschen und der Säugethiere finden sich zwei Arten von Drüsen. Die eine Art liegt vorzugsweise in der Gegend der Zungenwurzel, die andere an den Papillae circumvallatae und foliatae. Die erstere Art besteht aus verästelten, tubulösen Schleimdrüsen mit hellem, durchsichtigem Epithel; die zweite Art (seröse Drüsen von Ebner) ist traubenförmig und besitzt ein grobkörniges, undurchsichtiges Epithel. Es handelt sich dabei um wirkliche kleine Speicheldrüsen. Schaf, Ziege, Schwein, Pferd, Kaninchen, Meerschweinchen, Eichhörnchen, Fuchs, Hund und Igel besitzen vorzugsweise die letztere Art, Fledermaus, Gürtelthier, Maulwurf und Katze haben dagegen vorherrschend Schleimdrüsen. Beim Menschen, bei Affen, Mäusen und Ratten halten sich beide Drüsen annähernd das Gleichgewicht.

Die in der Zungenspitze des Menschen liegende Nuhn'sche Drüse findet sich auch beim Orang und beim Schafe. Bei letzterem ist sie eine gewöhnliche Schleimdrüse; beim Menschen und Orang dagegen liegen Schleim- und Speicheldrüsen-elemente eng in einander gefilzt (Podwisotzky).

2) Am schönsten und grössten entwickelt finde ich die Papillae circumvallatae beim Lama.

Ehe ich mich nun zur Betrachtung des Darmcanales der einzelnen Wirbelthiergruppen wende, will ich hier die Betrachtung zweier Organe einschleichen, die, wie ich schon oben angedeutet habe, im Bereich des Vorderdarmes, beziehungsweise aus Wucherungen seines Epithels nach Analogie drüsiger Organe, entstehen, ich meine die *Glandula thyreoidea* und *thymus*.

Glandula thyreoidea.

An der ventralen Circumferenz des Kiemensackes der Ascidien existirt ein rinnenförmiges Divertikel, das als *Endostyl* oder als *Hypobranchialrinne* bezeichnet wird.

Dieses Organ, das in ähnlicher Anlage auch bei *Amphioxus* getroffen wird, bleibt dauernd gegen den Kiemensack geöffnet und stellt höchstwahrscheinlich eine Schleimdrüse dar. Da nun bei sämtlichen Wirbelthieren die Schilddrüse ebenfalls als Divertikel der ventralen Schlundwand, und zwar in der Gegend der ersten oder zweiten Kiemenspalte, entsteht und da, wie ich weiter unten näher ausführen werde, die sekretorische Funktion des Organs, d. h. der anatomische und physiologische Complex desselben mit dem Schlundlumen bei *Ammocoetes* (Fig 377 HpR) noch direkt nachweisbar ist, so liegt der Gedanke sehr nahe, dass die Schilddrüse der Wirbelthiere aus dem *Endostyl* der Ascidien hervorgegangen sei (W. Müller)¹⁾.

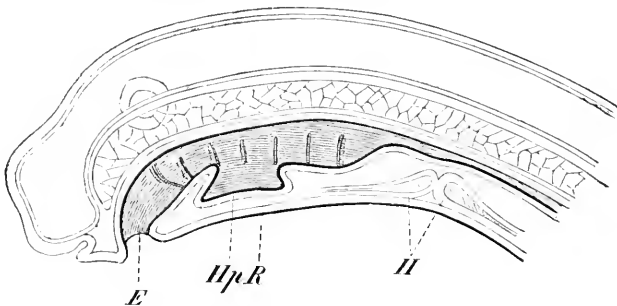


Fig. 377. Längsschnitt durch den Kopf von *Ammocoetes*. Aus Gegenbaur, nach einer Zeichnung von Calberla.

E Eingang zur Mund-Kiemenhöhle, *HpR* Hypobranchial-Rinne, *H* Herz.

Bei allen höheren Vertebraten kommt es im weiteren Verlauf der Entwicklungsgeschichte zur Abschnürung des Organs vom Schlunde und die Communication zwischen beiden erscheint dann ein für allemal aufgehoben. Ferner kann dann eine Abspaltung des ursprünglich unpaar angelegten Organs in zwei, seitlich von der Me-

1) A. Dohrn spricht dem in Frage stehenden Organ des *Ammocoetes* jegliche sekretorische Function ab.

dianlinie liegende Lappen erfolgen¹⁾ und zugleich tritt eine Umgestaltung seiner gröberen und feineren Strukturverhältnisse auf, die den ursprünglichen Drüsen-Character mehr oder weniger verwischt. Es zerfällt in eine Anzahl solider Lappen und Lappchen, die erst später ein Lumen bekommen, von Bindegewebe umwachsen und ausserordentlich reich vascularisirt werden. Im Innern finden sich dann entweder, wie bei vielen Fischen und allen Amphibien grosse, helle, blasige Follikel, die von einem Epithel ausgekleidet sind, oder treten, wie dies bei höheren Wirbelthieren der Fall ist, daneben noch cylindrische Schläuche auf, die sich mehrfach verästeln, d. h. Sprossen treiben und ein Lumen bekommen, später aber zu soliden Kugeln abgeschnürt werden und den runden Follikeln gegenüber in den Hintergrund treten. Dabei spielen die anfangs lacunären, später aber enger werdenden und netzartig sich durchflechtenden Blutbahnen die allergrösste Rolle.

So besteht die normale, fertige, exquisit acinöse Schilddrüse der Säger aus rings geschlossenen Drüsenblasen, die von einem reichen Capillarnetz und einer bindegewebigen Hülle umgeben sind. Durch letztere werden sie von den zunächst liegenden Blasen isolirt und indem dann wieder mehrere Blasen zusammen einen gemeinsamen fibrösen Ueberzug erhalten, resultirt daraus der lappige Bau. Die Schilddrüse verhartet entweder zeitlebens an ihrem locus nascendi (Selachier und Amphibien) oder rückt sie mehr oder weniger weit (bei Vögeln z. B. bis zur Ursprungsstelle der Carotiden) nach hinten.

So besitzen wir also in der Schilddrüse ein Organ, das in gewisser Beziehung zu den rudimentären zu rechnen ist, das aber andererseits nur einen Funktionswechsel eingegangen zu haben scheint. Dafür spricht seine bedeutende, bis zum vollendeten Körperwachstum zunehmende Grösse, sowie die enorm reiche Versorgung mit starken Blutgefässen bei Säugethieren, wie z. B. beim Menschen.

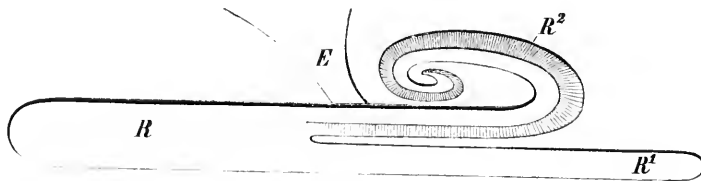


Fig. 378. Schilddrüse von Ammocoetes. Schema nach A. Schneider. *E* Eingang zur Schilddrüse. *R*, *R*¹, *R*² ihre verschiedenen Röhren (vergl. den Text).

1) Nach Wölfler soll die Schilddrüse überall eine bilaterale Entwicklung zeigen und er versucht die paarige Anlage speciell beim Schwein und Kalb nachzuweisen: Nach Born entsteht der mittlere Theil der Schilddrüse bei Schweinsembryonen als eine Einwachsung des Epithels des Mundhöhlenbodens, die seitlichen Theile dagegen als eine hohle paarige Ausstülpung der vierten Kiemenspalte. Später kommt es zur Verwachsung.

Diese beiden Thatsachen widersprechen nicht nur der Vorstellung, wie wir sie uns für die rudimentären Organe zu bilden pflegen, sondern weisen auch aufs Entschiedenste darauf hin, dass die Schilddrüse mit einer hochwichtigen, wenn auch vorderhand für uns noch dunklen Funktion betraut ist.

Was nun die Schilddrüse von *Ammocoetes* (Fig. 378) betrifft, so halte ich mich bei ihrer Beschreibung an die Darstellung von A. Schneider.

Der Eingang zu der Drüse liegt in der Mundhöhle ventralwärts zwischen der dritten und vierten Kiemenspalte. Man geräth zunächst in zwei dicht neben einander liegende Röhren, die sich nach vorne bis zum Ende der Kiemenschlundhöhle, nach hinten bis zur Grenze zwischen der fünften und sechsten Kiemenspalte erstrecken (R , R^1). Ausser diesen beiden Röhren zweigt sich gleich an der Mündung jederseits noch eine Röhre (R^2) ab, die etwa $1\frac{1}{2}$ Spiralwindungen erzeugt. Alle diese Röhren sind von Wimperepithelien ausgekleidet, zwischen welchen die Drüsen ausmünden.

Bei *Petromyzon* wird das Organ zum weitaus grössten Theil zurückgebildet. Aus dem übrig bleibenden Abschnitt, der sich vom Schlund ganz abschnürt, gehen dieselben Follikelhaufen hervor, wie wir sie bei den übrigen Wirbelthieren beobachten.

Bei Knorpelfischen ist die rundlich-ovale Schilddrüse unpaar und liegt unter der Symphyse des Unterkiefers, in der Medianlinie über der Bifurcationsstelle des Kiemenarterienstammes, an welchem sie durch Bindegewebe befestigt ist. Bei den meisten Knochenfischen findet sich eine paarige Schilddrüse, die am hinteren Ende des ersten Kiemenbogens ihre Lage hat. Auch bei Amphibien ist sie in der Regel paarig und hie und da in kleinere Nebenschilddrüsen zerspalten. Sie liegt bei Urodelen (Fig. 379, *A*) stets an der hinteren Circumferenz des zweiten Keratobranchiale, bei Anuren dagegen (Fig. 379 *B*) in dem Winkel zwischen den hinteren grossen Zungenbeinhörnern und dem Körper des Zungenbeins. Bei *Coecilia* liegt die aus zahlreichen, kleinen Bläschen bestehende Glandula thyroidea an der vorderen Circumferenz des *M. levator arcus ultimi*, bei *Siphonops annulatus* dagegen an der Kreuzungsstelle des Hypoglossus mit dem Vagus.

Bei manchen Sauriern trifft man sie hinter der Mitte der Trachea (Fig. 379, *C*, *D*), bei Cheloniern, Crocodyliern und Ophidiern ist sie, wenn auch unpaar, so doch oft zweilappig und liegt über den grossen Gefässen, nachdem diese aus dem Herzen herausgetreten sind. Histologisch stimmt sie mit der Fisch- und Batrachier-Thyreoidea vollkommen überein, d. h. besteht aus einem Aggregat zahlreicher, mit einem wasserhellen, eiweisshaltigen Inhalt gefüllter runder Blasen, zwischen welche sich Trabekel von der, das gesammte Organ umgebenden, fibrösen Aussenhülle hineinziehen.

Ebenfalls vor dem Herzen, am Ursprung der Carotiden liegend,

aber paarig angeordnet, treffen wir die Schilddrüse bei den Vögeln (Fig. 379, *E*).

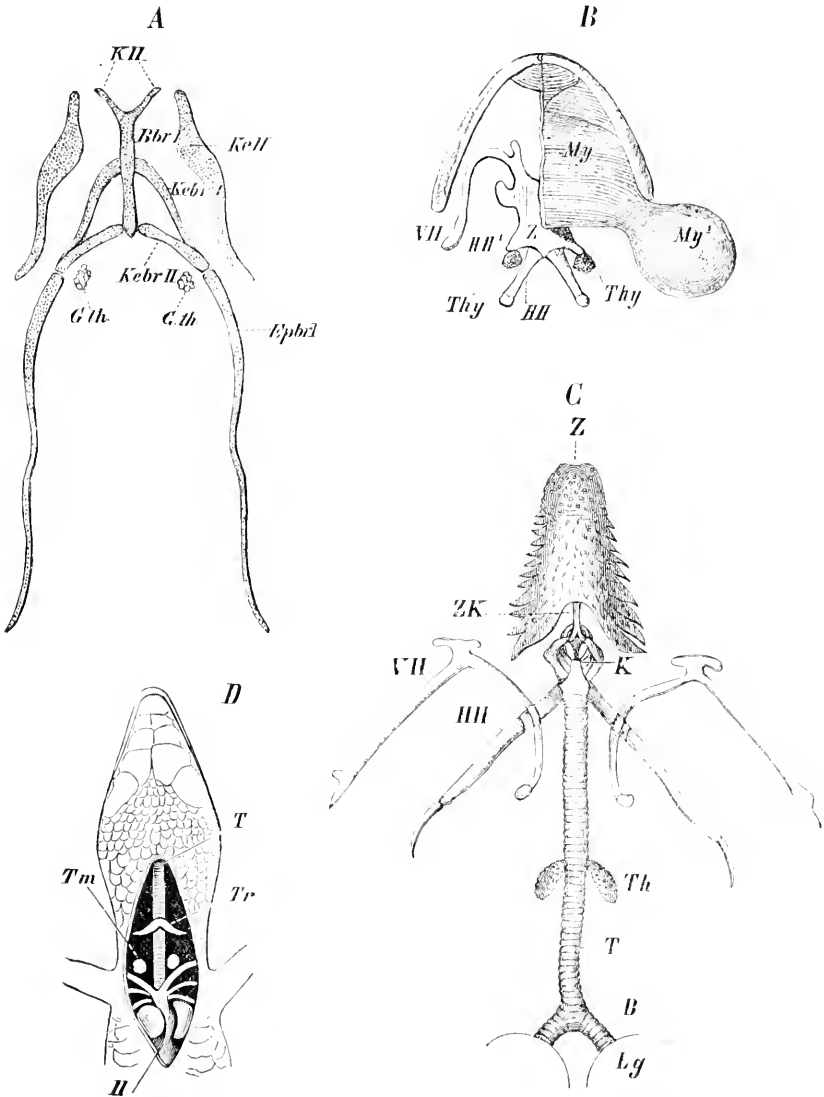


Fig. 379, *A—D*. Lage der Glandula thyreoidea resp. thymus, *A* bei *Sclerperes fuscus*, *B* bei *Rana esculenta*, *C* bei *Phyllodactylus europaeus*, *D* bei *Lacerta*.

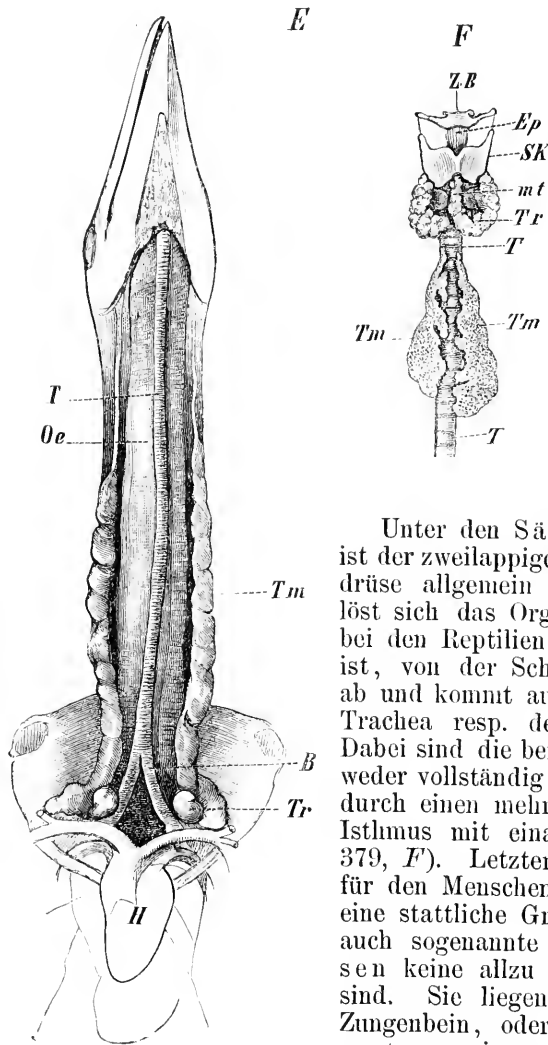


Fig. 379 *E, F*. Lage der Glandula thyroidea resp. thymus, *E* bei einem jungen Storchen, *F* beim Menschen. *Thy*, *Tr*, *G. th.* u. *Th* alles Bezeichnungen für die Glandula thyroidea, *mt* sogenannter mittlerer Lappen derselben, *Tm* Glandula thymus, *T* Trachea, *Oe* Oesophagus, *H* Herz, *B* Bronchien, *Lg* Lunge, *K* Kehlkopf, *Z* Zunge, *ZB* und *ZK* Zungenbeinkörper, *VII* und *III* vordere und hintere Zungenbeinhörner, bei *My*¹ den Kehlsack überziehend, *SK* Schildknorpel, *Ep* Epiglottis.

Unter den Säugethieren endlich ist der zweilappige Character der Schilddrüse allgemein verbreitet und zwar löst sich das Organ, was auch schon bei den Reptilien und Vögeln der Fall ist, von der Schlundwand vollständig ab und kommt auf die Ventralseite der Trachea resp. des Larynx zu liegen. Dabei sind die beiden Seitenlappen entweder vollständig getrennt oder sind sie durch einen mehr oder minder starken Isthmus mit einander verbunden (Fig. 379, *F*). Letzteres gilt auch speciell für den Menschen, wo das Organ stets eine stattliche Grösse erreicht und wo auch sogenannte Nebenschilddrüsen keine allzu seltene Erscheinungen sind. Sie liegen vor oder über dem Zungenbein, oder auch auf dem Ligamentum conicum, sowie an der Mem-

brana thyreo-hyoidea und über dem Isthmus der Schilddrüse. Die tiefste Stelle, wo sich Nebenschilddrüsen entwickeln, ist der Arcus Aortae und daraus ergeben sich Lagebeziehungen zu den unpaaren Schilddrüsen der Reptilien. In die Kategorie der Nebenschilddrüsen gehört ihrer Genese und histologischen Struktur nach auch die von Zuckerkandl wiederentdeckte Glandula suprahyoidea des Menschen, welche sich unter 200 Leichen circa 50–60 mal findet.

Alle diese accessorischen Gebilde sind durch die Entwicklung der Halsorgane (Bildung der grossen Gefässe, des Larynx und der

Trachea) von ihrem locus nascendi d. h. aus dem Bereich der ersten Kiemenspalte verschoben zu denken (Wölfler) und weisen darauf hin, dass die Schilddrüse des Menschen früher eine ungleich grössere, nach oben bis zum Zungenbein reichende Ausdehnung besessen haben muss.

Glandula Thymus.

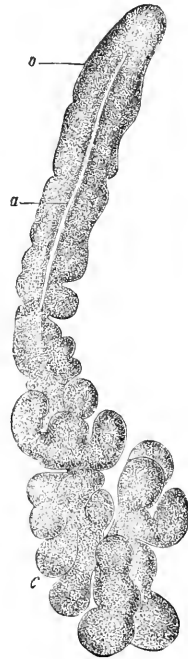
Die Untersuchungen Kölliker's, nach denen die Thymus bei Säugethieren ein epitheliales, aus einer der hinteren Schlundspalten hervorgehendes Organ von acinösem Bau darstellt, berechtigen dazu, dessen Beschreibung derjenigen der Schilddrüse unmittelbar anzureihen¹⁾. Beide Organe stehen nemlich offenbar in genetischer Verwandtschaft miteinander, wenn sich auch ihre späteren Schicksale wesentlich anders gestalten. Letzteres gilt nicht nur für die histologische Struktur, wodurch die Thymus der Säugethiere durch Aenderung ihres Epithelcharacters den lymphoiden Apparaten ähnlich wird, sondern vor Allem für die ungleich lange Persistenz beider Organe in der individuellen Existenz der höchsten Wirbelthiere, wie der Säuger.

Während ich nemlich dem oben Mitgetheilten gemäss, für die fortwachsende Thyreoidea einen Funktionswechsel annehmen zu müssen glaube, ist dies bei der Thymus nicht der Fall, indem wir es hier mit einem Organ zu schaffen haben, das offenbar nur in foetaler Zeit oder da und dort auch noch kurze Zeit nach der Geburt eine physiologische Bedeutung besitzt²⁾. Welcher Art dieselbe ist, lässt sich vorderhand nicht mit Sicherheit bestimmen, doch weist die allererste Anlage, wie wir dies auch für die Thyreoidea sicher begründen konnten, auf eine secretorische Funktion zurück. Die Zeit einer, wirklich als Drüse fungirenden Thymus muss aber unendlich weit zurück liegen, da durch die jetzige Thierwelt hierfür, im Gegensatz zu der Hypobranchialrinne des Ammonoetes, kein direkter Beweis mehr geliefert werden kann.

Stets ist die Thymus paarig angelegt und bei allen Hauptgruppen der Fische nachzuweisen.

Sie liegt hier gewöhnlich im Bereich der

Fig. 380. Thymus eines Kaninchenembryos von 16 Tagen, vergl. Nach Kölliker. Im oberen, kopfwärts schauenden Theil des Organs sieht man das Lumens eines Canales.



1) Nach Born entsteht die Thymus bei Schweineembryonen aus dem Ende einer rinnenartig medianwärts in den Mundhöhlenboden einschneidenden Fortsetzung der dritten Kiemenspalten. Sie stellt anfangs eine hohle, schlauchartige, nach innen, ventralwärts und vorn gerichtete Ausstülpung dar.

2) Es ist nicht unmöglich, dass dieser Satz für die unterhalb der Säugethiere

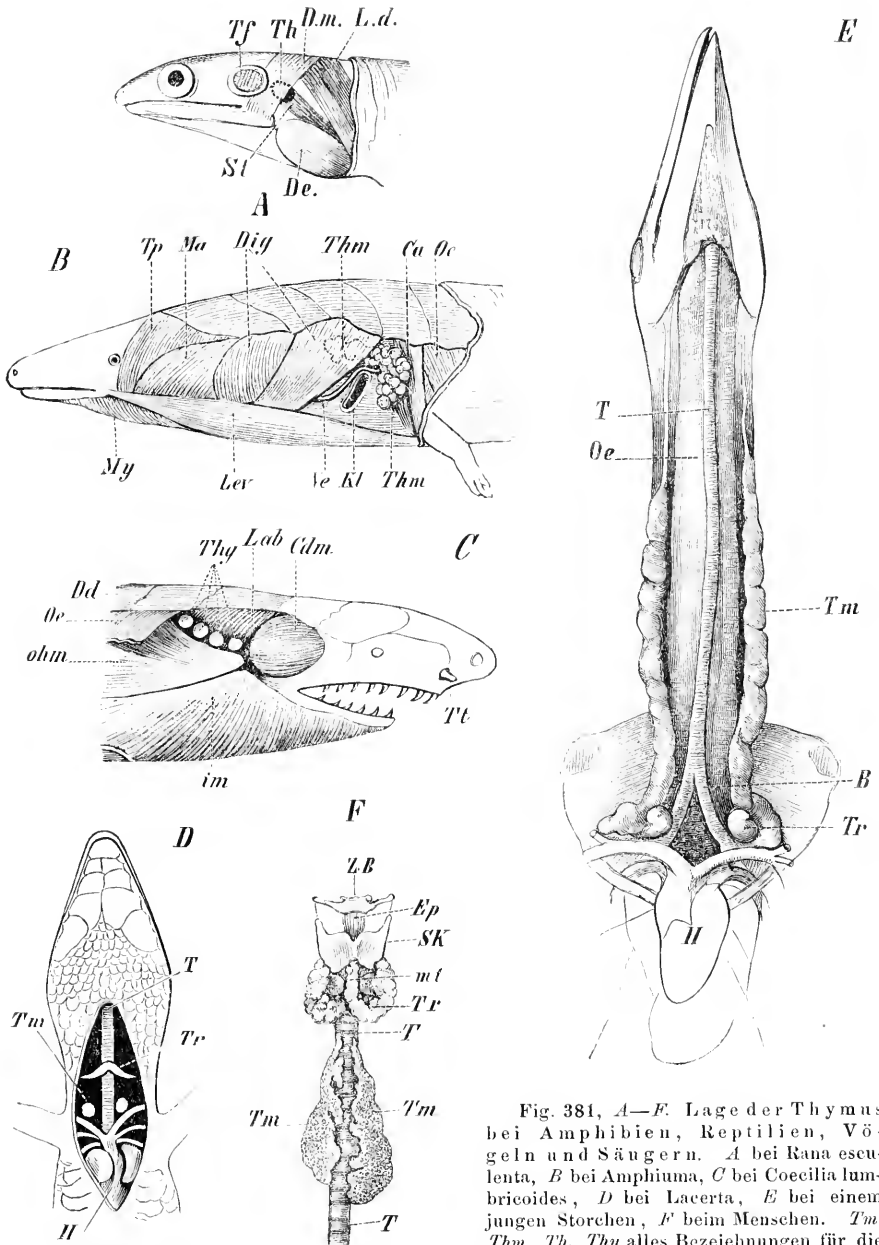


Fig. 381. A—F. Lage der Thymus bei Amphibien, Reptilien, Vögeln und Säugern. A bei *Rana esculenta*, B bei *Amphiuma*, C bei *Coecilia lumbricoides*, D bei *Lacerta*, E bei einem jungen Storchen, F beim Menschen. *Tm*, *Thm*, *Th*, *Thy* alles Bezeichnungen für die

stehenden Wirbelthiere eine Einschränkung erfahren muss, wenn man erwägt, dass das Organ meistens (oder überall?) in einem Lymphraum liegt, wie dies bei Amphibien am leichtesten nachzuweisen ist (Wiedersheim).

Thymus, *Tr* Gl. thyreoidea, *T* Trachea, *B* Bronchien, *Oe* Oesophagus, resp. *M. obliquus externus* bei *Cocilia* lumbr. und *Amphiuma*, *Tf* Trommelfell, *Cdm* *M. cephalo-dorso-maxillaris*, *ohm* *M. omo-humero-maxillaris*, *Lcv* *M. levator mandibulae*, *My*, *im* *M. mylohyoideus* s. *intermaxillaris*, *Lab* *M. levator arcuum branch.*, *DD* Dorsale Partie des grossen Seitenrumpfmuskels, *Dm* *M. depressor mandibulae*, *Ld* *M. latissimus dorsi*, *De* *M. deltoideus*, *St* *M. sternocleidomastoideus*, *Tp* *M. temporalis*, *Ma* *M. masseter*, *Dig* *M. digastricus*, *Ca* *M. cucullaris*, *Kl* Kiemenloch von *Amphiuma*, *Ve* *Vena jugularis*

Kiemenhöhle; so bei *Myxinoiden* hinter den Kiemen, bei *Selachiern* auf den Kiemensäcken, zwischen diesen und der Rückenmuskulatur, bei *Ganoiden* und *Teleostiern* an der hinteren, oberen Grenze der Kiemenhöhle auf dem *Ramus lateralis Vagi* in der Region des Schultergürtels. (Vergl. das Capitel über die Vorniere).

Bei *Amphibien* liegt die kleine, unscheinbare Thymus hinten und oben vom Unterkiefergelenk, in dem Winkel, den der *M. depressor mandibulae* und der *Latissimus dorsi* mit einander erzeugen.

Bei *Rana esculenta* (Fig. 381, *A*, *Th*) wird sie zum grössten Theil von dem Fleisch des erstgenannten Muskels bedeckt. Bei *Gymnophionen* (Fig. 381, *C*, *Thy*) gewinnt sie einen grösseren Umfang und besteht entweder aus einer wechselnden Anzahl hintereinanderliegender runder oder birnförmiger Bläschen (*Cocilia*, *Siphonops*), oder aber stellt sie, wie z. B. bei *Epicrium*, eine einzige grosse, an den Rändern stark gelappte Masse dar. Stets ist sie von Blutgefässen überreich ernährt und liegt am hinteren Ende des Unterkiefers in einer Bucht, die der *M. omo-humero-maxillaris* mit dem *M. levator arcuum branchialium* erzeugt (Wiedersheim). Bei allen *Amphibien* liegt die Thymus in unmittelbarer Nähe der *Vena jugularis* und der sie begleitenden Lymphgefässe; sie ist stets von einer salzigen oder öligen, fettreichen Substanz umgeben.

Bei *Reptilien* (Fig. 381, *D*, *Tm*) liegt jede Thymus zur Seite einer *Vena jugularis* und meistens entfernter vom Kopf als bei *Amphibien*. So liegt sie bei *Sauriern*, *Cheloniern* und *Crocodyliern* an der Grenze von Hals und Thorax vor dem Herzen und besitzt eine sehr wechselnde Form und Ausdehnung. Bei *Sauriern* ist sie meistens rundlich oder oval, bei jungen *Crocodylen* und neugeborenen *Seeschildkröten* dagegen bandartig gestreckt und nimmt die ganze Länge des Halses ein (Stannius).

Letzteres gilt auch als Regel für die Thymus vieler Vögel, wo sie zeitlebens einen bedeutenden Umfang besitzt (Fig. 381, *E*, *Tm*).

Bei *Säugethieren* (Fig. 381, *F*, *Tm*) liegt das mächtige Organ seiner grössten Ausdehnung nach im Thorax, unmittelbar hinter dem Sternum, also ventral vom Herzen und den mit ihm in Verbindung stehenden, grossen Gefässen. Nur zum kleinsten Theil ragt es, ventral und seitlich von der Trachea liegend, in die Halsgegend hinauf. Seine Rückbildung scheint bei verschiedenen Säugethieren zeitlich sehr zu variiren und ist jedenfalls beim Menschen am genauesten studirt. Gegen das Ende des zweiten Lebensjahrs scheint hier die Thymus auf der Höhe ihrer Entwicklung zu stehen und geht nun einer

regressiven Metamorphose entgegen; allein bis ins höchste Greisenalter hinauf trifft man zuweilen fettige, hinter dem Sternum liegende Residuen.

Ueber die sogenannte Winterschlaf- oder Fettdrüse der Insectivoren, Nager und Fledermäuse ist entwicklungsgeschichtlich bis jetzt noch gar Nichts bekannt. Das Organ liegt als eine lappige Masse im Brustraum, wo es beim Murmelthier, praeventebral verlaufend, bis zum Zwerchfell hinabragt; es erstreckt sich aber von hier aus auch noch an den Hals, unter die Scapula und sogar bis auf den Rücken.

Eine ähnliche Ausdehnung hat es bei der Wühlmaus, doch ragt es hier bis zur Kieferngegend hinauf; relativ am mächtigsten ist es beim Igel.

Histologisch ist das Organ bis jetzt nur wenig bearbeitet, doch ist so viel sicher, dass es sich um keine eigentliche Drüse, sondern wahrscheinlich um ein adenoides, fettreiches und ungemein reich vascularisirtes Gewebe handelt.

2) Vorderdarm im engeren Sinn.

Der Vorderdarm im engeren Sinn schliesst sich an die Mundhöhle meistens ohne scharfe Grenze an. Nur bei Säugethieren liegt, wie ich schon oben erwähnt habe, zwischen beiden ein häutig-muskulöses Falten-system, das man als weichen Gaumen (*Palatum molle*) oder Gaumensegel bezeichnet und das in der dorsalen Mittellinie einen zapfenartigen Vorsprung, die sogenannte *Uvula*, tragen kann.

Unter allen übrigen Wirbelthieren begegnen wir nur beim *Crocodil* einer ähnlichen Abgrenzung der Mundhöhle, doch kommt es hier nie zur Bildung einer *Uvula* und die betreffende Falte besteht nur aus Bindegewebe, das von der *Mucosa* überzogen wird. Dennoch aber kann durch Hebung des Zungenbeinkörpers resp. des darüberliegenden, zwischen Zunge und *Larynx* befindlichen Schleimhautwalles, der dadurch dem Gaumensegel entgegenkommt, die Mundhöhle von den Athemorganen abgesperrt werden (*C. K. Hoffmann*).

Da man bei niederen Vertebraten nicht überall von einem differenzirten Magen sprechen kann, so hat man, wie *Gegenbaur* zuerst mit vollem Recht betont hat, auf jene Stelle des Darmrohres zu achten, von welcher aus in embryonaler Zeit die Leber ihre Entwicklung genommen hat. Diese Stelle, welche der Eimmündung des Gallenausführungsganges (*Ductus hepato-entericus*) entspricht, bezeichnet in typischer Weise stets den Anfang des Mitteldarmes. Ein Magen wird somit nur vor jener Mündung gesucht werden dürfen. Da nun aber, wie später aus der speciellen Betrachtung hervorgehen wird, der vor jener Stelle liegende Darmabschnitt zu-

weilen, wie z. B. bei vielen Fischen, ausserordentlich kurz ist, so begreift man, dass die Verdauung nicht in ihm, sondern in einem weiter zurückliegenden Darmabschnitt, also im Mitteldarm, erfolgen kann. „Eine hier dem Mitteldarm zukommende Funktion wird also in den höheren, differenzierten Zuständen auf eine vor dem Mitteldarm befindliche Darmstrecke übertragen, die aus dem Vorderdarm sich sondert“ (Gegenbaur).

Eine solche, ganz allmälige Sonderung sehen wir in Anpassung an die Qualität und Quantität der aufzunehmenden Nahrung schon in der Reihe der Fische und Dipnoer auftreten; schon hier kommt es nicht nur zur Erweiterung eines Magens mit Bildung eines Saccus caecus, sondern auch zu einer Streckung, beziehungsweise Schlingenbildung desselben (Selachier). Nur daraus erklären sich die — sonst ganz unverständlichen — Beziehungen des *N. vagus* zum Magen, insofern der ursprünglich nur eine Passage zwischen Kiemenhöhle und Mitteldarm darstellende, indifferente Vorderdarm von der in das Gebiet des Vagus fallenden Kiemenhöhle überhaupt nicht scharf abzugrenzen ist (Gegenbaur).

Fische.

a) AMPHIOXUS.

Der Kiemenschlauch geht unter schwacher Verengung direkt in den Darm über, der in gestreckter Richtung verläuft. Dieses enge Anfangsstück wird von allen Autoren als Oesophagus aufgefasst und an diesen schliesst sich ein erweiterter Abschnitt „der Magen“, in den ein Blindsack mündet, der gewöhnlich auf der rechten Seite des Kiemenschlauches liegt; doch wird er zuweilen auch auf der linken Seite getroffen (A. Schneider).

Jener Blindsack, den man gewöhnlich als Leberausstülpung bezeichnet, repräsentirt dem oben Mitgetheilten gemäss, die Grenze zwischen Vorder- und Mitteldarm. Die Zellen des Magens und der Leberausstülpung enthalten ein grünes Pigment; Drüsen fehlen gänzlich. In der das Darmepithel von aussen her umschliessenden, dünnen, bindegewebigen Haut hat Langerhans ein reiches Capillarnetz sowie ein Stratum eigenthümlich geformter Zellen nachgewiesen, die er, obwohl sie formell von glatten Muskelzellen sehr abweichen, als Componenten einer Tunica muscularis aufzufassen geneigt ist¹⁾.

b) CYCLOSTOMEN.

Wie bei Amphioxus so verläuft auch hier der Tractus intestinalis ganz gerade durch die Leibeshöhle und nirgends kommt es zu einer deutlichen Differenzirung der drei Darmabschnitte.

1) A. Schneider stimmt Langerhans hierin bei, erklärt aber die Muskulatur, die am Uebergang zum Kiementheil am dicksten und theilweise quergestreift sein soll, für doppelschichtig.

Was zunächst den Querder betrifft, so beginnt der Vorderdarm hinter dem weiten Kiemenkorb, dorsal vom Herz, mit starker Verengung, welcher dann eine plötzliche Erweiterung folgt. An dieser Stelle mündet der Gallengang sowie linkerseits eine acinöse Drüse, die man vielleicht als Pankreas oder auch als erste Andeutung der sogenannten *Appendices pyloricae* bezeichnen kann, wie sie uns bei höheren Fischen begegnen werden. Hier an diesen Punkt haben wir also den Beginn des Mitteldarmes zu setzen und der nach vorne daran sich schliessende, gleichmässig enge Darmabschnitt repräsentirt den ganzen Vorderdarm, d. h. den Oesophagus und Magen.

Bei der Umwandlung des Querders in das fertige Neunauge schliesst sich die Kiemenhöhle durch eine Gewebswucherung nach hinten blindsackartig ab, während dorsal davon der Oesophagus weiter nach vorne auswächst, so dass also jener enge Darmabschnitt bei *Petromyzon* viel weiter vorne seinen Anfang nimmt. (Vergl. Fig. 458, A, B).

Der Pharynx führt somit in zwei Canäle, einen ventral liegenden Kiemensack und einen dorsal liegenden Oesophagus, der auch hier ohne Grenze in den Magen übergeht. Letzterer ist durch eine Klappe gegen den Mitteldarm abgeschlossen.

Ganz ähnlichen Verhältnissen begegnen wir auch bei den *Myxinoiden*, indem auch hier der Mitteldarm hinter dem engen Vorderdarm mit plötzlicher Erweiterung beginnt. Zwei bis drei Millimeter hinter dieser Erweiterung mündet der Gallengang ein, welcher, nachdem er aus der Gallenblase hervorgetreten ist, von der vorderen und hinteren Leber je einen *Ductus hepaticus* erhält. (Vergl. Fig. 436). Wie bei den *Petromyzonten* so findet sich auch im Vorderdarm der *Myxinoiden* ein zartes Längsfaltensystem.

Was den feineren Bau des Darmes von *Ammocoetes* und *Petromyzon* betrifft, so verdanken wir hierüber A. Schneider und P. Langerhans genauere Nachrichten. Wie überall, so unterscheidet man auch hier eine aus zwei Schichten, einer äusseren Längs- und einer inneren Querlage, bestehende *Muscularis*. Letztere wird übrigens in der grössten Ausdehnung des Tractus von der *Muscularis mucosae* an Ausdehnung übertroffen, d. h. sie ist sehr dünn. Am dicksten ist die (eigentliche) Darmmuskulatur am Enddarm und in der Nähe des Pankreas, wo sie eine Art von Sphincter erzeugt. Das Muskelgewebe besteht nicht wie sonst aus Fasern oder Faserzellen, sondern aus Fibrillen, die zu anastomosierenden Bündeln vereinigt sind.

Zwischen den beiden Muskelschichten liegen in cavernösen Räumen des End- und Mitteldarmes zahlreiche Capillaren und jenes cavernöse Gewebe ist besonders reichlich in jener Spiralfalte entwickelt, die wir bei der Betrachtung des Mitteldarmes kennen lernen werden (Fig. 432 A). Chylusgefässe sind bis jetzt noch nicht nachgewiesen, dagegen finden sich, zumal im Vorderdarm und gegen

den Enddarm zu zahlreiche Follikelanhäufungen, die A. Schneider als Andeutungen der Milz betrachtet ¹⁾.

An Stelle des Sympathicus, welcher den Cyclostomen fehlt, tritt jederseits der Ramus intestinalis Vagi zum Darmrohr, wo er feinste Plexus erzeugt, welche von zahlreichen multipolaren, zur Muscularis in engster Beziehung stehenden Ganglien durchsetzt sind. Ueber die Histologie des Darmepithels werde ich später eine auf sämtliche Hauptabtheilungen der Fische sich erstreckende Uebersicht geben.

e) DIPNOËR.

Ich füge die Dipnoër aus dem Grunde hier ein, weil es bei ihnen so wenig als bei Cyclostomen zur Differenzirung eines deutlichen Magens kommt und der ganze Darm gerade gestreckt, und durch ein Band an die vordere Bauchwand fixirt, nach hinten läuft (Fig. 406).

Oesophagus und Magen, welche links von der Leber liegen, gehen ohne Grenze in einander über und sind durch eine deutliche Einschnürung von dem mit plötzlicher Erweiterung beginnenden Mitteldarm (Fig. 406, †) abgesetzt. Im Innern liegt eine ringförmige Pylorusklappe. Wenige Millimeter nach hinten von dieser Einschnürung mündet von der rechten Seite her der Ductus cholechus genau an der Stelle in den Darm, wo innen die Spiralklappe beginnt. Auf der rechten Seite des Vorderdarmes, aufs engste durch Bindegewebe mit ihm verlöthet, liegt ein weissliches, drüsiges Organ, das zugespitzt unmittelbar hinter dem Herzen seinen Anfang nimmt und in seinem Lauf nach rückwärts auf die Wurzel der Spiralklappe trifft, in die es sich einsenkt. Ich werde später darauf zurückkommen.

Die soeben gegebene Schilderung bezieht sich auf Protopterus, doch kann sie im Wesentlichen auch auf die übrigen Dipnoër ausgedehnt werden. Bei Ceratodus kommt es übrigens schon zu einer schärferen Differenzirung des Magens.

d) SELACHIER.

Chimaera schliesst sich insofern an die Cyclostomen und Dipnoër an, als es hier äusserlich zu keiner Differenzirung des Magens kommt. Die erste deutliche Auftreibung des Darmrohres entspricht auch hier dem Beginn des Mitteldarmes, wo der Gallengang einmündet.

Der ganze indifferente Vorderdarm besitzt eine quergestreifte Muskulatur und dies gilt auch für die Squaliden. Bei diesen läuft

1) A. Schneider entdeckte in der Darmwand von Petromyzon merkwürdige, an Amylum erinnernde Substanzen, die sich auf Jodzusatz blau färben. In den Epithelien finden sich gelbe und grüne Farbstoffe. Beide Substanzen werden in den Darm entleert, wo sich dann grössere, geschichtete Körner aus ihnen bilden. Die Chemie der letzteren ist unbekannt.

der stets mächtig entwickelte, ausserordentlich derbwandige Oesophagus und Magen (Fig. 382 *M*) entweder mit oder ohne Bildung eines Blindsackes, eine weite Strecke gerade nach hinten gegen die Cloake (Pars descendens) und biegt dann in Form des sog. Pylorusrohres (*PR*) (Pars ascendens) scharf nach vorne gegen die Leber um, wo er theils durch das Bauchfell, theils durch den Gallengang und die Pfortader angeheftet wird.

Durch diesen Umstand ist eben der Mitteldarm ein für allemal an die Leber fixirt, so dass das Auswachsen, d. h. die Schlingen- und Blindsackbildung des Magens genau in der geschilderten Weise erfolgen muss; mit andern Worten: es handelt sich um einen Einfluss der Leber auf die Gestaltung des Magens und es folgt daraus, dass die Leber ein älteres Organ ist, als der Magen (Gegenbaur).

Von jener Anheftungsstelle an der Leber, in deren Nähe der Gallengang einmündet, biegt der Darm wieder nach hinten um und ebendasselbst liegt beim Foetus der Ductus vitello-intestinalis.

Vom Oesophagus ist der Magen in der Regel äusserlich nicht deutlich abgesetzt, innen aber findet sich an der Grenze zwischen beiden zuweilen eine Ringfalte und auch der Schleimhautcharacter ist ein verschiedener. Der Eingang in den Oesophagus grenzt sich von der Kiemen-Rachenhöhle durch eine fein bezahnte Falte ab, die rechts und links vom letzten Kiemenbogen aus in's Lumen vorspringt.

Während bei Squaliden die in der Mittellinie enge zusammenstossenden Leberlappen den grössten Theil des Tractus intestinalis und vor allem die cylindrisch oder spindelartig geformte Pars descendens des Magens von der Ventralseite her bedecken, liegen sie bei Rochen weit auseinander und zwischen ihnen und theilweise ventral davon liegt der stark in die Breite entwickelte, voluminöse Magen frei zu Tage. Er besitzt etwa die Form des Krötenmagens und ragt bis zur Cloake nach hinten.

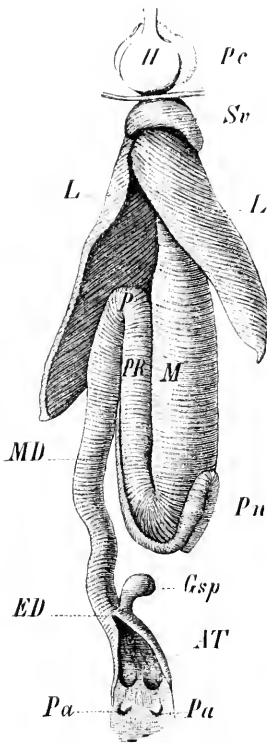


Fig. 382. Tractus intestinalis eines Squaliden.

H Herz, *Pc* durchschnittenes Pericard, *Sv* Sinus venosus, *LL* Die beiden Leberlappen, auseinandergeklappt, so dass der Magen (*M*), das Pylorus-Rohr (*PR*) und die Gegend des Pylorus (*P*) sichtbar wird, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *Gsp* Glandula supranalis, *AT* Analtaschen, *PaPa* Ausmündung der Pori abdominales, *Pa* Pankreas.

e) GANOIDEN.

Bei *Acipenser* (Fig. 383 und 384) besitzt der Magen eine grosse Länge, ist von schlanker, darmähnlicher Form und lässt sich äusserlich vom Oesophagus (*Oe*) nicht deutlich abgrenzen. Man kann an ihm ein in der Axenverlängerung der Kiemen-Rachenhöhle liegendes, spindelförmig aufgetriebenes Anfangsstück (*M*) unterscheiden, an dessen dorsaler Wandung der schlitzartige Eingang (*Ad*) in den Ductus pneumaticus gelegen ist.

Fig. 383.

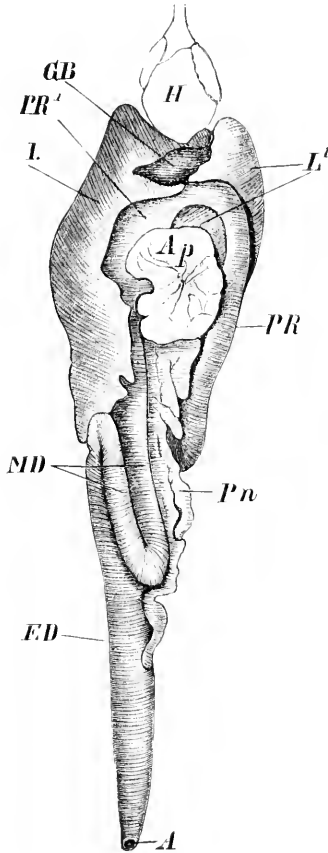


Fig. 384.

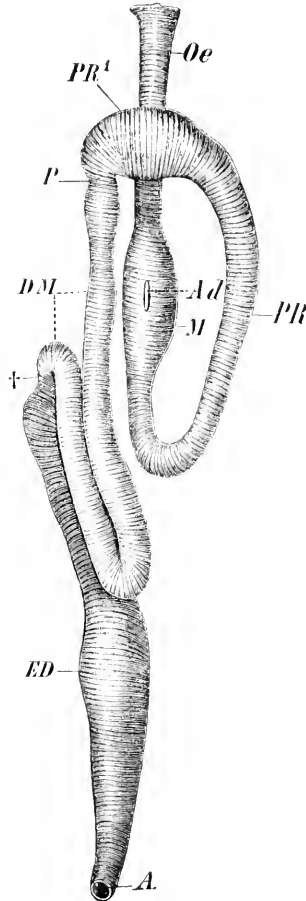


Fig. 383 und 384. Gesamter Situs (Fig. 383) und Tractus intestinalis (Fig. 384) vom Stör.

H Herz, *LL*¹ Leber, *GB* Gallenblase, *Oe* Oesophagus, *M* Magen mit dem Aditus ad ductum pneumaticum *Ad*, *PR*, *PR*¹ Pylorusrohr, *Ap* Appendices pyloricae, *Pn* Pankreas, *MD*, *DM* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *A* Anus.

Fig. 385.

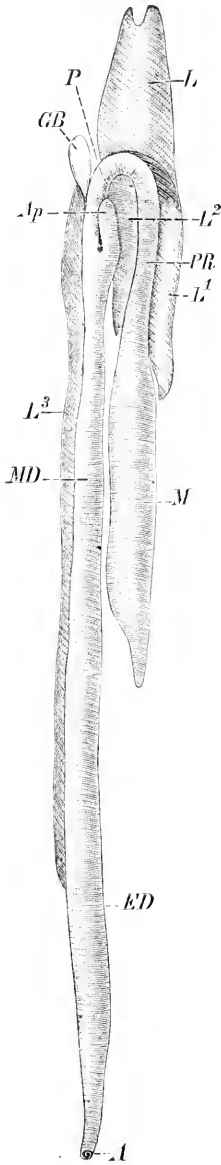


Fig. 386.

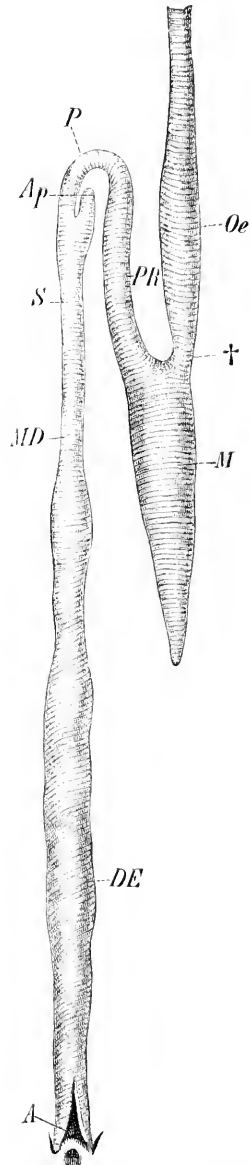


Fig. 385. Leber und Darmeanal von *Polypterus*. (Erwachsenes Exemplar.) Fig. 386. Tractus intestinalis von *Polypterus* isolirt. (Jüngerer Exemplar).

Oe Oesophagus, welcher bei † durch eine Einschnürung vom Magen *M* abgesetzt ist, *PR* Pylorusrohr, *P* Gegend des Pylorus, *Ap* Einzige Appendix pylorica, *MD* Mit-

teldarm, in welchem bei *S* die Spiralklappe (auf Fig. 386 durchschimmernd) beginnt, *ED* Enddarm, *A* Anus, in dessen Nähe die Pori abdominales und die Urogenitalorgane münden. *L—L³* Die verschiedenen Leberlappen, *GB* Gallenblase.

Dieser erste Magenabschnitt, der dicht unter der Wirbelsäule eine ziemliche Strecke nach rückwärts läuft, biegt schliesslich nach der linken Seite in ein sehr enges Pylorusrohr (*PR*) um, das in sanftem Bogen nach vorne steigt, den Anfangstheil des Magens weit vorne ventralwärts kreuzt und so auf die rechte Seite zu liegen kommt. Hier (*PR¹*) zeigt es eine starke retortenartige Auftreibung, welche ausserordentlich dicke, muskulöse Wände besitzt und durch eine ringförmige Pylorusklappe (*P*) vom Mitteldarm (*MD, MD*) abgegrenzt ist. Letzterer geht unter scharfer Abbiegung wieder nach hinten.

Zwischen den Anfangstheil des Magens und das sogenannte Pylorusrohr ist die kuchenartige Masse der Appendices pyloricae (*Ap*) eingeschoben, auf die ich beim Mitteldarm wieder zurückkomme. Der ganze Darmcanal von *Acipenser* ist tief braun pigmentirt.

Im Gegensatz zu dem schlanken Magen von *Acipenser* ist derjenige von *Spatularia* vom Abgang des Ductus pneumaticus an ein voluminöser, dicker Sack, der mit seinem kurzen starken Pylorusrohr ganz wie bei Selachiern dicht an der rechten Seite der Pars descendens des Magens nach vorne umbiegt, ohne an seinem Ende jene muskulöse Auftreibung zu erfahren. Bei *Polypterus* (Fig. 385 und 386) ist der lange, schwach spindelartig aufgetriebene, dünnwandige Oesophagus (*Oe*) durch eine Einschnürung (†) scharf vom Magen (*M*) abgegrenzt, ohne dass jedoch im Innern eine Klappe vorhanden wäre. Der Magen erzeugt nach hinten zu einen zipfelhützen- oder dütenartigen Blindsack, aus dem sich gerade gegenüber der Einmündungsstelle des Oesophagus das Pylorusrohr (*PR*) nach vorne entwickelt. Letzteres besitzt im Gegensatz zu dem dünnwandigen Blindsack ausserordentlich starke, gegen den Pylorus zu immer dicker werdende muskulöse Wände und biegt am hinteren Rand des vordersten Leberlappens nach hinten um. Jenseits dieser Umbiegungsstelle (*P*) mündet der Gallengang. Die Dicke der Wandung bleibt am Mitteldarm bis zum Beginn der Spiralklappe herab ganz gleich.

Der Eingang zur Schwimmblase liegt, wie schon *Joh. Müller* ganz richtig angiebt, bei *Polypterus* genau ventral, also ganz wie der Lungeneingang bei höheren Vertebraten. Er findet sich weit vorne im Oesophagus, zwischen den dortigen Längsfalten der Mucosa. Ueber das Nähere vergl. das Capitel über die Respirationsorgane.

Der Magen des *Lepidosteus* (Fig. 387, *M*), in den der kurze Oesophagus (*Oe*) ohne deutliche äusserliche Grenze übergeht, stellt einen langen, ganz gerade verlaufenden Schlauch dar, der gleich hinter dem Kiemenraum beginnt, in der Mitte sich etwas aufbläht und bis zum Beginn des hinteren Drittels der Leibeshöhle reicht. Seine Muskulatur ist gut entwickelt, doch hält sie keinen Vergleich

aus mit derjenigen der Pylorusschlinge, sowie des ganzen übrigen Darmes, welcher eine anserordentlich derbe und dicke Wandung besitzt. Der Eingang in die Schwimmblase liegt hier dorsal und dies gilt auch für *Amia* (Fig. 388), dessen Magen (*M*) an seinem Uebergangstheil zur Pylorusschlinge einen kurzen, spitzen Blindsack erzeugt, der eine schwache Repetition desjenigen von *Polypterus* darstellt. Die Pylorusschlinge besitzt, wie überall, eine starke, muskulöse Wandung und dies gilt auch für den ganzen übrigen Darm, der durch eine ringförmige Pylorusklappe vom Magen abgesetzt ist.

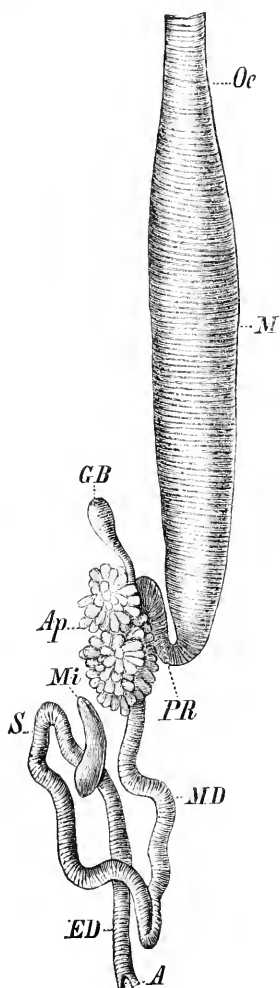


Fig. 387. Tractus intestinalis von *Lepidosteus*.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *PR* Pylorusrohr, *GB* Gallenblase, *Ap* Appendices pyloricae, *MD* Mitteldarm, *S* Schlinge des Mitteldarmes, aus welcher sich der Enddarm *ED* entwickelt, *A* Anus, *Mi* Milz.

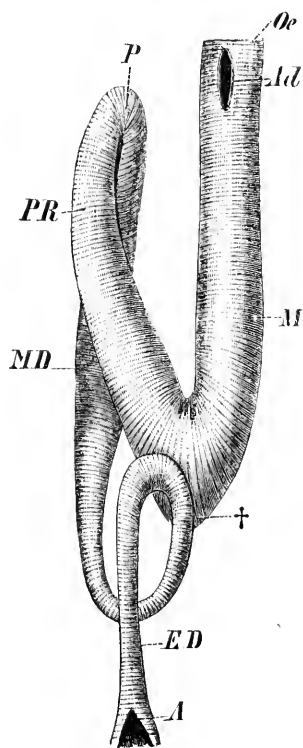


Fig. 388. Tractus intestinalis von *Amia*.

Oe Oesophagus, *Ad* Zugang zum Ductus pneumaticus, *M* Magen, † Blindsack desselben, *PR* Pylorusrohr, *P* Gegend des Pylorus, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *A* Anus.

f) TELEOSTIER.

Wie der Darm im Allgemeinen, so unterliegt hier auch der Vorderdarm den allergrössten Verschiedenheiten, die sich namentlich auf die Form und Grösse des, uns schon von Polypterus und Amia her bekannten Magenblindsacks, sowie überhaupt auf die mehr oder weniger deutliche Differenzirung eines eigentlichen Magens beziehen.

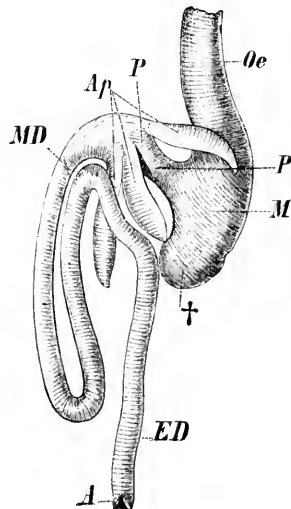
So fehlt z. B. den Scomber-Esoces, den Labroiden, den Cyprinoiden u. a. eine äusserlich erkennbare Verschiedenheit der einzelnen Abschnitte des Tractus intestinalis vollständig und hier ist dann oft wieder die Einmündungsstelle des Gallenganges das einzige Erkennungszeichen für die Abgrenzung des Vorder- und Mitteldarmes. Der Oesophagus und Magen stellen hier einen nur kurzen, von Kreismuskeln umstrickten, trichterförmigen Darmabschnitt dar. So stehen also viele Teleostier bezüglich der gröberen, morphologischen Verhältnisse ihres Darmes auf einer nicht viel höheren Stufe, als die Cyclostomen, Dipnoer und Chimären. Daneben kommt noch, wie z. B. bei *Belone* u. a., dieselbe einfache, durch ein vom Kopf bis zum After ganz gerade verlaufendes Rohr repräsentirte Darmanlage vor. Eine Pylorusklappe ist in der Regel entwickelt und dicht hinter ihr mündet der Gallengang.

Bei andern Fischen, wie z. B. bei *Gobius ophiocephalus* und *batrachocephalus*, *Blennius lepidus*, *Lepadogaster biciliatus*, *Gadus jubatus* u. a. ist schon ein Magen, wenn auch noch von sehr einfacher, rundlicher oder ovaler, in der Längsrichtung geradachsiger Form vom Pharynx abgesetzt. Wieder bei Andern, und zwar gehört hierher die grössere Zahl der Teleostier, schiebt sich zwischen Pharynx und Magen noch eine verjüngte Partie von längerer oder kürzerer Ausdehnung ein, so dass man hier auch von einem wohl differenzirten Oesophagus¹⁾ reden kann.

Dabei ist dann der dickwandige Magen winklig zusammen gebogen und lässt eine Cardia- und rechtsseitige Pylorus-Abtheilung (Pylorusrohr), sowie einen Blindsack unterscheiden.

Fig. 389. Tractus intestinalis des Flussbarschs.

Oe Oesophagus, *M* Magen, † Blindsack desselben, *PP* Kurzes Pylorusrohr resp. Pylorusgegend, *Ap* Appendices pyloricae, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *A* Anus.



1) Die Speiseröhre kann auch sehr lang und selbst gewunden sein, wie z. B. bei *Lutodeira* (Stannius).

Bei manchen Pleuronectiden fehlt letzterer vollständig.

Eine Verbindung mit der Schwimmblase mittelst eines offenen Ductus pneumaticus (Physostomi) kann vom Anfang oder vom mittleren Theil des Schlundes oder endlich, wie bei den Clupeiden vom Ende des Magenblindsackes ausgehen. Nicht immer jedoch bleibt das Lumen des Verbindungscanales erhalten, sondern es kann obliteriren, in welchem Falle dann Darm und Schwimmblase nur mittelst eines soliden, fibrösen Stranges zusammenhängen. Wieder in anderen Fällen fehlt auch dieser Strang vollständig und die Schwimmblase ist ganz abgeschnürt¹⁾.

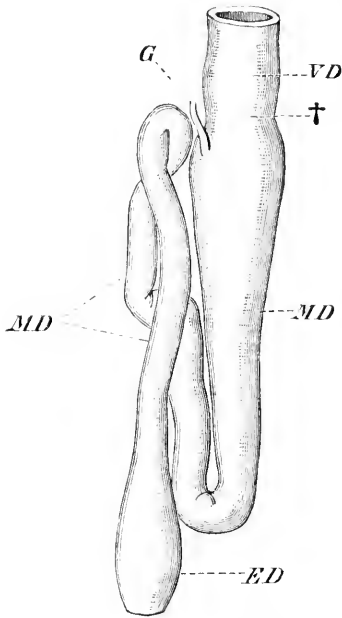


Fig. 390. Tractus intestinalis von *Gobius ophioccephalus*, nach Rathke.

VD Vorderdarm, † Ringfurche zwischen letzterem und dem Mitteldarm *MD*, *G* Einmündender Gallengang, *ED* Enddarm.

deckt. Die Magengegend ist durch eine schwache, spindelförmige Auftreibung kaum angedeutet.

So nahe auch *Proteus* und *Menobranchus* bezüglich ihrer Skeletverhältnisse mit einander verwandt sind (vergl. das betr. Capitel im I. Theil), so stark sind die Abweichungen der Eingeweide. Es handelt sich nemlich bei *Menobranchus* nicht mehr um einen geraden Lauf des Darmes, sondern der ziemlich stark aufgetriebene, schwach geschlängelte Magen erzeugt ein deutliches, nach links, gegen die Dorsalfäche der Leber quer herüberlaufendes, dickwandiges Pylorusrohr, von dem der Mitteldarm scharf nach hinten ab-

Amphibien.

a) URODELEN.

Der Vorderdarm bildet hier im Allgemeinen ein in der Längsachse des Körpers verlaufendes, mehr oder weniger aufgetriebenes Rohr, das sich bei den Perennibranchiaten vom Oesophagus äusserlich nur undeutlich oder gar nicht abgrenzen lässt. Letzteres gilt z. B. für *Proteus* (Fig. 391), wo der ganze Tractus, wie bei gewissen Fischen, vollkommen gerade durch die ganze Leibeshöhle verläuft. Er wird dabei zum grössten Theil ventralwärts von der langen Leber (*L*, *L*¹, *L*²) be-

1) Bei einigen Plectognathi (z. B. *Diodon*, *Tetrodon*) geht von der ventralen Schlundwand ein eigenthümlicher Luftsack ab, der nach vorne bis an die Grenze des Unterkiefers, nach hinten bis zum Anfang der Schwanzgegend reicht. Mittelst desselben vermögen sich die Thiere aufzublasen (Stannius).

biegt und mit welchem ein grosser Theil des abenteuerlich gelappten Pankreas enge verwachsen ist.

Eine viel nähere Verwandtschaft bezüglich des Situs viscerum und der Gestaltung der Eingeweide existirt zwischen Proteus und Siren lacertina.

Hier (Fig. 392) läuft nemlich der ausserordentlich lange, gleichmässig cylindrische Magen (*M*) vollkommen gerade bis in das hintere Drittel der Körperlänge und erzeugt erst hier, am hinteren Leberende angelangt, eine kurze Pyloruschlinge (*P*), an die sich dann die Windungen des Mitteldarmes gleich anschliessen (*MD*).

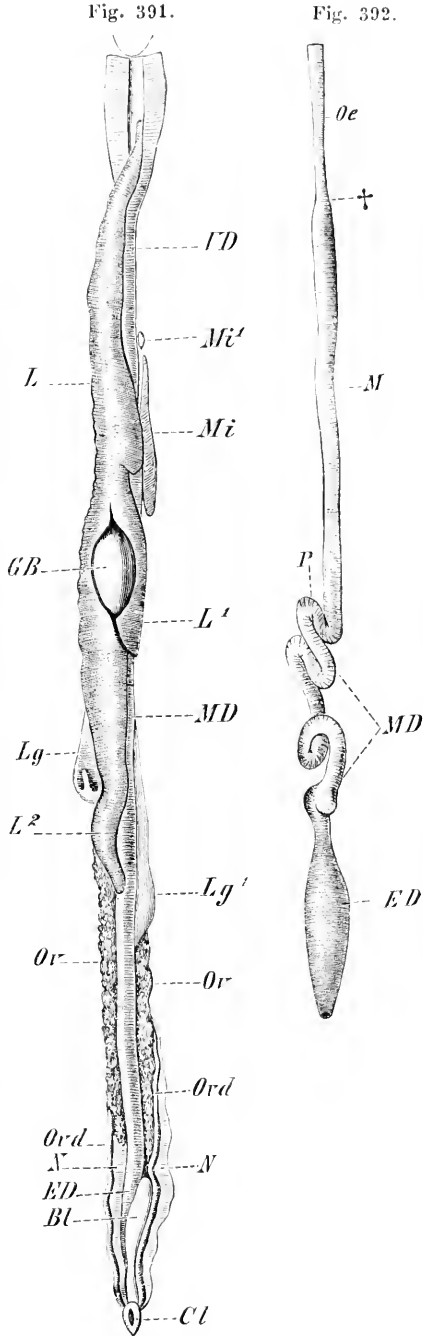
Von dem langen und engen Oesophagus, der eine starke muskulöse Wandung besitzt (*Oe*), ist der Magen deutlich abgesetzt.

Fig. 391. Situs Viscerum von Proteus anguineus.

VD Vorderdarm, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *L* vorderer-, *L*¹ linker-, *L*² hinterer Leberlappen. In einem Ausschnitt von *L* und *L*¹ liegt die grosse Gallenblase *GB*, *Mi* *Mi*¹ Milz, *Bl* Harnblase, *Cl* Cloake, *Oe* *Oe* Ovarien, *Oed* *Oed* Oviducte, *N* *N* Nieren, *Lg* Rechte-, *Lg*¹ Linke Lunge.

Fig. 392. Tractus intestinalis von Siren lacertina.

Oe Oesophagus, der sich durch eine Furche † vom Magen *M* absetzt, *P* Gegend des Pylorus, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm.



Amphiuma zeigt hinsichtlich der äusseren Formverhältnisse des Darmrohres keine wesentlichen Abweichungen von Siren, nur ist dasselbe in allen seinen Theilen, namentlich im Magen, weiter und zugleich viel dünnwandiger. Letzterer Umstand muss befremden, wenn man erwägt, dass die Hauptnahrung des Thieres, wenn ich nach drei, von mir darauf untersuchten Exemplaren schliessen darf, aus Flusskrebse besteht; der ganze Magen war von den harten Chitinpanzern sehr grosser Astaci voll gepropft. Die Gallenblase liegt wie bei Siren am hinteren Leberende, allein der Ductus choledochus geht, da der Fundus der Blase nach hinten schaut, schräg nach aufwärts und links gegen das Pankreas hin.

Bei *Menopoma* (Fig. 393) hat der Darmcanal bereits den eigentlichen Salamandrinchencharakter erreicht. Entsprechend dem kürzeren und plumperen Rumpf erreicht die Leber (Fig. 441) sowohl wie der Magen (*M*) eine grössere Breitenausdehnung und die reichlicheren Darmschlingen schieben sich, um in der Körperhöhle Platz zu finden, enger ineinander (*MD*).

Der monströse Magen, welcher einen weiten Sack repräsentirt, verläuft ganz gestreckt und nach hinten immer mehr an Volum gewinnend, bis zum dickwandigen Pylorus (*P*), der stark eingeschnürt ist und innen eine Ringklappe besitzt. Letztere liegt an der Grenze zwischen dem mittleren und hinteren Körperdrittel und der abgehende Mitteldarm wendet sich mit steiler Schlinge direkt nach vorne (*MD*¹).

Auch im Magen von *Menopoma* fand ich Reste von Flusskrebse, vermischt mit Steinen und den Ueberbleibseln eines riesigen Scolopenders.

Der Oesophagus (*Oe*) ist sehr weit und innen durch eine hohe, weit in das Lumen einspringende Ringfalte deutlich vom Magen abgesetzt.

Reducirt man den Magen von *Menopoma* auf ein geringeres Volum und denkt man sich ihn zu einer schlanken, genau in der Längsachse des Körpers liegenden Spindel ausgezogen, so bekommt man jene Magenform, wie sie sämtliche Salamandrinchen characterisirt. Die stets gut entwickelte Pylorusschlinge läuft mehr oder weniger weit nach vorne und ist an die Leber angeheftet. Die Leber überlagert

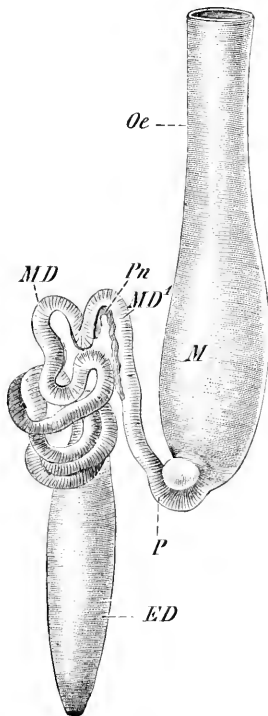


Fig. 393. Tractus intestinalis von *Menopoma*.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *P* Gegend des Pylorus, *MD*¹ kopfwärts gerichtete Schlinge des Mitteldarmes, *MD* der übrige Mitteldarm, *ED* Enddarm, *Pu* Pankreas.

ventralwärts den ganzen Magen sowie einen grossen Theil des Mitteldarms.

b) GYMNOPTIONEN.

Ihr Vorderdarm stimmt, wenn man absieht von der viel bedeutenderen Länge¹⁾, im Wesentlichen mit demjenigen der Urodelen überein. Vom Oesophagus nicht deutlich abgegrenzt, läuft er ge-

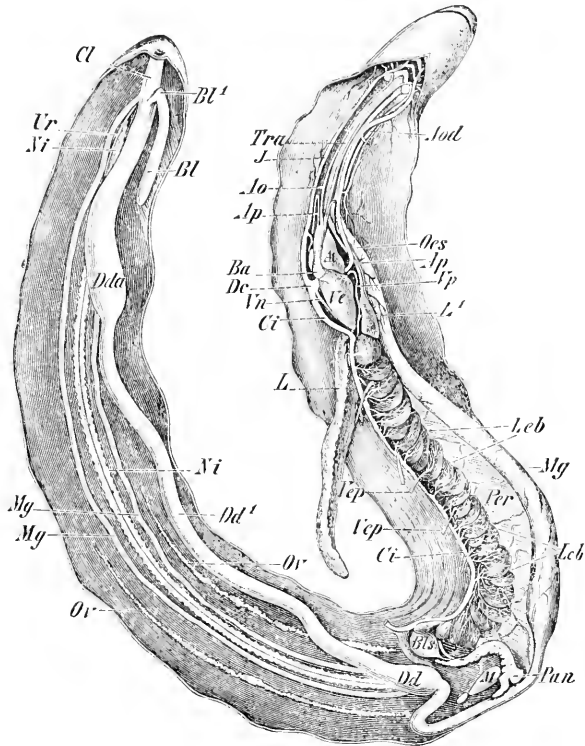


Fig. 394 Der gesammte Situs viscerum von *Siphonops annulatus* (♀). Die Körperdecken sind in der ventralen Mittellinie geschlitzt und nach beiden Seiten auseinandergelegt.

Tractus intestinalis: *Oes* Oesophagus, *Mg* Magen, *Dd* *Dd¹* Mitteldarm, *Dda* Euddarm, *Cl* Cloake, *Bl* *Bl¹* der vordere grössere und der hintere kleinere

1) Dieselbe varürt übrigens bei verschiedenen Arten ausserordentlich; während nemlich *Epicerium*, *Siphonops annulatus* und *Coecilia lumbricoides* einen sehr langen Vorderdarm besitzen, der bis zum Hinterende der Leber reicht, ist er bei *Siphonops indistinctus* viel kürzer und endigt schon vor der Mitte der Leber.

Zipfel der Harnblase, *Leb* Leber, *Bls* Gallenblase, *Pan* Pankreas, *M* Milz, *Per* Peritoneum (Ligamentum gastro-hepaticum).

Urogenitalorgane: *Ov Ov* Ovarien, *Mg My* Müller'sche Gänge = Oviducte, *Ni Ni* Niere, *Ur* Ureter.

Respirationssystem: *L* Rechte, wohl ausgebildete, *L¹* linke rudimentäre Lunge. *Tra* Trachea.

Circulationssystem: *Ve* und *At* Ventrikel und Atrium des Herzens, *B* Conus arteriosus, *Ao* Aorta ascendens der rechten Seite; die der linken Seite ist nicht besonders bezeichnet, *Aod* Aorta descendens der linken Seite, *Ap Ap* Arteria pulmonalis, *Vp* Vena pulmonalis, *Vn* Vene, welche das Blut aus dem Urogenitalsystem, aus der Muskulatur des Rückens und aus dem Wirbelcanal zum Herzen führt, *J* Vena jugularis, *Ci* Vena cava inferior, *De* Duetas Cuvieri, *Vep Vep* Vena portarum.

rade oder doch nur leicht wellig gebogen nach hinten und zeigt dabei entweder eine spindelförmige, oder eine gegen den Pylorus zu immer mehr zunehmende sackartige Erweiterung, die sich von dem stark eingeschnürten, mit einer Ringklappe versehenen Pylorus scharf absetzt.

c) ANUREN.

Charakteristisch für die Anuren (Fig. 395) ist die nach links gerichtete, vom dickwandigen Oesophagus (*Oe*) scharf abgehobene Krümmung des Magens (*M*), der zugleich eine grössere Weite gewinnt als bei den meisten Urodelen. Stets ist er vom Mitteldarm (*D*), dessen Anfangsschlinge an das Pankreas und die ventrale Fläche der Leber geheftet ist, durch eine Einschnürung abgesetzt und besitzt eine starke Muskulatur.

Die Magenkrümmung kann, wie dies z. B. bei Bufonen der Fall ist, so stark werden, dass daraus fast eine Querstellung des Organs resultirt.

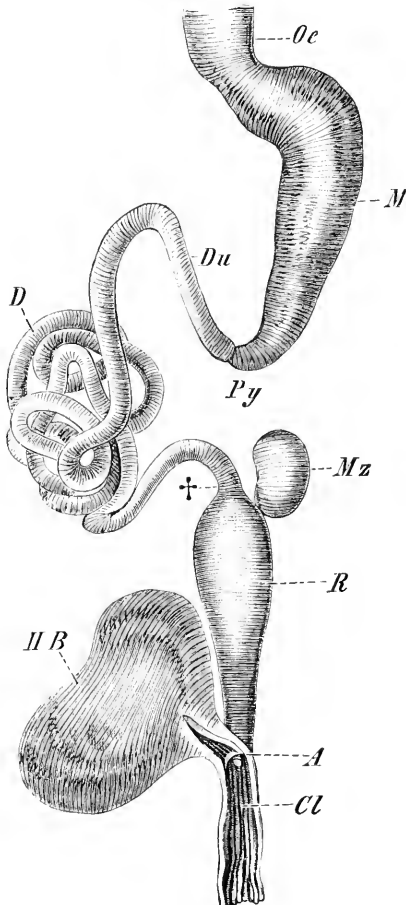


Fig. 395. Tractus intestinalis von *Rana esculenta*.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *Py* Pylorusgegend, *Du* Anfang des Mitteldarmes (Duodenum), *D* Mitteldarm, † Grenze desselben (Klappe) gegen den Enddarm (*R*), *A* Mündung des letzteren in die Cloake *Cl*, *HB* Harnblase, *Mz* Milz.

Dies gilt vor Allem für die hintere Magenhälfte, die auch bei der Gattung *Rana* je nach der geringeren oder stärkeren Füllung des Magens, schon ganz quer gerichtet sein kann.

Reptilien.

a) LACERTILIER.

Der weite Munddarm führt bei *Lacerta* (Fig. 396, 397) in einen langen, dünnen, aber sehr ausdehnungsfähigen Schlund (*Oe*), der in den mit birnförmiger Erweiterung beginnenden Magen (*M*) hineinführt. Letzterer ist wie bei Anuren, wenn auch lange nicht so stark, nach links gebogen und besitzt an seinem rechten Rand einige Querfalten. Seine Ringmuskulatur ist weit stärker als sein Längsmuskel-Stratum; stark entwickelt ist die Pylorusklappe.

Ganz dasselbe gilt auch für die Ascalaboten und die *Brevilingua*, so z. B. für *Gongylus* und *Seps. Anguis fragilis* sowie die Amphisbänen besitzen einen schlangenähnlichen langen Oesophagus und einen genau in der Körperlängsachse liegenden langgestreckten, spindelförmigen Magen mit starkentwickelter, papillenartig einspringender Pylorusklappe.

Chamaeleonten und Agamen kommt ein sehr weites Darmrohr zu und bei den letzteren ist der Magen, ähnlich wie bei Kröten, ausserordentlich geräumig und überhaupt sehr voluminös.

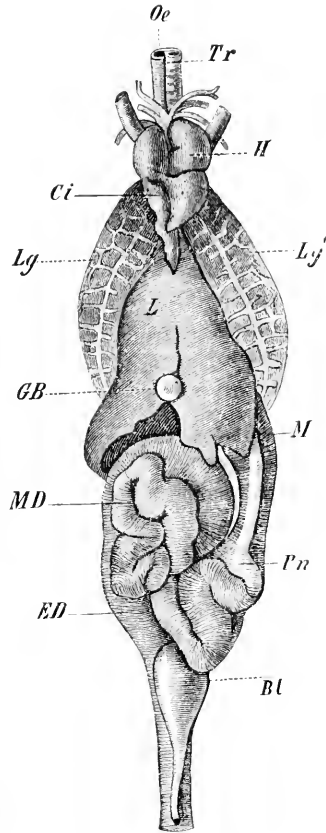


Fig. 396.

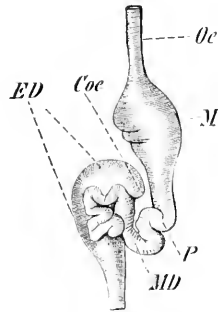


Fig. 397.

Fig. 396. Situs viscerum von *Lacerta agilis*. Fig. 397. Isolirter Tractus intestinalis eines kleineren Exemplars von *Lacerta agilis*.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *P* Pylorusgegend, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm mit Andeutung eines Coecum bei *Coc*, *L* Leber, *GB* Gallenblase, *Pa* Pankreas, *Bl* Harnblase, *Lg* *Lg'* die beiden Lungen mit ihrem Gefässnetz, *H* Herz, *Ci* Vena cava inferior, *Tr* Trachea.

b) OPHIDIER.

Der sehr lange, einer extremen Erweiterung fähige Oesophagus ist deutlich von dem ebenfalls sehr langen, weiten Magen abgesetzt und dieser wiederum wird vom Mitteldarm, in den er mit oder ohne eine Krümmung übergeht, durch eine kreisrunde, eine durchbohrte Scheibe darstellende, Pylorusklappe geschieden. Der Magen ist sehr einfach gestaltet und liegt genau in der Längsachse des Körpers.

c) CHELONIER.

Der Oesophagus besitzt stets eine ansehnliche Länge und ist mehr oder weniger deutlich vom Magen abgesetzt. In der Regel läuft er ganz gerade nach hinten, bei *Sphargis coriacea* jedoch erzeugt er eine lange Schlinge nach rückwärts und biegt dann wieder nach vorne um, um sich in den Magen einzusenken. Bezüglich des histologischen Verhaltens seiner Schleimhaut zeigt er bei den verschiedenen Arten ein sehr verschiedenes Verhalten, worauf ich später zurückkommen werde. Für jetzt sei nur erwähnt, dass die Speiseröhre der Seeschildkröten (*Chelonia*, *Sphargis*) gänzlich von geschichtetem Pflasterepithel ausgekleidet ist und mehr oder weniger lange Hornpapillen besitzt, die mit ihren Spitzen gegen den Magen schauen und sich auch noch in diesen eine Strecke weit fortsetzen können. Ähnliches ist durch P. Pavesi bei Vögeln (*Diomedea exulans*) bekannt geworden, und dass auch bei Fischen derartige Bildungen vorkommen, werden wir später sehen.

Der Magen (Fig. 398) macht in der Regel eine stark gekrümmte Excursion nach links, so dass z. B. bei den Emydeen die Cardia etwa unter einem rechten Winkel gegen die Axe des Oesophagus abgebogen ist und die hintere Magenhälfte vollkommen quer erscheint.

Daraus folgt, dass man am Magen der Schildkröten ähnlich wie bei anuren Batrachiern eine grosse und kleine Curvatur unterscheiden kann (*Cma*, *Cmi*).

Eine Pylorusklappe kann je nach verschiedenen Arten vorhanden sein oder fehlen.

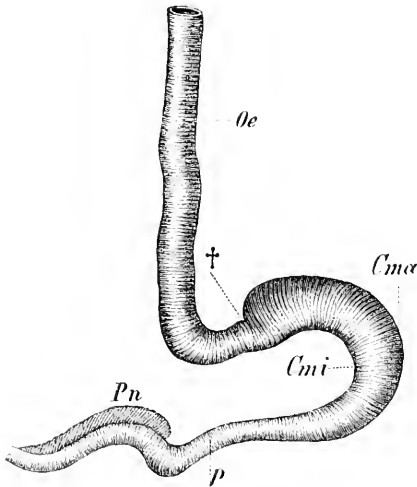


Fig. 398. Vorderarm der Emydeen. *Oe* Oesophagus, bei † scharf vom Magen abgesetzt. An letzterem kann man eine Curvatura major und minor (*Cma*, *Cmi*) unterscheiden, *P* Pylorusgegend, *Pn* Pankreas.

d) CROCODILIER.

Der weite Oesophagus (Fig. 399, 400, *Oe*) besitzt stets eine ansehnliche Länge und zeigt beim Eintritt in die Brusthöhle eine mehr oder weniger starke Einschnürung. Seine Einsenkungsstelle

Fig. 399.

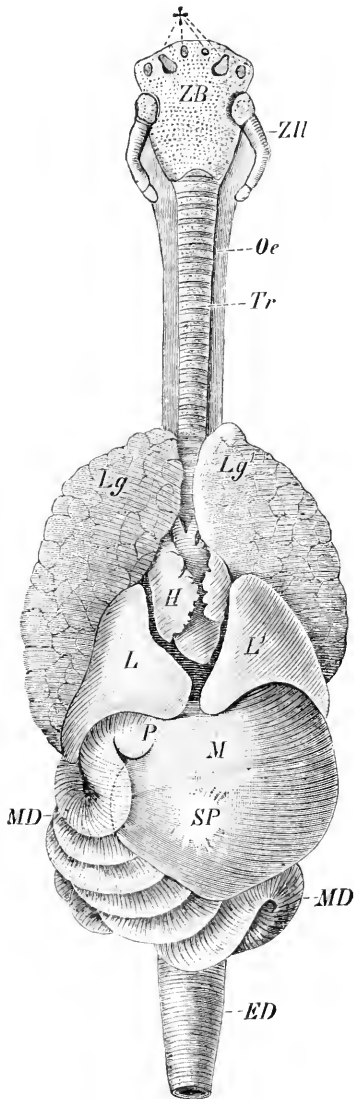


Fig. 400.

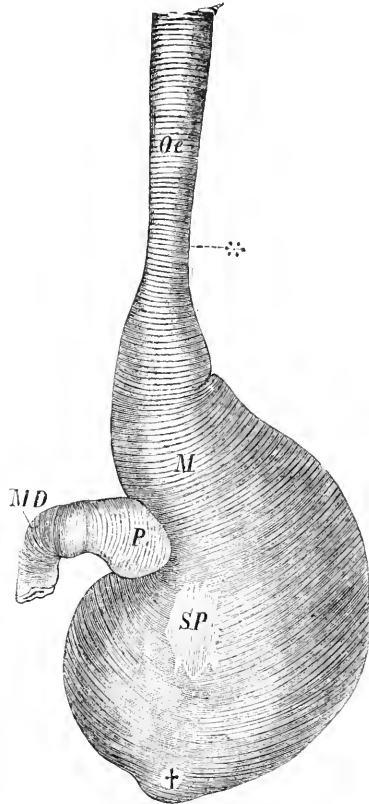


Fig. 399. Situs viscerum von Alligator. Fig. 400. Vorderdarm vom Alligator, isolirt.

Oe Oesophagus. *M* Magen, durch eine Einschnürung * vom Oesophagus abgesetzt; bei † ist der Magen etwas zugespitzt, *SP* Sehnenplatte desselben, *P* Pylorusgegend, *MD*, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *L*, *L'* Rechter und linker Leberlappen, welche dorsal vom Herz miteinander verbunden sind, *H* Herz (Auricula cordis), *Lg*, *Lg'* Rechte und linke Lunge, mässig aufgeblasen, *Tr* Trachea,

ZB Zungenbeinkörper bei † perforirt, *ZH* Zungenbeinhörner.

in den dickwandigen Magen (*M*) ist der Austrittsstelle des Mitteldarmes stets genähert, so dass also der Magen einen nach hinten gerichteten rundlichen (Crocodilus) oder unregelmässig ovalen (Alligator) Sack repräsentirt, der in dorso-ventraler Richtung leicht abgeplattet ist und nach links eine sehr starke Ausbauchung erfährt. Nach hinten zu zeigt er sich beim Alligator etwas zugespitzt.

Auf seiner ventralen und dorsalen Fläche liegt eine aponeurotische Scheibe (*SP*), von welcher die Muskelfasern ausstrahlen, ein Verhalten, das an den Vogelmagen erinnert. Eine weitere Aehnlichkeit mit dem Vogelmagen liegt in der Anwesenheit einer kleinen, rundlichen Tasche, die gegen den Pylorus zu liegt und wie bei Sumpf- und Wasservögeln (*Ciconia*, *Ardea*) eine Art Nebemagen darstellt. Sie wird innerlich und äusserlich durch eine Ringfurche vom Hauptmagen scharf abgesetzt und ist bei *Crocodilus* und *Rhamphostoma* deutlicher ausgeprägt als bei *Alligator*. Die ringförmige Pylorusklappe ist überall gut entwickelt.

Vögel.

Hier (Fig. 401) zeigt der Vorderdarm eine viel höhere Differenzirung als bei Reptilien. Stets ist der Oesophagus, der im Gegensatz zu den übrigen Wirbelthieren eine äussere Ring- und eine innere Längsmuskelschicht besitzt, von bedeutender Länge und zeigt entweder in seinem ganzen Verlauf eine gleichmässige Weite, oder, wie namentlich bei Fleisch- und Körnerfressern, eine Ausbuchtung, die man als Kropf (*Jugluyies*) bezeichnet (*Ig*).

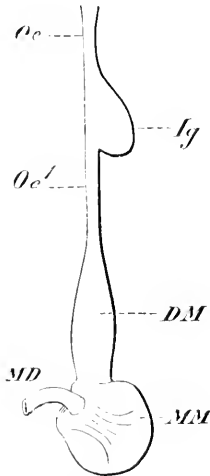


Fig. 401. Schematische Darstellung des Vorderdarmes eines Vogels. *Oe*, *Oe'* Oesophagus, *Ig* Jugluyies, *DM* Drüsenmagen, *MM* Muskelmagen, *MD* Mitteldarm.

Der Kropf kann eine einfache, spindelförmige, innen plattwandige Auftreibung des Schlundes darstellen und der Drüsen vollständig entbehren; so z. B. bei vielen Enten, bei *Casuaris*, *Halicus*, *Otis* u. a. Diese niederste Form kann man als Haut- oder Schlundkropf bezeichnen (*Gadow*). Ihm gegenüber steht der wahre oder ächte Kropf, wie ihn die *Rasores* und *Columbae* besitzen. Bei letzteren erfährt derselbe seine höchste Entwicklung, zeichnet sich durch einen grossen Drüsenreichtum aus und ist in gefülltem Zustande sowohl nach vorne als nach hinten zu als rundliche Aussackung vom Schlund abgesetzt. Er liegt kurz vor dem Eintritt des Oesophagus in den Rumpf, entweder wie bei *Rasores* und *Columbae* auf der *Furcula*, oder wie bei Raubvögeln (weniger bei *Papageien*) in gefülltem Zustande nach rechts

auf die dorsale Seite des Unterhalses gerückt (Gadow). Zwischen dem wahren und falschen Kropf existiren zahlreiche Uebergänge (Raubvögel, Papageien, viele körnerfressende Passerinen). Den reinen Insekten- und Fruchtfressern fehlt ein Kropf gänzlich.

Der falsche Kropf dient nur als Speisereservoir und zwar, wie die Fischfresser (manche Enten, Cormorane) beweisen, für plötzlich massenhaft aufgenommene Nahrung.

Der wahre Kropf dagegen ist von vorwiegend chemischer Bedeutung und dieser kommt ja auch vorzugsweise Vögeln zu, die, wie oben erwähnt, auf die schwerverdauliche Körnernahrung angewiesen sind.

Bezüglich der Veränderung und des Verweilens der Nahrung im Kropf verweise ich auf die ausführlichen Schriften von Tiedemann und Gmelin.

Der Magen zerfällt bei allen Vögeln in zwei mehr oder weniger scharf getrennte Abtheilungen, in den drüsenreichen, rein chemisch wirkenden Vor- oder Drüsenmagen (Proventriculus, Bulbus glandulosus, Infundibulum etc.) und in den meistens rein mechanisch ¹⁾ wirkenden Muskelmagen (Ventriculus, Gésier etc.) (Fig. 402 *A*, *DM*, *MM*).

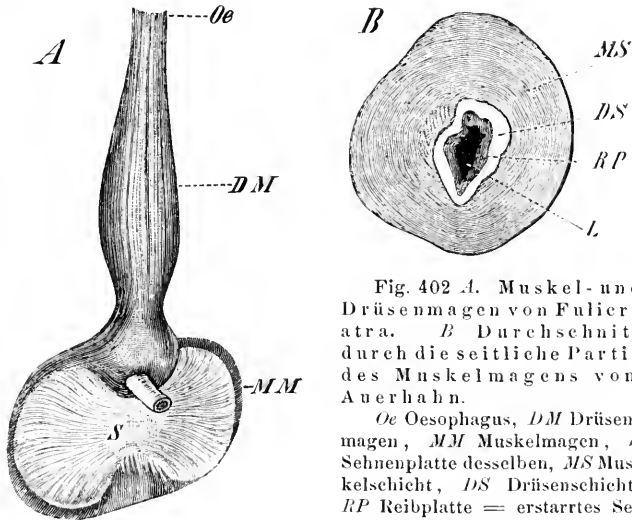


Fig. 402 *A*. Muskel- und Drüsenmagen von *Fulicra atra*. *B* Durchschnitt durch die seitliche Partie des Muskelmagens vom Auerhahn.

Oe Oesophagus, *DM* Drüsenmagen, *MM* Muskelmagen, *S* Sehnenplatte desselben, *MS* Muskelschicht, *DS* Drüsen-schicht, *RP* Reibplatte = erstarrtes Sekret der Drüsen-schicht, *L* Lu-

men des Muskelmagens, nahe seiner lateralen Grenze.

Der Drüsenmagen liegt stets in der Axenverlängerung des Oesophagus und zwar schliesst er sich unmittelbar an sein Hinterende an. Dabei ist er sowohl von ihm als vom Muskelmagen mehr

1) Nur in Ausnahmefällen wirkt er zugleich chemisch.

oder weniger deutlich abgesetzt. Die einfachen oder zusammengesetzten Drüsen stehen entweder dicht zusammengedrängt oder spärlicher vertheilt. Letzteres ist z. B. der Fall bei *Casuaris*, *Struthio*, den *Procellariidae* und *Aptenodytes* und hier übertrifft der Drüsenmagen den Muskelmagen bedeutend an Volumen (*Gadow*). Das Sekret vermag bei gewissen Raubvögeln, fleischfressenden Reihern, Cormoranen und einigen Störchen sogar Knochen und Fischgräten völlig aufzulösen. Klein ist der Drüsenmagen im Allgemeinen bei den *Lamellirotres*, *Rasores*, *Psittaci* und besonders bei *Alcedo* und *Halcyon*; gross ist er bei den *Ratiten*, *Tubinares*, *Steganopodes*, *Raptatores*, *Pici* und vielen *Passerinen*. Man sieht daraus, dass sein Volumen sich nicht nach vegetativer oder animalischer Kost richtet (*Gadow*).

Der Muskelmagen ist tief in die Körperhöhle hinabgerückt und nimmt den grössten Theil der mittleren und linken Bauchhöhle ein. Der Pylorus liegt wie bei Crocodiliern nahe der *Cardia*, und die zum grössten Theil durch die ausserordentlich starke Muskulatur bestimmte äussere Form des Magens ist entweder sackartig, rundlich-oval oder hat sich der linke und rechte Seitentheil zu einem tiefroth fleischigen *Musculus lateralis* entwickelt, in welchem Fall der Magen meistens eine etwas plattgedrückte, kantige, eckige Form annimmt und sich vom Vormagen stets scharf absetzt. Man kann mit *Gadow* die erstere Form als den einfachen, die letztere als den zusammengesetzten Muskelmagen bezeichnen. Beide besitzen die, bei Crocodiliern schon angedeutete, aponeurotische Platte (Fig. 402 A) zu beiden Seiten in stärkster Entwicklung und hier wie dort laufen die Muskelfasern von *Centrum tendineum* zu *Centrum tendineum*.

Während nun aber der „einfache Magen“ von einer zarten, stark secernirenden, Drüsen führenden Schleimhaut ausgekleidet wird (Fig. 402 B, *DS*) und das zähflüssige Sekret hier vermöge seiner Consistenz eine von den Magenwänden häufig leicht abziehbare Haut bildet¹⁾, erstarrt das Sekret des „zusammengesetzten“ Magens zu einer derben, harten Schicht von hornartiger Consistenz (Fig. 402 B, *RP*). Dieser hornige Ueberzug ist mehr schichtig und lässt sich als aus den einzelnen, erstarrten Sekretströmchen der Drüsen des Muskelmagens entstanden nachweisen (*Leydig*, *Wiedersheim*).

Seine Oberfläche ist oft wie gerieft oder gerunzelt und die von ihm erzielte reibende Wirkung wird dadurch noch gesteigert, dass

1) Dies gilt z. B. für die Papageien, Raubvögel, wie namentlich für die Eulen. Einen solchen einfachen Magen besitzen solche Vögel, deren Nahrung vorzugsweise aus Insekten, Fleisch und weichen Früchten besteht. Der Magen der ächten Fischfresser, wie *Ardea*, *Haliens* etc., ist ein langer, gestreckt ovaler, fast bis zum After reichender, weichhäutiger, grosser Sack; bei den *Tubinares* dagegen ist der Magen rudimentär geworden und wird von dem monströsen Vormagen vertreten. Aehnlich verhält es sich bei *Casuar*.

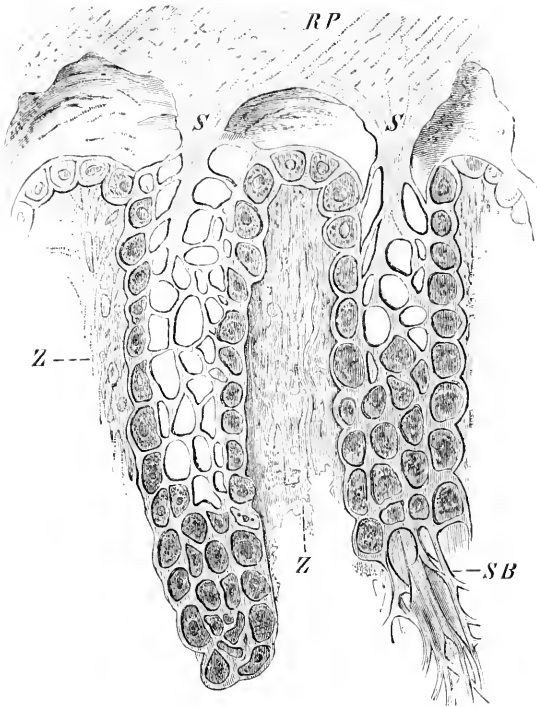


Fig. 403. Durchschnitt durch die Drüschicht des Muskelmagens der Taube. Starke Vergrößerung. Zwei tubulöse Drüsen sind getroffen. Im Innern derselben sieht man das erstarrte Sekretnetz, dessen Bälkchen *SB* nach oben zu bei *SS* mehr und mehr confluiren, um endlich in die Reibplatte *RP* überzugehen. Oberhalb von *RP* ist das freie Magencumen zu denken. Die Drüsenzellen sind zum grossen Theil aus den Sekretmassen herausgefallen. *ZZ* die die einzelnen Drüsen trennende, fibrilläre Zwischensubstanz.

die betreffenden Vögel¹⁾ kleine Steinchen und Sand mit verschlingen.

So leistet also der Muskelmagen gewissermassen einen mechanischen Ersatz für das fehlende Gebiss und nirgends in der übrigen Thierreihe ist die mechanische Thätigkeit des Tractus intestinalis in dem Maasse ausgesprochen wie bei den Vögeln.

Zwischen der einfachen und zusammengesetzten Form des Muskelmagens giebt es zahlreiche Uebergänge, die sich nach der Beschaffenheit der Nahrung richten.

Selten ist das Vorkommen jenes uns von den Crocodiliern her schon bekannten Pylorusmagens, der somit bei den Vögeln eine

1) Es sind dies Vegetabilienfresser, deren Nahrung eine starke mechanische Zerkleinerung bedarf (Lamelliostres, Ratiten, Tauben, Hühner, körnerfressende Singvögel).

dritte Magenabtheilung repräsentirt. Er dient offenbar zur weiteren Vorbereitung der Nahrung, bis sie in den Darm übertritt und um sie zurückzuhalten, sind im Pylorusmagen klappenartige Ringfalten vorhanden. Ein solcher Pylorusmagen findet sich bei den Pygopodes, Steganopodes, Erodii, Mergus, Gallinula, Porphyrio, bei den Pelargi, besonders bei *Ciconia alba* und *nigra*, also meistens bei Fischfressern (Gadow).

Säuger.

Hier ist der Anfang des Oesophagus stets erweitert und zu einem deutlichen Pharynx differenzirt, an dem sich zahlreiche Ringmuskeln, sowie eine Längsmuskulatur unterscheiden lassen. Beide dienen, indem sie theils schnürend, theils hebend wirken, zur Fortschaffung des Bissens, nachdem dieser den Isthmus faucium passirt hat.

Der Oesophagus (Fig. 405, *Oe*) ist stets deutlich vom Magen abgegrenzt und letzterer unterliegt in formeller Beziehung so zahlreichen, unter dem Einfluss der Nahrung stehenden Modificationen, wie sie uns in keiner anderen Wirbelthierklasse begegnen. (Vergl. Fig. 405).

Im Allgemeinen besitzen Pflanzenfresser einen grösseren, complicirter gebauten Magen als Fleischfresser.

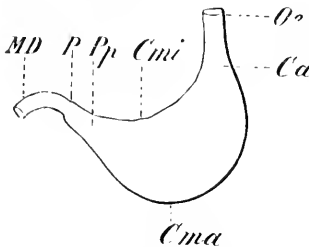


Fig. 404. Indifferente Form des Säugethiermagens. Schema.

Oe Oesophagus, *Ca* Cardia, *Cma* *Cmi* Curvatura major und minor, *Pp* Pars pylorica, *P* Pylorus, *MD* Anfang des Mitteldarmes.

der Cardia. Letzterer, in Spuren schon bei *Echidna* (Fig. 405 *II*) ausgebildet, erreicht bei Marsupialiern, Edentaten und Nagern eine bessere Entwicklung und kommt auch dem Menschen und den meisten Affen zu ¹⁾.

Die senkrechte Stellung, sowie die schlanke, schlauchartige Form des Magens, wie sie uns bei niederen Wirbelthieren begegnet ist, kommt hier nur sehr ausnahmsweise noch vor; in der Regel besitzt der Magen eine mehr oder weniger quere Lage, sowie eine rundlich-ovale oder mehr gestreckte Sackform, an der man eine Cardia (Fig. 404, *Ca*), eine Pars pylorica (*Pp*), eine Curvatura major (*Cma*) und minor (*Cmi*) unterscheiden kann.

Diese gewissermassen indifferente Form, wie sie den meisten Carnivoren (Fig. 405, *A*) zukommt, erfährt die erste höhere Differenzirung durch das Auftreten eines Blindsackes, links von

1) Beim Schwein schnürt sich das linke Magenende zu einem blinddarmähnlichen Anhang ab.

Diese Ausbuchtung des Magens in einen Blindsack kann dadurch eine noch höhere Stufe gewinnen, dass es in Folge einer Einschnürung zur theilweisen Abkammerung des früher einfachen

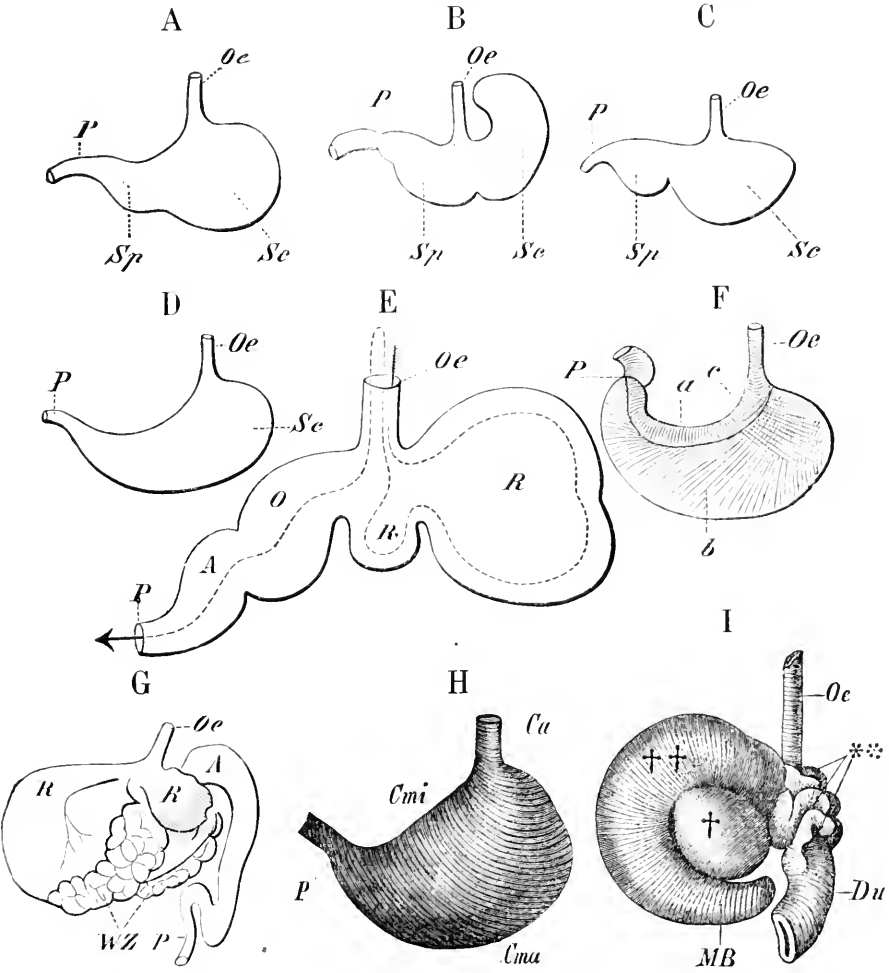


Fig. 405. Verschiedene Formen von Säugethiermagen. A Hund, B *Mus decumanus*, C *Mus musculus*, D Wiesel, E Schema für den Wiederkäuermagen; der eingezeichnete Pfeil gibt den Gang der Nahrung an, R R Rumen und Reticulum, O Omasus, A Abomasus, F Menschlicher Magen von Innen her auf seine Muskeln *a*, *b*, *c* praeparirt, G Magen des Kameels, R R Rumen und Reticulum, A Abomasus, WZ Wasserzellen, H Magen von *Echidna hystrix*, *Cmi* *Curvatura minor*, *Cma* *Curvatura major*, J Magen von *Bradypustriactylus*, †† der dem Rumen —, † der dem Reticulum des Wiederkäuermagens entsprechende Abschnitt; ersterer ist bei MB in einen Blindsack ausgezogen, ** Ausstülpungen des Duodenums (*Du*). Fig. G nach Gegenbaur.

Oe Oesophagus, P Pylorus, Sc Saccus cardiacus, Sp Saccus pyloricus, Ca Cardia.

Wiedersheim, vergl. Anatomie.

Lumens in zwei Cavitäten kommt. Daraus resultirt dann ein Saccus pyloricus (*Sp*) und cardiacus (*Sc*) welch letzterer zugleich den Blindsack in sich schliesst.

Derartigen Modificationen begegnet man bei vielen Nagethieren, wie z. B. beim Hamster und bei Mäusen (Fig. 405, B, C, D).

Indem sich nun die den Blindsack in sich begreifende Abtheilung des Magens noch einmal absackt, wird jene Einrichtung angebahnt, welche zur Bildung des Wiederkäufer- (Fig. 405, E), Tylopoden- (Fig. 405, G) und Cetaceenmagens führt. Den Uebergang dazu bildet der Magen von *Dycotyles* (Gegenbaur), und wie hier durch eine zweite Ausbuchtung des Blindsackes drei Magenabtheilungen bestehen, so begegnen wir auch bei manchen Wiederkäuern derselben Dreitheilung des Magens; bei andern aber entsteht vom Saccus pyloricus aus noch eine weitere Ausbuchtung, so dass wir jetzt im Ganzen vier mit einander communicirende Magenräume zu unterscheiden haben ¹⁾.

Der erste, als ausgebuchteter Magenblindsack erscheinende, weit-aus grösste Raum, der sogenannte Rumen oder Pansen (Fig. 405, E, *R* rechts) sowie der dicht anliegende, mit letzterem unmittelbar neben der Cardia communicirende zweite Abschnitt, der sogenannte Netzmagen (*Reticulum*) (*R* links) dient nur als einfacher Behälter, worin sich die aufgenommene Nahrung ansammelt. Von hier aus steigt letztere wieder durch den Oesophagus hinauf in die Mundhöhle, um hier noch einmal gekaut zu werden. (Vergl. die Richtung des Pfeiles in Fig. 405, E). Ist dies geschehen, so wird die durch den Oesophagus (*Oe*) wieder herabgestiegene Nahrung durch Schliessung einer von der Cardia in den Blättermagen gehenden Rinne (Schlundrinne) vom Netzmagen abgesperrt und direkt in den dritten Magenabschnitt, in den Blättermagen ²⁾ (*Omasus* s. *Psalterium*) (Fig. 405 E, *O*) und von hier in den vierten und letzten Magenabschnitt, in den Labmagen (*Abomasus*) (Fig. 405, E, *A*) übergeführt. Nur der letztere, der beim Foetus und Neugeborenen noch weitaus den grössten Magenabschnitt repräsentirt, ist der eigentliche Verdauungsmagen und ist dementsprechend mit Labdrüsen ausgestattet.

Die Namen der verschiedenen Magenabtheilungen beruhen auf der netzartigen, beziehungsweise blätterigen Anordnung der Mucosa. Die Blätter setzen sich übrigens auch noch, wenn auch etwas schwächer, in den Labmagen fort. Die Schleimhaut des Rumen ist

1) Auch bei Edentaten z. B. *Bradypus* (Fig. 405, I) kommt es zu einer ähnlichen Abkammerung des Magens. Besonders bemerkenswerth ist hierbei der zu einem spitzen, blinddarmähnlichen Fortsatz ausgezogene Magenblindsack (*MB*), sowie das Auftreten einer Anzahl kleiner, dichtgedrängter, wurstförmiger Aussackungen in der Pars pylorica (**). Die dem Pansen, dem Netz- und Blättermagen der Wiederkäufer entsprechenden Abtheilungen (†† und †) sind ohne Schwierigkeit zu erkennen.

Bei blutsaugenden Chiropteren (*Desmodus*) ist der Magenblindsack zu einem langen, gewundenen Schlauche ausgezogen.

2) Dieser fehlt manchen Wiederkäuern, wie den Tylopoden und Moschiden, so dass diesen nur die oben schon erwähnte, dreigetheilte Magenform zukommt.

in der Regel, zumal bei Tylopoden und Antilopen, mit hart anzu-
fühlenden Leisten und Höckern besetzt, die offenbar auf eine me-
chanische Zerkleinerung der Nahrung berechnet sind. In demselben
Sinn ist die hornige Substanz zu deuten, die sich im ersten Magen-
abschnitt der Delphine findet. In demselben Magenabschnitt des
Kamels finden sich blasenartige, dicht zusammenhängende Aus-
buchtungen, die als Wasserbehälter, als sogenannte Wasserzellen
fungieren (Fig. 405, G, WZ).

3) Mitteldarm.

Der Mitteldarm beginnt, wie ich oben
betont habe, stets dicht hinter der Einmü-
ndung des Gallenganges und setzt sich ent-
weder in den Enddarm ohne äusserlich er-
kennbare Grenze fort oder sind beide deut-
lich von einander abgesetzt.

Auf seinem Lauf nach rückwärts ist er
entweder ganz gerade gestreckt oder zeigt
er einen welligen Verlauf oder endlich ist er
in mehr oder wenigen zahlreichen Schlingen
aufgewickelt und erreicht dadurch unter
Umständen eine sehr beträchtliche Länge.
Wie diese seine Länge so wechselt auch die
Stärke seines Calibers sowie auch die Dicke
seiner Wandung sehr stark, stets aber kann
man eine äussere Längs- und eine innere
Quermuskelschicht unterscheiden, die, abge-
sehen von ausserordentlich seltenen Aus-
nahmen, aus glatten Faserelementen besteht.

a) FISCHE.

Bei *Amphioxus*, den *Cyclostomen*,
den *Dipnoërn* (Fig. 406), *Chimaeren*,
manchen *Teleostiern* und *Proteus* läuft,
wie oben erwähnt, der gesammte *Tractus*
ganz gerade nach hinten und der Mitteldarm
ist äusserlich entweder gar nicht differenzirt
oder macht sich sein Anfang (Fig. 406, *MD*),
abgesehen von der Einmündungsstelle des

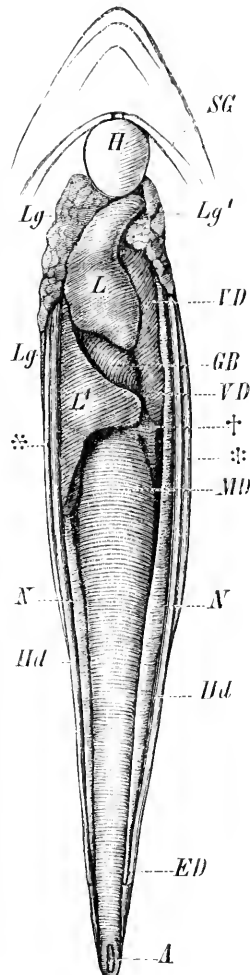


Fig. 406. Situs von *Protopterus*.

VD Vorderdarm, bei † vom Mitteldarm *MD* scharf
abgesetzt, *ED* Enddarm, *A* Anus, *L*, *L'* vorderer und
hinterer Leberlappen, zwischen welchen bei *GB* die
Gallenblase zu Tage tritt, *Lg*, *Lg'* Vorderende der
rechten und linken Lunge, *H* Herz, *SG* Schultergürtel,
N, *N* Nieren, *Hd*, *Hd*, * Hoden und Vas deferens.

Gallenganges durch ein verschiedenes Colorit (Protopterus) und eine plötzliche Erweiterung des Darmrohres bemerklich, so z. B. bei Cyclostomen, Dipnoërn und Chimaeren.

Wie wir schon beim Vorderdarm und vor Allem beim Magen dem Bestreben begegneten, durch mannigfache Ausbuchtungen und Divertikel eine Verlangsamung der Fortbewegung des Speisebreies, eine Vergrößerung der verdauenden Fläche und dadurch endlich eine Steigerung der Resorption herbeizuführen, so sehen wir auch beim Mitteldarm dasselbe Princip durch Bildung von Falten, Leisten und Papillen der Mucosa auf das Mannigfaltigste durchgeführt. Ich werde mich über diesen Punkt später weiter verbreiten und will hier nur Folgendes hervorheben.

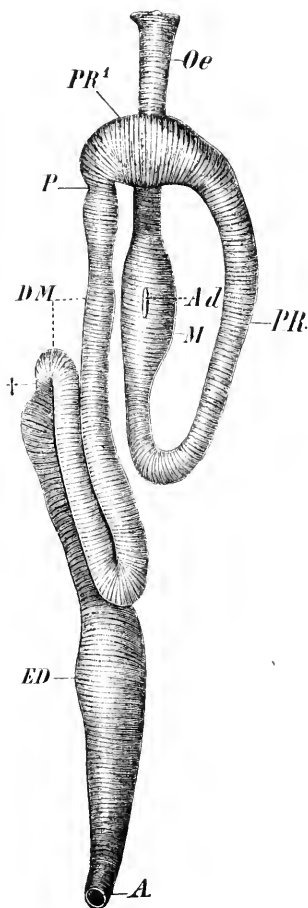


Fig. 407. Tractus intestinalis vom Stör.

Oe Oesophagus, PR, PR₁ Pylorusrohr, M Magen mit dem Aditus ad ductum pneumaticum Ad, DM Mitteldarm, ED Enddarm, A Anus.

Schon bei *Ammocoetes* begegnen wir einer, eine halbe Spiralwindung beschreibenden, dorsal beginnenden und ventral endigenden Längsfalte, welche sowohl gegen den Magen als gegen den sehr kurzen Enddarm mit einer ringförmigen Klappe endigt. Dieselbe Spiralfalte findet sich, allerdings schon mit drei Windungen, bei *Chimaera* und endlich, noch besser ausgeprägt, bei *Dipnoërn*, wie z. B. bei *Protopterus*. Das oben schon erwähnte, neben dem Magen liegende und in die Darmwand sich einsenkende Drüsenorgan mündet hier auf dem freien Rand der Spiralklappe mit zahlreichen, weiten Oeffnungen aus (*Wiedersheim*). Sie besteht aus denselben Schichten wie der übrige Darm und ist entstanden zu denken durch die Einlagerung eines starken, längs verlaufenden, arteriellen Gefäßes, aus welchem seitlich kleinere Aeste abgehen. Aus diesen sammelt sich dann das Blut in einer weiten Vene, welche dorsal am Darm hin verläuft und endlich als *Vena portarum* zur Leber tritt (*Langerhans*). *Myxinoiden* besitzen keine Spur dieser Falte. Ueber das cavernöse Gewebe des Mitteldarmes habe ich mich schon bei der Beschreibung des Vorderdarmes ausgesprochen.

Bei den Selachiern erzeugt der am Ende des Pylorusrohres beginnende Mitteldarm keine sehr zahlreichen Windungen, ja zeigt häufig nur einen leicht welligen Verlauf und besitzt keine bedeutende Länge. Am kürzesten ist er bei Rochen, wo er zugleich stark aufgetrieben ist. Als Ersatz für die fehlende Länge kommt allen Selachiern eine wohl ausgebildete, in der Regel schraubenartig ge-

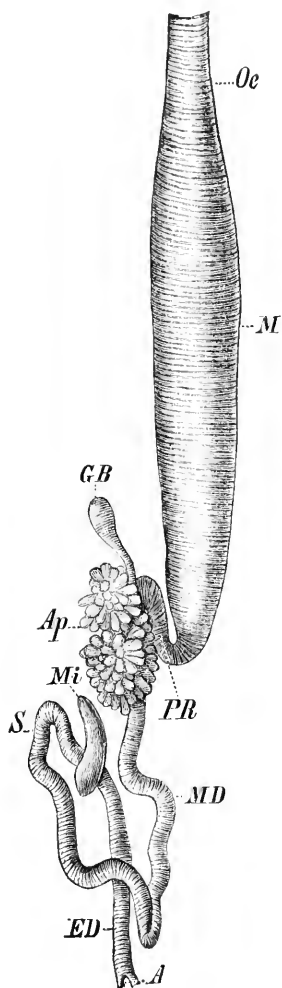


Fig. 408. Tractus intestinalis von *Lepidosteus*.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *PR* Pylorusrohr, *GB* Gallenblase, *Ap* Appendices pyloricae, *MD* Mitteldarm, *S* Schlinge des Mitteldarmes, aus welcher sich der Enddarm *ED* entwickelt, *A* Anus, *Mi* Milz.

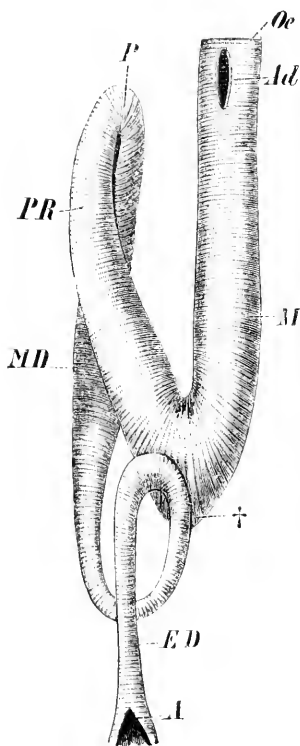
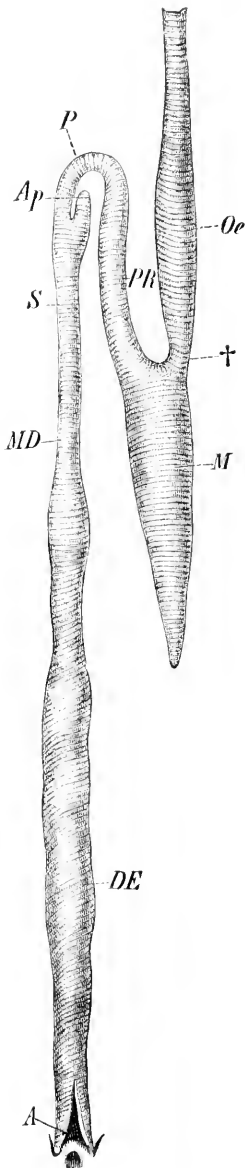


Fig. 409. Tractus intestinalis von *Amia*.

Oe Oesophagus, *Ad* Zugang zum Ductus pneumaticus, *M* Magen, † Blindsack desselben, *PR* Pylorusrohr, *P* Gegend des Pylorus, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *A* Anus.



wundene Spiralklappe zu¹⁾, welche dicht hinter der Einmündung des Gallenganges beginnt und bis gegen den Anfang des Spiraldarmes sich erstreckt. Sie besteht nur aus Schleimhaut, ohne Quer- und Längsmuskeln.

Der Mitteldarm der Ganoiden besitzt im Allgemeinen keine reichere, enger zusammengeschobene Windungen als derjenige der Selachier. Man unterscheidet ein vom Ende des Pylorusrohres weit gegen den Enddarm herabsteigendes, hie und da (*Lepidosteus*) wellig verlaufendes Stück, welches dann wieder unter scharfer Biegung kopfwärts umbiegt und so eine Schlinge erzeugt. Aus dieser entwickelt sich weiterhin der caudalwärts laufende Enddarm (Fig. 408, bei *S*).

Von diesem Verhalten weicht einzig und allein der Mitteldarm des *Polypterus* ab, insofern er vom Pylorus an ganz gerade, ohne jegliche Schlingenbildung, nach hinten verläuft. Anfangs gleichmässig cylindrisch, zeigt er später zwei Auftreibungen, eine vordere und eine hintere und zugleich nimmt die Darmwand eine viel zartere, fast transparente Beschaffenheit an.

Allen Ganoiden, mit Ausnahme von *Lepidosteus*, kommt eine Spiralklappe zu, die aber den Selachiern und Dipnoërn gegenüber schon auf eine regressive Metamorphose hinweist. Am besten ausgeprägt ist sie noch bei *Polypterus*, wo sie an dem Punkte *S* der Fig. 410, also in einiger Entfernung vom Pylorus beginnt,

Fig. 410. Tractus intestinalis von *Polypterus isolirt*. (Jüngeres Exemplar).

Oe Oesophagus, welcher bei † durch eine Einschnürung vom Magen *M* abgesetzt ist, *PR* Pylorusrohr, *P* Gegend des Pylorus, *Ap* Einzige Appendix pylorica, *MD* Mitteldarm, in welchem bei *S* die Spiralklappe beginnt, *DE* Enddarm, *A* Anus, in dessen Nähe die Pori abdominales und die Urogenitalorgane münden.

1) Bei der Familie der *Carchariae* und bei der Gattung *Galeocerdo* ist sie in einer longitudinalen Linie segelartig befestigt und dabei spiralförmig gerollt (*Stannius*).

anfangs eine ziemliche Strecke rein longitudinal verläuft und dann einige Windungen erzeugt, welche bis zum Enddarm nach rückwärts reichen.

Bei *Acipenser*, *Spatularia* und *Amia*, besonders aber bei letzterem Fisch, ist die Spiralklappe viel weniger entwickelt als bei *Polypterus* und zugleich ist sie in das (bei *Acipenser* aufgetriebene) Hinterende des Mitteldarmes, beziehungsweise in den Enddarm verlegt (*Amia*). Sie ist eigentlich nur noch spurweise durch vier schwache Falten angedeutet.

Mit den Ganoiden erlischt die Spiralfalte in der Thierreihe vollständig, dass sie sich aber früher noch auf höher organisirte Thierformen fortgesetzt haben muss, das beweisen die Koprolithen der jurassischen Enaliosaurier, an welchen ein deutlicher Abdruck einer Spiralklappe zu erkennen ist.

Während wir nun in der Spiralklappe eine Einrichtung kennen gelernt haben, die als von niedrigeren Fischen, wie von den Cyclostomen und Selachiern herauf, vererbt anzusehen ist, tritt bei Ganoiden zum erstenmal¹⁾ ein neues Organ auf, das sich auch auf die Teleostier fortvererbt. Es sind das die unter dem Namen der *Appendices pyloricae* bekannten Ausstülpungen des Mitteldarmes, welche hinter dem Pylorus im Bereich des einmündenden *Ductus choledochus* ihre Lage haben. Sie sind bei *Acipenser* zu einer einzigen compacten, kuchenartigen Masse vereinigt, die ventralwärts abgeplattet, dorsalwärts aber leicht gewölbt ist und deren Lage ich schon bei der Schilderung des Vorderdarmes näher praecisirt habe (Fig. 383 *Ap*). Ihre Wände sind stark musculös²⁾.

Bei *Spatularia* besitzt das Organ nicht jene compacte Beschaffenheit, sondern ist grob fingerartig gelappt und das im Innern befindliche weite Lumen buchtet sich in die verschiedenen Lappen hinein aus (Fig. 408, *Ap*). Die Mündung in den Darm ist bei *Spatularia* wie bei *Acipenser* sehr weit und liegt gerade gegenüber dem einmündenden Gallengang. Die mit Drüsen überreich ausgestattete Mucosa ist in feinen Netzen erhoben.

Eine sehr reiche Ausbildung erreichen die *Appendices pyloricae* bei *Lepidosteus*. Sie sind, wenn auch kurz, so doch äusserst zahlreich, umgeben den Mitteldarm fast in seiner ganzen Circumferenz und werden durch Bindegewebe untereinander zu einem gewaltigen Paket vereinigt. In dieses herein macht das Darmlumen eine blasenartige Aussackung und darein münden die einzelnen *Appendices*.

Zu dieser reichen Entwicklung des Organs von *Lepidosteus* steht die aus einem einzigen Blinddarm bestehende (Fig. 410, *Ap*)

1) Oder gehört vielleicht schon das von mir geschilderte, in der Spiralklappe ausmündende Drüsenorgan von *Protopterus* hierher?

2) Es handelt sich dabei, nach *Krukenberg*, um ein, in chemischem Sinn, noch neutrales Organ, während im Magen und in einem Theil des Darmcanales eine Pepsinbildung vorkommt.

Appendix pylorica des *Polypterus* in scharfem Gegensatz. Sie ist kurz, nach vorne gegen die Pyloruschlinge gerichtet, mit sehr dicker, muskulöser Wandung versehen und documentirt sich so als eine einfache, wurstförmige Ausstülpung des gesammten Darmes.

Bei Teleostiern schwanken die Appendices pyloricae nach

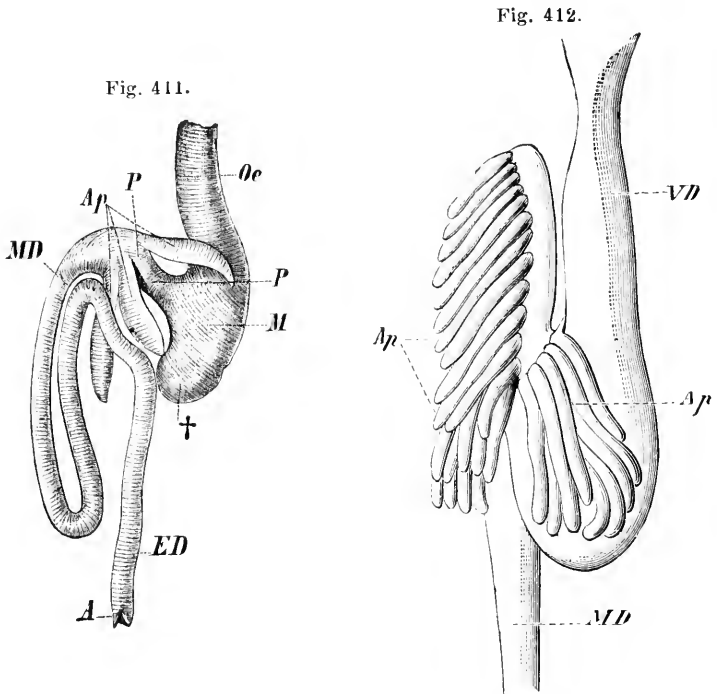


Fig. 411. Tractus intestinalis des Flussbarschs. *Oe* Oesophagus, *M* Magen, † Blindsack desselben, *PP* Kurzes Pylorusrohr resp. Pylorusgegend, *Ap* Appendices pyloricae, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *A* Anus.

Fig. 412. Ein Stück des Tractus intestinalis von *Salmo labrax*, nach Rathke. *VD* Vorderdarm, *AA* Appendices pyloricae, *MD* Mitteldarm.

Zahl und Grösse ausserordentlich, ja sie können auch ganz ¹⁾ fehlen, wie z. B. bei Siluroiden, Labroiden, Cyprinodonten, Plecognathen, Lophobranchiern etc.

Ihr Auftreten, sowie der Grad ihrer Ausbildung scheint zur geringeren oder höheren Differenzirung eines Magens in gerader Proportion zu stehen, doch kommen auch Ausnahmen vor (*Ophidium barbatum*).

Während *Ammodytes* wie *Polypterus* nur eine einzige

1) Auch bei *Amia* habe ich sie vermisst.

Appendix pylorica besitzt, kommen *Rhombus maximus* zwei einander gegenüberliegende und *Pleuronectiden* 3—5 Blinddärme zu.

Perca (Fig. 411, *Ap*) besitzt drei und, um gleich die andern Extreme zu nennen, so finden sich bei *Salmo labrax* (Fig. 412, *Ap*) 60 und bei *Scomber scombrus* nicht weniger als 191 Appendices pyloricae. Ihre Stellung resp. ihre Einmündung in den Darm ist, wenn nicht mehr als 8—10 vorhanden sind, kreisförmig, in andern Fällen liegen sie einreihig zum Darm oder einander gegenüber. Entweder mündet jedes Blinddärnchen für sich in den Darm oder münden zwei oder mehr in einen gemeinsamen Gang zusammen. Wieder in andern Fällen, wie z. B. bei *Thynnus vulgaris* und *alalonga*, *Pelamys sarda* u. a., werden die einzelnen Appendices, ganz ähnlich wie bei *Acipenser*, durch Bindegewebe und Gefässe zu einer compacten, drüsenartigen Masse verbunden.

Was die Bedeutung der Appendices pyloricae anbelangt, so ist sie sicherlich unter demselben Gesichtspunkt aufzufassen, wie die Spiralfalte, d. h. es handelt sich eben wieder um eine Vergrößerung der resorbirenden verdauenden Fläche¹⁾. Dabei ist es interessant, wie die Spiralklappe einer-, sowie die Appendices pyloricae andrerseits insofern in einem gegenseitigen Wechselverhältnis stehen, als sie in ihrem Auftreten einander bis zu einem gewissen Grade ausschliessen (Wiedersheim). Die beste Illustration hierfür liefert der noch mit einer relativ gut entwickelten Spiralklappe versehene *Polypterus*, welcher, wie wir gesehen haben, nur eine einzige Appendix pylorica besitzt, während der einer Spiralfalte vollständig entbehrende *Lepidosteus* überreich mit Appendices pyloricae ausgestattet ist.

Früher nahm man an, dass sich das Pankreas und die Appendices pyloricae in ihrem Auftreten gegenseitig ausschliessen, bis man nachwies, dass beide nicht selten, wie z. B. bei *Salmo salar*, *Clupea harengus*, *Acipenser sturio* etc. neben einander vorkommen können. Gleichwohl aber hat Kruckenberg nachgewiesen, dass die Appendices pyloricae für ein fehlendes Pankreas physiologisch eintreten, dass sie, mit andern Worten, ein pankreatisches Sekret liefern können. In andern Fällen scheinen sie indess nur der Schleimabsonderung zu dienen.

Was nun den übrigen Mitteldarm der Teleostier betrifft, so bleibt er in der Regel überall von gleicher Weite und verläuft, wie wir bereits wissen, entweder vollständig gerade und ist kurz²⁾, oder aber erreicht er, wie z. B. bei manchen Cyprinoiden (*La-beo*) und *Loricarinen* (*Hypostoma*) eine beträchtliche Länge

1) Der schlagendste Beweis hierfür liegt in den ungemein geräumigen Appendices pyloricae von *Spatularia*, die ich in einem Fall ganz vollgepfropft mit Speiseresten fand.

2) Am kürzesten bei *Syngnathen* und vor allem bei *Lepadogaster biciliatus*.

und erzeugt zahlreiche Windungen. Letzteres gilt auch für *Luteira chanos* und unter den *Theutyi* für *Naseus* (Stannius).

Verhältnissmässig weit ist der Mitteldarm bei *Pleuronec-tiden*, wo es sich um ganz eigenthümliche, mit der beschränkten Bauchhöhle im Zusammenhang stehende Lagerungsverhältnisse desselben handelt. Ebenfalls weit ist der Mitteldarm bei *Blennien*, *Crenilabren*, *Gobien* u. a.

Sehr eng ist er bei *Mugil cephalus*, wo er im Verhältniss zur Körperlänge die grösste Ausdehnung unter allen Fischen erreicht (Rathke).

Fig. 413.

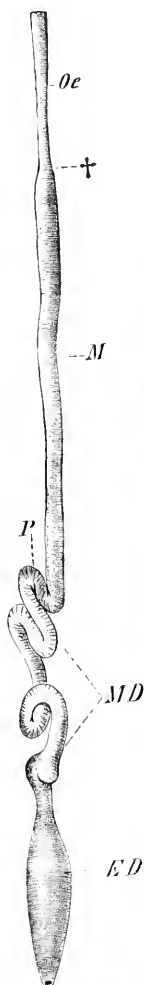


Fig. 414.

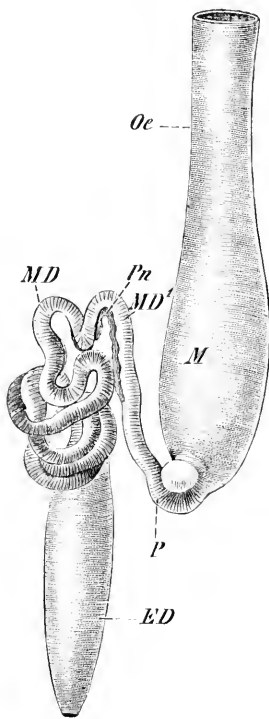


Fig. 413. Tractus intestinalis von *Siren lacertina*. *Oe* Oesophagus, der sich durch eine Furchung † von Magen *M* absetzt, *P* Gegend des Pylorus, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm.

Fig. 414. Tractus intestinalis von *Menopoma*. *Oe* Oesophagus, *M* Magen, *P* Gegend des Pylorus, *MD*¹ kopfwärts gerichtete Schlinge des Mitteldarmes, *MD* der übrige Mitteldarm, *ED* Enddarm, *Pn* Pankreas.

b) AMPHIBIEN.

Abgesehen von *Proteus* erzeugt der Mitteldarm stets eine, wenn auch bei *Ichthyoden* noch geringe Zahl von Windungen (4—5) und besitzt eine gleichmässige Dicke, ohne überall durch einen deutlichen Pylorus vom Magen abgesetzt zu sein. Bei *Derotremen* sowie bei *Salamandrin* nimmt die Zahl der Darmwindungen beträchtlich zu und zugleich schieben sie sich viel mehr zusammen, so dass z. B. bei *Menopoma* ein sehr enges, rechts vom Magen liegendes Convolut von Darmschlingen existirt (Fig. 413, 414, *MD*).

Bei *Gymnophion* zeigt der Mitteldarm einen der Leibesform entsprechenden, gestreckteren oder doch nur leicht welligen Verlauf (vergl. Fig. 394).

Bei *Anuren* erzeugt der Mitteldarm, dessen Anfangsstück blasig aufgetrieben sein kann (*Pipa*), eine Anzahl von, zum grössten Theil in der rechten Hälfte der Abdominalhöhle liegenden Schlingen. Bei *Anuren-Larven* dagegen zeigt er sich, um in seiner grossen Längenausdehnung in dem

relativ kleinen Leibesraum Platz zu finden, spiralgig, nach Art einer Uhrfeder aufgewickelt. Bei der Metamorphose tritt dann eine Reduction der Darmlänge ein.

c) REPTILIEN.

Die Reptilien weichen bezüglich des Mitteldarmes von den Amphibien principiell nicht ab, denn auch hier richtet sich die Zahl und Form der Schlingen im Wesentlichen nach der Configuration der Leibeshöhle. Ist diese lang gestreckt und enge, so begegnen wir auch hier einem mehr geraden oder leicht welligen Verlauf. Dies gilt z. B. für die Amphisbaenen (Fig. 415) und Ophidier. Dabei kann der ganze Darm von einem goldgelben, gelappten Fettkörper bedeckt sein.

Saurier besitzen eine ge-

Fig. 416.

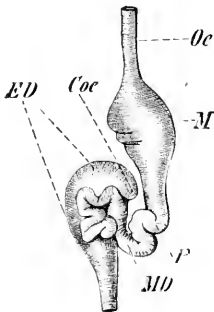
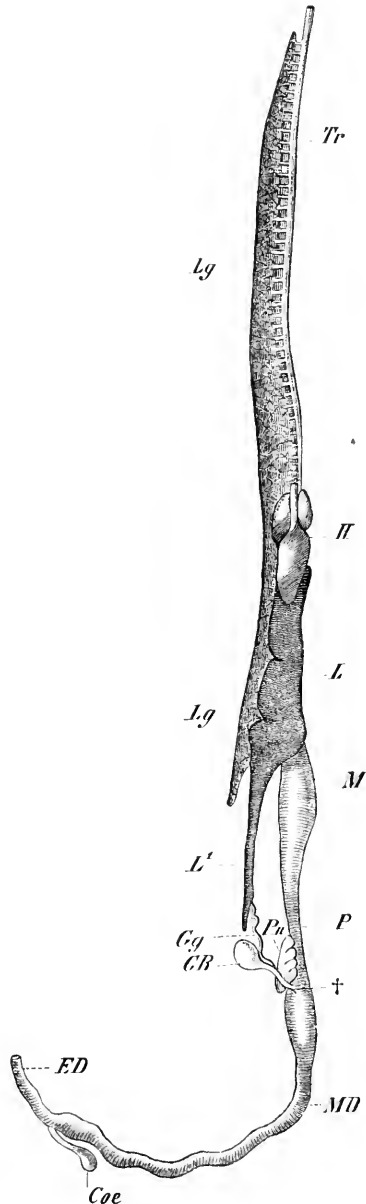


Fig. 415. Situs viscerum von *Amphisbaena fuliginosa*. *M* Magen, *P* Stelle des Pylorus, *MD* und *ED* Mitteldarm und Enddarm, des Platzmangels wegen absichtlich von der Längsaxe nach links umgebogen, *Coe* Coecum, *L* Leber, die sich nach hinten bei *L*¹ in einen schmalen Fortsatz verlängert, aus welchem der Gallengang *Gg* hervortritt, *GB* Gallenblase, † Einmündung des Ductus choledochus in den Darm, *Pn* Pankreas, *H* Herz, *Tr* Trachea, *Lg* *Lg* Lunge.

Fig. 416. Isolirter Traectus intestinalis eines kleineren Exemplars von *Lacerta agilis*. *Oc* Oesophagus, *M* Magen, *P* Pylorusgegend, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm mit Andeutung eines Coecum bei *Coe*.

Fig. 415.



wisse Anzahl von eng zusammengeschobenen Darmschlingen und dies gilt auch für *Anguis*, doch liegen sie hier weit auseinander, bei beiden aber findet sich eine starke, weit einspringende Pylorusklappe.

Viel zahlreichere Schlingenbildungen finden sich in dem sehr langen Mitteldarm der Schildkröten, wo sie z. B. bei den *Emy-*

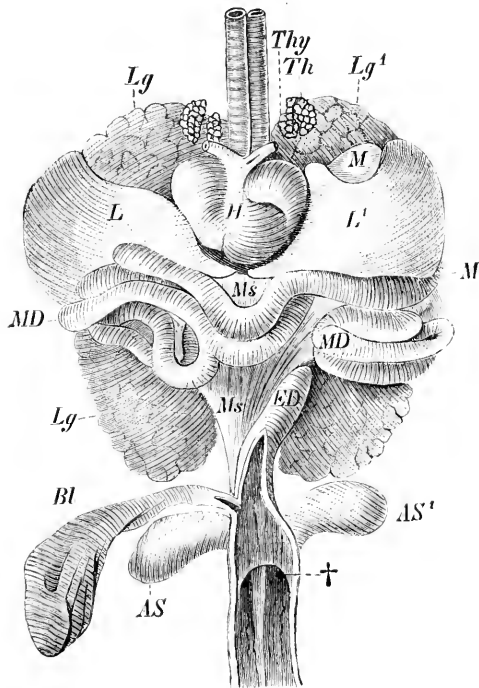


Fig. 417. Gesammter Situs von *Emys europaea*.

Th und *Thy* Glandula thyreoida und Thymus, neben welchen der Oesophagus und die Trachea herabziehen (in der Figur nicht bezeichnet). *Lg*, *Lg*¹ Lungen, *H* Herz, *L*, *L*¹ die Leber, *M*, *M* der Magen, welcher sowohl oben als unten den linken Leberlappen überragt, *MD*, *MD* Mitteldarm, an dem Mesenterium *Ms* suspendirt. *ED* Enddarm ventralwärts aufgeschnitten, *Bl* Harnblase eollabirt, † Eingang in die Analsäcke *AS*, *AS*.

deen ihre Entwicklung vorzugsweise in der Queraxe des Körpers nehmen.

Bei *Crocodiliern*, wo wir schon in der Configuration des Magens eine allmähliche Anbahnung der Verhältnisse der Vögel constatiren konnten, treffen wir auch bezüglich des Mitteldarmes eine gewisse Verwandtschaft mit demjenigen der Vögel (Fig. 418, *MD*). Hier wie dort begegnen wir einer grossen Zahl von Darmschlingen, die ausserordentlich enge, auf einen förmlichen Klumpen

zusammengeschoben und zum grössten Theil rechts und dorsalwärts vom Magen gelegen sind.

d) VÖGEL.

Das gewöhnlich durch ein weites Lumen sich auszeichnende Duodenum, welches die erste Darmschlinge bildet, umschliesst mit seinem auf- und absteigenden Aste stets das Pankreas und ragt bis gegen den After nach rückwärts.

Der Mitteldarm, der mehr oder weniger zahlreiche Schlingen ¹⁾ erzeugt, ist stets von beträchtlicher Länge ²⁾ und reicht bis zu der Einmündungsstelle der Blinddärme (Fig. 419, †).

Ungefähr in der Mitte seines Verlaufes befindet sich ein kleines blinddarmartiges Gebilde, der Rest des Ductus vitello-intestinalis s. Diverticulum coecum vitelli. Während es bei den Schwimm- und Sumpfvögeln zeitlich persistirt, schwindet es sehr frühe bei Raubvögeln, Papageien und Singvögeln. Bei Ratiten erhält

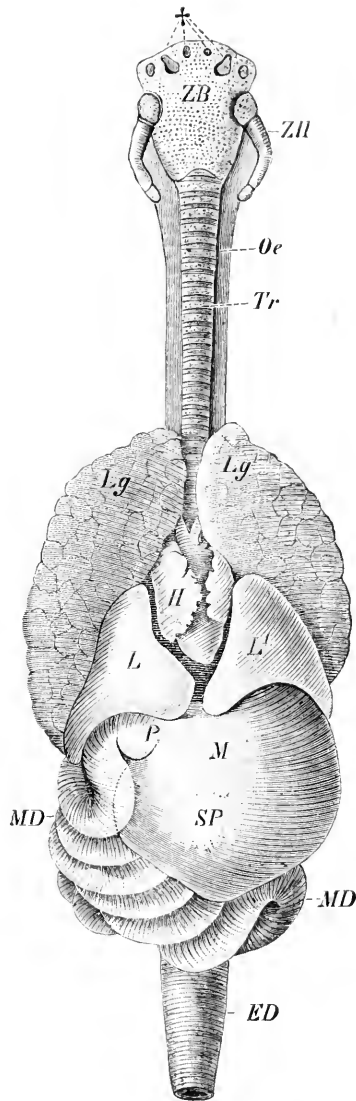


Fig. 418. Situs viscerum von Alligator. *Oe* Oesophagus, *M* Magen, *SP* Schenkelplatte desselben, *P* Pylorusgegend, *MD*, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *L*, *L'* Rechte und linker Leberlappen, welche dorsal vom Herz miteinander verbunden sind, *H* Herz (Auricula cordis), *Lg*, *Lg'* Rechte und linke Lunge, mässig aufgeblasen, *Tr* Trachea, *ZB* Zungenbeinkörper bei † perforirt, *ZII* Zungenbeinhörner.

1) Als Hauptursachen der Darmschlingenbildung stellt Gadow folgende 6 Sätze auf: 1) Fixirung durch die Nabelgefässe, 2) Biegung durch die entstehende Pankreasdrüse. Gältig nur für das Duodenum. 3) Widerstand von Seiten der Körperwände. 4) Gegenseitiger Widerstand der Schlingen. 5) Lageveränderung durch besondere Grösse oder Kleinheit benachbarter Organe. 6) Ungleiches Wachstum der beiden Aeste geschlossener Schlinge.

2) Die Darmlänge bewegt sich in den weitesten Grenzen und dies gilt sogar für Vögel einer und derselben Ordnung, wie z. B. für die Ratiten. So besitzt Struthio unter allen Vögeln absolut und relativ die grösste Darmlänge; sie übertrifft die eigentliche Rumpflänge um das Zwanzigfache und dürfte bei ausgewachsenen Thieren 2000 Centimeter erreichen. Bei Rhea (Fig. 419) übertrifft sie die Rumpflänge sieben bis achtmal und bei Casuarinus (Fig. 420) sogar nur drei und ein halbmal.

sich sehr lange oder auch zeitlebens ein Rest des Dotters selbst in degenerierter Form (Gadow).

Die verschiedenen Typen der Darmlagerung lassen sich nach Gadow als systematische Hilfsmittel benutzen. Doch kann hier darauf nicht näher eingegangen werden.

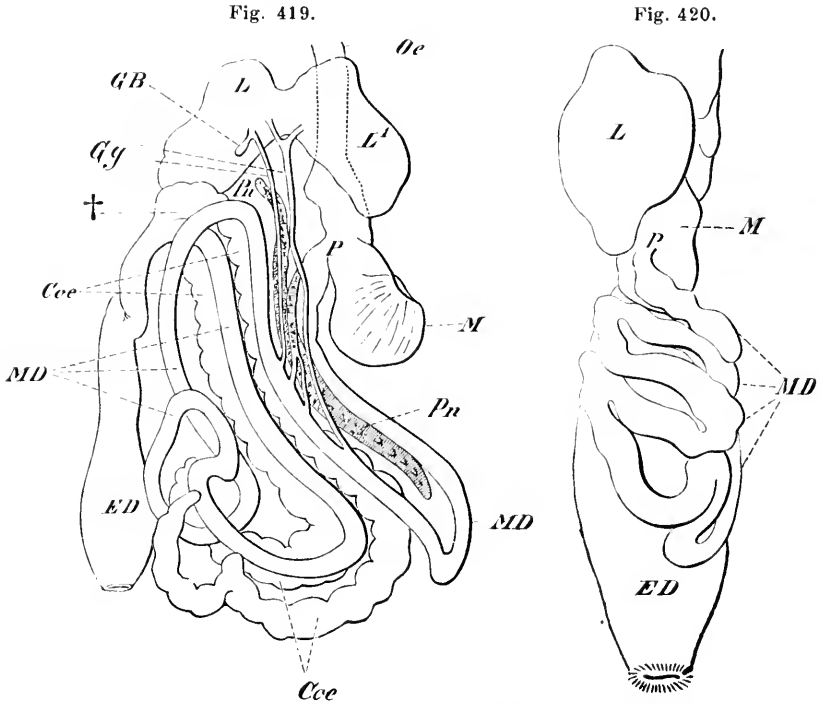


Fig. 419. Baueingeweide von *Rhea americana*. Fig. 420. Dieselben von *Casuar indicus*, nach Gadow.

Oe Oesophagus, M Magen, P Pylorusgegend, MD Mitteldarm, ED Enddarm, Coe. Coe Coeca, L, L' Leber, GB Gallenblase, Gg Gallenausführungsgänge, Pn Pankreas, † Einmündungsstelle der Blinddärme am Ende des Mitteldarmes.

Der Darm variiert in der relativen Weite und Länge mehr bei den domesticirten, ja fast gar nicht bei den wilden Vögeln einer und derselben Art. „Die Entwicklung desselben hält mit derjenigen des gesammten Organismus nicht gleichen Schritt, sondern übertrifft früher oder später durch seine relative Länge diejenige der Erwachsenen eine Zeit lang. Der Darm eilt also in seinem Wachstum demjenigen des Körpers voraus“ (Gadow).

Bei Nestflüchtern, wo der Eidotter beim Auskriechen aus dem Ei noch lange nicht verbraucht ist, sondern wo er in Form einer grossen Blase den Unterleib z. Th. erfüllt, erreicht der Darm die der erwachsenen Species zukommende Länge erst sehr spät,

d. h. er nimmt bis zum Ende des Wachsthumes des jungen Vogels stetig zu.

Ganz anders bei Nesthockern (namentlich bei Passerinen), wo die Dottermasse um die Zeit des Auskriechens beinahe oder ganz aufgebraucht ist. Hier erreicht der Darm seine ihm überhaupt zukommende, absolute Länge schon lange Zeit vor dem Flüggewerden des Jungen; das Darmwachstum steht dann also still. Aehnlich verhält es sich bei *Buteo vulgaris*. Somit eilt der Darm in seinem Wachsthum dem Körper um so mehr voraus, in je unvollkommenerem Zustand der betreffende Vogel das Ei verlässt (Gadow).

e) SÄUGER.

Hier zeigt sich die Abhängigkeit der Darmlänge von der Nahrungsart aufs Deutlichste ausgesprochen und zwar kommt den Herbivoren im Allgemeinen ein längerer Darm zu als den Carnivoren. Ferner können relative Längenunterschiede zwischen dem foetalen und dem ausgewachsenen Darm existiren, wie z. B. beim Menschen, welcher in embryonaler Zeit einen relativ längeren Darm besitzt.

Stets ist der Mitteldarm, dessen Anfangsstück blasig erweitert sein kann, und das als Zwölffingerdarm oder Duodenum bezeichnet wird, durch eine deutliche, ringförmige Pylorusklappe, welche nur den Cetaceen und Edentaten zu fehlen scheint, vom Magen abgegrenzt. Eine zweite Klappe (Valvula Bauhini s. ileo-colica) liegt am hinteren Ende des Mitteldarmes.

In der Regel ist der Mitteldarm in zahlreiche Schlingen und Windungen gelegt und von gleichmässig cylindrischem Bau.

4) Enddarm.

a) FISCHE, DIPNOËR UND AMPHIBIEN.

Bei *Amphioxus* und den Cyclostomen ist der Enddarm vom Mitteldarm nicht besonders abgegrenzt, sondern liegt einfach in der Rückwärtsverlängerung des Mitteldarmes.

Bei dem erstgenannten Fische mündet er asymmetrisch auf der linken Seite des Körpers im Anus aus und dieser besitzt einen aus radiären und circulären Fasern gebildeten Schliessmuskel.

Auch bei den Dipnoërn und den Selachiern setzt sich äusserlich kein Enddarm ab, sondern dieser bildet nur die, hinter der Spiralklappe liegende, kegelförmig sich verjüngende, kurze Fortsetzung des Mitteldarmes, welche in die ventrale Wand der Cloake einmündet (Fig. 421, *ED*, *ED*¹). Letztere bildet, den Sinus urogenitalis einschliessend, eine dorsale und zugleich gegen den Kopf gerichtete beutelartige Ausstülpung (*Cl*) der Darmwand, in welche die Urogenitalöffnungen, sowie auch (bei Dipnoërn) der später zu besprechende Porus abdominalis (*PC*) einmünden. Ihre Oeffnung

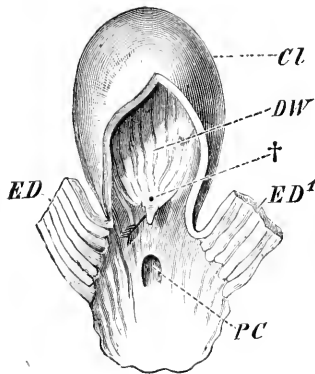


Fig. 421. Cloake und Sinus urogenitalis von *Protopterus* ventralwärts aufgeschnitten.

CI der kopfwärts schauende Blindsack des Sinus urogenitalis, *DW* Dorsale Wand desselben, † Unpaare, auf einer Papille liegende Mündung der Geschlechtsgänge. Unter der Papille, durch einen eingeschobenen Pfeil angedeutet, befindet sich die Mündung der Ureteren, *PC* Porus abdominalis, *ED*, *ED'* Der in die Cloake einmündende Enddarm, aufgeschnitten und auseinandergelegt.

nach aussen liegt bei *Protopterus* asymmetrisch, bald rechts, bald links von der ventralen Mittellinie.

Bei allen Fischen, ohne Ausnahme, liegt die Mündung des Mastdarmes stets vor der Mündung der Urogenitalorgane. Schon bei Dipnoern aber ändert sich dieses.

Kurz vor der Ausmündung liegt am Enddarm der Selachier eine schlanke blinddarmähnliche, kürzere oder längere Drüse, die sogenannte fingerförmige Drüse der Autoren (*Glandula superanalis*). Sie entwickelt sich von der linken Seite des Darmrohres aus und besitzt ein cubisches Epithel.

Bei allen Ganoiden, seltener bei Teleostiern setzt sich der meistens nur kurze, aber mehr oder weniger erweiterte Enddarm deutlich vom Mitteldarm ab. Dasselbe gilt für die Amphibien, wo die blasenförmige Erweiterung des Enddarmes ¹⁾ einen ganz excessiven Grad erreichen kann, so dass sie z. B. bei Urodelen nicht selten den

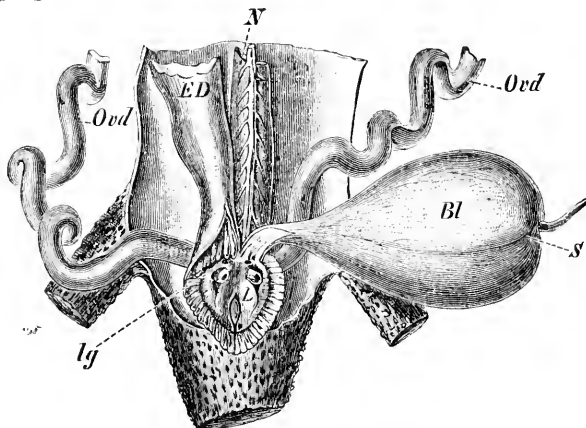


Fig. 422. Cloake einer weiblichen *Salamandrina perspic.* aufgeschnitten. *ED* und *Bl* Enddarm und Harnblase, beide an ihrer Einmündungsstelle in die Cloake aufgeschnitten, *S* Blasenfurche, *N* Nieren, *lg* Ausmündung der Leydig'schen Gänge (Ureteren), *Ovd*, *Ovd* Oviducte, welche auf zwei Papillen münden. Links von der Schleimhautfalte *L* die Genitalpapille.

1) Bei *Proteus* ist sie kaum angedeutet.

Magen an Volumen übertrifft¹⁾). Dabei ist die Wand sehr dünn, zart, und erzeugt am hinteren Mastdarmende eine eben so zarte,

Fig. 423

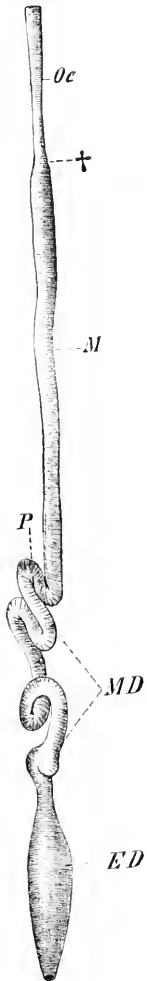


Fig. 424.

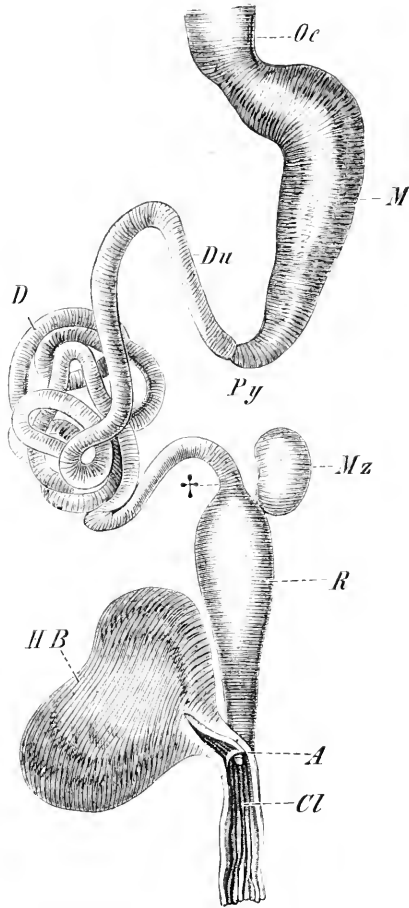


Fig. 423. Tractus intestinalis von *Siren lacertina*. *Oe* Oesophagus, der sich durch eine Furche † von Magen *M* absetzt, *P* Gegend des Pylorus, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm.

Fig. 424. Tractus intestinalis von *Rana esculenta*. *Oe* Oesophagus, *M* Magen, *Py* Pylorusgegend, *Du* Anfang des Mitteldarmes (Duodenum), *D* Mitteldarm, † Grenze desselben (Klappe) gegen den Enddarm (*R*), *A* Mündung des letzteren in die Cloake *Cl*, *HB* Harnblase, *Mz* Milz.

1) Bei *Siren lacertina* übertrifft sie ihn reichlich zweimal an Volumen. Widersheim, vergl. Anatomie.

blasenförmige Ausstülpung ihrer ventralen Wand, die in der Einleitung schon kurz erwähnte Allantois, denn als solche ist die sogenannte Harnblase der Amphibien zu betrachten. Sie steht durch einen schlanken Hals mit dem Darmlumen in Communication und besitzt entweder eine glatte, sammtartig-villöse oder auch netzförmige Schleimhaut.

Während der Enddarm bei Siren, Menobranchus, den Salamandrinen und Anuren in der Regel nur sehr kurz ist, erreicht er bei Amphiuma und Menopoma, sowie bei den Gymnophionen eine viel beträchtlichere Länge; stets aber läuft er in der Längsachse des Körpers ganz gerade nach hinten und rechtefertigt so seinen Namen Rectum.

b) REPTILIEN.

Auch hier ist der Enddarm meistens durch seine Weite vom Mitteldarm abgesetzt und häufig (immer?) findet sich ausserdem noch eine Valvula ileo-colica. Seine gerade Richtung behält er auch hier, wenn auch nicht überall¹⁾, bei, zeichnet sich aber hie und da durch grösseres Volumen aus.

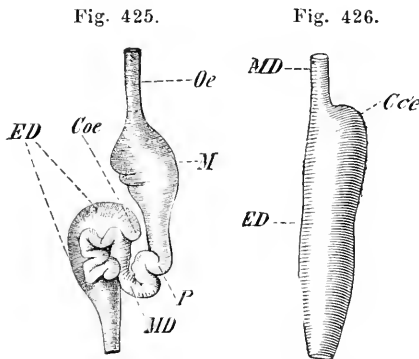


Fig. 425. Tractus intestinalis von Lacerta. Fig. 426. Enddarm von Alligator. ED Enddarm, Coe Andeutung eines Coecum, MD Mitteldarm, P Pylorusgegend, M Magen, Oe Oesophagus.

Ein, wenn auch erst in schwachen Spuren sich kundgebender, bedeutungsvoller Fortschritt liegt in dem bei den meisten Reptilien zu beobachtenden Auftreten eines eigentlichen Blinddarmes (Coecum).

Er stellt eine asymmetrische Aussackung des Anfangstheiles vom Enddarm vor (Fig. 425, 426, Coe) und ist bei Lacerta weniger ausgeprägt, als bei Ascalaboten und bei gewissen Brevilinguia z.B. bei Seps.

Ob der schlanke, birnförmige Blinddarm von Amphisbaena, welcher formell der fingerförmigen Drüse der Selachier gleicht, und der sich

als Ausstülpung aus der dorsalen Mastdarmwand entwickelt, mit dem Blindsack der übrigen Reptilien parallelisirt werden darf, oder ob er eine Bildung eigener Art darstellt, müssen weitere Untersuchungen lehren.

¹⁾ Bei Lacerta z. B., wo er, wie bei Anguis, durch einen Sphincter von der Cloake abgeschlossen wird (Leydig), beschreibt er eine nach rechts gerichtete, weit offene Krümmung, nähert sich aber dann in seinem weiteren Verlauf wieder der Mittellinie, in der er nach hinten zieht.

Die Cloake der Reptilien — namentlich bei Lacertiliern tritt dies deutlich hervor — ist nicht einfach das erweiterte Ende des Nahrungsrohres, sondern zeigt eine gewisse Selbständigkeit, insofern sie sich nach hinten und oben austieft, um die Papillae urogenitales aufzunehmen (Leydig). Dasselbe gilt auch, wie oben gezeigt wurde, von der Cloake der Dipnoër.

Ganz isolirt in der Reihe der Reptilien stehen die sogenannten Bursae anales der Schildkröten, die sich namentlich bei Emydeen sehr entwickelt zeigen. Sie repräsentiren paarige, symme-

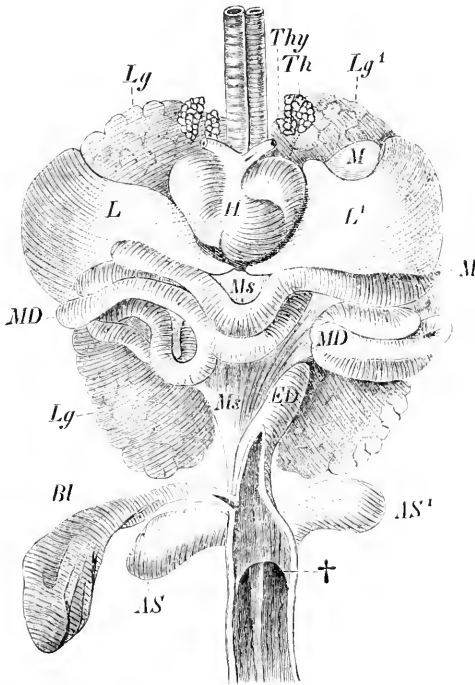


Fig. 427. Gesammter Situs von *Emys europaea*.

Th und *Thy* Glandula thyreoida und Thymus, neben welchen der Oesophagus und die Trachea herabziehen (in der Figur nicht bezeichnet), *Lg*, *Lg*¹ Lungen, *H* Herz, *L*, *L*¹ die Leber, *M*, *M* der Magen, welcher sowohl oben als unten den linken Leberlappen überragt, *MD*, *MD* Mitteldarm, an dem Mesenterium *Ms* suspendirt, *ED* Enddarm ventralwärts aufgeschnitten, *Bl* Harnblase collabirt, † Eingang in die Analsäcke *AS*, *AS*.

trische, blinddarmartige Ausstülpungen der Cloakenwand und sind in functioneller Beziehung noch sehr dunkel. Jedenfalls werden diese Blasen, welche eine sehr starke, zweischichtige Muskelwand besitzen, einer sehr bedeutenden Contraction fähig sein. Sie münden mit weiter Oeffnung (Fig. 427) in die Cloake ein und können

die Harnblase an Grösse übertreffen. Mit Ausnahme von *Trionyx* scheinen sie beiden Geschlechtern zuzukommen. Ihre Aussenfläche ist vom Peritoneum und ihre Schleimhautfläche von einem hohen, mehrschichtigen Cylinder-Epithelium bekleidet (C. K. Hoffmann).

Die Harnblase der Reptilien, unter welchen sie übrigens nur den Lacertiliern und Cheloniern zukommt, zeigt dieselben morphologischen und topographischen Beziehungen zum Mastdarmende, wie diejenige der Amphibien.

c) VÖGEL.

Auch hier steigt der Enddarm ganz gerade, rechts von der Medianlinie, zur Cloake herab (Fig. 428, 429, *ED*) und besitzt, abgesehen von *Struthio* ¹⁾, der sich durch einen 7—8 Meter langen

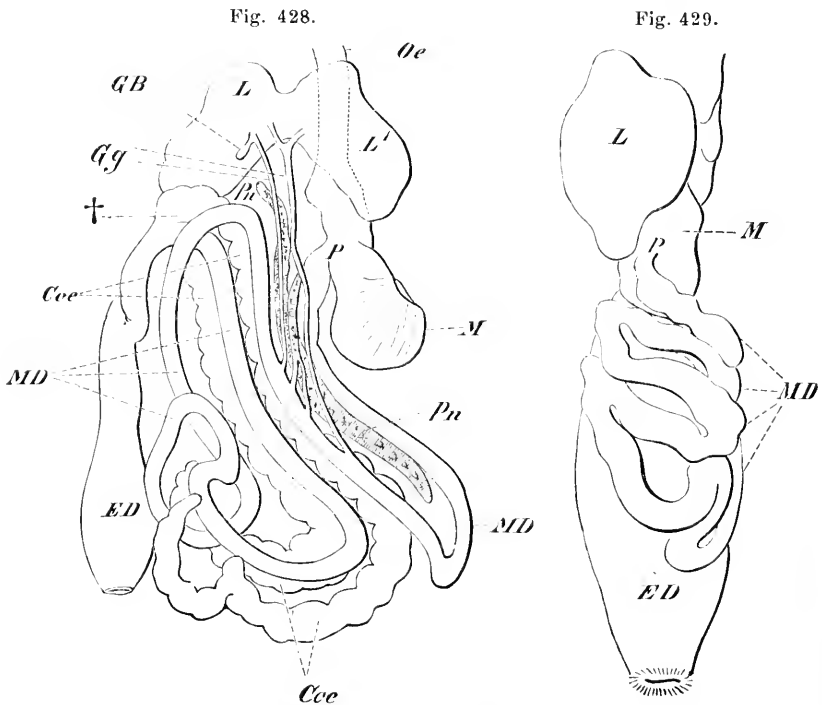


Fig. 428. Baueingeweide von *Rhea americana*. Fig. 429. Dieselben von *Casuar indicus*, nach Gadow.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *P* Pylorusgegend, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *Coe*, *Coe* Coeca, *L*, *L*¹ Leber, *GB* Gallenblase, *Gg* Gallenausführungsgänge, *Pu* Pankreas, † Einmündungsstelle der Blinddärme am Ende des Mitteldarmes.

1) Im Gegensatz zu *Struthio* besitzt *Casuar* einen nur kurzen aber sehr weiten Enddarm und ähnlich scheint er sich bei *Dromaeus* zu verhalten.

und sehr engen Enddarm auszeichnet, keine sehr grosse Ausdehnung (Gadow); wodurch er sich aber scharf characterisirt, das sind die aus seinem Anfangsstück sich entwickelnden Blinddärme (Fig 428, *Coc, Coc*), welche eine enorme, die Länge des Hauptdarmes sogar übertreffende Ausdehnung erreichen können. So z. B. bei den Lamellirostres, Rasores und Ratiten¹⁾. Andererseits finden sich alle möglichen Zwischenstufen bis zu ihrem völligen Verschwinden. Nur bei Reihern sind sie unpaar und bei Struthio fliessen beide, kurz vor ihrer Einmündung in den Darm, zu einem gemeinsamen Stück zusammen und zugleich besitzen sie in ihrem Innern eine 18—23 Windungen bildende, beiderseits links gewundene Spiralfalte. Bei allen übrigen Vögeln sind sie paarig und münden mit zwei getrennten Oeffnungen in den Anfang des Enddarmes.

Bei starker Ausbildung stehen sie jedenfalls in wichtiger Beziehung zur Verdauung, indem sie eine Oberflächenvergrößerung der Mucosa darstellen. Gadow, dem wir die genauesten Untersuchungen über den Vogeldarm verdanken, knüpft an seine Schilderung der Coeca folgende Bemerkungen. Die Coeca stehen immer in direktem Zusammenhang mit der Ausbildung des Enddarmes, d. h. sie stehen in gerader Proportion zu dessen Längentwicklung und sind wie dieser von der Art der Nahrung beeinflusst. Es kommen jedoch Ausnahmen von dieser Regel vor. Grosse Länge des Darmes und rudimentäre Blinddärme sind stets mit geringem Durchmesser combinirt, Kürze des Darmes dagegen mit rudimentären Blinddärmen und Weite des Darmes. Der erstere Fall betrifft die *Steganopodes*, *Erodii* und *Pelargi*, übrigens kommt auch den nur von Vegetabilien lebenden Tauben und Papageien ein sehr langer und enger Darm zu. Der zweite Fall betrifft namentlich die Insekten- und Fruchtfresser (*Pici*, *Passerinae*. *Coccyomorphae* etc.).

Länge und Weite des Darmes geht Hand in Hand mit grossen Coeca; so treffen wir die grösstmögliche Entfaltung von Darm-schleimhaut bei den ächten Vegetabilienfressern, den Lamellirostres, Rasores und Ratiten.

Beim Vorhandensein von starken Blinddärmen ist eine *Valvula ileo-colica* vorhanden, um den Rücktritt des Darminhaltes in den Hauptdarm zu verhindern, das Eintreten in die Blinddärme dagegen zu ermöglichen.

Die Cloake ist sehr gross bei Raubvögeln und Ratiten, klein bei Hühnern und vielen Schwimmvögeln. In der hinteren, oberen Wand münden die Geschlechts- und Harnorgane. Eine

1) Bei *Rhea americana* sind die Coeca so monströs entwickelt, dass ihr Lumen dem des Hauptdarmes gleichkommt, jedes Coecum ist 1 Meter lang und endet allmählich, schmaler werdend, wurmförmig. Die Coeca von *Casuaris* und *Emu* sind nur etwa 15 Centim. lang und münden mit äusserst feiner Röhre in den Darm.

Harnblase existirt nur embryonal und wird später von der Cloake vertreten.

Den Vögeln eigenthümlich ist die sogenannte Bursa Fabricii, welche den Embryonen aller Arten und zwar beiden Geschlechtern zukommt. Sie stellt ein kugeliges, oder kolbenförmiges, d. h. unter Umständen mit einem kurzen Hals versehenes Organ dar, welches frei in der Beckenhöhle zwischen Wirbelsäule und dem hintersten Ende des Mastdarmes liegt. Es stösst nach hinten an den tiefsten Theil der Cloake, in die es unterhalb der Urogenitalöffnungen ausmündet¹⁾. Daraus geht hervor, dass es sich um ein Hohlorgan handeln muss, allein die im Innern befindliche Höhle bildet sich, wie Stieda dargethan hat, erst secundär und die ursprüngliche Anlage ist eine durchaus solide. Die Bursa Fabricii besteht aus Follikeln, die aber nicht als lymphoide, sondern als vom Hinterdarm abstammende epitheliale Gebilde aufzufassen und die in ein adenoides, reich vascularisirtes Stroma eingesenkt sind (Stieda). Sie bietet deshalb genetisch eine gewisse Uebereinstimmung mit der Thymus. Diese geht hier auch im Lauf der ersten Lebensjahre durch allmälige Atrophie zu Grunde und zwar je nach verschiedenen Arten zu verschiedenen Zeiten und mit ungleicher Geschwindigkeit. Bei einigen Arten erhalten sich, wenn gleich physiologisch unthätig, Reste das ganze Leben hindurch. Das Organ erreicht in der Regel keinen grossen Umfang; so schwankt seine Länge bei Hühnern, welche am Schlusse des vierten Monates stehen, zwischen 18—30 und ihre Dicke zwischen 12—18 Millimetern. Bei Enten ist es etwas länger und viel schlanker. Aussen findet sich eine Bindegewebshülle, innen eine mit geschichtetem Cylinderepithel ausgekleidete Schleimhaut, in deren Falten die mannigfach gestalteten Follikel liegen.

Die Bedeutung der Bursa Fabricii ist noch ganz dunkel, doch kann man bezüglich ihrer Phylogenese vielleicht an die Analtaschen der Schildkröten denken, oder handelt es sich um eine rudimentäre Drüse (?).

d) SÄUGER.

Hier erreicht der Enddarm eine ausserordentliche Länge und zugleich eine dem Mitteldarm gegenüber viel grössere Weite, so dass sich beide schon dadurch, sowie durch Haustrabildungen, welche der Enddarm erzeugen kann, stets deutlich von einander unterscheiden.

Von dem in mehr oder weniger Schlingen liegenden, beziehungsweise hufeisenartig angeordneten Enddarm oder Dickdarm entspricht nur der hinterste, mehr oder weniger gerade absteigende Abschnitt, das sogenannte Rectum, dem Enddarm der niederen Ver-

1) Bei Ratiten schnürt sich das Organ vom Darmcanal überhaupt nicht ab, sondern bildet mit dem Endstück der Cloake einen durchaus einheitlichen Hohlraum (Forbes).

tebraten. Der übrige, viel grössere Theil ist als eine in der Reihe der Säugethiere neu gemachte Erwerbung aufzufassen und wird als Colon bezeichnet. Kommt es, wie z. B. beim Menschen, zu einer hufeisenförmigen Anordnung desselben, so kann man einen aufsteigenden, einen queren und einen absteigenden Colonschenkel, oder ein Colon ascendens s. dextrum, transversum und ein Colon descendens s. sinistrum unterscheiden (Fig. 356, *Ca*, *Ct*, *Cd*, *R*).

Auch in der Reihe der Säugethiere begegnet man am Beginn des Dickdarmes einem Coecum oder Blinddarm, der nach Form und Grösse den allergrössten Schwankungen unterliegt und letztere sind wiederum auf die Art der Nahrung zurückzuführen (Fig. 430 *A—E*). So ist er bei Carnivoren (Fig. 430, *D*) sehr klein und einfach und kann wohl auch ganz fehlen und dies gilt auch für die Zahnwale, sowie für die Insectivoren und weitaus die

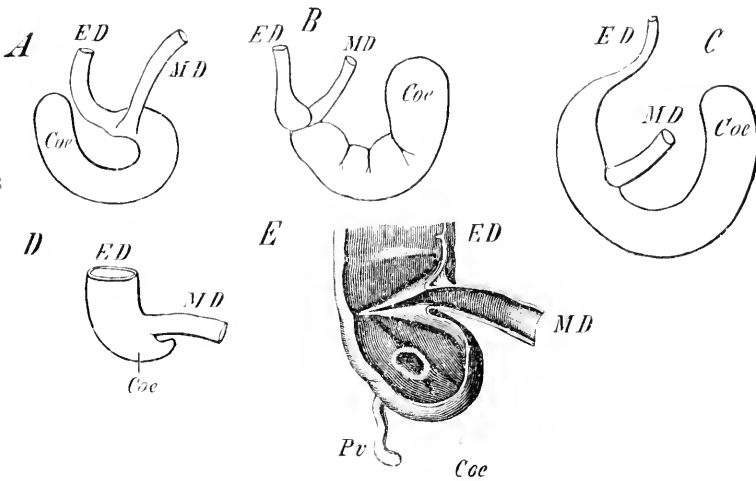


Fig. 430. Blinddärme verschiedener Säugethiere. *A* von *Mus decumanus*, *B* von *Arctomys marmotta*, *C* von *Moschus javanicus*, *D* von *Felis domestica*, *E* vom Menschen, senkrecht durchschnitten, um die Valvula ileo-colica und den Eingang in den Processus vermiformis zu zeigen. *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *Coe* Coecum, *Pv* Processus vermiformis.

meisten Chiropteren. Im Gegensatz dazu kann er bei Herbivoren (Fig. 430, *C*) eine Ausdehnung gewinnen, die die Körperlänge weit übertrifft, wie z. B. bei herbivoren Marsupialiern und bei vielen Nagern (Fig. 430, *A*, *B*), bei welchen letzteren sich in ihm sogar eine Spiralklappe entwickeln kann. Bei *Echidna* ist er sehr gross und bei Edentaten kann er, wie bei Vögeln, sogar doppelt vorhanden sein.

Zwischen ihm und dem übrigen Enddarm ist ein gewisses compensatorisches Verhältniss nachzuweisen und auch die Einrichtung des Magens erscheint nicht ohne Einfluss auf den Umfang des Blind-

darmes, indem er bei den mit einem einfachen Magen ausgestatteten Einhufern viel besser entfaltet ist, als bei Wiederkäuern (Gegenbaur).

Interessant ist, dass bei gewissen Säugern, wie z. B. bei vielen Nagern, bei manchen Affen, beim Menschen (Fig. 430, *E*) u. a. ein Theil des Blinddarmes eine mehr oder weniger starke Verkümmerng zeigt, so dass er als dünner wurmförmiger Appendix (Processus vermiformis) dem übrigen gut entwickelten Abschnitt anhängt (Fig. 430, *E*, *R*). Es weist dies Verhalten auf eine Zeit zurück, in der der gesammte Blinddarm noch zu voller gleichmässiger Entwicklung kam, bis er schliesslich in Folge veränderter Nahrungsbedingungen einer regressiven Metamorphose anheim fiel. Dass diese Zeit für den Menschen nicht allzuferne liegt, beweist der Umstand, dass der gesammte Blinddarm des Foetus wie des Neugeborenen eine relativ grössere Länge besitzt, als der des Erwachsenen. Wenn man dann weiter erwägt, dass nicht nur das Coecum, sondern der gesammte Darmcanal des Foetus eine relativ grössere Ausdehnung besitzt, so lässt sich aus den hieraus sich ergebenden Consequenzen schliessen, dass sich die Nahrungsbedingungen des Menschen im Laufe der Zeit dahin geändert haben müssen, dass die Pflanzenkost für ihn früher eine grössere Rolle gespielt haben muss, als dies jetzt der Fall ist. Damit stimmt auch der auf den Aussterbe-Etat gesetzte, hinterste Molarzahn (Weisheitszahn).

Die in embryonaler Zeit überall sich anlegende Cloake persistirt einzig und allein bei den Monotremen; bei allen übrigen Säugern kommt es zur Trennung des Afters von der Urogenitalöffnung (Bildung eines Perineums), und ersterer steht unter der Herrschaft einer starken Muskulatur.

Im Gegensatz zu den Fischen liegt der Anus stets hinter der Urogenitalöffnung.

Histologie der Darmschleimhaut.

Ich habe in der embryologischen Einleitung schon darauf hingewiesen, dass die dem Entoderm entstammende Schleimhaut dem ganzen Darmcanal sein spezifisches Gepräge als einem resorbirenden Apparat aufdrücke. Es ist deshalb absolut nothwendig, die bis jetzt nur flüchtig berührte, feinere Structur derselben einer genaueren Betrachtung zu unterziehen.

Was zunächst das Epithel der Darmschleimhaut anbelangt, so ist dasselbe ursprünglich, d. h. phylogenetisch und ontogenetisch, als aus flimmernden Cylinderzellen bestehend, aufzufassen. Als erster Beweis dafür dient *Amphioxus*, dessen Darm aussen von einem Endothel und innen von einem einschichtigen Cylinder-

epithel bedeckt wird, wovon jede Zelle eine Geißel trägt. Drüsen fehlen hier noch gänzlich.

Bei den Cyclostomen findet bereits eine Modification dieses ursprünglichen Verhaltens dahin statt, dass zwar bei *Ammocoetes* noch der ganze Darm, abgesehen von dem ein geschichtetes Pflasterepithel besitzenden Pharynx und Enddarm, von einem hohen, flimmernden Cylinderepithel ausgekleidet wird, dass aber bei *Petromyzon* nur noch stellenweise eine Wimperung zu beobachten ist. Die wimpernden Stellen werden um so seltener, je mehr man sich dem Hinterende des Darmes nähert; hier schlägt das einfache Cylinder- beziehungsweise das Pflasterepithel immer mehr vor.

Das Darmepithel der Myxinoiden soll der Cilien entbehren. Bei *Amphioxus* und den Cyclostomen haben wir uns die ganze Darmschleimhaut secernirend vorzustellen. Auch bei den übrigen Fischen fehlen die Drüsen im Oesophagus vollständig und letzterer wird entweder gänzlich oder, was viel häufiger der Fall ist, nur in seinem Anfangsstück von einem mehrschichtigen Plattenepithel ausgekleidet. Gegen den Magen zu tritt entweder ein Flimmerepithel (Selachier, zahlreiche Ganoiden) oder ein einfaches Cylinderepithel auf (Teleostier). Stets sind Becherzellen beigemischt.

Bei Selachiern, Ganoiden und Teleostiern kommen da und dort papillen- oder stachelartige Fortsätze der Mucosa vor, die eine sehr consistente, fast zahnartige Consistenz erreichen können (Edinger).

Im Magen der eben genannten drei Fischgruppen findet sich nie Flimmerepithel und nur ein hohes Cylinderepithel persistirt. In den *Appendices pyloricae* dagegen existirt ein Flimmerepithel. Labdrüsen treten in der ganzen Wirbelthierreihe zum erstenmal bei Selachiern auf und zwar zeigen sie, was ja auch für die Embryonen sämmtlicher Wirbelthiere charakteristisch ist, eine mit den Magenepithelien durchaus einheitliche Zellform, verharren also zeitlebens auf einer viel primitiveren Stufe als die Labdrüsen der Teleostier, wo sich bereits eine Differenz in der Zellform anbahnt. Hier sind sie nemlich polygonal geworden, während das Magenepithel eine cylindrische Form beibehält. Diferente Formen der Labzellen scheinen abgesehen von wenigen Ausnahmen (*Perca*, *Silurus*) bei Teleostiern nicht vorzukommen; eine derartige Differenzirung ist somit als ein phylogenetisch viel später erfolgender Vorgang zu betrachten; der noch nicht einmal bei Amphibien streng durchgeführt ist (Edinger)¹⁾.

Im Anfang des Fischmagens sind die Drüenschläuche noch ziemlich kurz, nehmen aber dann gegen den Fundus an Länge zu und gegen das Magenende wieder ab. Am Ende des Magens vieler Selachier, Ganoiden und Teleostier finden sich Schleimdrüsen,

1) Ob der Stör Labdrüsen besitzt, scheint noch nicht sicher ausgemacht. Dass sie aber zahlreichen Teleostiern, wie z. B. *Cobitis fossilis*, *Gasterosteus pungitius*, *Tinea vulgaris* und vielen andern fehlen, ist sicher nachgewiesen. Hier muss also die Verdauung vom Darmsekret besorgt werden.

sowie auch Anhäufungen von Lymphzellen, welche die circuläre Valvula pylori in dichten Haufen durchsetzen (Edinger). Lymphgefäße sind in der Submucosa, wo sie theilweise die Blutgefäße eng umspinnen, wohl entwickelt.

Im Mitteldarm der Selachier findet sich im Bereich der Spiralklappe ein Flimmerepithelium, wie ein solches, als letzter Rest einer uralten Einrichtung, auch im Mittel-, sowie im Enddarm der Teleostier (*Rhombus aculeatus*, *Zeus faber*) vorkommen kann. Bei weitaus den meisten Teleostiern handelt es sich im Mitteldarm um ein mit Becherzellen vermisches Cylinderepithelium mit gestricheltem Basalsaum und diese Form vererbt sich nun nicht nur auf die Amphibien, sondern auf sämtliche höhere Wirbelthiere bis zum Menschen hinauf. Die Strichelung des freien Zellensaumes ist als Ausdruck der früher hier vorhandenen Flimmerhaare anzusehen; dass es sich dabei aber nicht etwa um eine starr gewordene Zone des Zelleibes handelt, wird durch folgenden Umstand bewiesen. Das Zellprotoplasma erzeugt bei Fischen wie bei Amphibien contractile Ausläufer gegen das Darmlumen hinein, welche ganz analog den Pseudopodien vieler nackter Zellen die Nahrungstoffe aufnehmen (Edinger, Thanhoffer, Wiedersheim). Somit ist die Zelle selbst activ an der Resorption betheilig und wir sehen eine bei vielen Wirbellosen (Protozoën, Coelenteraten, manche Würmer) schon vorhandene Einrichtung auch auf viele ¹⁾ Wirbelthiere vererbt (Wiedersheim).

Eigentliche Drüsen kommen im Mitteldarm der Fische nicht vor.

Eine besondere Besprechung verdient der Mitteldarm von *Cobitis fossilis*, dem man das Epithel lange Zeit ganz abgesprochen hat.

Der Reichthum an Capillaren ist hier ein so enormer, dass der Darm in frischem Zustande eine rosenrothe Färbung besitzt und mit diesem Capillarnetz steht das Darmepithel in nächster Verbindung, d. h. wird von den letzten Ausläufern der Gefässschlingen aufs Innigste durchflochten. Aus diesem Grunde ist es sehr schwer nachzuweisen und erst Lorent ist dieser Nachweis mittelst der Versilberungsmethode gelungen. Dabei hat sich herausgestellt, dass es aus einer oberflächlichen Schicht platter, polygonaler, endothelartiger Zellen besteht, auf welche nach der Tiefe zu ein geschichtetes Cylinder-Epithelium mit eingestreuten Becherzellen folgt.

Die Kuppen des Capillarnetzes liegen so oberflächlich, dass sie nur noch von jenen oberflächlichen, platten Zellen bedeckt werden; sie entbehren also einer bindegewebigen Aussenhülle vollständig.

Diese eigenthümliche, aufs Lebhafteste an die Lunge erinnernde Structur des Darmes befähigt den Darm von *Cobitis fossilis*

1) Es unterliegt für mich keinem Zweifel, dass jene mechanische Leistung der Zellen des Darmepithels als eine über sämtliche Wirbelthierkreise sich erstreckende Einrichtung betrachtet werden muss (Wiedersheim).

als Respirationsorgan zu fungiren und dass dies thatsächlich der Fall ist, beweist die chemische Beschaffenheit der per anum ausgeschiedenen Luft, in welcher Kohlensäure und Stickstoff nachgewiesen werden kann. Diese Darmathmung unterstützt die Kiemenathmung in der Art, dass die in sauerstoffreichem Wasser vorwiegend kiemenathmenden Fische in schlechtem Wasser die Darmathmung zu Hilfe nehmen (v. Siebold).

Ob und in welcher Weise der Mitteldarm von *Cobitis fossilis* auch der Resorption der Nahrung dient, muss vor der Hand dahingestellt bleiben. Möglicherweise handelt es sich um eine direkte Resorption der Darm-Contenta in die Capillaren, so dass ein Chylusgefäß-System für diesen Fisch unnöthig wäre. Wahrscheinlicher aber findet die Resorption der Nahrungsstoffe im Wesentlichen schon im Magen statt.

Der bei allen, oder doch den meisten Fischen durch einen klappenartigen Schleimhautring vom Mitteldarm getrennte Enddarm besitzt bei Ganoiden und Teleostiern im Wesentlichen noch den Schleimhautcharacter des Mitteldarmes, d. h. er ist bis zum Anus hin von Cylinder- und Becherzellen ausgekleidet. Bei Selachiern und wie wir schon oben gesehen haben, bei Cyclostomen besitzt er ein mit Becherzellen vermisches, geschichtetes Pflasterepithel.

Bei Amphibien wird die ganze Mund-Rachenhöhle, der Oesophagus, der Enddarm (Tritonen), sowie ein Theil des Magens von Flimmerepithel ausgekleidet, die übrigen Cylinderzellen des Darmes besitzen den oben schon geschilderten gestrichelten Basalsaum, welcher auch den Epithelien des Dickdarmes zukommt, allein ohne jene Strichelung. Somit muss hier die regressive Metamorphose des Flimmerbesatzes, die wir uns von der Cloake aus nach vorne fortschreitend zu denken haben, schon vor sehr langer Zeit gespielt haben. In der Mucosa des Schlundes finden sich acinöse Drüsen und im Magen kann man Lab- und Schleimdrüsen unterscheiden. Letztere sind von dem gewöhnlichen Cylinder-Epithel der Magenschleimhaut ausgekleidet, erstere hingegen besitzen nur im Ausführungsgang ein Cylinder-Epithel. Die übrige Drüse wird an der Theilungsstelle des Schlauches durch grosse, blasige Zellen (Schleimzellen Heidenhain's) characterisirt und in den Schlauchzipfeln selbst finden sich polygonale Zellen, die den Belegzellen der Säugethiere entsprechen (Heidenhain). Die Hauptzellen Heidenhain's sind bis jetzt bei Amphibien noch nicht nachgewiesen.

Im Mitteldarm finden sich massenhaft Lieberkühn'sche Drüsen, die aus cylindrischen Einstülpungen der Mucosa hervorgegangen und dem entsprechend von Cylinderzellen ausgekleidet sind.

Im Pharynx der Reptilien findet sich geschichtetes Pflasterepithel, im Schlund dagegen bei den meisten ein geschichtetes Flimmerepithel. Drüsen können fehlen, z. B. bei *Lacerta* und den Crocodiliern, oder vorhanden sein, wie bei gewissen Schild-

kröten (*Chelys*, *Testudo*). Bei den Schildkröten zeigt die Structur der Schleimhaut des Schlundes die allernannigfachsten Variationen und ich habe mich theilweise früher schon, bei der Betrachtung des Vorderdarmes, darüber ausgesprochen. Der Schlund der Crocodilier wird von einem an Becherzellen reichen Cylinder-epithel ausgekleidet.

Die Magenschleimhaut der Reptilien flimmert nicht, sondern ist von einem gewöhnlichen Cylinderepithel ausgekleidet, welches sich zu zahlreichen, schlauchförmigen (*Chelonier*, *Crocodilier*) oder kurzen, sackförmigen (*Lacerta*) Labdrüsen einsackt. Letztere können einfach oder an ihren Enden gegabelt (*Chelonier*) und gleichmässig vertheilt oder wie bei Crocodiliern, wo die Mucosa sehr dick ist, da und dort in Gruppen angeordnet sein. Eine jede solche Drüse mündet je auf einer kleinen Papille, so dass die Magenschleimhaut dadurch ein sammetartiges Aussehen erhält. Im Pylorusmagen ist die Schleimhaut viel dünner.

Das Epithel der Labdrüsen besteht nur aus Labzellen, den Hauptzellen der Säuger entsprechende Bildungen lassen sich nicht nachweisen. Gegen das hintere Magenende zu finden sich neben den Labdrüsen auch einfache, von gewöhnlichem Cylinderepithel ausgekleidete Schleimdrüsen.

Während im übrigen Darmcanal der Saurier und Crocodilier keine drüsigen Bildungen nachzuweisen sind, scheinen sie nach C. K. Hoffmann bei einigen Schildkröten (*Trionyx*, *Chelys*), wenn auch in keiner sehr hohen Ausbildung, vorzukommen. Dies gilt vor allem für den Enddarm, der sogar sehr drüsenreich sein kann.

Im Schlund der Vögel finden sich neben nie fehlenden, kleineren Schleimdrüsen, bald einzeln, bald dicht gedrängt stehende Drüsen, deren Sekret sich der Nahrung beimischt und diese zur Resorption vorbereitet. Flimmerzellen sind im Darmtractus der Vögel bis jetzt nicht mit Sicherheit nachgewiesen. Ueberall sind tubulöse Drüsen in Masse vorhanden und diese zeigen namentlich im Kropf und Vormagen eine sehr hohe Entwicklung und nehmen z. Th. dadurch einen zusammengesetzten Character an, dass zahlreiche, zu Gruppen vereinigte Drüsen-schläuche ihr Sekret in einen gemeinsamen Hohlraum ergiessen.

Ueber die einen Hornstoff producirenden Drüsen des Muskelmagens habe ich früher schon gehandelt.

Auch der Enddarm ist bei Vögeln überreich mit Schleimdrüsen ausgestattet, was zur Erleichterung des Defaecationsaktes nicht wenig beitragen mag.

Das oft schon erwähnte Flimmerepithel des Darmcanales setzt sich bis zu den Säugethieren hinauf, wenn auch allerdings z. Th. nur in schwachen Spuren, fort. So ist es im Magen der Katze, sowie im Oesophagus menschlicher Embryonen sowie von Neugeborenen nachgewiesen. Später schwindet es und macht einem Cylinder-epithel Platz, das sich durch das ganze Darmrohr fortsetzt. Letz-

teres ist ausserordentlich reich ausgestattet mit Drüsenapparaten, die weitaus der Mehrzahl nach nach dem tubulösen Character gebildet sind und die man im Magen als Lab-, im Darm als Lieberkühn'sche Drüsen bezeichnet. Bei den ersteren unterscheidet man zwei verschiedene, übrigens durch Uebergangsformen verbundene Zellformen, die man als Beleg- und als Hauptzellen bezeichnet.

Daneben existiren noch sogenannte Pylorusdrüsen, die durch eine intermediäre Zone mit den eigentlichen Pepsin- oder Labdrüsen verbunden sind. Ihre Zellen stimmen z. Th. mit den Belegzellen der Fundusdrüsen nahezu überein und sind als Modificationen von solchen aufzufassen (Ph. Stöhr).

Die Belegzellen erzeugen das Pepsin.

Wie ich schon früher hervorhob, setzt sich die Darmwand im Allgemeinen folgendermassen zusammen.

Von aussen nach innen vordringend trifft man auf eine dem Peritoneum angehörige Serosa, auf eine äussere Längs- und eine innere Ringmuskelschicht, welche mit wenigen Ausnahmen aus glatten Faserzellen besteht. Auf diese beiden Schichten folgt eine Submucosa und auf diese endlich die Epithellage der Mucosa.

Auf die feineren Detailverhältnisse näher einzugehen, ist hier nicht der Ort, und ich beschränke mich darauf, zwei Punkte, die mir eine besondere Würdigung zu verdienen scheinen, herauszugreifen, nemlich die Beziehungen des lymphatischen Systems zur Submucosa, sowie die Faltenbildung der Mucosa.

Die Submucosa sämmtlicher Vertebraten besteht aus einer feinmaschigen, adenoiden Gerüstsubstanz, in welcher sich grössere und kleinere Hohlräume vorfinden, die von glatten Muskelfasern, Blutcapillaren, Lymphbahnen und Lymphzellen mehr oder weniger dicht eingenommen werden. Letztere erfüllen die maschigen Hohlräume in dichten Schaaren und liegen entweder diffus, d. h. überall herum zerstreut oder ballen sie sich zu isolirten oder aggregirten Haufen (Peyer'sche Plaques), die man dann als Follikel bezeichnet¹⁾. Allen diesen lymphoiden Zellen kommt eine überaus grosse Bewegungsfähigkeit zu und sie wandern nicht nur aus der Tiefe herauf gegen den Epithelsaum der Mucosa, sondern dringen auch zwischen die Zellen der letzteren hinein, ja wandern selbst bis in's Darmlumen hinein, wo sie z. B. bei Fischen in grosser Zahl angegriffen werden²⁾. Ueber die physiologische Bedeutung dieses Verhaltens ist man sich bis jetzt keineswegs klar, doch liegt der Ge-

1) Solche kommen bei Fischen nur ausnahmsweise vor, wie z. B. im Oesophagus der Selachier und am Pylorus einiger Teleostier.

2) Eine welch' massenhafte Auswanderung von Lymphzellen bei entzündlichen Reizzuständen des Darmes beim Menschen vorkommt, ist den Pathologen wohl bekannt.

danke nahe, dass sie irgend einen (chemischen?) Einfluss auf die Ingesta ausüben, oder handelt es sich auch, kraft der amoeboiden Bewegungen der Zellen, um eine active, mechanische Aufnahme von kleinsten Nahrungspartikelchen, so dass die von mir oben erwähnte mechanische Aufgabe der Darmepithelien hier gewissermassen ein Homologon finden würde (Wiedersheim).

Was endlich die Faltenbildungen der Darm-Mucosa (Fig. 431 und 432) anbelangt, so habe ich schon früher auf ihre Bedeutung hingewiesen, allein wir haben bis jetzt als Beispiel dafür nur die Spiralfalte im Darm gewisser Fische kennen gelernt. Unter ganz denselben morphologischen und physiologischen Gesichtspunkt fallen die Tausende von Falten, Fältchen, Zotten, Leisten und Papillen, welche sich durch die ganze Wirbelthierreihe hindurch im Darmrohr finden.

So zeigt der Oesophagus fast ausnahmslos und der Enddarm wenigstens häufig ein Längsfaltensystem. Ueberhaupt sind die Längsfalten, wie der Myxinoiden- und der Petromyzontendarm (denn auch hier finden sich neben der Spiralfalte eine Anzahl zarterer Längsfalten) beweist, als die phyletisch ältesten, auf die Vergrößerung der resorbirenden Fläche gerichteten Einrichtung anzusehen (Fig. 432, A).

Erst später, wie wir dies bei höheren Fischen und zwar schon von den Schachiern (Fig. 431 und 432, B—E) an, sehen, kommt es durch das Auftreten von Querspalten, welche die Längsfalten

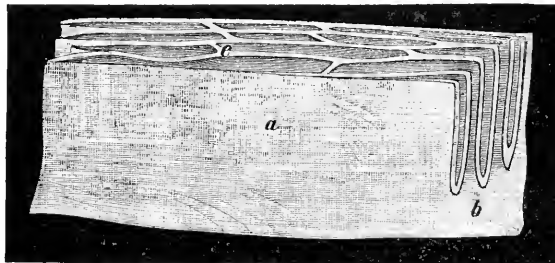


Fig. 431. Ein Stück Teleostierdarm mit den langen schmalen Krypten. Nach Edinger.

a Längs-, *b* Querschnitt, *c* Innere Oberfläche.

unter einander verbinden, zu Kryptenbildungen, die eine sehr verschiedene, entweder langgestreckte oder mehr in die Tiefe gehende blindsackartige Form besitzen können. Sie können schon im Magen auftreten, obgleich dieser, wie bei Dipnoërn, manchen Ganoiden und Amphiuma auch eine durchaus glatte Mucosa besitzen kann. Im Mitteldarm von Acipenser und Polypterus, sowie im Magen von Proteus sind sie gut entwickelt. Durch immer höhere Aus-

bildung¹⁾, beziehungsweise durch schlauchförmiges Auswachsen jener Krypten, wie man dies in den *Appendices pyloricae* beobachtet, bilden sich weiterhin die Magensaft- sowie die Lieberkühn'schen Drüsen des Säugethierdarms.

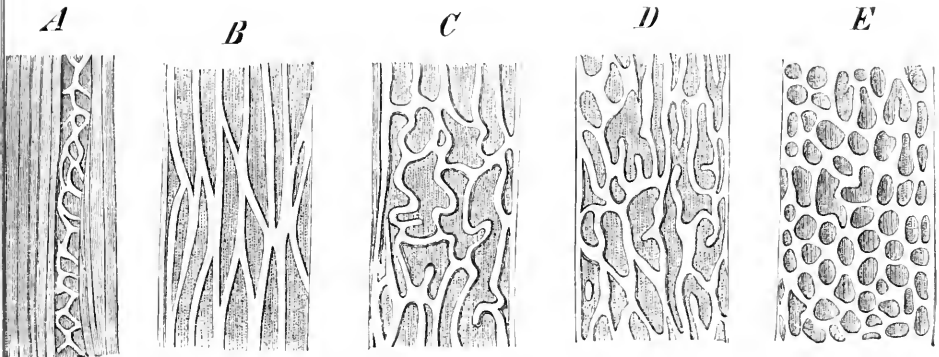


Fig. 432. Halbschematische Flächenschnitte durch Fischdärme zur Demonstration des Ueberganges der Längsbuchten in rundliche Krypten. Nach Eddinger.

A von *Petromyzon*, mit der deutlich vorspringenden Spiralfalte, *B* von einem Selachier, *C*–*E* von verschiedenen Teleostiern.

Eigentliche zottenartige Auswüchse der Mucosa sind bei den Fischen selten. Sie kommen vor auf der Klappe der Selachier, im Darm des *Balistes* und der *Pleuronectiden*, im Enddarm von *Rhombus aculeatus*, bei *Crenilabrus fuscus* und *perspicillatus*, im ganzen Darm von *Mugil cephalus* und bei andern (Eddinger).

Alle diese Zotten haben denselben Bau wie die übrigen Theile der Falten, aus denen sie durch mannigfache Uebergangsformen hervorgehen.

Unter den Amphibien kommt es namentlich bei manchen Anuren zu deutlicher Entwicklung von Darmzotten, allein bei *Rana esculenta* sind sie noch nicht deutlich differenzirt; hier handelt es sich um ein hinter dem Pylorus (Fig. 433, *a*¹) beginnendes feinstes Netz (*b*) von Fältchen der Mucosa. Im Lauf nach hinten ordnen sich die Fältchen zu zwei nebeneinander liegenden Systemen von Querleisten (*cc*, *c*¹*c*¹), wovon jede eine halbmondförmige, mit der Convexität nach vorne gerichtete Falte darstellt, deren freier Rand und taschenartige Höhlung nach hinten schaut.

1) Das dadurch entstehende netz- oder gitterartige Trabekelsystem, welches auch die Spiralklappe der Selachier, Dipnoer und Ganoiden überzieht, kommt bei Teleostiern (*Cyprinoiden*, *Gadus lota* und *Gonostoma denudatum*) zu sehr hoher Entwicklung. In dem Bindegewebe der Kryptenscheidewände finden sich jene oben erwähnten weiten, wandungslosen Lymphräume der Submucosa.

Sie erinnern dadurch nach Form und Wirkungsweise an die Aorten- und Pulmonalklappen des menschlichen Herzens und werden durch

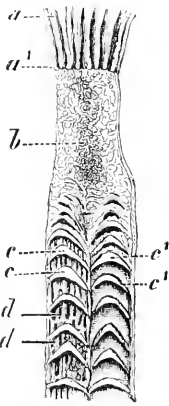


Fig. 433. Anfangsstück des Mitteldarmes von *Rana esculenta*. Mässig vergrößert.

a Magenschleimhaut, *a'* Pylorus, *b* feines Faltennetz, *c, c'* Doppelsystem von halbmondförmigen Querleisten, die durch Längsfalten *d, d'* unter einander verbunden werden. Letztere sind auf der rechten Seite des Praeparates nicht eingezeichnet.

feinste Längsfältchen (*dd*) gegenseitig verbunden. Dieses eben beschriebene Falten-system verliert von der Mitte des Mitteldarmes an seinen regelmässigen Character und macht wieder unregelmässigen, netzartigen Bildungen Platz, die noch weiter nach hinten durch gerade und wellig verlaufende Längsfalten ersetzt werden.

Im Anfang des Enddarmes nimmt die Schleimhaut eine sammetartige, zart villöse Beschaffenheit an und darauf folgt endlich ein bis zur Cloake und bis in den Beginn der Harnblase sich fortsetzendes Längsfaltensystem.

Im Mitteldarm der Urodelen findet sich ebenfalls ein mehr oder weniger entwickeltes, hie und da fein gekräuselt, oder wellig verlaufendes Längsfaltensystem¹⁾ und die einzelnen Falten können auch netzartig mit einander confluiren.

Dasselbe gilt auch im Allgemeinen für die Reptilien, doch kommt es hier auch, wie z. B. bei *Amphisbaenen* und *Chamaeleonten*, zu stark entwickelten, härtlichen Zottenbildungen, die ausserordentlich dicht, in Form kleiner, plattgedrückter Papillen nebeneinanderliegen.

Bei Vögeln finden sich neben vielen, oft zickzackförmig verlaufenden Längsfalten auch zahlreiche Querfalten, die mit den *Valvulae conniventes Kerkringii* der Säugethiere verglichen werden können. Sie sind besonders stark ausgeprägt am Enddarm von *Struthio*, wo sie halbmondförmig einspringen und so den Durchtritt der *Contenta* wesentlich verzögern. Die Resorption der Nahrung findet sicherlich noch innerhalb dieses Darmabschnittes statt und dies gilt namentlich auch für die schwer resorbirbare Nahrung der Körnerfresser.

Neben jenen Faltenbildungen kommen dem Vogeldarm auch Zotten in reichstem Maasse zu; sie finden sich am besten entwickelt im Duodenum, doch ziehen sie sich oft auch bis in den Enddarm hinein.

Eine stärkere Entwicklung als irgendwo anders erreichen die Darmzotten bei den Säugern und hier ist auch ein Querfalten-

1) Bei *Amphiuma* sind die Längsfalten vom zweiten Drittel des Mitteldarmes an in ihrer Continuität in ganz regelmässigen Intervallen unterbrochen. Sie liegen nur an den Krümmungsstellen des Darmes.

system, zumal am Enddarm stark entwickelt. Längsfalten dagegen treten stark in Hintergrund und die Magenschleimhaut ist meistens in netzförmigen Falten erhoben, oder zeigt sie die uns vom Wiederkäuermagen her bekannte, complicirte Structur.

Anhangsorgane des Darmcanals.

Leber.

Die Leber entsteht in sehr früher embryonaler Zeit als ventraler Auswuchs aus dem Anfang des Mitteldarmes. Entweder ist derselbe zuerst einfach und wächst dann erst später in zwei Lappen aus (Cyclostomen, Selachier, Amphibien und Säugern (?)) oder er zeigt, wie bei Vögeln, ab origine eine doppelte Anlage. Das ursprüngliche, aus dem Entoderm und dem umhüllenden Mesoderm hervorgehende Divertikel treibt eine Anzahl von hohlen oder auch soliden Knospen hervor, die bald zu cylindrischen Schläuchen auswachsen und diese verflechten sich untereinander zu einem Netzwerk. Letzteres wird aber bald darauf von einem zweiten Netz mesodermalen Ursprungs, welches aus Aesten der Vena omphalomesenterica besteht, durchwachsen. Die so gebildete, nach dem Typus einer Drüse gebildete Leber erhält, wie der Darm, einen peritonealen Ueberzug und wird durch ein Ligamentum suspensorium an der ventralen Leibeshöhle befestigt. Sie wächst bei den meisten Wirbelthieren schon in embryonaler Zeit zu einem gewaltigen, physiologisch offenbar sehr wichtigen, blutreichen Organ heran, das in der Regel einen sehr beträchtlichen Raum der Leibeshöhle erfüllt und sich formell im Allgemeinen an die Leibeshöhle adaptirt.

In nachembryonaler Zeit besteht seine Hauptaufgabe in der Bereitung der Galle, welche von den Leberzellen in die wandungslosen Intercellular-Räume abgeschieden und weiterhin durch, mit eigener Wandung versehene, Gallencanäle fortgeführt wird. Indem diese von allen Seiten confluirenden, resultirt schliesslich daraus eine wechselnde Anzahl von sogenannten Ductus hepatici, die entweder direct die Darmwand durchbohren oder unter Entwicklung einer als Reservoir fungirenden

Wiedersheim, vergl. Anatomie.

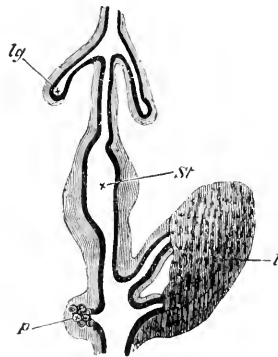
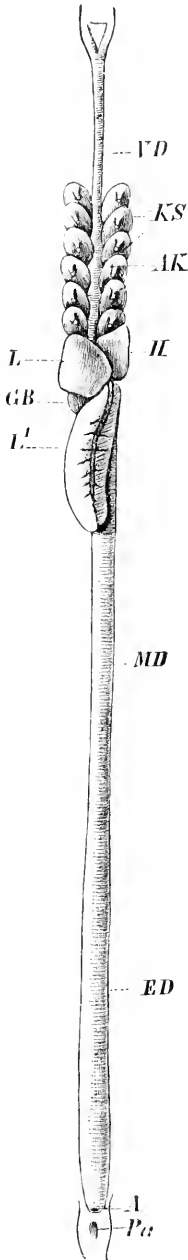


Fig. 434. Schematische Darstellung des Darmcanals eines Hühnchens vom vierten Tage. (Nach Götte).

Die schwarze Linie bezeichnet das Hypoblast, die Schattirung in deren Umgebung das splanchnische Mesoblast. *ly* Lunge, *st* Magen, *p* Pankreas, *l* Leber.

Fig. 435.



Gallenblase, in einen Ductus choledochus confluen.

In diesen, die Gallenausführungsgänge betreffenden Verhältnissen herrscht die allergrösste Verschiedenheit, so dass sich keine allgemeinen Angaben darüber machen lassen.

a) FISCHE.

Wie früher schon erwähnt, gilt bei Amphioxus eine aus dem Mitteldarm entstehende, blindsackartige Ausstülpung als Leber.

Bei den Myxinoïden (Fig. 435, *L L'*) bleibt die nicht sehr voluminöse Leber zeitlebens in zwei hintereinanderliegende Abschnitte, einen hinteren grösseren und vorderen kleineren getrennt. Zwischen diesen beiden, ganz selbständigen Abschnitten tritt rechterseits die stattliche Gallenblase (*GB*) zu Tage. Aus jedem Leberlappen tritt ein Ductus hepaticus (Fig. 436, *hh*) hervor und diese confluen zu einem Ductus choledochus (*Ch*), in dessen Rückwärtsverlängerung die Vesica fellea (resp. der Ductus cysticus (*c*) gelegen ist (*Vf*).

Noch wesentlich kleiner als bei Myxinoïden ist die Leber bei den Petromyzoïten. Zwischen der grünlichen Leber des Ammocoetes und der röthlich-gelben von Petromyzon herrscht in-

sofern ein scharfer Unterschied, als sie beim erstgenannten Thier eine in mancher Beziehung an die Verhältnisse der Amphibien und Reptilien erinnernde, zusammengesetzte, tubulöse Drüse darstellt, deren Gallengänge mit einem Flimmerepithel ausgekleidet sind. Bei der Umwandlung in Petromyzon ver-

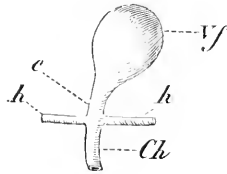


Fig. 436. Gallenblase und Gallengänge der Myxinoïden.

Vf Vesica fellea, *c* Ductus cysticus, *hh* Ductus hepatici, *Ch* Ductus choledochus.

Fig. 435. Situs viscerum von *Myxine glutinosa*.

VD, *MD* und *ED* Vorder-, Mittel- und Enddarm, *A* Anus, *Pa* Porus abdominalis, *L* Vorderer und *L'* Hinterer Leberlappen, *GB* Gallenblase, *H* Herz, *KS* Kiemensäcke, *AK* Aeusserere Kiemengänge.

schwinden die Tubuli, die Zellen füllen sich mit Fett und die bei Ammonoetes leicht nachzuweisende, obgleich ganz in die Lebersub-

Fig. 437.

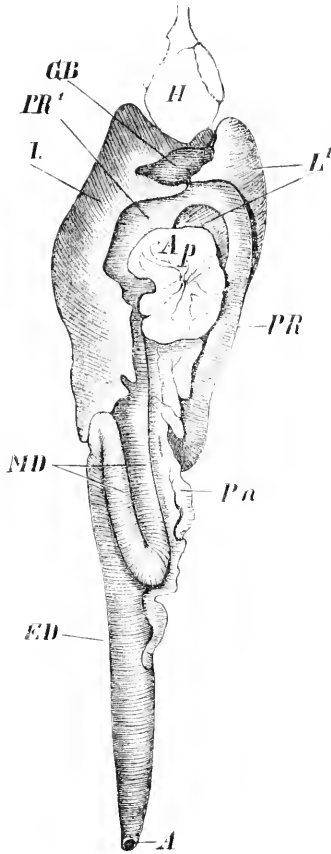


Fig. 438.

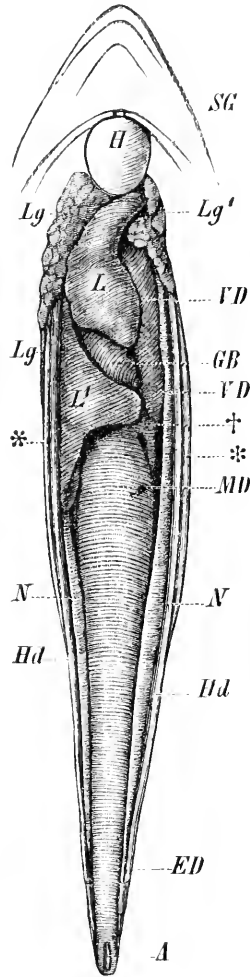


Fig. 437. Gesamter Situs vom Stör.

H Herz, *L L'* Leber, *GB* Gallenblase, *PR, PR'* Pylorusrohr, *Ap* Appendices pyloricae, *Pa* Pankreas, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *A* Anus.

Fig. 438. Situs von Protopterus.

VD Vorderdarm, bei † vom Mitteldarm *MD* scharf abgesetzt, *ED* Enddarm, *A* Anus, *L L'* vorderer und hinterer Leberlappen, zwischen welchen bei *GB* die Gallenblase zu Tage tritt, *Lg Lg'* Vorderende der rechten und linken Lunge, *H* Herz, *SG* Schultergürtel, *N N* Nieren, *Hd Hd, ** Hoden und Vas deferens.

Fig. 439.

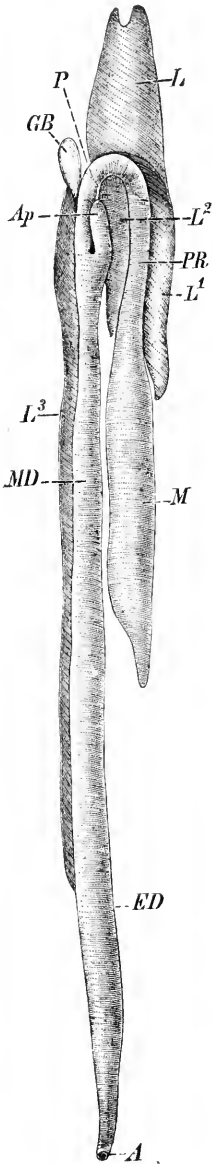


Fig. 440.

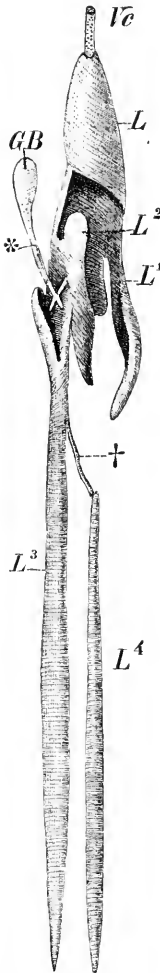


Fig. 439. Leber und Darmcanal von Polypterus. (Erwachsenes Exemplar.)
P Gegend des Pylorus, *PR* Pylorusrohr, *Ap* Einzige Appendix pylorica, *M* Magen, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *A* Anus, in dessen Nähe die Pori abdominales und die Urogenitalorgane münden. *L*—*L*³ die verschiedenen Leberlappen, *GB* Gallenblase.

Fig. 440. Leber des Polypterus, isolirt.

L—*L*⁴ die einzelnen Leberlappen, *GB* Gallenblase mit ihrem Ausführungsgang (*), † Ein starker Gallencanal, vermittelt dessen die beiden hinteren Leberlappen *L*³ und *L*⁴ zusammenhängen, *Vc* Vena cava. Ueber die genaueren Details vergl. den Text.

stanz eingebettete Gallenblase verschwindet spurlos. Ebenso ist der kurze Gallengang des Ammonoetes bei Petromyzon noch nicht wieder aufgefunden worden.

Bei Ammonoetes wie bei Petromyzon ist die Leber mit der ventralen Körperwand innig verwachsen, dorsal ist sie tief eingefurcht und umfasst zwingenartig den Tractus intestinalis von beiden Seiten sowie ventralwärts.

Bei den übrigen Fischen, besonders aber bei Selachiern¹⁾ gedeiht die meistens aus zwei, mehr oder weniger getrennten Lappen bestehende Leber zu gewaltiger Entwicklung und bedeckt dabei stets ein ansehnliches Stück des Tractus intestinalis. Stets ist die Leber durch ein Peritonealband an die vordere Leibeswand, sowie an den Magen befestigt.

Fig. 439. Leber und Darmcanal von Polypterus. (Erwachsenes Exemplar.)

P Gegend des Pylorus, *PR* Pylorusrohr, *Ap* Einzige Appendix pylorica, *M* Magen, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *A* Anus, in dessen Nähe die Pori abdominales und die Urogenitalorgane münden.

L—*L*³ die verschiedenen Leberlappen, *GB* Gallenblase.

Fig. 440. Leber des Polypterus, isolirt.

L—*L*⁴ die einzelnen Leberlappen, *GB* Gallenblase mit ihrem Ausführungsgang (*), † Ein starker Gallencanal, vermittelt dessen die beiden hinteren Leberlappen *L*³ und *L*⁴ zusammenhängen, *Vc* Vena cava. Ueber die genaueren Details vergl. den Text.

1) Am grössten habe ich sie bei Zygaena getroffen; sie dehnt sich hier bis zur Cloake aus. Auch bei Chimaera ist sie von enormem Umfang.

Während die Leberlappen bei Squaliden in der Mittellinie in der Regel enge zusammenstossen, liegen sie bei Rochen, wie z. B. bei Torpedo, weit auseinander und sind hier nur durch Bauchfell und nicht durch Lebersubstanz mit einander verbunden.

Unter den Knorpelganoiden ist die Leber sehr stattlich bei Acipenser, klein dagegen bei Spatularia. Bei beiden aber sind ihre Ränder gelappt und eingekeirbt und bei Acipenser schieben sich die beiden Seitenhälften zwischen den auf- und absteigenden Theil des Magens hinein (Fig. 383, *L L*¹), wobei sie durch eine breite Commissur aus Lebersubstanz mit einander verbunden werden. Jeder der beiden Haupt-Leberlappen verzüngt sich nach vorne kuppelförmig und in den so gebildeten Einschnitt ist der Herzbeutel eingelassen. Dicht dahinter liegt die monströse Gallenblase (Fig. 383, *GB*).

Die Leber des Polypterus (Fig. 440) besitzt eine so merkwürdige, man könnte fast sagen, abenteuerliche Gestalt, wie sie uns in der ganzen übrigen Thierreihe nicht mehr begegnet. Sie stellt ein lang gestrecktes Organ dar, an dem man eine vordere compacte, zur Aufnahme des Pylorusrohres ventralwärts tief gehöhlte (Fig. 439, 440, *L, L*¹, *L*²), sowie eine hintere, viel längere und schlankere Partie unterscheiden kann. Letztere besteht aus zwei ungleich langen, dünnen cylindrischen oder eigentlich spindelförmigen Lappen, einem rechten und einem linken, und zwar hängt der rechte (*L*³) durch eine ziemlich dicke Substanzbrücke mit der vorderen Partie zusammen und haftet aufs Innigste an der linken grösseren Hälfte der Schwimmblase, während der linke (*L*⁴) mit seinem Nachbar zur rechten, nach vorne zu, nur durch einen langen Gallengang (Fig. 440 †) und in querer Richtung durch zahlreiche Gefässe zusammenhängt. Beide Lappen ziehen parallel mit einander nach hinten, und zwar wird der linke, wie Fig. 439 zeigt, vom Darmrohr vollkommen, der rechte nur theilweise bedeckt. Erst am Beginne des hinteren Drittels vom Spiraldarm finden beide ihr Ende. Da auch der hintere Rand der vorderen Leberpartie (Fig. 440, *L*¹, *L*²) mehrfach gelappt und ausgefranst ist, so erhält das ganze Organ ein sehr zerschlissenes und zerfetztes Aussehen (Wiedersheim).

Die Gallenblase (Fig. 439 und 440 *GB*) hat eine schlanke, birnförmige Configuration und liegt gänzlich frei von Lebersubstanz, etwa in der Höhe des umliegenden Pylorusrohres.

Die Leber des Lepidosteus repräsentirt durch ihre gleichmässig dicke, gänzlich ungelappte Form gerade das Gegentheil von derjenigen des Polypterus. Sie besitzt offenbar einen paarigen Character, die beiden gleich grossen Seitenhälften sind aber in der Längsrichtung durch die starke, nach vorne an Stärke zunehmende Vena cava enge mit einander verbunden.

Die Leber bedeckt ventralwärts den ganzen Magen und ragt bis zum Beginn des hinteren Rumpfdrittels nach rückwärts. Hier an ihrem Hinterende liegt die ausserordentlich grosse Gallenblase.

War die Leber des *Polypterus* von heller, braungrüner Farbe, so ist diejenige von *Lepidosteus* tief schwarzgrün und dasselbe gilt auch für *Amia*, welche eine nur sehr kleine Leber besitzt. Sie ist zweilappig, und konnten wir schon für die Gallenblase der übrigen Ganoiden überaus grosse Dimensionen constatiren, so ist diejenige von *Amia* geradezu von monströser Grösse. Sie liegt vollkommen frei (Wiedersheim).

Was die Leber der Teleostier betrifft, so kann ich hier unmöglich alle Formen dieser grossen Thiergruppe durchsprechen, sondern muss meine Schilderung mehr allgemein halten. Es handelt sich, wie oben schon hervorgehoben wurde, entweder um eine zwei- oder dreilappige Configuration, wie z. B. bei *Gadus lota* und *Silurus glanis*, oder sie stellt eine unpaare, an ihren Rändern mehr oder weniger eingeschnittene oder auch ähnlich, wie bei *Polypterus*, vielfach zerschlissene Masse dar.

In letzterem Fall senken sich die zahlreichen Lappen zwischen die Darmschlingen ein, wie z. B. bei *Cyprinus carassius*.

Die Farbe und Form unterliegt den grössten Schwankungen und es lassen sich hierüber keine festen Regeln aufstellen.

Die im Allgemeinen nicht so massig, wie bei Ganoiden, entfaltete Gallenblase kommt allen Teleostiern zu und liegt in der Regel mehr oder weniger frei, seltener ist sie in die Lebersubstanz eingesenkt. Ihre Form unterliegt sehr vielen Schwankungen¹⁾ und dasselbe gilt auch für das Verhalten der Gallengänge.

Bei Dipnoern und speciell bei *Protopterus* kann man, ähnlich wie bei Myxinoiden, eine vordere und hintere Leber unterscheiden, allein beide Abschnitte sind hier nicht vollständig von einander getrennt, wenn auch die zwischen ihnen befindliche, die grosse Gallenblase einschliessende Incisur sehr tief einschneidet. Die Leber liegt auf der rechten Seite des Vorderdarmes und kommt auch noch eine Strecke weit ventral davon zu liegen (Fig. 406, *L*, *L*¹).

b) AMPHIBIEN.

Was ich oben schon von der Adaption der Leber — an die Leibesform gesagt habe, gilt auch ganz besonders für die Amphibien. So begegnen wir einer langen, bandartig-schmalen Leber bei sämtlichen Ichthyoden und Derotremen mit Ausnahme von *Menopoma* (Fig. 441) und *Cryptobranchus*. Bei den beiden letzteren ist sie der plumpen, breiten Leibesform entsprechend mehr in die Quere entwickelt und ist deutlich zweilappig. Von den beiden Lappen zeichnet sich der rechte vor dem linken durch seine Grösse aus. An seinem hinteren Rand tritt die mässig grosse Gallenblase frei zu Tage.

1) Sie ist entweder kugelig oder birnförmig oder mehr cylindrisch. Bei *Scomberiden* und einigen andern Fischen besitzt die Gallenblase eine gefässartige Form und ist so lang ausgezogen, dass sie sich durch den grössten Theil der Länge der Bauchhöhle bis in die Nähe des Afters erstreckt (Stannius).

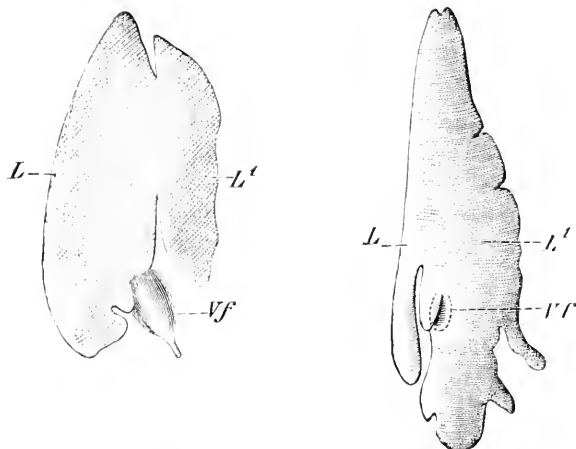


Fig. 441. Leber von *Menopoma*. Fig. 442. Leber von *Menobranchus*.

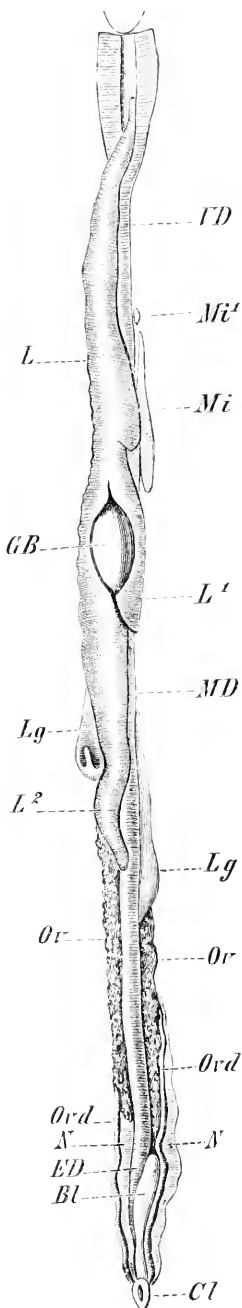
L L' Rechter und linker Leberlappen, *Vf* Vesica fellea.

Die Leber von *Menobranchus* (Fig. 442) ist etwas schlanker, nach hinten bis zur Mitte der Leibeshöhle ausgedehnt und in derselben Richtung immer mehr an Breite zunehmend. Dabei ist ihr hinterer Rand stark gelappt und ihr linker Rand eingekerbt.

Bei *Siren lacertina* tritt der zweilappige Character der Leber wieder deutlich hervor, allein der schmalen schlangenartigen Leibesform entsprechend, kommt nur der eine, und zwar der rechte Lappen zu starker, eine Länge von 20—25 Centim. erreichender Entwicklung. Der linke Lappen ist nur 2—3 Centim. lang. Der rechte Lappen, welcher noch bis in das hinterste Leibesdrittel sich hineinerstreckt, ist bandartig schmal und besitzt ungefähr in seiner Längensmitte eine tiefe Incisur zur Aufnahme der monströsen Gallenblase. Dieser Umstand ist wichtig, weil wir daraus erkennen, dass die bei *Proteus* unpaare, spindelförmige Lebermasse, welche an derselben Stelle ebenfalls jene Incisur für die Gallenblase besitzt, nicht der ganzen Leber der übrigen Urodelen, sondern nur dem rechten Lappen derselben entspricht (Wiedersheim) und dasselbe gilt wohl auch für die unpaare, lange Leber von *Amphiuma*.

In ihrem Lauf nach rückwärts bedeckt die Leber bei allen Urodelen ein mehr oder weniger grosses Stück des *Tractus intestinalis*, wie vor Allem den grössten Theil des Magens von der rechten Seite her.

Die Leber der *Gymnophionen* schliesst sich aus obgenannten Gründen aufs engste an diejenige der *Ichthyoden* und von *Amphiuma* an, d. h. sie besitzt dieselbe langgestreckte Gestalt. Dabei ist sie, wie z. B. bei *Siphonops indistinctus* und bei



Coccilia lumbricoides bandartig, nach hinten zu beharrlich sich verschmälernd und nur an ihrem linken Rand eingekerbt. Die mässig grosse Gallenblase liegt ganz ähnlich wie bei *Proteus* und *Siren* in einer Incisur, etwas hinter der Mitte und es ergeben sich deshalb für die morphologische Deutung des Organs ganz dieselben Gesichtspunkte wie dort (Wiedersheim).

Es ist auffallend, dass bei einem so nah verwandten Thier, wie *Siphonops annulatus*, die Leber von der eben geschilderten Form ausserordentlich abweicht. Es handelt sich nemlich hier um ein, in 29—47 schuppenförmige, dachziegelartig sich deckende Lappen zerfallendes Organ (Fig. 444, *Lcb*) und bei *Epicrium* findet sich sogar eine noch ungleich grössere Zahl von Lappen. Zugleich sind letztere viel zierlicher und dichter zusammengeschoben, als dort. Im Bereich der hintersten Lappen liegt die grosse Gallenblase (Fig. 444, *Bl*s). Diese reiche Lappung der Leber steht offenbar mit der Art der Fortbewegung dieser Thiere im Einklang und man kann sich dabei gut vorstellen, wie sich die einzelnen Lappen, wie die Schuppen eines Panzers übereinander schieben. Dadurch wird eine viel bedeutendere Krümmungsfähigkeit des Körpers erreicht, als dies der Fall wäre, wenn die Leber eine einzige ungelappte, compacte Masse sein würde.

Wie bei *Amphiuma*, so zieht auch bei den *Gymnophionen* am linken Leberrand die Vena cava inferior nach vorne zum Herzen.

Bei den Salamandrinen begegnen wir einer ähnlichen Leberform wie bei *Menopoma*, doch ist sie etwas schlanker, nimmt gewöhnlich die zwei vorderen Drittel des Coeloms ein, ist deutlich zweilappig und an ihren Rändern nur wenig eingekerbt.

Fig. 443. Situs Viscerum von *Proteus anguineus*.

VD Vorderdarm, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *L* vorderer-, *L*¹ linker-, *L*² hinterer Leberlappen. In einem Ausschnitt von *L* und *L*¹ liegt die grosse Gallenblase *GB*, *Mi* *Mi*¹ Milz, *Bl* Harnblase, *Cl* Cloake, *Ov* *Ov* Ovarien, *Ord* *Ord* Oviducte, *NN* Nieren, *Lg* Rechte-, *Lg*¹ Linke Lunge.

Der Leibeshöhle entsprechend ist die Leber der Anuren (Fig. 445, *L* — *L*²) viel massiger und mehr in die Breite entwickelt, d. h. nicht mehr so schlank wie diejenige der bereits betrachteten Amphibien. In frischem Zustand repräsentirt sie ein lebhaft braunrothes, die ganze Oberbauchgegend und einen grossen Theil der Brustgegend einnehmendes Organ, an dem man in der Regel zwei Hauptlappen, einen rechten und linken, unterscheiden kann. Ge-

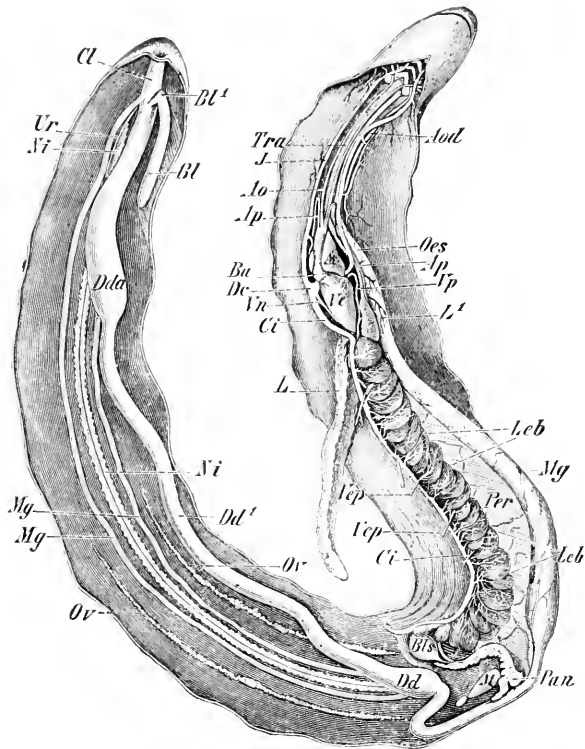


Fig. 444. Der gesammte Situs viscerum von *Siphonops annulatus* (?). Die Körperdecken sind in der ventralen Mittellinie geschlitzt und nach beiden Seiten auseinandergelegt.

Tractus intestinalis: *Oes* Oesophagus, *Mg* Magen, *Dd* *Dd*¹ Mitteldarm, *Dda* Enddarm, *Cl* Cloake, *Bl* *Bl*¹ der vordere grössere und der hintere kleinere Zipfel der Harnblase, *Leb* Leber, *Bls* Gallenblase, *Pan* Pankreas, *M* Milz, *Per* Peritoneum (Ligamentum gastro-hepaticum).

Urogenitalorgane: *Ov* *Ov* Ovarien, *Mg* *Mg* Müller'sche Gänge = Oviducte, *Ni* *Ni* Niere, *Ur* Ureter.

Respirationssystem: *L* Rechte, wohl ausgebildete, *L*¹ linke rudimentäre Lunge. *Tra* Trachea.

Circulationssystem: *Ve* und *At* Ventrikel und Atrium des Herzens, *B* Conus arteriosus, *Ao* Aorta ascendens der rechten Seite; die der linken Seite ist nicht besonders bezeichnet, *Aod* Aorta descendens der linken Seite, *Ap* *Ap* Arteria pulmonalis, *Vp* vena pulmonalis, *Vn* Vene, welche das Blut aus dem Urogenitalsystem, aus der Musculatur des Rückens und aus dem Wirbelcanal zum Herzen führt, *J* Vena jugularis, *Ci* Vena cava inferior, *De* Ductus Cuvieri, *Vep* *Vep* Vena portarum.

wöhnlich wird letzterer durch eine mehr oder weniger tiefgehende Incisur wieder in zwei Lappen getheilt und nicht selten kommen noch einige kleinere secundäre Lappen hinzu. Bei den Aglossa sind die 2—3 Leberlappen, ganz ähnlich wie bei Myxinoiden und *Torpedo* nur durch Peritoneum, nicht durch Lebersubstanz verbunden. In den Ausschnitt zwischen den beiden Vorderenden des linken und rechten Leberlappens (*L*, *L*¹) ist das Herz (*H*) eingelassen.

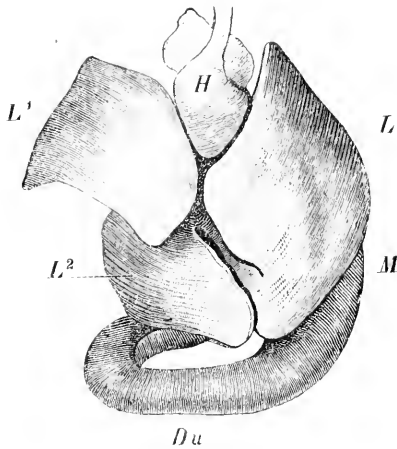


Fig. 445. Leber von *Rana esculenta*, von der Ventralseite gesehen.

L, L', L² Die verschiedenen Leberlappen, *M* Magen, *D* Duodenum, *H* Herz.

Die mässig grosse Gallenblase (Fig. 452, *G*) liegt an der unteren Leberfläche, wo sie durch Bindegewebe fixirt ist, frei zu Tage; ihr Sekret ist lebhaft saftgrün.

e) REPTILIEN.

Auch hier tritt der Einfluss der Leibesform wieder deutlich zu Tage und im Allgemeinen bildet die zweilappige Form den Grundtypus.

Bei Lacertiliern liegt die kegelartige, nach vorne sich verjüngende, nach hinten sich verbreiternde Leber zwischen der Herzspitze und der Curvatur des Enddarms. Sie ist ventral stark convex, am hinteren Rand etwas eingekerbt und lässt die Gallenblase frei zu Tage treten. Letztere gewinnt bei Reptilien bei weitem nicht mehr jene excessive Entwicklung, wie sie uns bei Fischen und auch noch bei *Siren lacertina* begegnet ist. Auch die Leber selbst erreicht im Verhältniss zum Körper lange nicht mehr jene starken Dimensionen wie sie da und dort bei den Anamnia vorkommen, aber hier wie dort bedeckt sie ein grösseres oder kleineres Stück des Magens. Am vorderen Leberende tritt die Cava inferior zu Tage. Bei den Crocodiliern umgreift die relativ

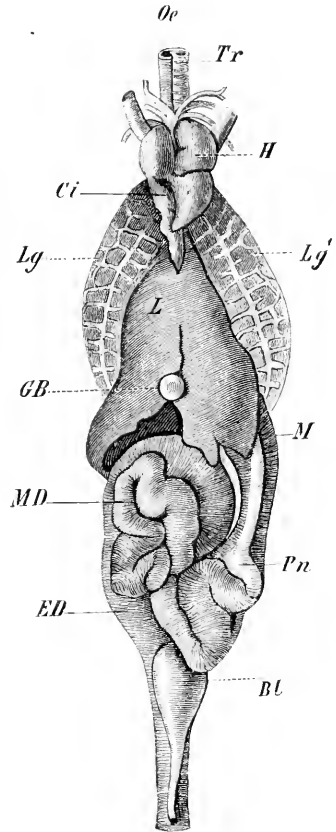


Fig. 446. Situs viscerum von *Lacerta agilis*.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *P* Pylorusgegend, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *L* Leber, *GB* Gallenblase, *Pn* Pankreas. *BL* Harnblase, *Lg, Lg'* die beiden Lungen mit ihrem Gefässnetz, *H* Herz, *Ci* Vena cava inferior, *Tr* Trachea.

kleine Leber (Fig. 447, *L*, *L*¹) das weit nach hinten gerückte Herz und dorsal von ihm hängen die beiden Leberlappen durch eine Commissur aus Lebersubstanz zusammen. Die Gallenblase liegt dem rechten Lappen an.

Bei den Schildkröten ist die Leber verhältnissmässig grösser als bei den übrigen Reptilien, stets zweilappig und in die Breite entwickelt. Die beiden Seitenhälften umgreifen das Herz noch viel weiter als bei Crocodiliern, sind aber wie dort dorsalwärts von ihm durch eine einfache oder mehrfache Substanzbrücke miteinander verbunden.

Die freiliegende oder in die Lebersubstanz eingebettete Gallenblase ist sehr gross. Sie liegt im Bereich des rechten Leberlappens.

Die langgestreckte Form der Ophidierleber wird schon bei fusslosen Sauriern und bei Amphisbaenen angebahnt. Bei letzterer Thiergruppe macht das Organ mit der *Cava inferior* nach hinten zu eine spiralförmige Drehung und umwickelt dabei die vordere Hälfte des Magens von der rechten Seite her; nach links hin umgreift sie den hinteren Theil der Lunge (Fig. 449 *L*). An ihrem Hinterende zieht sie sich in einen langen, fadenartigen Fortsatz (*L*¹) aus und an seinem Ende hängt, ganz frei, nur durch einen Ductus hepaticus (*Gg*) mit der Leber verbunden die Gallenblase (*GB*). Auch dieser Umstand erinnert an die Verhältnisse der Ophi-

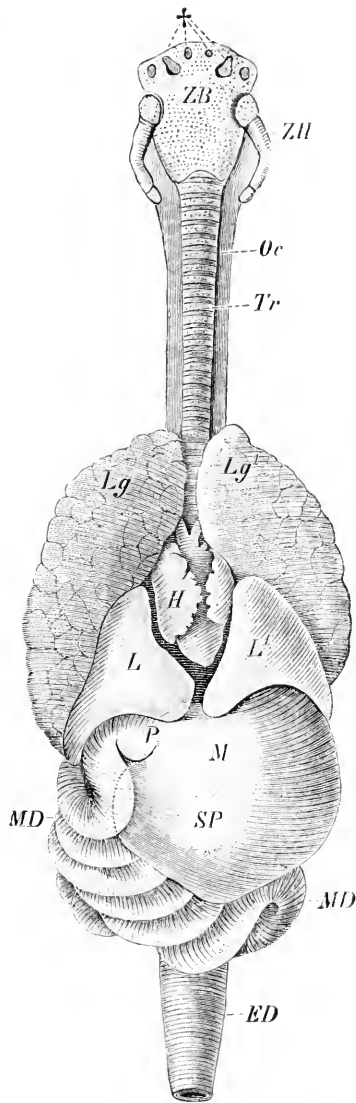


Fig. 447. Situs viscerum vom Alligator.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *SP* Sehnenplatte desselben, *P* Pylorusgegend, *MD*, *MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *L*, *L*¹ Rechte und linker Leberlappen, welche dorsal vom Herz mit einander verbunden sind, *H* Herz (Auricula cordis), *Lg*, *Lg*¹ Rechte und linke Lunge, mässig aufgeblasen, *Tr* Trachea, *ZB* Zungenbeinkörper, *ZH* Zungenbeinhörner.

dier, bei denen die Gallenblase weit entfernt vom hinteren Leberende, am Beginn des Mitteldarmes gelegen ist. Mit dem langen

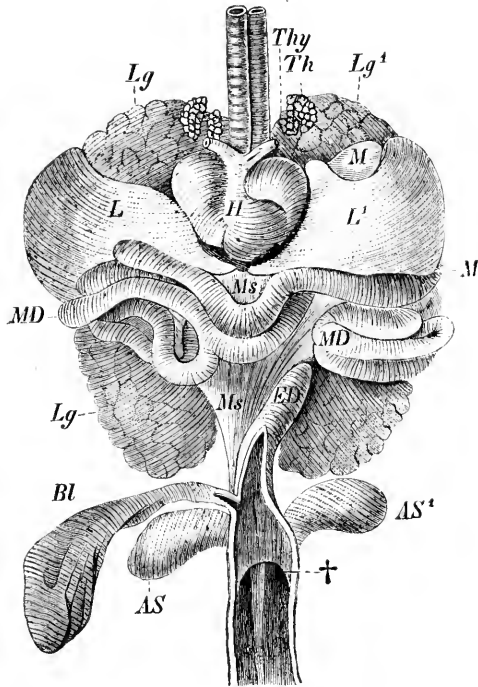


Fig. 448. Gesamter Situs von *Emys europaea*.

Th und *Thy* Glandula thyreoida und Thymus, neben welchen der Oesophagus und die Trachea herabziehen (in der Figur nicht bezeichnet), *Lg*, *Lg*¹ Lungen, *H* Herz, *L*, *L*¹ die Leber, *M*, *M* der Magen, welcher sowohl oben als unten den linken Leberlappen überragt, *MD*, *MD* Mitteldarm, an dem Mesenterium *Ms* suspendirt, *ED* Enddarm ventralwärts aufgeschnitten, *Bl* Harnblase collabirt, † Eingang in die Analsäcke *AS*, *AS*.

Ductus hepaticus ist die Gallenblase ganz wie bei Amphisbaenen durch einen Ductus cysticus verbunden.

Die Leber der Ophidier entbehrt aller tieferen Einschnitte, so dass sie z. B. bei der Ringelnatter gänzlich ungelappt und glattrandig erscheint. Sie ist vorne und hinten zugespitzt, liegt rechts vom Vorderdarm und nimmt ihren Anfang mehr oder weniger weit vom Herzen entfernt. Sie sowohl wie die Leber der Amphisbaenen entspricht nicht der ganzen Leber der übrigen Reptilien, sondern nur dem rechten Lappen derselben.

d) VÖGEL.

Hier ist die Leber ganz ähnlich wie bei Crocodiliern, zweilappig und umgreift, wie dort, das Herz. Ebenso sind die beiden

Lappen dorsalwärts von letzterem brückenartig verbunden. Die, zuweilen eine stattliche Grösse erreichende Gallenblase liegt stets im Bereich des rechten Leberlappens und zwar an dessen medialer und theilweise dorsaler Fläche (Anas boschas). Sie ist entweder rundlich, birn- oder wurstförmig.

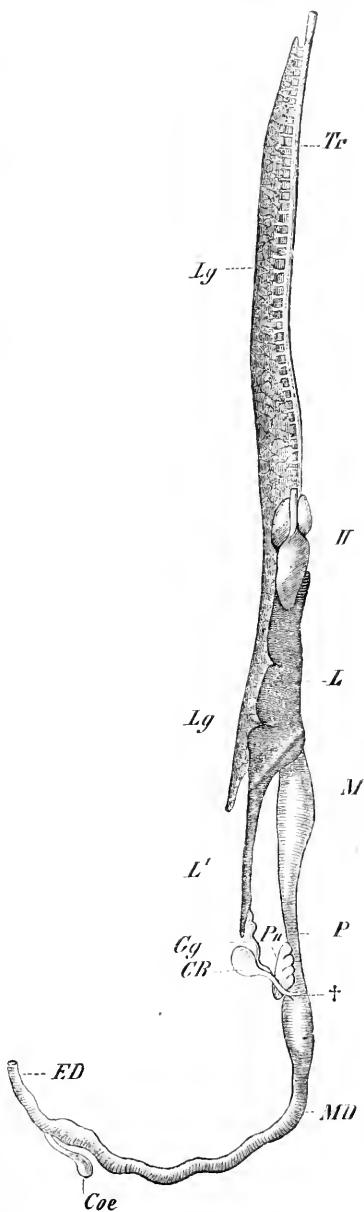
Die Angabe, dass taubenartige Vögel keine Gallenblase besitzen, ist nur zum Theil richtig, denn sie findet auf *Carpophaga*, *Lopholaemus* und *Ptilonopus* keine Anwendung. Auch bei Kakadu's findet sich eine, wenn auch zuweilen sehr kleine Gallenblase (Garrod).

e) SÄUGER.

Auch hier bildet die zweilappige Leberform bis zum Menschen hinauf die Grundform und wenn, wie z. B. bei *Echidna*, bei *Bradypus*, bei Nagern, Insectivoren, Carnivoren, Affen und anderen, mehr Leberlappen (beim Hund und Wiesel z. B. 6—7) vorhanden sind, so sind sie doch immer nur als secundäre Abspaltungen zweier Hauptlappen aufzufassen.

Stets macht sich auch hier die Praevalenz des rechten Lappens geltend. Im Allgemeinen aber kommt solchen Thieren, welche eine fettreiche Nahrung geniessen, eine grössere Leber zu. Wir wer-

Fig. 449. Situs viscerum von *Amphisbaena fuliginosa*. *M* Magen, *P* Stelle des Pylorus, *MD* und *ED* Mitteldarm und Enddarm, des Platzmangels wegen absichtlich von der Längsaxe nach links umgebogen, *Coe* Coecum, *L* Leber, die sich nach hinten bei *L'* in einen schmalen Fortsatz verlängert, aus welchem der Gallengang *Gg* hervortritt, *GB* Gallenblase, † Einnündung des Ductus choledochus in den Darm, *Pn* Pankreas, *H* Herz, *Tr* Trachea, *Lg* *Lg* Lunge.



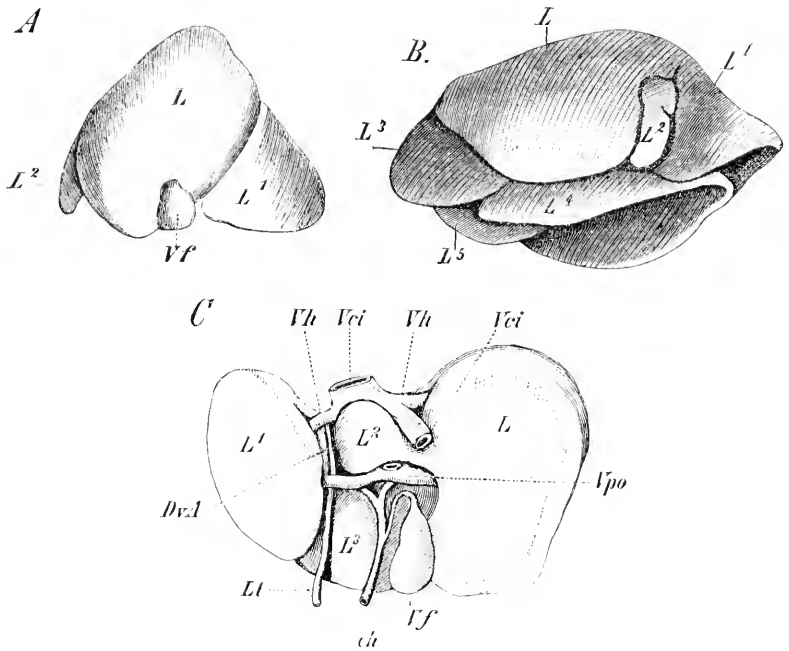


Fig. 450. Drei Säugethierlebern *A* von *Bradypus trid.*, *B* von der Ratte, *C* vom Menschen. *L*—*L*⁵ die verschiedenen Leberlappen, *Vf* Vesica fellea, *ch* Ductus choleochus. In Fig. *C* bezeichnet *L* den rechten-, *L*¹ den linken-, *L*² den Spiegelschen-, *L*³ den viereckigen Lappen. *Vpo* Vena portarum, *Vci*, *Vci* Vena cava inferior, in welche sich die Lebervenen *Vh* *Vh* einsenken, *Lt* Ligamentum teres (obliterirte Nabelvene), *DvA* Ductus venosus Arantii.

den sie also bei Carnivoren im Allgemeinen grösser finden, als bei Herbivoren.

Die Gallenblase kommt durchaus nicht allen Säugethieren zu; so fehlt sie z. B. den Einhufern, den Cetaceen, den Hirschen, Tylopoden, vielen Nagern und mehreren Antilopen. Wahrhaft monströs entwickelt finde ich sie bei *Echidna*.

Gallenausführungsgänge.

Sie zeigen in der Wirbelthierreihe eine ausserordentliche Variabilität, lassen sich aber bezüglich ihrer Anordnung in folgende Hauptgruppen zerlegen.

In der Regel treten ein oder zwei Ductus hepatici aus der Leber hervor und verbinden sich zu einem, in den Anfang des Mitteldarmes einmündenden Ductus hepato-entericus. Auf dem Wege dahin nimmt dieser noch einen von der Gallenblase kommenden Ductus cysticus auf und der zwischen dieser Ein-

mündungsstelle und dem Darm liegende Abschnitt des Ductus hepato-entericus wird dann als Ductus choledochus bezeichnet.

Fig. 451.

Fig. 452.

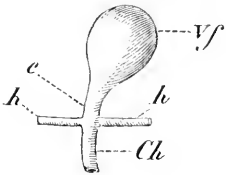


Fig. 451. Gallenblase und Gallengänge der Myxinoidea.

Vf Vesica fellea, c Ductus cysticus, hh Ductus hepatici, Ch Ductus choledochus.

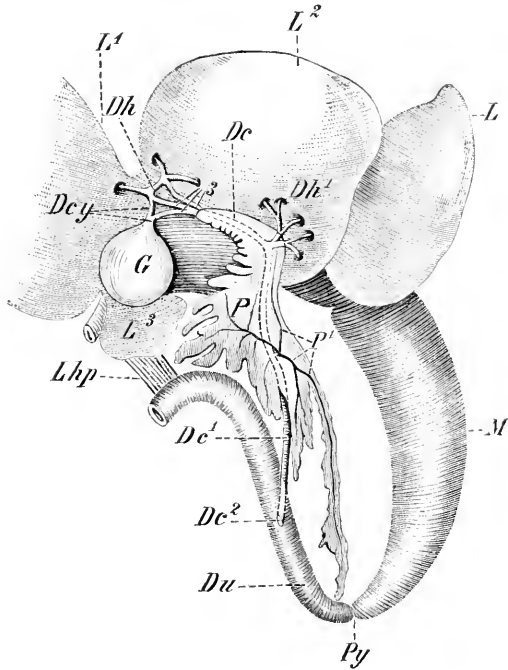


Fig. 452. Pankreas und Gallensystem von Rana esculenta.

L—L³ Die verschiedenen Leberlappen gegen den Kopf zurückgeschlagen, so dass ihre dorsale Fläche frei liegt, G Gallenblase, Dcy Ductus cysticus, welche mit den Ductus hepatici Dh ein Netzwerk formiren, aus dem schliesslich drei Sammelgänge (3) hervorgehen, welche sich zum Hauptausführungsgang Dc vereinigen. Letzterer durchzieht die Substanz des Pankreas (P), nimmt bei Dh¹ weitere Ductus hepatici und bei P¹ die Ductus pancreatici auf. Bei Dc¹ verlässt er die Substanz des Pankreas, wird frei und mündet bei D² in das Duodenum (D²). Letzteres ist durch das Ligamentum hepato-duodenale (Lhp) an die Leber (L³) befestigt. M Magen, Py Pylorusgegend.

Diese Einrichtung finden wir schon bei Myxinoidea und ich habe davon oben schon kurz Erwähnung gethan. Derselbe Modus findet sich aber auch noch bei zahlreichen, den verschiedensten Klassen angehörigen anderen Thieren, wie z. B. bei Gymnophionen (Fig. 444) und bei den meisten Säugern, sowie beim Menschen.

In andern Fällen ist die Anzahl der Ductus hepatici noch grösser und sie können dann unter sich sowohl wie mit dem Ductus cysticus Netze erzeugen und wohl auch an verschiedenen Stellen in den Ductus hepato-entericus einmünden. So verhält es sich z. B. bei Anuren und speciell bei Rana esculenta (Fig. 452, Dh, Dcy, 3). Ganz dasselbe gilt auch für Lacerta und hier wie dort kann der Ductus choledochus die

Substanz des Pankreas durchsetzen und dabei den Ductus Wirsungianus aufnehmen, so dass beide mit einer gemeinsamen Öffnung auf einer Papille oder Falte des Darmes ausmünden.

Ausser dem Ductus choledochus können auch noch eigene Ductus hepato-cystici und hepato-enterici, welch'

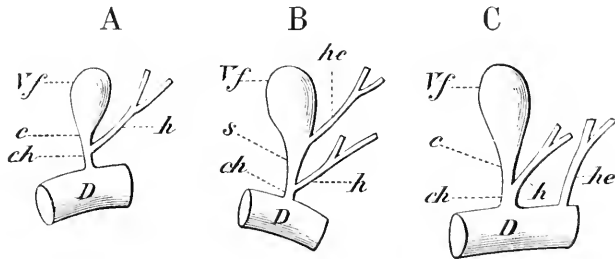


Fig. 453, A, B, C. Verschiedene Modificationen des Gallenaussführungs-Systems.

D Duodenum, *Vf* Vesica fellea, *c* und *s* Ductus cysticus, *h* Ductus hepaticus, *ch* Ductus choledochus, *he* Ductus hepato-cysticus, *he* Ductus hepato-entericus.

letztere den Darm für sich durchbohren, vorhanden sein; so z. B. bei manchen Fischen. Wieder in andern Fällen existirt ein von der Blase direkt in den Darm mündender Ductus cystico-entericus u. s. w. (Fig. 453).

Bauchspeicheldrüse.

Fast gleichzeitig mit der Leber und ganz in der Nähe ihres Entstehungspunktes bildet sich die Bauchspeicheldrüse oder das Pankreas. Wie die Leber, so nimmt auch dieses Organ seinen Anfang als eine divertikelartige Ausstülpung des Darmepithels d. h. des Entoderm's (vergl. Fig. 434, *p.*). Von dem anfangs einfachen Divertikel sprossen bald solide oder hohle Drüsenschläuche in's umgebende mesoblastische Gewebe, d. h. in das Mesenterium hinein und werden von reichlichen Blutgefässnetzen durchwachsen.

Der Ausgangspunkt vom Darm entspricht der Einmündung des späteren Ductus Wirsungianus, der bei der weiteren Entwicklung des Organs immer mehr ausgezogen wird und in den die seitlichen Drüsenschläuche einmünden. Mit Ausnahme weniger Fische wie z. B. der Cyclostomen¹⁾ und mancher Teleostier scheint das Pankreas sämtlichen Wirbelthieren zuzukommen und überall steht es mit dem Anfangsstück des Mitteldarmes in Verbindung.

1) Ob die schon bei der Besprechung des Mitteldarmes erwähnte, siegelringförmige Drüsenmasse der Petromyzonten einem Pankreas entspricht, müssen weitere Untersuchungen darthun.

Bei Selachiern liegt es in unmittelbarer Nähe der Milz und besteht entweder aus einem einfachen oder aus zwei, brückenartig verbundenen Drüsenlappen. Bei *Acipenser* (Fig. 454, *Pn*) ist es sehr lang, am freien Rand mehrfach gelappt und der ersten Schlinge des Mitteldarmes (*MD*) fest angewachsen. Da es bei der Umbiegung der Darmschlinge dorsalwärts zu liegen kommt, so ist es auf der Figur 454 nicht in seiner ganzen Ausdehnung zu überschauen.

Bei den übrigen Ganoiden ist ein Pankreas bis jetzt noch nicht nachgewiesen.

Unter den Teleostiern erreicht es bei Welsen eine sehr beträchtliche Entwicklung und dasselbe gilt auch für *Esox* und *Muraena anguilla* (Stan-nius). Sein Ausführungsgang ist in der Regel dem Ductus choledochus enge angeheftet und letzterer durchsetzt bei *Esox* seine Substanz.

Bei allen Amphibien liegt es in Form eines platten, gelappten, bandartig flachen Körpers dem Duodenum enge angewachsen und wird durch eine Bauchfellfalte wie in einem Rahmen suspendirt erhalten, so dass dadurch das Lumen seines Ausführungsganges garantiert wird und das Sekret stets unbehindert abfließen kann. Am besten illustriren dies die Verhältnisse von *Rana esculenta*, wo sich sein Ausführungsgang in den Ductus choledochus einsenkt (Fig. 455). (Man vergleiche auch Fig. 444).

Bei *Menobranchus* ist das Pankreas nicht nur an die dorsale Circumferenz des Mitteldarmes, auf dem es gewissermassen reitet, sondern auch an die concave (dorsale) Leberfläche angewachsen. Da-

bei zerfällt es durch tief einschneidende Incisuren in zahlreiche, fast sternartig auseinanderfahrende Lappen, deren längster unter fadenartiger Verschmälерung weit nach hinten sich erstreckt.

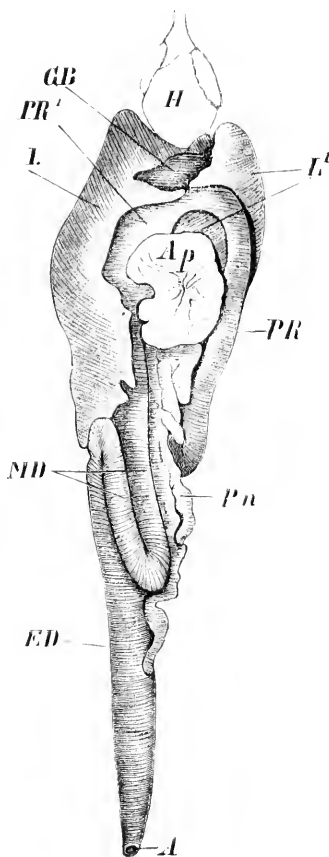


Fig. 454. Gesamter Situs vom Stör.

H Herz, L L¹ Leber, GB Gallenblase, PR, PR¹ Pylorusrohr, Pn Pankreas, MD Mitteldarm, ED Enddarm, A Anus.

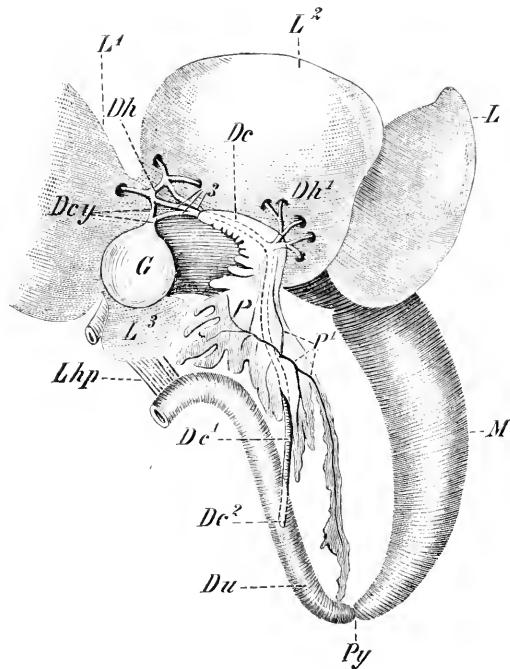


Fig. 455. Pankreas und Gallensystem von *Rana esculenta*.

L—L³ Die verschiedenen Leberlappen gegen den Kopf zurückgeschlagen, so dass ihre dorsale Fläche frei liegt, *G* Gallenblase, *Dcy* Ductus cystici, welche mit den Ductus hepatici *Dh* ein Netzwerk formiren, aus dem schliesslich drei Sammelgänge (3) hervorgehen, welche sich zum Hauptausführungsgang *Dc* vereinigen. Letzterer durchzieht die Substanz des Pankreas (*P*), nimmt bei *Dh¹* weitere Ductus hepatici und bei *P¹* die Ductus pancreatici auf. Bei *Dc¹* verlässt er die Substanz des Pankreas, wird frei und mündet bei *Dc²* in das Duodenum (*Du*). Letzteres ist durch das Ligamentum hepato-duodenale (*Lhp*) an die Leber (*L³*) befestigt. *M* Magen, *Py* Pylorusgegend.

Bei *Siren lacertina* sowie bei *Proteus* vermochte ich kein Pankreas aufzufinden; bei *Amphiuma* liegt es als ein dünnes, schmales, fein gelapptes Band dem Duodenum innig an und dasselbe gilt für *Menopoma* und alle Salamandrinen.

Auch das Pankreas der übrigen höheren Wirbelthiere stimmt damit in formaler und topographischer Beziehung im Wesentlichen überein. Bei Lacertiern geht ein Seitenzweig ab, der quer gerichtet und mit der Milz verlöthet ist. (Bei *Anguis* fehlt diese Verbindung.) Das die Bauchspeicheldrüse und die Gallengänge umgebende Bindegewebe enthält glatte Muskelfasern (*Leydig*). Bei fleischfressenden Schildkröten soll das Pankreas im Allgemeinen viel breiter und dicker sein als bei pflanzenfressenden.

Oft besitzt das Pankreas mehrere Ausführungsgänge¹⁾, so bei gewissen Schildkröten (Emydeen), bei Crocodiliern, Vögeln und manchen Säugethieren. Bei letzteren, und zwar vor Allem bei manchen Nagern, kann das Pankreas durch grobe Lappung eine grosse Ausbreitung erfahren (*Lepus cuniculus*).

Vergleichende Zusammenfassung der im vorigen Capitel über die Organe der Ernährung gewonnenen Resultate.

Wir sahen das Darmrohr sämtlicher Wirbelthiere aus zwei Keimblättern sich aufbauen, aus dem Entoderm und aus dem Mesoderm. Ersteres liefert die für den Tractus intestinalis spezifischen Elemente, die secernirenden und resorbirenden Epithelien der Mucosa und ihrer Derivate (Drüsen), letzteres dagegen die die Schleimhaut von aussen umhüllenden Muskel- und Bindegewebslagen sammt den Gefässen. Auf den ersteren, sowie auf den, indirect vom Ektoderm stammenden nervösen Elementen beruht die Bewegungsfähigkeit des Darmes. Die Nerven stammen vom sympathischen und cerebrospinalen System, obgleich das letztere eine weit untergeordnetere, im Allgemeinen auf die Eingangs- und Ausgangsöffnung, sowie auf den Vorderdarm beschränkte Rolle spielt. Die oben genannten Ostia cutanea, Os und Anus, mittelst deren das Darmrohr mit der Aussenwelt in Beziehung steht, bilden sich erst secundär, insofern der Verdauungscanal, nachdem er sich durch Bildung der Kopf-, Schwanz- und Seitenfalten vom Dottersack abgeschnürt und seine postanale Verbindung mit dem Neuralcanal verloren hat, ursprünglich einen ganz einfachen, in der Körperlängsachse verlaufenden, cylindrischen Schlauch darstellt, welcher an seinem Vorder- und Hinterende blind geschlossen und durch das Bauchfell an der Ventralseite der Chorda dorsalis aufgehängt ist. Kommt es später zu einer Krümmung des Darmes oder gar zu Schlingenbildungen desselben, so ist dies auf eine Incongruenz zwischen seiner eigenen Wachstumsintensität und derjenigen des Körpers zurückzuführen.

Durch einen, in engstem Connex mit der Natur, der Aufnahme, der Verarbeitung und Ausföhrung der Nahrung stehenden Differenzirungsprocess zerfällt der Darm der meisten Wirbelthiere in drei grosse, äusserlich mehr oder weniger deutlich von einander abgegrenzte Abschnitte, die man als Vorder-, Mittel- und Enddarm bezeichnet. Innerlich sind sie in der Regel durch klappenartige Bildungen von einander geschieden und diesen kommt die Aufgabe zu, dem Speisebrei nur in einer Richtung das Weiterrücken zu gestatten, also eine Rückstauung desselben zu vermeiden und

1) Einer davon confluirte dann in der Regel mit dem Ductus hepato-entericus.

zweitens, ihn auf eine bestimmte Zeit in einem und demselben Darmabschnitt zurückzuhalten.

Am Eingang zur Mundhöhle finden sich in allgemeinsten Verbreitung knöcherne Kieferbildungen, viel seltener, wie bei den Cyclostomen, knorpelig-häutige Saugringe oder gar nur elastische Cirrhen wie bei Amphioxus. Fleischige d. h. muskulöse Lippen sind auf die Säugethiere beschränkt, doch sind sie auch hier nicht allgemein verbreitet.

Die Organe der Mundhöhle lassen sich eintheilen in Zähne, Drüsen und in die Zunge.

Was die ersteren betrifft, so sahen wir sie in der Regel theils aus dem äusseren, theils aus dem inneren Keimblatte hervorgehen und konnten constatiren, dass sie einer formellen Anpassung an die Art der Aufnahme und Bewältigung der Nahrung unterworfen sind, woraus eine ungewöhliche Vielgestaltigkeit derselben resultirt. Ebenso finden wir einen auf derselben Ursache basirenden homodonten und heterodonten Zahncharakter, sowie eine Verschiedenheit ihrer Verbindung mit den Kieferknochen. Während das meistens aus einer sehr grossen Zahl von Zähnen bestehende Gebiss der Fische, Amphibien und Reptilien einer stetigen Regeneration fähig ist, sehen wir dasjenige der Säugethiere in der genealogischen Entwicklung einer fortschreitenden Reduction unterworfen und ferner ist hier der Zahnwechsel mit der zweiten Dentition ein für allemal beendigt.

Bei den Drüsen der Mundhöhle kamen wir zu dem Resultat, dass sie erst von den höheren Amphibien an, d. h. erst bei Thieren auftreten, welche das Wasserleben aufzugeben im Begriffe stehen. Hier mussten Schutzapparate sowohl für die äussere Haut als für alle mit der Luft in Contact kommenden Schleimhäute entstehen.

In ihren ersten Anfängen fast noch indifferent und mit ihrem klebrigen Sekret für die Nahrungsaufnahme nur von mechanischer Bedeutung, erfahren diese Organe von Stufe zu Stufe, sowohl in morphologischer als in physiologisch-chemischer Beziehung, immer höhere Differenzirungen, die von den Reptilien an zu eigentlichen Speicheldrüsen führen. Die bei einigen Repräsentanten dieser Tiergruppe auftretende und als furchtbare Waffe dienende Giftdrüse ist, wie wir gesehen haben, als eine modificirte Speicheldrüse (Parotis) zu betrachten. Die Speicheldrüsen sämtlicher Amnioten lassen sich ihrer Lage nach in zwei grosse Hauptgruppen zerfallen. Die eine findet sich am Boden der Mundhöhle, die andere umfasst die Labialdrüsen mit ihren Derivaten [Buccal-Parotis- (Gift-) Drüse].

Die ebenfalls aus dem Epithel des primären Vorderdarmes sich entwickelnde Glandula thyreoidea und Thymus sind phylogenetisch höchst wahrscheinlich auch als secernirende Drüsen aufzufassen, die aber später durch Abschnürung vom Darmrohr einem Funktionswechsel unterliegen.

Was die Zunge anbelangt, so ist sie bei Fischen und Ichthyoden noch sehr rudimentär, insofern sie nur einen Schleimhautüberzug der Copularia des Visceralskeletes darstellt. Erst von den höheren Amphibien an tritt, in Anpassung an die Art der Nahrungsaufnahme, eine die freiere Beweglichkeit des Organs garantirende Eigenmuskulatur auf; es wird zu einem Fang- beziehungsweise zu einem Tastapparat (gewisse Reptilien) und zum hauptsächlichsten Träger des Geschmacksinnes. Unter beharrlich fortschreitender Volumsvermehrung erreicht die Zunge bei Säugethieren nach jeder Hinsicht ihre vielseitigste Funktionsfähigkeit und damit das Maximum ihrer Vollendung.

Was endlich den Darm selbst betrifft, so bleibt er bei Amphioxus, den Cyclostomen, gewissen Teleostiern, Dipnoern und den niedersten Amphibien (Proteus) insofern auf embryonaler Stufe stehen, als er zeitlebens ein in der Körperlängsachse verlaufendes, ganz gerades Rohr darstellt, das entweder gar keine oder doch nur sehr undeutliche Spuren eines Zerfalles in die obengenannten drei Hauptabschnitte erkennen lässt.

In allen diesen Fällen bildet die Einmündungsstelle des Ductus hepato-entericus, d. h. der embryonale Ausgangspunkt für die Leber-Anlage, den äusserlich allein sicheren Anhaltspunkt für die Grenzbestimmung des Vorder- und Mitteldarms.

Da nun jene Stelle bei manchen Teleostiern sehr weit vorne, unmittelbar hinter dem Herzen, d. h. da liegt, wo man bei andern Vertebraten erst den Anfang des Oesophagus erwarten würde, so geht (ganz abgesehen von histologischen Gründen) daraus hervor, dass sich in dem vorliegenden Beispiel die morphologischen und physiologischen Begriffe des Magens nicht decken und dass hier die sonst dem Magen zufallende physiologische Rolle vom Mitteldarme übernommen werden muss.

Neben diesen Fällen eines ganz gerade verlaufenden Darmrohres finden sich nun schon von den Fischen an die allerverschiedensten Grade von Schlängelungen und Schlingenbildungen des Mitteldarmes (weniger des Enddarmes), welche alle als Anpassungen an die Nahrung, d. h. als secundäre Erwerbungen aufzufassen sind. Sie können so weit gedeihen, dass der auch in seinen Caliberverhältnissen stark schwankende Darm, wie z. B. bei vielen Vögeln und pflanzenfressenden Säugethieren, die Körperlänge um ein Vielfaches übertrifft. Dadurch wird eine Vergrösserung der verdauenden Fläche, eine Verlangsamung und in Folge dessen eine gesteigerte Resorption des Speisebreies erreicht, lauter Vortheile, die noch durch die mannigfachsten Falten, Papillen, Zotten, Leisten, Ausbuchtungen und Divertikelbildungen der Darmschleimhaut eine Steigerung erfahren. Auch sie haben ihre Stammesgeschichte und lassen sich von ursprünglich nur in der Längsachse des Darmes verlaufenden Falten ableiten. Bei Petromyzonten, Selachiern und Dipnoern erfährt eine solche Längsfalte eine besonders starke Entwicklung, sie nimmt eine Spiraldrehung an, springt weit in's

Darmhülsen vor und fällt somit unter denselben, eben hervorgehobenen, physiologischen Gesichtspunkt. Schon in der Reihe der Ganoiden geht sie einer regressiven Metamorphose entgegen und kommt in der Reihe der heutigen Amphibien nicht mehr zur Entwicklung. Endlich gehören noch in dieselbe Kategorie die auf die Teleostier und Ganoiden sich beschränkenden *Appendices pyloricæ*, sowie sämtliche Blinddarmbildungen des Enddarmes, deren erste schwache Spuren wir bei Reptilien nachzuweisen vermochten. Auch sie unterliegen, in Anpassung an die Nahrung den allermannigfachsten Grösse- und Formschwankungen, so dass alle Mittelstufen von einem unscheinbaren kegelförmigen Anhängsel bis zu Schläuchen beobachtet werden, die an Länge selbst den Hauptdarm übertreffen können. Im Allgemeinen besitzen herbivore Thiere längere Coeca als carnivore und so weist auch der *Processus vermiformis* der Primaten neben andern Merkmalen (Gebiss) auf eine Zeit zurück, wo diese Thiere noch vorwiegend oder ausschliesslich Pflanzenfresser waren und als solche ein längeres Coecum besaßen, als dies heute der Fall ist.

Kein Abschnitt des ganzen *Tractus intestinalis* trägt der für den Organismus nothwendigen Verarbeitung der Nahrung durch die allerfeinste Anpassung nach Form und Grösse so sehr Rechnung, wie der Magen. Wir müssen ihm daher noch unsere ganz besondere Aufmerksamkeit zuwenden.

Während es bei den niedersten Fischen, wie dem *Amphioxus* und den *Cyclostomen*, sowie auch bei manchen Teleostiern noch zu keiner scharfen Differenzirung eines Magens kommt, ist derselbe bei *Selachiern* und *Ganoiden* gut ausgeprägt, ja viel besser, als bei den niedersten Amphibien, den *Ichthyoden*.

Er stellt einen, häufig aus zwei Schenkeln bestehenden, in der Körperlängsachse liegenden Sack dar. Von den ungeschwänzten Amphibien an nimmt er mehr oder weniger eine Querstellung an, richtet sich aber doch formell im Allgemeinen nach der Configuration des Leibes und der grossen Körperhöhlen (*Kröten* und *Chelonier* im Gegensatz zu *Schlangen*, *Amphisbänen* und *fusslosen Sauriern*).

In Folge einer immer mehr zunehmenden Entwicklung in die Breite kam man an ihm jetzt eine *Curvatura major* und *minor*, sowie eine scharfe Abgrenzung gegen den *Oesophagus* (*Pars cardiaca*) und den Anfang des Mitteldarmes unterscheiden (*Säuger*).

Harte oder überhaupt schwer zu bewältigende Nahrung führt bei Vögeln zu einer Differenzirung des Vorderdarmes in drei Abschnitte, die man als *Kropf*, *Drüsen-* und *Muskelmagen* bezeichnet. Nur die beiden ersten wirken chemisch, der letztere nur mechanisch. Schwache Andeutungen dieser Differenzirungen finden sich schon bei *Crocodiliern*.

Unter denselben Gesichtspunkt fallen jene complicirten Magenbildungen, wie sie uns bei gewissen Säugern, wie vor Allem bei

vielen Hufthieren begegnen. Hier ist es, im Interesse einer möglichst langen Retention des Speisebreies im Magen, zu einer mehr oder weniger fortgeschrittenen Abkammerung desselben in mehrere Abschnitte gekommen und zwar der Art, dass wir uns, im Falle der höchsten Ausbildung derselben, die Pars cardiaca sowohl als die Pars pylorica, je in zwei Abschnitte getheilt denken müssen.

Den Enddarm, der bei allen unter den Säugern stehenden Wirbelthieren eine nur unbedeutende Länge besitzt und seinen Namen Rectum mit Recht führt, sahen wir da und dort, wie namentlich bei Amphibien eine ausserordentlich starke, sackartige Aufblähung erfahren. Erst bei Säugern gewinnt er eine längere Ausdehnung, bildet mehr oder weniger Windungen und zeichnet sich dem Mitteldarm gegenüber in der Regel durch grössere Weite aus. Nur sein hinterstes Ende entspricht dem „Rectum“ der übrigen Vertebraten, während der ganze, weiter nach vorne gelegene, Abschnitt als ein neuer, erst in der Reihe der Säugethiere gemachter, Erwerb aufzufassen ist.

In histologischer Beziehung kann man an dem Darm sämtlicher Wirbelthiere von aussen nach innen eine seröse Aussen-schicht (Bauchfell), eine doppelte, d. h. eine longitudinale und circulare Muskellage, eine aus adenoidem Gewebe bestehende Submucosa und eine Mucosa unterscheiden. Dazu kommen noch zahlreiche Gefässe und Nerven. Was zunächst die Mucosa betrifft, so haben wir sie uns in ihrer ursprünglichsten Form als aus einem flimmernden Cylinderepithelium bestehend zu denken, das sich, wenn auch oft nur in schwachen Spuren, bis zu den Säugethiern hinauf forterbt. Immerhin aber macht es bei weitaus der grössten Mehrzahl der Vertebraten in postfoetaler Zeit einem gewöhnlichen Cylinderepithelium Platz. Der Amphioxus- und Ammonoetesdarm allein bewahrt das Flimmerkleid in seiner ganzen Ausdehnung. Bei allen Wirbelthieren aber geht das Darmepithel an den beiden Ostien, am Mund und After, in das Epithel des äusseren Integumentes über.

Die von der Schleimhaut aus gegen die Submucosa hinab sich entwickelnden Drüsen sind vorschlagend tubulös und zeigen im Magen (Pepsindrüsen) eine besonders reiche Differenzirung, die aber erst in der Reihe der Säugethiere zu einer Verschiedenheit der Labzellen untereinander führt.

Die Submucosa wird von Lymphbahnen (Chylusgefässen), sowie von zahlreichen, häufig zu grösseren oder kleineren Nestern vereinigten Lymphkörperchen durchsetzt (Solitäre Follikel, Peyer'sche Plaques).

Die der Leibesform sich stets genau anpassende, durch das Bauchfell an die Leibeswand befestigte Leber kommt jedem Wirbelthier (Amphioxus?) zu und zeigt zahllose Variationen nach Zahl und Gestalt der Lappen. Die beiden Extreme bilden hierin die die zweilappige Urform beibehaltenden Cyclostomen einer — sowie gewisse Gymnophionen andererseits. Die Entstehung des Organs ist,

wie wir oben schon gesehen haben, constant an den Anfang des Mitteldarmes geknüpft, die späteren, durch die Ductus hepato-enterici ausgedrückten Beziehungen beider sind jedoch mannigfachen, auf Gruppierung und Zahl der Gallenausführungsgänge beruhenden Schwankungen unterworfen. Nicht minder bedeutend sind die die Form, Grösse, An- oder Abwesenheit einer Gallenblase betreffenden Variationen.

Die Leber der Anamnia (Ganoiden und Ichthyoden z. B.) ist im Allgemeinen relativ voluminöser, als diejenige der Amnioten. Carnivore Thiere besitzen in der Regel eine grössere Leber als herbivore.

Das stets mit dem Anfang des Mitteldarmes in Verbindung stehende Pankreas kommt, mit Ausnahme weniger Fische (und Ichthyoden?), sämtlichen Vertebraten zu. Es unterliegt mehrfachen Schwankungen nach Grösse und Form, ist entweder nur einfach bandförmig oder mehrfach gelappt. Häufig verbindet sich sein Ausführungsgang, der Ductus Wirsungianus, mit dem Ductus hepato-entericus der Leber oder es existiren mehrfache, selbständige Ausführungsgänge in den Mitteldarm.

G. Athmungsorgane.

Wenn auch bei den Wirbelthieren die von den Wirbellosen her vererbte respiratorische Funktion des Integumentes noch fortdauert, so tritt sie doch gegenüber der Bedeutung besonderer, hoch differenzirter Respirationsorgane stark in den Hintergrund. Letztere sind, wie ich dies schon im vorigen Capitel auseinandergesetzt habe, genetisch aufs Engste an das Darmrohr geknüpft und zerfallen in zwei grosse Abtheilungen, in Kiemen und Lungen. Erstere stehen in innigstem Connex mit dem als Wasser- (Athem-) wie als Speiseweg dienenden primären Munddarm, beziehungsweise mit den Visceral- oder Kiemenbogen und liegen dem entsprechend im Bereich des Kopfes, letztere stellen paarige Divertikel des Vorderdarmes dar und kommen in den Leibesraum zu liegen.

Beide Apparate, wovon der erstere der Wasser-, der letztere der Luftathmung angepasst ist, dienen zur Oxydation des Blutes und können sich in einem und demselben Thierkörper nebeneinander entwickeln. Dies ist aber nur im morphologischen und nicht im physiologischen Sinne zu verstehen, denn in letzterem schliessen sie sich geradezu aus. Mit andern Worten: ein kiemenathmendes Thier wird, abgesehen von seltenen Ausnahmen (Dipnoër, Ichthyoden), nicht auch zugleich ein lungenathmendes sein und umgekehrt. Stets wird also der eine Apparat, wenn auch in seinem morphologischen Substrat vertreten, doch physiologisch latent bleiben. Das

Ausschlaggebende hierbei sind die Circulationsverhältnisse, indem ja nur dort eine Respiration denkbar ist, wo venöse, mit Kohlensäure geladene Blutbahnen mit dem umgebenden Medium der Art in Contact treten, dass jenes Gas abgegeben und dafür ein anderes, nemlich Sauerstoff aufgenommen und mittelst eines arteriellen Blutstromes dem Körper zugeführt werden kann.

So lange diese Bedingungen nicht erfüllt sind, so lange kann man auch nicht von einem Respirationsorgan reden. Ich habe dabei die sogenannte Schwimmblase der Fische im Auge, welche zwar genau nach den für die Entwicklung einer richtigen Lunge geltenden Gesetzen, d. h. als Ausstülpung aus dem Vorderdarm entsteht, zu keiner Lebensperiode jedoch jene Kreislaufverhältnisse aufweist. Sie erhält vielmehr nur arterielles Blut aus der Aorta und gibt venöses Blut wieder ab, folglich ist sie nur in morphologischem, aber nicht in physiologischem Sinne eine Lunge.

I. Kiemen.

Sie stellen unbedingt die phyletisch ältere Einrichtung dar und sollen deshalb zuerst besprochen werden.

Was zunächst ihre Entwicklung betrifft, so habe ich früher schon darauf hingewiesen, dass sie als eine Reihe hintereinander liegender, paarig angeordneter, taschenartiger Ausstülpungen des primitiven Darmrohres entstehen, gegen welche sich das Ektoderm erst secundär einsenkt, bis es schliesslich zur Durchbrechung kommt. Nun ist ein Durchgangsweg für das Wasser geschaffen und um den an dasselbe gebundenen Sauerstoff in möglichst ausgiebiger Weise zu absorbiren, macht sich von Seiten der, das vorbeiströmende Wasser begrenzenden Wände das Bestreben geltend, blätterige oder fadenartige, reich vascularisirte Fortsätze, d. h. Kiemen zu erzeugen, um so die Athemfläche nach Möglichkeit zu vergrössern.

Die hiebei in Betracht kommenden, ausserordentlich vielgestaltigen Modificationen sollen später bei den verschiedenen Thiergruppen besprochen werden. Nur Fische und Amphibien und von den letzteren wieder nur die niedersten Formen, die Ichthyoden, sind zeitlebens mit functionirenden Kiemen ausgestattet. Sämmtliche Amphibien aber durchlaufen ein Entwicklungs-, ein Larvenstadium, in welchem sie kiemenathmend sind. Zur Zeit der Umwandlung aber unterliegen die Kiemen, unter gleichzeitiger Reduction des Visceralskeletes, einer regressiven Metamorphose, schrumpfen zusammen, gehen endlich ganz verloren und indem die Kiemenöffnung sich schliesst, wird die Lungenathmung eingeleitet. Die Thiere sind mit dem Wechsel des umgebenden Mediums aus wasserathmenden zu luftathmenden geworden.

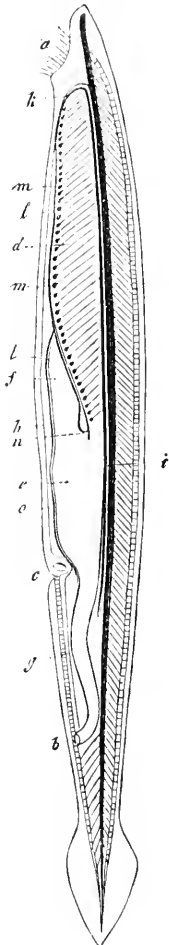
Mit der Gruppe der Amphibien schliesst das Auftreten von funktionirenden Kiemen ein für allemal ab. Einen Welch' mächtigen Factor aber die Kiemenathmung in der Organisation des Thierkörpers repräsentirt und wie sie sich in Zeiträumen von ungemes-

sener Dauer darin befestigt hat, beweist der Umstand, dass sie bis zu den höchsten Thierformen, den Säugern hinauf, im Auftreten von Kiemenspalten und -Bogen, sowie in einer bestimmten Anordnung des Gefässsystems ihren morphologischen Ausdruck findet. Somit können wir mit vollster Sicherheit den Satz aufstellen, dass auch die Amnioten ein Entwicklungsstadium durchlaufen haben müssen, in welchem sie einmal kiemenathmend waren.

Auf den Functionswechsel, dem ihr Kiemenskelet nach Ablauf jener Periode theilweise unterlag, habe ich schon früher, im Capitel über das Kopfskelet und das Gehörorgan, hingewiesen.

a) AMPHIOXUS.

Die Kiemenhöhle wird durch eine ringförmige, gefranste Schleimhautfalte, das sogenannte Velum (Langerhans) von der Mundhöhle abgeschlossen. Innerhalb des letzteren, welches nach Huxley dem Velum von *Ammocoetes* homolog sein soll, liegt ein quergestreifter *M. constrictor*, von dem aus feste Skeletstützen in die grösseren Fransen des trichterartig in die Kiemenhöhle hineinragenden Velums sich hineinerstrecken. (Ueber die hier in Betracht kommenden Sinneszellen vergl. das Capitel über die Sinnesorgane).



Im Gegensatz zu dem einer rhythmischen Athembewegung unterworfenen Velum des *Ammocoetes* zeigt das Velum des *Amphioxus*, entsprechend dem continuirlichen Wasserstrom, welcher die Kiemenhöhle dieses Thieres durchströmt, keine regelmässige, sondern eine in unregelmässigen Intervallen den Wasserstrom unterbrechende Bewegung, welche von eigenen Sinnesorganen ausgelöst wird (Langerhans).

Die auf das Velum folgende extrem lange Kiemenhöhle (Fig. 456, *d*) nimmt fast die Hälfte des ganzen Thieres ein. Sie liegt, mit Ausnahme des mit der Leibeshöhle verwachsenen, vordersten, kleinen Theiles, frei in der Leibeshöhle (*h*), nur oben an die skeletogene Schicht unter der Chorda (*i*) anstossend. Nach vorne und hinten verjüngt sie sich, wird von einem beim Kopfskelet schon

Fig. 456. *Amphioxus lanceolatus*, $2\frac{1}{2}$ mal vergrössert. Aus Gegenbaur, nach Quatrefages.

a Mundöffnung von Cirrhen umgeben, *b* Afteröffnung, *c* Abdominalporus, *d* Kiemensack, *e* magenartiger Abschnitt des Darmes, *f* Blindsack, *g* Enddarm, *h* Allgemeine Leibeshöhle, *i* Chorda dorsalis, darunter die Aorta, *k* Aortenbogen, *l* Aortenherz, *m* Anschwellung der Kiemenarterien, *n* Hohlvenenherz, *o* Pfortaderherz.

geschilderten, aus zahlreichen, elastischen Stäbchen bestehenden Skelet gestützt und dieses wird an verschiedenen Stellen von glatten Muskeln bewegt. Jene Stäbchen werden durch ein ventrales und dorsales Längsband (Hypo- und Hyperbranchialrinne, W. Müller, P. Langerhans) miteinander verbunden.

Die zahlreichen (80—100 und mehr) Kiemenspalten münden anfangs frei nach aussen, werden aber in einer späteren Periode der Entwicklungsgeschichte von zwei seitlichen Hautfalten überwachsen, so dass sie beim ausgewachsenen Thier in den dadurch gebildeten Peribranchialraum münden. Das durch die von einem Gefässnetz begrenzten Kiemenspalten eindringende Wasser wird von jenem Raum aus nach hinten weiter geführt und aus einer, hinter der Körpermitte gelegenen, ventralen Oeffnung, dem sogenannten *Porus abdominalis* entleert.

Jener ganze Raum fungirt also als Athemhöhle (*Rolph*) und dass er als solche und nicht als Leibeshöhle zu betrachten ist, beweist auch die Entwicklungsgeschichte¹⁾.

Während der Kiemenkorb nach aussen, gegen den Peribranchialraum zu, von einem Endothel überzogen wird, wird seine Mucosa, die im Bereich der Kiemenstäbchen faltig nach innen vorspringt und so eine Oberflächenvergrößerung der Athmungsfläche bewirkt, allorts von einem geißeltragenden, einschichtigen Cylinderepithelium ausgekleidet.

b) CYCLOSTOMEN.

Hier (Fig. 457) wie bei allen höher stehenden Wirbelthieren sehen wir dem *Amphioxus* gegenüber in der Zahl der Kiemenspalten eine starke Reduction eintreten. In Erwägung aber der uns bei *Amphioxus* bekannt gewordenen Verhältnisse, sowie der Verbreitungsweise des *N. vagus*, erscheint der Schluss wohl berechtigt, dass sich der eigentliche respiratorische Abschnitt ursprünglich auch auf jene Abtheilung des *Tractus intestinalis* erstreckte, welche bei den höheren Formen Speiseröhren und Magen umfasst (*Gegenbaur*).

Was nun also an Zahl der Kiemenspalten verloren geht, wird durch die Bildung von Kiemen, d. h. durch eine Vergrößerung des respiratorischen Gefässnetzes compensirt.

Was zunächst die Verhältnisse der *Petromyzonten*, als die ursprünglicheren und deshalb einfacheren betrifft, so gestalten sie sich folgendermassen.

Während bei *Ammocoetes* (Fig. 458, A), wie wir beim *Capitel* über den Vorderdarm constatiren konnten, der Oesophagus

1) *Rolph* fasst nur den Raum nach aussen von den *Ligamenta denticulata* und jene Cavität, in der die Geschlechtsorgane und das Kiemenherz verlaufen, als das eigentliche Coelom auf. Am Enddarm bildet die Athemhöhle eine nach rechts gelegene Ausstülpung, während links nur die Leibeshöhle sich findet.

Fig. 457.

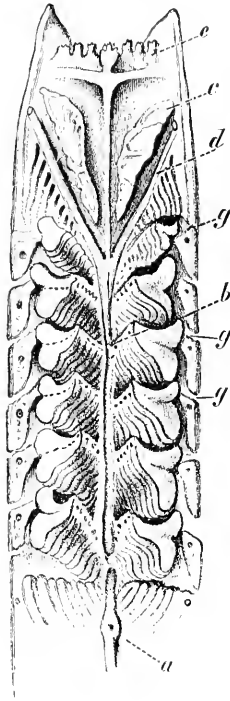


Fig. 458.

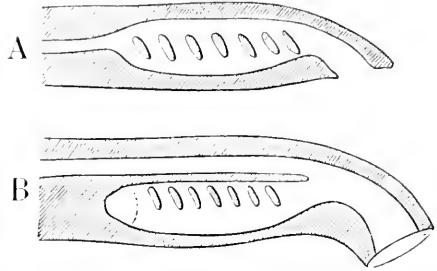


Fig. 457. Ansicht der ventralen Hälfte der Mund-, Rachen- und Kiemenhöhle von *Ammocoetes*. Ein Schnitt durch die Kiemenlöcher geführt, die Ränder etwas zur Seite gezogen. (Nach A. Schneider). *a* Eingang des Magens, *b* Eingang der Thyreoidea, *c* Velum, *d* Kante, welche die Kiemenhöhle gegen die Rachenhöhle abgrenzt, *e* Tentakel, *g* Kiemenöffnungen.

Fig. 458. Längsschnitt durch den Kopf von *Ammocoetes* (A) und *Petromyzon* (B). Schema.

in direkter Rückwärtsverlängerung der Kiemenhöhle liegt, wird letztere bei der Metamorphose (Fig. 458, B) durch eine Gewebswucherung nach hinten blindsackartig abgeschlossen. Dorsalwärts davon wächst der Oesophagus nach vorne aus, so dass man vom Pharynx aus in zwei Canäle, in einen ventral liegenden Kiemen-sack und einen dorsal liegenden Oesophagus geräth. Ersterer kann an seinem Eingang durch eine klappenartige Vorrichtung der Art abgeschlossen werden, dass der Rücktritt des Wassers in die Rachenhöhle verhindert wird.

In der Rachenhöhle von *Ammocoetes*, kurz vor dem Beginn des Kiemenraumes, liegt eine muskulöse Schleimhautfalte (Fig. 457, *c* und 459, *V*) oder das Velum (Mundsegel). Sie steigt schief nach aussen und vorne empor, biegt nach oben in querer Richtung um und fließt dann mit der der andern Seite in der dorsalen Mittellinie zusammen. Lateralwärts springt die Falte viel weiter in's Rachen-lumen ein, als ventral- und dorsalwärts.

In die Kiemenhöhle von *Ammocoetes* münden sieben, durch querstehende Scheidewände von einander getrennte Kiemenöffnungen (Fig. 457, *g* *g*). Die Scheidewände sind nach aussen an die Leibeswand angewachsen und senkrecht zu ihnen liegen auf ihrer

vorderen, hinteren, oberen und unteren Wand dünne Schleimhautfältchen, die Kiemenblättchen (Fig. 457, 459); in der dorsalen und ventralen Mittellinie springt eine von Schleimhaut überzogene Längskante in die Kiemenhöhle herein.

Die gesammte Kiemenhöhle ist von einem mehrschichtigen Pflasterepithel ausgekleidet, allein es findet sich darin ein System von Wimperzellen oder „Wimpersehnen“ (A. Schneider), die in ganz gesetzmässiger Weise angeordnet sind. Bezüglich der feineren Details muss ich auf die Arbeit von A. Schneider verweisen.

Bei *Petromyzon* münden die Kiemensäcke durch 7 hinter einander liegende Oeffnungen¹⁾ nach aussen und man kann hier von inneren und äusseren Kiemengängen sprechen. Letztere hängen durch die Kiemenbeutel, in welchen sich auf Blättchen das respiratorische Gefässnetz verbreitet, miteinander zusammen.

Was den Modus der Athmung bei *Ammocoetes* betrifft, so wird der Kiemenkorb durch Quermuskeln verengt und bei der Inspiration durch die Elastizität der Kiemenknorpel wieder ausgedehnt; das Velum bewegt sich bei der Expiration nach hinten, es verengt also den Kiemenraum und schliesst ihn zugleich nach vorne ventilartig ab. Das Wasser dringt in ununterbrochenem, gleichmässigem Strom in die Mundhöhle ein, während die Ausstossung desselben aus den Kiemenlöchern stossweise erfolgt (A. Schneider).

Bei *Petromyzon* geschieht die Ein- wie die Ausathmung, unter Erweiterung und Verengerung, durch die Kiemenlöcher, mag das Thier festgesogen sein oder nicht. Dabei zieht die Nase bei jeder Inspiration einen Wasserstrom ein und stösst ihn bei der

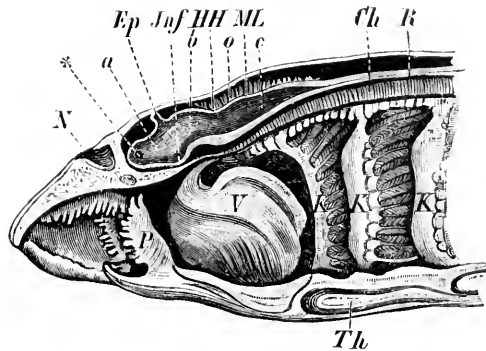


Fig. 459. Längsschnitt durch den Kopf von *Ammocoetes*.

V Velum, P Papillen der Schleimhaut, K K K die drei vordersten Kiemen, Th Gl. thyroidea (Hypobranchialrinne), N Nasensack, * Eingang in den Bulbus olfactorius von der Höhle (a) des Vorderhirns aus, Ep Epiphyse, Inf Intundibulum, III Hinterhirn, ML Medulla oblongata, b, c Höhlen dieser Hirntheile, o Subarachnoidalraum, Ch Chorda dorsalis, R Rückenmark.

1) Bei *Ammocoetes* legen sich acht Kiemenspalten an, allein das erste Paar, woraus sich bei höheren Fischen das Spritzloch bildet, geht später spurlos zu Grunde (Scott).

Exspiration wieder aus, wobei sich die *Apertura nasalis* senkt und hebt (A. Schneider)¹⁾.

Unwillkürlich wird man dabei an die früher schon (I. Theil) mitgetheilte Hypothese von Milnes Marshall über die Phylogenese des Geruchsorgans erinnert.

Bei *Myxinoideen*, unter welchen *Myxine* jederseits 6, *Bdellostoma* 6—7 Kiemensäcke besitzt, münden letztere durch die sogenannten inneren Kiemengänge (Fig. 460, *Dbi*) in den Vorderdarm (*Oe*). Dieser besitzt hinter den letzten Kiemensäcken, dorsalwärts vom Herzen, eine starke Einschnürung und zugleich einen kräftigen Constrictor, wodurch sein nach vorne, im Bereich der Kiemen liegender Abschnitt offenbar so oft zu einer rein respiratorischen Kammer abgesperrt wird, als das einströmende Wasser in die Kiemensäcke gelangt. So wird also hier die bei *Petromyzonten* bestehende Einrichtung eines nach hinten constant abgeschlossenen, gemeinsamen Branchialraumes wenigstens in temporärer Weise erreicht. Die dem inneren Kiemengang zusehauende Seite der von Muskelschleifen umspannten Kiemensäcke (*KB*) ist schwach concav, die entgegengesetzte (ventrale) convex. Die Kiemenblättchen, welche fein gefaltet und an ihren freien Rändern eingekerbt sind, besitzen sehr verschiedene Dimensionen; die längsten stossen mit den gegenüberliegenden ganz oder beinahe zusammen und so bleibt innerhalb des Kiemensackes nur ein sehr beschränktes Lumen übrig.

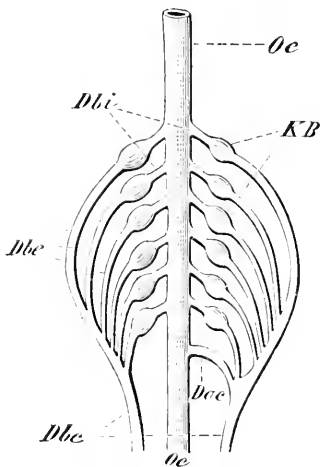


Fig. 460. Schematische Darstellung des Kiemensapparates von *Myxine glut.* nach Joh. Müller.

Oe Oesophagus, *Dbi* Ductus branchiales interni, *Dbe* Ductus branchiales externi, *Doc* Ductus branchiales communes, *Doc* Ductus oesophago-cutaneus.

Jeder der Kiemensäcke kann durch einen Constrictor gegen den Oesophagus abgeschlossen werden und ist zugleich der oben erwähnte Constrictor des Oesophagus geöffnet, so ist damit der Weg der Speisen durch die *Pars* bezeichnet.

Die grösste Differenz zwischen dem Kiemensapparat von *Petromyzon* und *Myxine* beruht darauf, dass die äusseren Kiemengänge bei letztgenanntem Thier (Fig. 460, *Dbe*) zu langen Röhren ausgewachsen sind, welche nicht getrennt für sich die äussere Haut durchbohren (bei *Bdellostoma* ist dies der Fall), sondern jederseits zu einem gemeinsamen, langen Gang (*Dbe*) zusammenfliessen, welcher weit hinten vom Kiemensapparat

1) Nach W. B. Scott erfolgt die Respiration schon bei den kleinsten Exemplaren von *Ammocoetes* nach dem Modus der Erwachsenen.

an der Bauchseite des Thieres ausmündet. Dazu tritt bei *Bdelostoma* wie bei *Myxine* linkerseits noch ein Gang (*Doc*), welcher vom Oesophagus direkt nach aussen, und zwar bei erstgenanntem Thier in die linke, letzte, äussere Kiemenöffnung, bei *Myxine* in die linke, äussere Kiemenöffnung führt (*Ductus oesophago-cutaneus*).

c) SELACHIER.

Hier, und das gilt in gleicher Weise für alle übrigen Fische, treten die Kiemen in engere Lagebeziehungen zu den Kiemenbögen, d. h. sie sitzen ihrer convexen Seite in Gestalt von dicht gedrängt liegenden, kammartig angeordneten Blättern unmittelbar auf (Fig. 461). Dabei sind sie auf beiden Seiten der, die einzelnen Kiementaschen von einander trennenden Septa festgewachsen, so dass also jedes Septum sowohl an seiner vorderen als an seiner hinteren Fläche Kiemenblättchen trägt. Im Innern der Septa liegen die knorpeligen Kiemenstrahlen.

Die Kiementaschen, deren gewöhnlich fünf vorhanden sind, münden sowohl nach der Rachenhöhle, als nach der freien Hautfläche mit fünf, von einander getrennten, schlitzartigen Oeffnungen aus. Die erste Kiementasche wird von vorne her vom Hyoidbogen (Fig. 461, *Hy*), die letzte von hinten her vom Schulterbogen (*S S*) begrenzt.

Dass den Selachiern früher eine grössere Zahl von Kiementaschen zukam, beweisen nicht nur die *Notidaniden*, die heute noch 6—7 besitzen, sondern auch der Umstand, dass früher jeder Visceralbogen, also auch der spätere Palato-mandibularbogen, Kiemen getragen haben muss. Der Beweis hiefür liegt in dem häufigen Vorkommen einer, im ausgebildeten Zustande allerdings nicht mehr respiratorisch fungirenden, Kieme an dem, vielen Selachiern zukommenden, zwischen dem Palato-mandibular- und dem Hyoidbogen gelegenen Spritzloch (Vergl. Fig. 79, I. Theil). Dass die Hinterseite des Hyoidbogens noch eine Serie von Kiemenblättchen trägt, ist eine unter den Selachiern allgemeine verbreitete Erscheinung.

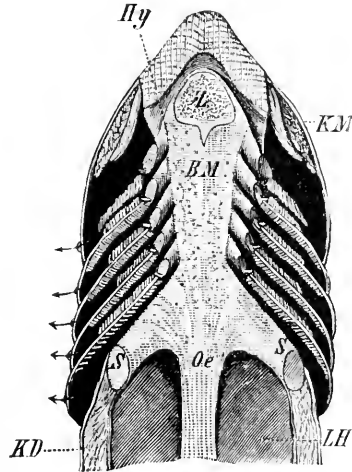


Fig. 461. Flächenschnitt durch einen Selachierkopf, halbschematisch. Man sieht auf den Boden der Mundhöhle.

KM Kiermuskulatur, *Z* Zunge, *Hy* Hyoidbogen, durchschnitten; dahinter liegen fünf durchschnitene, echte Kiemenbögen. *BM* Mundschleimhaut, *Oe* Oesophagus, *S S* Schultergürtel durchschnitten, *LH* Leibeshöhle. Die Pfeile bedeuten die Ausmündungen der fünf Kiementaschen.

d) GANOIDEN UND TELEOSTIER.

Sie unterscheiden sich bezüglich ihrer Kiemen in erster Linie dadurch von den Selachiern, dass die bei den letzteren von den Kiemenbögen nach aussen ziehenden Septa interbranchialia hier ganz oder theilweise (Knorpelganoiden) geschwunden sind. In Folge dessen sind die beiden Serien der Kiemenblättchen entweder bis zu ihrem freien Rande oder nur zum Theil mit einander verklebt. Was aber einen viel durchgreifenderen Unterschied repräsentirt, das

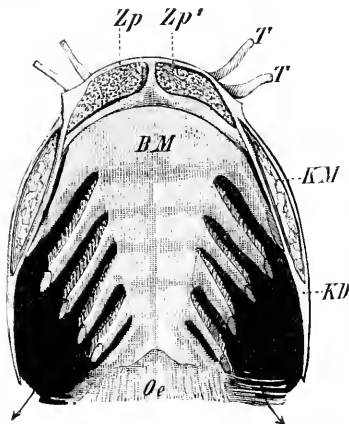


Fig. 462. Flächenschnitt durch den Kopf von *Silurus glanis*, halbschematisch.

T *T'* Tentakel, *Zp* *Zp'* Zahnplatten des Unterkiefers, *BM* Mucosa oris, *Oe* Oesophagus, *KM* Kiefernuskulatur, *KD* Kiemendeckel, hinter welchem (bei dem Pfeil) der gemeinsame Kiemenraum ausmündet.

ist der Umstand, dass es sich jetzt um keine getrennten, von einander abgekammerten Kiementaschen mehr handelt, sondern dass man, von der Rachenhöhle aus durch die inneren Kiemenpalten nach aussen vordringend, jenseits der Kiemenblättchen in eine gemeinsame Branchialhöhle geräth (Fig. 462). Diese wird von aussen her durch den beim Kopfskelet schon ausführlich behandelten, von der Gegend des Hyoidbogens nach hinten zu wachsenden Opercular-Apparat, sowie von der Branchiostegalmembran der Art überlagert, dass nur eine einzige schlitzzartige, in ihrer Form und Grösse ausserordentlich variable Ausgangsöffnung für die Kiemenhöhle übrig bleibt (Fig. 462, *KD*). Diese liegt seitlich am Uebergang des Kopfes in den Rumpf.

Weitaus die Mehrzahl der Teleostier, sowie sämtliche Ganoiden besitzen nur vier kiementragende Visceralbögen; der fünfte, der bekanntlich schon bei den Selachiern einer regressiven Metamorphose entgegen geht (vergl. das Kopfskelet), legt sich zwar noch an, trägt aber im ausgebildeten Zustande keine Kiemen mehr. Dass aber auch Ganoiden und Teleostier in früheren Zeiten einen reicheren Kiemenapparat besessen haben müssen, beweist das auch bei manchen Ganoiden (*Acipenser*, *Spatularia*, *Polypterus*), sowie bei Teleostier-Embryonen noch auftretende Spritzloch, an dessen vorderer Circumferenz sich noch eine aus 10—15 Blättchen bestehende Kieme entwickeln kann (*Acipenser*, *Spatularia*). Da sie aber nicht mehr in respiratorische Funktion tritt, d. h. da sie arterielles Blut empfängt und venöses abgibt, so wird sie als Pseudobranchie bezeichnet. Weiter gehört dahin die an der inneren Fläche des

Kiemendeckels sitzende Kiemendeckelkieme, welche Acipenser und Lepidosteus, sowie (transitorisch) den Teleostier-Embryonen zukommt und welche noch physiologisch thätig ist. Sie entspricht der Kieme am Hyoidbogen der Selachier.

Die bei Teleostiern in weitester Verbreitung vorkommende Pseudobranchie findet sich gewöhnlich hinter dem queren Gaumenmuskel, unter dem Squamosum (Pteroticum).

Die längsten Kiemtblättchen liegen stets auf der Mitte, d. h. auf der Höhe der Convexität des betreffenden Kiemebogens, nach oben und unten nehmen sie an Grösse ab. Bei Knorpelganoiden (Fig. 463) ist jedes Blättchen von einem zarten, in seiner Längsaxe verlaufenden Knorpel gestützt. Letzterer gibt nach der Seite hin kürzere Aestchen ab und indem diesen das gefässtragende Bindegewebe, sowie die Schleimhaut folgt, resultirt daraus die Form eines winzigen, von oben bis unten bezweigten Tannenbaumes. Von dieser eben beschriebenen Configuration der Kiemtblättchen weicht diejenige des Polyp-ternus insofern ab, als sie hier mehr fadenartig, cylindrisch ist. Aehnlich verhält es sich bei Lepidosteus.

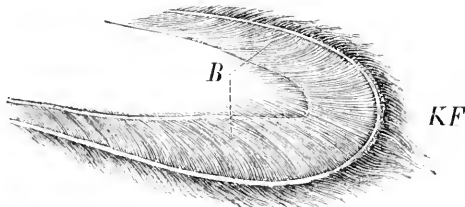


Fig. 463. Ein isolirter Kiemebogen von *Spatularia*. Nach links vom Beschauer ist das Kopf-, nach rechts das Schwanzende des Thieres zu denken.

B Knorpeliger, an seiner Innen- und Aussen- seite mit Knochenborsten besetzter Kiemebogen, *KF* die an seiner convexen Seite entspringenden Kiemen.

Je weiter ein Kiemebogen nach hinten liegt, desto länger sind seine Kiemtblättchen. In Folge dessen werden sie nie vollständig von ihren vorderen Nachbarn bedeckt und eine freie Wechselwirkung zwischen der respiratorischen Fläche und dem umgebenden Medium ist bei jeder Stellung der Kiemebogen garantirt.

Der fünfte, oder auch schon der vierte Kiemebogen ist häufig mit dem Schultergürtel verlöthet. Letzterer ist ebenfalls noch von Schleimhaut überzogen und bildet von hinten her stets den letzten, schalenartigen Abschluss der Kiemenhöhle¹⁾.

Wenn auch, wie oben erwähnt, in der Regel vier Kiemebogen kientragend sind, so kommt doch auch eine Reduction auf drei, ja sogar auf zwei vor. Ja bei *Amphipnous Cuchia* Müll. trägt nur noch der zweite Kiemebogen eine Kieme und

1) Dass die Kiemebogen auf ihrer Rachenfläche Zähne oder auch nur Knorpel- papillen (Acipenser) tragen können, habe ich bei der Anatomie des Skeletes schon erwähnt. Bei *Spatularia* (Fig. 463, *B*) werden die excessiv breiten, lamellenartigen Kiemebogen von einer Doppelreihe feiner und langer Knochenborsten förmlich in die Klemme genommen. Jene dienen wohl dazu, das Entweichen des Bisses durch die extrem weiten Kiemenspalten zu verhindern.

auch diese ist rudimentär. Als Ersatz für diese Reduction stülpt sich bei dem letztgenannten Fisch die Kiemenhöhle oberhalb der ersten Kiemenspalte jederseits in einen hinter dem Kopf gelegenen Sack aus, der ein respiratorisches Gefässnetz trägt und ähnliche Verhältnisse finden sich auch bei *Saccobranchus*. Derartige, vorzugsweise auf ein Zurückhalten von Wasser im Kiemenapparate gerichtete, mit der Umbildung von Kiemenbogen Hand in Hand gehende Einrichtungen finden sich noch bei zahlreichen andern Fischen.

So bildet sich bei den *Labyrinthbranchia*, wie z. B. bei *Anabas* und *Polyacanthus*, ein aus gewissen Theilen des Visceralskeletes hervorgehendes, maschiges, wabiges, aus feinsten Knochenlamellen bestehendes Wasserzellensystem. Dahin gehören auch die, in einer Verlängerung der Kiemenhöhle liegenden, von einem respiratorischen Gefässnetz überkleideten, dendritisch verzweigten Fortsätze der Kiemenbogen von *Heterobranchus* und *Clarias*.

Ein andrer Apparat ist die, eine schlauchartige, spiralig gewundene Ausstülpung der Rachenschleimhaut repräsentirende „Kiemenschnecke“ gewisser *Clupeiden*.

Durch alle diese Vorrichtungen wird stets ein und derselbe Zweck erreicht, nemlich der, dass die Thiere mehr oder weniger lange Zeit ausserhalb des Wassers zuzubringen, dass sie also gewissermassen ein amphibienartiges Dasein zu führen im Stande sind.

Sämmtliche über den *Cyclostomen* stehende Fische athmen, indem sie Wasser in die Mundhöhle einschlucken und durch Verengerung der letzteren durch die Kiemen wieder ausstossen. Dabei heben und senken sich die Kiemenbogen, entfernen sich bei der Inspiration von einander und nähern sich bei der Expiration.

e) DIPNOËR.

Sie nehmen bezüglich ihres Respirationsapparates eine Sonderstellung ein und müssen deshalb auch gesondert besprochen werden.

Wie der Name schon sagt, besitzen sie einen doppelten Modus der Respiration, d. h. sie sind, je nach dem Wechsel des umgebenden Mediums, bald Kiemen- bald Lungenathmer. Hier haben wir es nur mit ihrem Kiemenapparat zu schaffen. Die skeletogene Grundlage desselben besteht bei *Ceratodus* aus fünf, bei *Protopterus* aus sechs gracilen Knorpelstäben (vergl. Fig. 82, I. Theil), welche bei letztgenanntem Thier in folgender Weise mit Kiemen ausgerüstet sind. Der erste Bogen trägt nur eine Pseudokieme, der zweite und dritte gar keine, der vierte, fünfte und sechste dagegen sind mit einer doppelten Reihe von Kiemenblättchen besetzt (Fig. 464, B). Letztere weichen in ihrer Form und gegenseitigen Lage von dem uns bei den Fischen bekannt gewordenen Verhalten

etwas ab. Sie sind zungenartig, decken sich dachziegelartig und sind, wenn man die Kiemenhöhle von aussen her öffnet, mit ihren freien Enden gerade gegen den Beschauer gerichtet.

Wie bei Ganoiden und Teleostiern wird auch hier der Kiemenraum nach aussen hin durch einen, wenn auch rudimentären Opercularapparat abgeschlossen. Derselbe ist von einer starken Hautfalte überzogen und letztere begrenzt die verhältnissmässig enge Kiemenöffnung.

Die Kiemen des *Ceratodus* sind viel mehr nach dem Teleostiertypus gebaut und von den fünf Branchialbögen tragen vier vollkommene Kiemen. Die vierte Kieme ist der Innenfläche des Schulterbogens angeheftet. Das Hyoid trägt eine Pseudokieme und dies gilt nach Boas auch für *Protopterus*. *Ceratodus* besitzt jederseits zwei äussere Kiemenöffnungen.

Bezüglich der Bildung des Branchialraumes, wobei der Schulterbogen, sowie die „Kopfrippe“ wesentlich beteiligt sind, verweise ich auf das Capitel über das Kopfskelet und ebendasselbst wird man auch eine detailirte Beschreibung des Visceralskeletes finden.

Von hoher Wichtigkeit ist der Kiemenapparat von *Protopterus* aus dem Grunde, weil er ausser den im Branchialraum verborgenen inneren Kiemen auch noch äussere Kiemen besitzt¹⁾. Diese liegen in Form von drei, mit eingekerbten Rändern versehenen Fädchen an der hinteren oberen Grenze des Schulterbogens, wo sie durch Bindegewebe und Gefässe, welche sie aus dem II., III. und IV. Aortenbogen erhalten, befestigt sind. Jede an ihrem

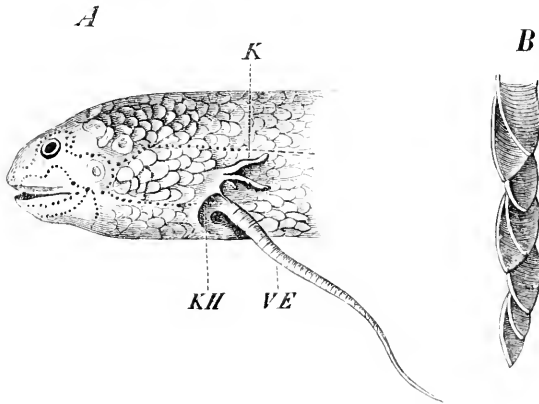


Fig. 464 A. Kopf von *Protopterus*, B Einige Blättchen der inneren Kiemen, vergrössert dargestellt.

K Die äusseren Kiemen, KH der von der Opercularfalte überragte Eingang zur Kiemenhöhle, VE Vordere Extremität.

1) Boas fasst sie nicht als Schultergürtelkiemen auf, sondern stellt sie zu den bei Fischen vielfach vorkommenden „accessorischen Athmungsorganen“. Darin liegt allerdings keine Erklärung.

freien Rand hervorstehende Papille entspricht einer Capillarschlinge. Bei älteren Exemplaren sind sie in der Regel tief schwarz pigmentirt und stets nehmen sie von oben nach unten rasch an Grösse ab, so dass die unterste, welche genau an der Stelle gelegen ist, wo sich der freie häutige Saum der Opercularfalte auf die vordere Extremität umschlägt, häufig nur noch eine kleine unscheinbare Papille darstellt (Fig. 464, *K*).

Ich habe mich über die Bedeutung dieser Thatsache, wornach der Schultergürtel von Protopterus kiementragend erscheint, im ersten Theile dieses Buches schon mehrfach ausgesprochen und füge nur kurz noch Folgendes hinzu.

In den äusseren Kiemen des Protopterus ist eine uralte Einrichtung zu erblicken, was durch das transitorische Auftreten von äusseren fadenartigen Kiemen in den Jugendstadien von Selachiern, von Polypterus und von gewissen Teleostiern (*Cobitis*) bewiesen wird. Aeusserer Kiemen müssen also als die Vorläufer der inneren betrachtet werden und die letzteren haben sich erst in Folge eines Reductionsprocesses aus jenen hervorgebildet, sind also phyletisch jünger.

f) AMPHIBIEN.

Obiger Satz erhält auch durch das Auftreten von äusseren Kiemen in den ersten Larvenstadien aller Amphibien einen weiteren Beweis.

Bei allen Urodelenlarven, sowie bei den Ichthyoden handelt es sich um drei über einander liegende, von oben nach unten in der Regel an Grösse abnehmende, frei herausstehende Kiemenbüschel¹⁾. Sie haben ihre Lage seitlich unterhalb des Hinterkopfes und sind entweder an ihren Rändern gelappt (*Menobranchus*), dendritisch verzweigt (*Proteus*, *Siren*, Fig. 465, *A*) oder endlich mit Quasten oder Fransen versehen. Letztere bilden z. B. beim *Axolotl* (Fig. 465, *B*) einen ausserordentlich dichten Wald von lanzetförmigen, ähnlich wie Weidenblätter gestalteten Lamellen, in welchen je eine Gefässschlinge liegt und die von einem, für stete Erneuerung des Wassers sorgenden Flimmerepithel überzogen sind. Ueber die Muskulatur der äusseren Kiemen vergl. pag. 259—262 des I. Theiles.

So wenig als bei den äusseren Kiemen von Protopterus findet sich in denjenigen der Amphibien irgend eine knorpelige Stütze; ihre Gerüstsubstanz besteht ganz aus Bindegewebe. Sie sitzen auf den hintersten (äussersten) Enden der drei vordersten Kiemen-

1) Die grösste Ausdehnung erreichen sie bei den Larven von *Salamandra atra*, wo sie den Rumpf bis zu seinem Hinterende schleierartig umhüllen (Fig. 465, *C*). Dieses Thier macht seine ganze Larvenperiode im Uterus durch, kommt also lungenathmend zur Welt.

Die Kiemen der Tritonenlarven sind länger und mit viel mehr Blättern versehen als diejenigen der Larve von *Salamandra maculata*.

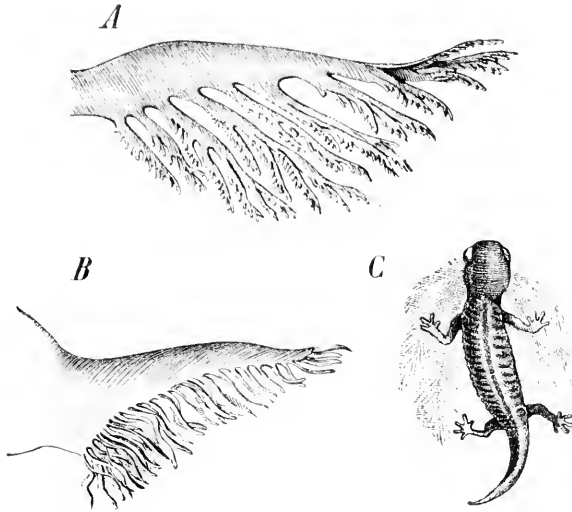


Fig. 465. Aeusssere Kiemen von Urodelen. *A* von *Siren lacertina*, *B* von *Siredon pisciformis*, *C* von *Salamandra atra*, Larve, (Letztere Figur nach Chauvin).

bogen; der hinterste (vierte) Kiemenbogen von *Siren* und den Salamanderlarven trägt keine Kieme mehr.

Bei *Menobranchus* und *Proteus* existiren nur zwei innere Kiemenspalten, welche zwischen dem I. und II., sowie zwischen dem II. und III. Kiemenbogen die Schlundwand durchbohren. Die vordere ist noch einmal so lang als die hintere¹⁾. Zwischen dem ersten Kiemen- und dem Hyoidbogen sackt sich die Mucosa oris tief aus, allein es kommt nicht mehr zum Durchbruch eines Kiemenloches. *Siren* kommen drei, dem Axolotl und sämtlichen Salamandridenlarven vier innere Kiemenspalten zu, wovon die erste zwischen Hyoid und erstem Kiemenbogen hindurchgeht²⁾.

Die von der Rachenschleimhaut überzogene mediale und vordere Circumferenz der Kiemenbogen ist mit feinen, meistens sägeartig (*Siren*, Axolotl, Salamanderlarven) in einander greifenden Papillen besetzt, die wir auch schon bei Fischen in weitester Ver-

1) Eine solch ungleiche Länge der Kiemenspalten findet sich auch bei *Protopterus*, wo der zweite Kiemenschlitz durch besondere Grösse praevalirt (Wiedersheim).

2) Aus diesem Verhalten erhellt, dass die Ichthyoden und Derotremen bezüglich ihres Respirationapparates den Salamandridenlarven gegenüber nicht als ursprüngliche, primitive, sondern als mehr oder weniger rückgebildete Formen gelten müssen, die auf einem Uebergangsstadium zur Salamandridenform stehen geblieben sind. Zu einer ähnlichen Auffassung ist auch, wie ich sehe, J. E. V. Boas gelangt.

breitung und bei *Spatularia* in höchster Entfaltung getroffen haben. Die an jener Stelle darüber abgegebene Erklärung gilt auch für die Amphibien.

Bei allen Salamanderlarven überwächst eine von vorne her sich bildende Hautduplicatur, nach Art des Opercularapparates vieler Fische, die Kiemenhöhle, so dass diese gerade wie dort, unter dem freien Rand jener Falte nur eine einzige schlitzartige Ausmündung besitzt.

Bei *Derotremen* schwinden die äusseren Kiemen vollständig, allein ein zwischen dem III. und IV. Branchialbogen liegendes, von glatten Wänden begrenztes Athemloch persistirt das ganze Leben. Indem bei den Salamandrinen auch dieses schwindet, tritt hier zugleich eine bedeutende Reduction des Visceralskeletes ein.

Im Larvenstadium der Anuren sind die äusseren Kiemen von keiner langen Dauer; sie schwinden bald, um inneren, aus kürzeren Blättchen bestehenden Kiemen Platz zu machen; zuvor werden sie, wie bei Salamanderlarven, von einer Opercularfalte überwachsen. Hier so wenig aber wie dort kommt es zu einer knorpeligen oder knöchernen Einlage dieser Falte. Sie besteht vielmehr nur aus Bindegewebe, welches von der Epidermis überzogen wird, und dasselbe gilt auch für die Kiemen.

Jene inneren Kiemen im zweiten Embryonalstadium der Anurenlarven haben mit den äusseren Kiemen der Urodelen keine Aehnlichkeit und sitzen auf den vier embryonalen Branchialbogen. Sie sind reich baumförmig verästelt, und gehen später einem vollständigen Schwund entgegen, worauf hier noch eine viel durchgreifendere Reduction des Visceralskeletes eintritt, als dies bei den Urodelen der Fall ist. (Vergl. das Skelet¹⁾).

Bei der Metamorphose schliesst sich auch die äussere Respiationsöffnung, welche durch die nach hinten erfolgende Ausdehnung resp. Verwachsung der Opercularfalten sehr beschränkt wird und weit nach hinten rückt. Dabei kann sie paarig bleiben oder rücken die beiden Oeffnungen immer weiter gegen die ventrale Mittellinie herunter, bis sie schliesslich zu einer einzigen, kleinen, in der Mitte der Bauchwand gelegenen Oeffnung confluirem. Letzteres ist z. B. bei *Alytes* der Fall²⁾. Bei *Rana* liegt die Oeffnung links.

1) Boas verdanken wir interessante Mittheilungen über den zwischen den einzelnen Kiemenbogen liegenden Filtrir-Apparat oder „Siebapparat“ des Frosches, wodurch das Eindringen von grösseren, festeren Speisetheilen von der Mundhöhle in den Kiemenraum verhindert wird. Der Apparat stellt eine veränderte, reich differenzirte Form jener, auch bei Urodelen und Fischen an den Kiemenbogen sitzenden, knorpelartigen Fortsätze dar. Das Blut gelangt zu ihm aus den Kiemenarterien (venös) und wird an die Körpervenien abgegeben.

2) Nach A. Schneider tritt der Wasserstrom bei Larven von *Rana temporaria* synchron mit dem Herzschlag durch Mund und Nase ein, wobei sich beide rhythmisch öffnen und schliessen. Nachdem die Kiemenöffnung geschwunden ist, entsteht jederseits eine neue Kiemenöffnung, welche unmittelbar vor der Vorderextremität gelegen ist. In die-em Stadium bewegt der Fisch das Maul wie ein Fisch und das Wasser tritt aus beiden Kiemenöffnungen heraus. Beim ruhigen Athmen

Welch bedeutenden Variationen die äusseren Kiemen gewisser Amphibien in formeller Beziehung unterliegen können, beweist am besten *Notodelphys*, wo es zur Entwicklung von glockenförmigen Kiemen kommt. Diese stehen durch einen hohlen Stiel mit dem Kiemenbogen in Verbindung und tragen ein respiratorisches Gefässnetz (Weinland).

Ähnliche Verhältnisse finden sich bei den Larven der Gymnophionen, wie z. B. bei *Coeccilia compressicauda*. Hier existiren zwei 55 Mm lange, glatte, unregelmässig gestaltete, verschieden zusammengeschrünte Blasen, auf welchen sich ein Gefässstamm verzweigt und welche an der schmalen, queren Basis mit einander zusammenhängen. Wahrscheinlich liegen sie dem Körper dicht an, doch lässt sich darüber vor der Hand noch nichts Sicheres aussagen. An der epidermislosen, queren Narbe, welche diese Blasen nach ihrem Abfallen hinterlassen, bemerkt man jederseits ein kleines Loch, das Lumen eines oder zweier Gefässe, welche mit dem Aortenbogen ihrer Seite in Verbindung stehen (Peters).

Die oben geschilderte Form eines Kiemenapparates scheint übrigens nicht allen Gymnophionen, ja nicht einmal durchweg allen Exemplaren einer und derselben Gattung zuzukommen. So besitzt *Caecilia oxyura* jederseits am Hals ein Kiemenloch und ähnlich verhält es sich mit *Epicrion glutinosum*, wo Joh. Müller jederseits sogar zwei Oeffnungen, eine grosse hintere und eine viel kleinere vordere nachgewiesen hat. Beide liegen in der Tiefe einer Grube der Nackenhaut und münden zwischen den Kiemenbogen in die Mundhöhle aus.

Wohl kaum ein anderes Organsystem reagirt so fein auf einen äusseren Reiz, wie das Respirations- und speciell das Kiemensystem. Abgesehen von dem oben erwähnten Verhalten von *Salamandra atra*, die es also bis zu ihrer Geburt zur Lungen-, also zur Luftathmung bringt, wird dies am klarsten bewiesen durch die von Weismann und Erl. von Chauvin erzielte künstliche Um-

wirken dabei die öffnenden und schliessenden Muskeln der äusseren Nasenlöcher nicht mit.

Bei *Alytes*larven habe ich mich sicher davon überzeugt, dass das Wasser nur durch die Nasenlöcher und zwar ruck- oder stossweise eintritt und dass es durch die unpaare ventrale Kiemenöffnung wieder ausgestossen wird.

Bei Larven von Urodelen (*Triton cristatus* und *Salamandra maculata*) tritt kein Wasserstrom durch Mund und Nase ein und zu der Kiemenöffnung heraus, die Kiemenbüschel zucken vielmehr rhythmisch, synchron mit dem Herzschlag zusammen (44 mal in der Minute). Ähnlich wird es sich wohl auch bei *Ichthyoden* verhalten.

J. G. Fischer scheint nicht dieser Ansicht zu sein, denn er sagt: Hier sorgen gewisse, klappenartige Hautsäume an den innern Nasenlöchern dafür, dass die eingathmete Luft nicht wieder entweicht und wie sich Fischer die Entstehung eines von der äusseren Luft abschliessbaren Vacuum in der Raehenhöhle vorstellt, habe ich in dem Capitel über die Myologie auseinandergesetzt.

Nach A. Schneider strömt bei erwachsenen Anuren und Urodelen ununterbrochen Wasser durch die Nasenhöhle und wird stossweise durch den Mund wieder entleert.

wandlung des kiemenathmenden Axolotl's in die Amblystomaform. Eine weitere Illustration zu dem oben genannten Satz liefert ein von Frln. von Chauvin angestelltes Experiment. Sie schnitt die lebenden Larven aus dem Uterus einer *Salamandra atra* und setzte sie ins Wasser. In Folge davon schrumpften die langen Kiemen allmähig zusammen und verschwanden endlich ganz. An ihrer Stelle aber bildeten sich ganz kleine, neue, für das Wasserleben eingerichtete Kiemen, die sich von den verlorenen, für den Aufenthalt im Uterus eingerichteten, auch formell bedeutend unterschieden.

II. Schwimmblase und Lungen.

Schwimmblase und Lungen verfolgen, wie früher schon angedeutet wurde, insofern principiell denselben Entwicklungsmodus, als sie beide aus einer Ausstülpung des Darmrohres hervorgehen. Die dabei in Betracht kommende Differenz betrifft nur die Stelle, von welcher jene ausgeht, indem die Lungen stets ventral auswachsen, während die Schwimmblase, mit wenigen Ausnahmen (*Polypterus*, *Erythrinen*), dorsalwärts entstehen.

Im weiteren Verlauf der Entwicklung treten dann bedeutendere Unterschiede auf, welche schliesslich alle darauf hinauslaufen, dass die Lunge unter den früher schon erwähnten Kreislaufverhältnissen zu einem respiratorischen Organ sich entwickelt, während es sich bei der Schwimmblase um einen hydrostatischen Apparat handelt, der dem Fisch das Steigen und Sinken im Wasser ermöglicht.

Aus diesem Grunde müssen auch beide Organe besonders besprochen werden und ich beginne mit dem einfacheren derselben, mit der Schwimmblase.

1) Die Schwimmblase.

Während *Amphioxus* und den *Cyclostomen* eine Schwimmblase gänzlich fehlt, darf bei *Selachiern* vielleicht ein kleines Divertikel der dorsalen Schlundwand als Andeutung einer solchen betrachtet werden (*Miklucho-Maclay*).

Den *Ganoiden* kommen Schwimmblasen allgemein, den *Teleostiern* sehr häufig zu. Während sich aber bei jenen constant ein offener, kurzer, den Vorderdarm mit der Schwimmblase verbindender Luftgang (*Ductus pneumaticus*) findet, kann derselbe bei *Teleostiern* einer grösseren oder geringeren Reduction unterliegen. In Folge davon kann, wie ich schon bei der Beschreibung des Vorderdarmes erwähnt habe, die Schwimmblase vom Darmrohr ganz abgeschnürt werden und aus diesem Grunde spricht man von *Teleostiern* mit geschlossenem Luftgang, oder von *Physoklisten* und stellt ihnen die *Physostomen* gegenüber. Da bei den ersteren, zu welchen die *Acanthopteri*, *Anacanthini*, *Pha-*

ryngognathi und Lophobranchii gehören, die Luft unmöglich vom Schlund her eindringen kann und dieser Luftweg auch bei vielen Physostomen (*Silurus*, *Cyprinus*) äusserst eng und lang, also schwer passierbar ist, so liegt der Gedanke sehr nahe, dass die in der Schwimmbläse enthaltene Luft von den Wandungen der Schwimmbläse selbst ausgeschieden und durch jenen Gang nur ausgestossen werde (Gegenbaur).

Die Schwankungen bezüglich der Eimmündungsstelle (bald weiter vorne, bald weiter hinten) des Ductus pneumaticus in den Vorderdarm habe ich ebenfalls schon früher erwähnt, so dass ich darauf nicht zurückzukommen brauche (vergl. das Capitel über den Vorderdarm der Fische).

Schon bei Ganoiden macht sich eine grosse Mannigfaltigkeit in dem Verhalten der Schwimmbläse bemerklich, stets aber ist sie von ansehnlicher Grösse und liegt, wie bei allen Fischen, retroperitoneal, dorsalwärts im Leiberraum zwischen Wirbelsäule (resp. Aorta und Nieren) und Darmcanal.

Bei *Acipenser* hat sie eine ovale, nach hinten leicht zugespitzte Form, ist ebenso braun pigmentirt wie der Darm und innen von einem Flimmerepithel ausgekleidet (Leydig). Sie steht mit der dorsalen Wand des spindelförmig erweiterten, ersten Magenabschnittes (vergl. das Capitel über den Vorderdarm) durch einschlitzzartige Oeffnung in offener Communication und reicht nicht sehr weit nach hinten, so dass sie von derjenigen des Löffelstörns an Länge übertroffen wird. Im Uebrigen zeigen beide viel Aehnlichkeit mit einander.

Von besonderem Interesse ist die Schwimmbläse von *Polypterus* (Fig. 466), deren Eingang, ganz wie der Aditus ad laryngem der höheren Wirbelthiere, sich an der ventralen Circumferenz des Oesophagus befindet. Durch diesen Eingang (*Ad*), welcher einen grossen, von starken Lippen und einem muskulösen Sphincter umsäumten Längsschlitz darstellt, geräth man zunächst in ein enges, unpaares Cavum (†), von dem nach vorne zwei minimale blinde Aussackungen sich erstrecken, und welches nach hinten in die paarige Schwimmbläse (*A*, *B*) hinein führt. Jede Seitenhälfte beginnt mit einer schmalen Röhre, die sich aber bald nach hinten zu trichterartig erweitert. Die linke Hälfte ist viel kürzer als die rechte, stark spindelartig aufgetrieben und spitz endigend; die rechte dagegen, welche auf ihrer dorsalen Seite von den beiden

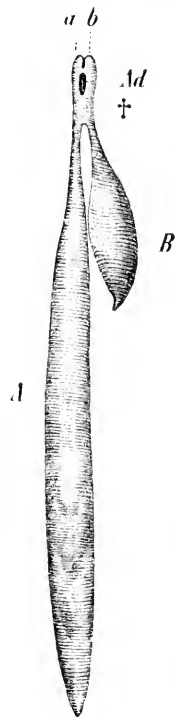


Fig. 466. Schwimmbläse von *Polypterus*, von der Ventralseite.
Ad Eingang, durch welchen man in ein unpaares Cavum † geräth, *ab* kopfwärts gerichtete, blinde Aussackungen, *A* rechte, *B* linke Hälfte der Schwimmbläse.

Vagusstämmen begleitet wird, besitzt eine lang gestreckte, cylindrische, nach hinten ebenfalls zugespitzte Form und reicht bis zum Ende der Leibeshöhle. Die ganze Schwimmblase wird von mehreren, gekreuzten Schichten einer quergestreiften Muskulatur überzogen (Wiedersheim).

Bei *Lepidosteus* zeigt die Schwimmblase ein von derjenigen des *Polypterus* verschiedenes Verhalten und dies bezieht sich nicht allein auf die Struktur der Schwimmblase selbst, sondern auch auf den Eingang (Fig. 467 A, †) der, obgleich an der dorsalen Rachenwand gelegen, doch in einen kehlkopfartigen, aus Faserknorpel gebildeten Vorraum hineinführt (Fig. 467 B, *VR*). Erst aus letzterem, welcher lateralwärts taschenartige Aussackungen (Fig. 467, **) erzeugt und sich mit einer senkrecht auf der Körperlängsaxe stehenden Spalte¹⁾ nach hinten öffnet (Fig. 467 A, *Sp*), geräth man in die eigentliche Schwimmblase hinein. Jene Spalte erinnert auffallend an eine Stimmritze und ich bin auch überzeugt, dass die sie lateralwärts begrenzende, elastische Membran (vergl. die Anmerkung) durch die aus der Schwimmblase ausströmende Luft in tönende Schwingung versetzt werden kann (Wiedersheim).

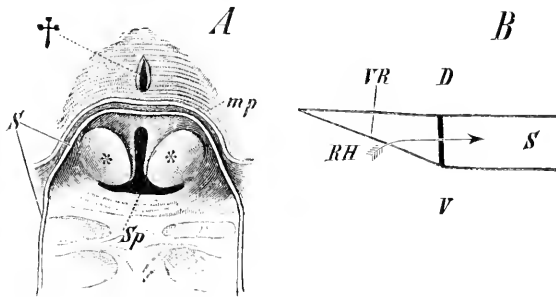


Fig. 467. Eingang zur Schwimmblase des *Lepidosteus*.

A von der ventralen Fläche gesehen, die ventrale Schwimmblasenwand ist abgetragen und man sieht bei *S* den Schlittrand. † Eingang zu dem kehlkopfartigen Vorraum, von der Mucosa oris *mp* umgeben. *Sp* Spalte, welche aus jenem Vorraum in die Schwimmblase führt; sie ist bei ** von zwei Ausbuchtungen begrenzt.

B Schematischer Längsschnitt durch den Vorraum *VR* und den Anfang der Schwimmblase *S*. Beide sind durch eine Membran getrennt, welche von der Spalte *Sp* auf Fig. A durchbrochen ist (der Pfeil deutet dies an), *RH* Rachenhöhle, *D* Dorsal-, *V* Ventralseite.

Die Schwimmblase (*S*) selbst ist ein riesiger, unpaarer Sack, der sich fast durch die ganze Leibeshöhle erstreckt und der mit der dorsalen Magenfläche sowohl als mit der Aorta aufs Innigste

1) Diese Spalte liegt in der Mitte einer elastischen, quer zur Körperlängsaxe liegenden Membran und diese bildet, indem sie den vordersten kuppelartigen Abschluss der Schwimmblase repräsentirt, einen spitzen Winkel mit der Ebene (dorsale Rachenwand), in welcher der äussere Eingangsschlitz gelegen ist. Vergl. Fig. 467, A. B. Letzterer wird von zwei faserknorpeligen Lippen unsäumt und an diesen inserirt sich ein mit dem grössten Theil seiner Fasern breiter, fächerförmiger Dilator, welcher von den bezahnten Schlundknochen entspringt (Wiedersheim).

verlöhthet ist. Ihrer ganzen dorsalen Mittellinie entlang verläuft auf der Innenfläche ein breites, fibröses Band (Fig. 468. *B*), wodurch vielleicht ihre paarige Anlage angedeutet wird.

Von hier aus entspringt — und dadurch steht die Schwimmbläse von *Lepidosteus* in schroffem Gegensatz zu der glattwandigen von *Polypterus*, *Spatularia* und *Acipenser* — in querer Richtung ein in das Lumen prominirendes Trabekelsystem, dessen grössere Spangen nach Art von Schiffsrippen die Wand der Schwimmbläse, in regelmässigen Intervallen, seitlich umgreifen und bis zur ventralen Mittellinie hinabreichen. Indem nun diese Querbalken durch Bälkchen zweiter und dritter Ordnung arcadenartig mit einander verbunden werden, resultirt daraus jenes maschige Gefüge, wie es die Schleimhautfläche der Dipnoer — und in der Regel auch die Amphibienlunge characterisirt. Hier wie dort handelt es sich um ein starkes Gefässnetz, welches die Schleimhaut in der geschilderten Weise einbaucht, um so eine Vergrösserung ihrer Fläche zu bewirken und der Diffusion der Gase einen möglichst grossen Spielraum zu gewähren. Welcher Art aber diese Gase bei *Lepidosteus* sind, lässt sich vor der Hand noch nicht entscheiden.

Ich habe mich absichtlich bei der Schilderung der Schwimmbläse von *Lepidosteus* länger verweilt, weil wir darin den ersten wichtigen Anfang zur Bildung eines Organs zu erblicken haben, wie es uns in der Lunge der Dipnoi entgegentritt. Ehe wir uns aber dazu wenden, wollen wir noch der Schwimmbläse von *Amia* und der Teleostier gedenken.

Was die erstere betrifft, so ist sie ungleich voluminöser, als bei irgend einem andern Ganoiden und erstreckt sich in aufgeblasenem Zustand, als ein monströser, wurstförmiger Sack, von den letzten Pharyngealknochen bis zum Anus. An ihrem Vorderende spaltet sie sich in zwei kurze Blindsäcke, im Uebrigen aber ist von einer paarigen Anlage Nichts zu bemerken. Die Schleimhaut bildet auch hier wieder das uns von *Lepidosteus* her bekannte Trabekelnetz, allein ohne jene regelmässige arcadenartige Anordnung.

Die Schwimmbläse der Teleostier ist so ausserordentlich vielgestaltig, dass sich dieselbe nicht so leicht, wie die der Ganoiden, in einige Haupttypen zusammenfassen lässt. Ich muss daher bei ihrer Schilderung übersichtlicher verfahren und verweise für die specielleren Details auf die Schriften Joh. Müller's, Cuvier's, Stannius' und Rathke's.

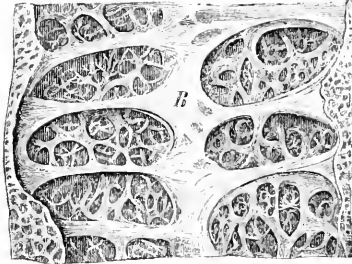


Fig. 468. Innenfläche der Schwimmbläse von *Lepidosteus*, mit dem Trabekelsystem.
B Fibröses Längsband.

Um gleich wieder an die Schwimmblase von *Amia* und *Lepidosteus* anzuknüpfen, so will ich bemerken, dass ähnliche Formen, was die trabeculäre, maschige Structur der Mucosa betrifft, auch bei Teleostiern vorkommen, wie z. B. bei *Gymnarchus* und in der Familie der Siluroiden. Dabei handelt es sich entweder um gröbere Kammerbildungen oder um eine feinzellige Structur, oder endlich um einen Kranz kleiner, blinddarmähnlicher Anhängsel, wie z. B. bei *Pimelodus makropterus*¹⁾. Ausbuchtungen und mannigfache, bis zu drei hinter einander liegende Theilungen finden sich namentlich an jenen Schwimmblasen, welche eines *Ductus pneumaticus* entbehren.

In manchen Fällen beschränkt sich die Schwimmblase nicht auf die Leibeshöhle, sondern überschreitet dieselbe nach hinten zu und schiebt sich mit zwei Ausläufern unter der Muskulatur des Schwanzes hin (viele *Acanthopteri*, *Sparoiden*, *Maenides* etc.) oder kommt ihr Hinterende in die sehr erweiterten unteren Bogen der Caudalwirbel zu liegen etc. etc.

Ueber die Herstellung einer Knochenkette zwischen Schwimmblase und Gehörorgan, wie sie den *Cyprinoidei*, *Characini*, *Siluroidei* und *Gymnotini* zukommt, habe ich mich schon im I. Theil dieses Buches (siehe das Capitel über das Gehörorgan) ausgesprochen²⁾.

Bei manchen Fischen (*Cyprinoiden* und *Siluroiden*) liegt die Schwimmblase nicht frei in der Leibeshöhle, sondern wird ganz oder theilweise von einer Knochenkapsel umschlossen, die von der ventralen Seite der Wirbel ausgeht.

Endlich will ich noch erwähnen, dass da und dort, wie z. B. in der Familie der *Siluroiden*, Vorrichtungen existiren, wodurch die Luft der Schwimmblase willkürlich entleert werden kann. Wieder bei andern (*Ophidini* mit Einschluss der Gattung *Encheliophis*) kann der vordere Theil der Schwimmblase durch Muskelzug temporär nach vorne verlängert werden. Eigene quer-gestreifte Muskeln, wie sie uns z. B. schon bei *Polypterus* begegnet sind, und wodurch die in der Schwimmblase befindliche Luft willkürlich verdichtet werden kann, finden sich bei sehr vielen Fischen.

1) *Pimelodus filamentosus*, der dreimal so lange Bartfäden wie sein Körper besitzt, hat, wie die *Cyprinoiden*, zwei hinter einander liegende, ganz getrennte, glatte Schwimmblasen, beide durch und durch zellig. Aus der vorderen geht der Luftgang ab. Bei *Erythrinus*, wovon ebenfalls manche Arten einen zelligen Ban der Schwimmblase besitzen, mündet der Luftgang rein lateral in den Schlund (Joh. Müller).

2) Nach Bennett ist beim Hering das Hinterende der Schwimmblase in einen etwa halb Zoll langen, muskulösen Canal ausgezogen, der hinter dem After, gewöhnlich links von der Geschlechtsöffnung frei nach aussen mündet. Dieser Gang scheint auch mit dem Geschlechtsrohr zu einem gemeinsamen Endstück zusammenfließen zu können. Rathke hat Aehnliches auch schon gesehen.

Ueber die in der Wandung der Schwimmblase befindlichen Wundernetze werde ich später beim Gefäßssystem berichten¹⁾.

2) Die Lungen.

Ich habe ihre Entwicklung erst in den allgemeinsten Umrissen geschildert und muss deshalb noch einige genauere Details hinzufügen:

Der Vorderdarm geht dicht hinter den Kiemenspalten in eine seitlich comprimirtte Gestalt über und wird durch eine rechte und linke Längsfurche in einen dorsalen und ventralen Abschnitt zerfällt. Letzterer treibt (vergl. die Entwicklung der Leber, Fig. 470, *l*), am unteren Ende eine sackförmige Ausstülpung hervor, die erste Anlage der Lunge.

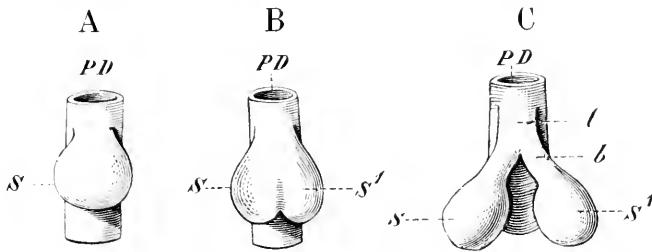


Fig. 469. A, B, C. Schematische Darstellung der Lungenentwicklung.

PD Primitives Darmrohr, *S S'* das anfangs unpaare, später aber paarig werdende Lungensäckchen, *t* Trachea, *b* Bronchus.

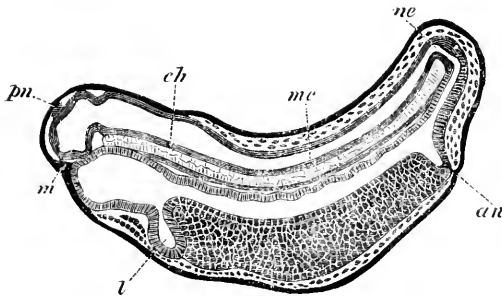


Fig. 470. Längsschnitt durch einen älteren *Bombinator*-Embryo. (Nach Götte).

m Mund, *an* After, *l* Leber, *ne* neurenterischer Canal, *mc* Medullarrohr, *ch* Chorda, *pn* Zirbeldrüse.

1) Die da und dort vorkommende Stimmbildung bei Fischen (Characinen und Siluroiden) beruht auf der Luft in der Schwimmblase, deren muskulöse Wandungen sich rhythmisch contrahiren und die vibrirende Bewegung auf die betreffende Luftsäule übertragen.

Nach kurzer Zeit zerfällt das Lungensäckchen, das mit weiter Oeffnung (also ohne eigentliche Canalbildung) in das Darmlumen schaut, in zwei Lappen, welche an ihrer hinteren Circumferenz immer freier werden und sich vom Darmrohr mehr und mehr emancipiren. Indem nun dieser Process¹⁾ weiter fortschreitet, kommt es endlich auch zu einer Abschnürung des vorderen Lungenabschnittes, welcher schliesslich nur noch mittelst eines immer länger sich ausziehenden Rohres mit dem Darmrohre in Verbindung steht. Dies ist die Luftröhre (Trachea) und während diese mit ihrem oberen, zum Kehlkopf (Larynx) sich differenzirenden Ende durch eine schlitzartige Oeffnung zeitweilig mit dem Darmlumen communicirt, stellt ihr hinteres, in die beiden Lungenhälften sich einsenkendes, gegabeltes Ende die sogenannten Bronchien dar.

Daraus erhellt, dass die Lunge ursprünglich, d. h. in phyletischer Beziehung als ein unpaares Gebilde und dass die Herausbildung einer Trachea als ein secundärer Vorgang zu betrachten ist.

An dieser Entstehungsweise der Lunge sind beide Blätter des Darmcanales, das Mesoderm und das Entoderm, betheilig, letzteres aber spielt in den ersten Entwicklungsstadien weitaus die Hauptrolle und ist als das eigentliche, treibende, formative Princip zu betrachten. Es erzeugt hohle Aussackungen und Knospen, welche

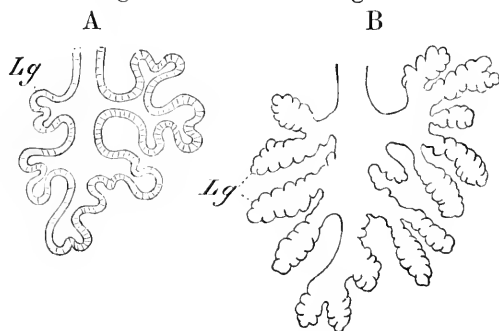


Fig. 471. Zwei Entwicklungsstadien der Säugethierlunge; A früheres, B älteres Stadium.

Lg in A bezeichnet die primären, *Lg* in B die secundären Lungenbläschen.

in das umgebende mesodermale Gewebe hineinwuchern und unter immer fortdauernder Abschnürung ein ganzes Bäumchen von hohlen Canälen (c. l. Bronchien) mit kolbig angeschwollenen Enden erzeugen (Kölliker).

Indem sich nun jene Bläschen (Fig. 471, *Lg*, *Lg*) durch weitere Abschnürungen fortwährend vermehren, umgeben sie sich zugleich mit einem Capillarnetz und weiterhin macht sich in den Wandungen des gesammten respiratorischen Höhlensystems ein starker Reichtum an glatten Muskelfasern bemerklich. Die Lichtung wird von

1) Nach K. E. v. Bär und Kölliker ist die Anlage der Lunge gleich von Anfang an eine paarige.

einem Flimmerepithel ausgekleidet und dieses tritt sowohl in der Luftröhre als in allen Bronchien auf.

Bis jetzt unterschied sich die Lunge, bezüglich ihrer Genese, in Nichts von dem Typus einer gewöhnlichen, traubenförmigen Drüse; im weiteren Verlauf der Entwicklung aber ändert sich dieses. Die letzten Bronchialenden mit den aufsitzenden Lungenbläschen (Fig. 471, A, *Lg*) — man kann letztere als die primären bezeichnen — treiben Knospen (secundäre Lungenbläschen), die aber nicht mehr (wie früher) von einander sich trennen und gestielt werden, sondern alle mit einander verbunden bleiben und in einen gemeinsamen Hohlraum (Infundibulum) einmünden (Fig. 471, B, *Lg*), welcher in jedem kleinsten Lungenlappen gelegen ist (Kölliker¹⁾).

In jenen Hohlräumen findet, auf Grund des dieselben umspinnenden Gefässnetzes, die Diffusion der Gase statt.

So können wir also Alles kurz dahin zusammenfassen, dass das Entoderm die epitheliale Auskleidung des gesammten Binnenraumes der Lunge, das Mesoderm aber die elastischen, muskulösen, knorpeligen und bindegewebigen Hüllmassen sowie die Gefässe liefert.

Obige Schilderung bezieht sich im Wesentlichen auf die Verhältnisse bei Säugern und speciell auf diejenigen vom Menschen, wo sie namentlich von Kölliker auf's Genaueste studirt worden sind. Mit leichter Mühe jedoch lässt sich die, häufig ungleich einfachere, sonst aber auf demselben Grundprincip beruhende Lungenentwicklung der übrigen Vertebraten davon ableiten. Ja letztere findet sogar noch bei Säugethieren entwicklungsgeschichtlich (bis zu einem gewissen Grade wenigstens) eine Repetition. Wie hier, in vorübergehender Weise, die primären Lungenbläschen anfangs auf die Oberfläche der Lungenlappen beschränkt sind, so sehen wir dieses Verhalten in der Lunge der Dipnoer, der Amphibien,

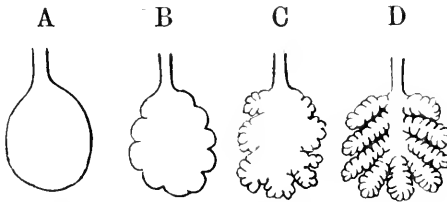


Fig. 472, A—D. Schema der phylogenetischen Entwicklung der Lunge. (Successive Vergrößerung der respirirenden Fläche).

ja sogar noch bei vielen Reptilien typisch geworden. Hier handelt es sich, wie ich später des Näheren erörtern werde, um einen centralen Hohlraum und um eine Zone wandständig liegender Lungenzellen. Indem nun letztere an Dicke gewinnt und central-

1) Nach Stieda stellen die sogenannten Alveolengänge (Franz Eilh. Schulze) unregelmässig verästelte, blind endigende Canäle dar, welche allseitig mit kleinen, halbkugelförmigen Ausbuchtungen (Alveoli) besetzt sind. Es ist kein Grund vorhanden, die blinden Enden der Alveolengänge „Infundibula“ zu nennen (Stieda).

wärts vorrückend den Binnenraum beschränkt, wird schliesslich die ganze Lungensubstanz durch und durch aus spongiösem zelligem Gewebe bestehen, so dass die respiratorische Fläche in's Ungeheure vermehrt erscheint.

Aus diesen entwicklungsgeschichtlichen Bemerkungen ist unter Anderem hervorgegangen, dass man an jeder Lunge naturgemäss eine solche im engeren Sinn, sowie zuführende Luftwege unterscheidet kann. Beide sollen nun für sich betrachtet werden.

Luftwege.

Sie zerfallen von oben nach unten in drei Abtheilungen, nemlich in den Kehlkopf oder Larynx, in die Luftröhre (Trachea) und in deren mehr oder weniger reich verästigte Fortsetzungen oder die Bronchien.

Neben einem dilatatorischen Muskelapparat sorgen in der Regel zahlreiche in die Canalwandungen eingesprengte Knorpel Elemente für ein Offenbleiben des ganzen Organes, so dass die Luft stets leicht ein- und ausströmen kann.

Im Allgemeinen lässt sich sagen, dass die Länge der Luftwege wie vor Allem der Trachea in gerader Proportion zur Körper- resp. zur Halsform liegt, eine Thatsache, die uns schon durch die Amphibien nahe gelegt wird.

a) DIPNOËR UND AMPHIBIEN.

Ganz ähnlich wie der Eingang in die Schwimmblase der Fische gestaltet sich der Eingang zu den Lungen bei Protopterus.

Wie bei Polypterus liegt er rein ventral in der Medianlinie, hinter der letzten Kiemenspalte und stellt einen kurzen, von einer ringförmigen Falte (Fig. 473, *F*) umgebenen Längsschlitz (Fig. 473, *AJ*) dar. Nach vorne von ihm liegt eine aus zellenreichem Faserknorpel bestehende weisse, zungenförmige Platte, die schwach ins Rachenlumen hereinspringt und mit ihrem hinteren, ausgeschnittenen Rand den obgenannten Längsschlitz umfasst (Fig. 473, *FK*). Seitlich von letzterem, d. h. in den ihn begrenzenden Falten, findet sich keine Spur von Knorpel, so dass also dem Protopterus ein tracheales oder gar laryngeales Knorpelgerüste gänzlich abgeht. Jener zungenförmige Faserknorpel ist mit einem solchen nicht zu parallelisieren,

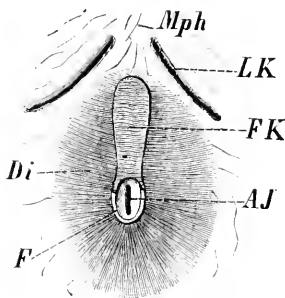


Fig. 473. Eingang zum Kehlkopf von Protopterus.

Mph Mucosa pharyngis, *LK* Letzte Kiemenspalte, *FK* Faserknorpelige Platte, *AJ* Aditus ad laryngem, *F* Ringfalte, *Di* Musculus dilatator.

denn er erscheint als aus der aponeurotischen Ausstrahlung eines mächtigen Dilators hervorgegangen, dessen radiär gerichtete Fasern sich auch rings um den Längsschlitz inseriren (Fig. 473, *Di*). Seine Wirkung besteht in einem Offenhalten des Längsschlitzes und in einer Glättung der ihm umgebenden Schleimhaut, so dass er von einem festen Rahmen umspannt wird. Einen Sphincter vermochte ich nicht aufzufinden.

Durch den Längsschlitz geräth man in einen kurzen,beutelartigen Raum und von diesem aus in die Lungen.

Eine eigentliche Luftröhre ist also nicht vorhanden und dies gilt eben so gut für *Proteus* und *Menobranchus*, indem man auch bei diesen beiden durch den minimalen Längsschlitz¹⁾ in einen weiten sackartigen, die Vorderenden der beiden Lungen commissurartig mit einander verbindenden Raum geräth. Allein insofern macht sich hier — und dies gilt für alle Ichthyoden, also auch für *Siren*, — ein Fortschritt bemerklich, als sich zu beiden Seiten des Längsschlitzes ein kleiner Hyalinknorpel (Fig. 474, *a*) entwickelt, der mit seiner Spitze nach vorne sieht, während sein hinteres verbreitertes Ende den Längsschlitz nach hinten beträcht-

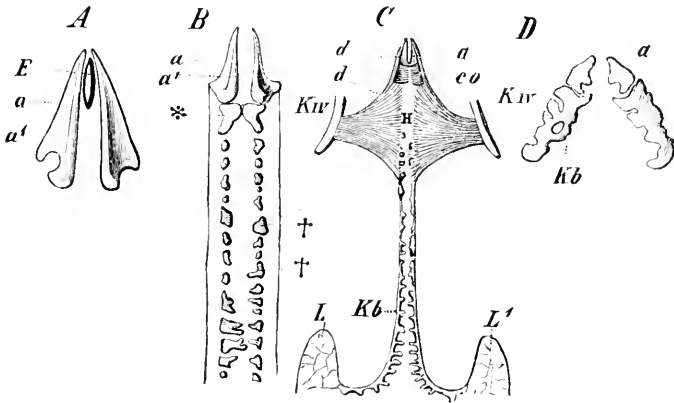


Fig. 474. Kehlkopf und Trachealgerüste von Urodelen.

A von *Menobranchus*, B von *Siren lac.*, C von *Amphiuma*, D von *Salamandra mac.*

a Die den Aditus ad laryngem (*E*) seitlich begrenzenden Knorpelblättchen, *a*¹ Muskelleiste an ihrem medialen Rande, * Knorpel, die als Vorläufer der Cartilago cricoidea der höheren Wirbelthiere zu betrachten sind, † † Knorpelsplittchen in der Trachea von *Siren*, die bei *Amphiuma* und *Salamandra* bereits zu Knorpelbändern (*Kb*) zusammengefloßen sind, *Kiv* vierter Kiemenbogen, von welchem der Dilator tracheae (*d*) entspringt. Dieser fließt von beiden Seiten her in der Trachealwand zu einer aponeurotischen Haut (*H*) zusammen und strahlt mit seinen vordersten Fasern (das vordere *d* in Fig. C) an den Knorpel *a* aus, so dass er auch als Dilator laryngis fungirt, *co* M. constrictor laryngis, *L*, *L*¹ Lungen.

1) Er ist auch bei *Amphiuma* und *Menopoma* von auffallender Kleinheit, denn ich finde ihn bei einem mir vorliegenden 75 Centim. grossen Exemplar von *Amphiuma* nicht länger als zwei Millimeter. (*Wiedersheim*.)

lich überragt und auf jenen sackartigen trachealen Vorraum übergreift, dessen Wand er theilweise expandirt hält. Zwischen rechts und links herrscht dabei durchaus nicht immer eine genaue Symmetrie.

Der mediale Rand jener beiden Knorpel (Fig. 474, *a*¹) trägt eine hohe Ansatzleiste für einen *Musculus constrictor* (*co*), welch' letzteren ich aber nur bei *Siren lacertina* deutlich ausgeprägt finde, während er den beiden andern Ichthyoden zu fehlen scheint. Diese besitzen aber einen kräftigen *Dilatator* (*d*), der von der medialen Seite des letzten Kiemenbogenpaares entspringt und der zugleich als *Constrictor pharyngis* fungirt (vergl. die Myologie). Seine Beziehungen zum Respirationsorgan sind erst secundär erworben (Wiedersheim).

Im Gegensatz zu allen übrigen Urodelen zeichnen sich *Siren*, *Amphiuma* und die *Gymnophionen* durch eine wohl differenzirte, eine Länge von 4—5 und mehr Centimetern erreichende Trachea aus. Das enge Rohr wird in seiner ganzen Ausdehnung von braun pigmentirten, in der Form sehr variirenden Knorpelsplitterchen gestützt, welche bei *Siren* in der vorderen Hälfte der Luftröhre in zwei lateralen, in der hinteren aber in vier Serien angeordnet sind. Sie setzen sich auch noch auf die kurzen Bronchien und von diesen auf den Anfang der Lunge fort¹). Nie fließen diese Knorpelchen zu Ringen zusammen, so dass sie noch keine bedeutenden Stützen für die Trachealwand abgeben. In viel höherem Grade ist dies schon bei *Amphiuma* der Fall, wo sie zu beiden Seiten der nach unten trichterartig sich erweiternden Trachea auf eine lange Strecke zu je einem continuirlichen, hyalinen, medianwärts ausgezackten Knorpelband zusammenschmelzen (Wiedersheim).

Bei *Gymnophionen* ist die Ringbildung an der Trachea sowohl als an den kurzen, aber deutlich differenzirten Bronchien schon viel weiter gediehen, allein auch hier schliessen die Ringe dorsalwärts nicht zusammen.

Wie bei *Siren* so existirt auch bei *Amphiuma* ein mächtiger, vom IV. Epibranchiale entspringender Muskelfächer, der sich unter breiter Ausstrahlung seitlich an der Trachea inserirt und als *Dilatator* wirkt (Fig. 474, *d*)²).

Seine Wirkung beschränkt sich übrigens nicht allein auf die Trachea, sondern erstreckt sich auch auf die obgenannten, den Längsschlitz begrenzenden Knorpel, die von den nach vorne umbiegenden Fasern des *Dilatator tracheae* erreicht werden. Da nun

1) Die vordersten sind keulen- oder besser hammerförmig gestaltet (den Stiel nach hinten gekehrt), und ihnen sitzen die den *Aditus ad tracheam* begrenzenden Knorpel auf. Sie entsprechen der *Cartilago cricoidea* der höheren Wirbelthiere, die sich aber hier noch nicht zum Ring geschlossen hat (Wiedersheim).

2) Bei *Amphiuma* strahlt derselbe von beiden Seiten dorsal von dem Anfangsstück der Trachea in eine aponeurotische Haut aus, während ventralwärts die Muskelfasern direkt in einander übergehen (Fig. 474, C, II).

letzterer ursprünglich ein *Constrictor pharyngis* ist, so ist der Satz erlaubt, dass der *Dilatator laryngis*, d. h. der *M. cricoarytaenoides posticus* der höheren Typen (seine Homologie durch die ganze Thierreihe vorausgesetzt), von den Amphibien an aufwärts, aus einem zum Deglutitionsgeschäft in wichtiger Beziehung stehenden, bei Ganoiden schon in typischer Weise hervortretenden Muskel hervorgegangen zu denken ist (Wiedersheim).

Wie bei *Siren* so ist auch bei *Amphiuma* ein *Sphincter* differenzirt, welcher den *Aditus tracheae* von der dorsalen bis zur ventralen Mittellinie von beiden Seiten her halbringförmig umgreift (Fig. 474, C, *co*). Ausser diesen Muskeln finden sich bei *Siren* noch zwei andere, wohl differenzierte Kehlkopfmuskeln, wovon der eine paarig in der Längsrichtung angeordnet ist und ventralwärts vom *Aditus ad tracheam* und von der *Trachea* selbst gelegen ist.

Für *Menopoma* gilt im Wesentlichen die Schilderung, welche ich von den Luftwegen von *Siren* und *Amphiuma* gegeben habe, allein die *Trachea* ist viel kürzer und der *M. constrictor* ist schwächer entwickelt.

Beim *Axolotl* sowie bei sämtlichen Salamandrinen finden sich überall die uns schon von den Ichthyoden und *Derotremen* her bekannten unscheinbaren Knorpelchen am Eingang der *Trachea* (Fig. 474, D, *a*, *Kb*).

Sie sitzen nach rückwärts je einem kurzen, an seinen Rändern unregelmässig ausgezackten Knorpelbande auf, welches medianwärts umgerollt ist und so eine Hohlrinne erzeugt (*Salamanca atra*)¹). Dadurch wird der kurze, tracheale, ähnlich wie bei *Menobranchus* und *Proteus* sich verhaltende Vorraum der Lunge expandirt erhalten. Eine eigentliche *Trachea* ist also nicht vorhanden und insofern stehen die Salamandrinen noch auf primitiverer Stufe als *Siren* und die *Derotremen* (vergl. das *Circulations-system*). Dass aber die Knorpelbänder der ersteren den hier zu einem Stück zusammen geflossenen *Trachealknorpeln* der letzteren entsprechen, braucht wohl nicht erst betont zu werden. Somit handelt es sich nicht erst bei höheren Urodelen um eine „Abgliederung“ jener, den Luftröhreneingang begrenzenden Knorpel, sondern letztere sind die phyletisch ältesten Knorpelgebilde des ganzen *Canalsystems*, an welche sich caudalwärts die eigentlichen *Trachealbeziehungsweise* der Ringknorpel erst secundär anschliessen (Wiedersheim).

Auch bei Salamandrinen findet sich ein verengernder und erweiternder Muskel, ein *Sphincter* und ein *Dilatator*. Ersterer ist stark entwickelt, letzterer dagegen, welcher sich dorsalwärts von jenem, an den zwei bekannten Knorpeln ansetzt, ist nur schwach

1) Zwischen der rechten und linken Hälfte existirt durchaus keine Symmetrie. Die Incisuren und Löcher, welche den Intervallen der *Trachealknorpel* von *Siren*, *Amphiuma* und *Menopoma* entsprechen, werden von Bindegewebe überbrückt und ausgefüllt. Die dorsale und ventrale Wand des Sackes ist fibrös.

und läuft bei seiner Insertion in eine feine Sehne aus. Ueber seine Homologie mit dem gleichnamigen Muskel der Ichthyoden und Derotremen kann kein Zweifel existiren.

Ich habe absichtlich bis jetzt den Namen Kehlkopf und Stimmritze vermieden, denn von beiden konnte bis jetzt deswegen nicht die Rede sein, weil das ganze Luftrohr überall noch ein durchaus gleichmässiges Verhalten zeigte und Stimmbänder nirgends zur Entwicklung kamen.

Beides ändert sich nun plötzlich bei den Anuren, wo es schon zur Ausbildung eines hoch differenzirten Kehlkopfes, einer eigentlichen Stimmlade kommen kann. Ihr gegenüber tritt die kurze Trachea, welche kaum ordentlich zur Entfaltung kommt, stark in den Hintergrund.

In der Form der Kehlkopfknorpel zeigen sich bei den verschiedenen Arten der Anuren viele Unterschiede, doch lassen sie sich alle leicht von den bei *Rana esculenta* obwaltenden Verhältnissen aus beurtheilen, so dass es genügt, wenn ich letztere einer genauen Schilderung unterwerfe. Der Kehlkopf von *Rana esculenta* liegt zwischen die, von den hinteren Zungenbeinhörnern gebildete, nach hinten offene Gabel eingelassen, und ist darin ringsum durch fibröses Gewebe, das namentlich an der vorderen Circumferenz des Kehlkopfes eine ausserordentlich starke Entfaltung zeigt, fest fixirt (Fig. 476, *G G*¹).

Zugleich ist durch die später zu betrachtenden Musculi petrohyoidei (Fig. 476, *Ph*⁴) eine Garantie für das constante Offenbleiben des Einganges in die Lungen gegeben, so dass wir namentlich den vierten M. petro-hyoideus als ein förmliches Sicherheitsventil für die ein- und ausströmende Luft betrachten dürfen.

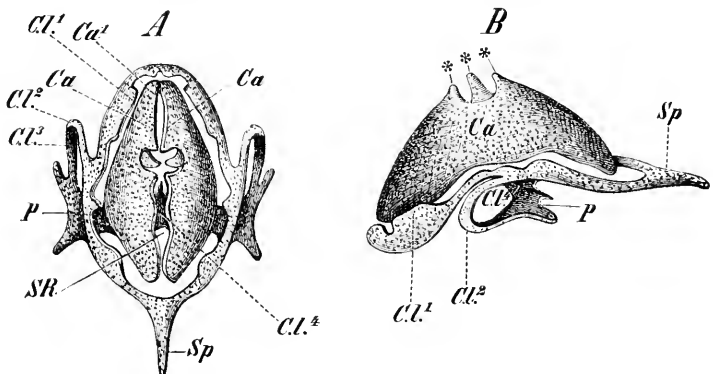


Fig. 475. Knorpeliges Kehlkopfgerüste von *Rana esculenta*.

A von oben, B von der Seite gesehen. *Ca Ca* Cartilago arytaenoida, *Cl*, *Cl*¹—*Cl*⁴ Cartilago cricoidea. *Sp* Spiessartiger Fortsatz der letzteren. *P* Plattenartige Ausbreitung des ventralen Theiles der Cartilago cricoidea. *SR* Stimmritze. *** Drei zahnartige Protuberanzen an dem Ary-Knorpel.

Was das Skelet des Kehlkopfes anbelangt, so besteht es aus drei hyalin-knorpeligen Stücken, wovon zwei paarig angeordnet sind. Letztere liegen in Gestalt zweier breiter, dreieckiger, senkrecht oder doch nur mässig schiefstehender Lamellen, rechts und links vom Kehlkopfeingang. Sie sind lateralwärts ausgebaucht, so dass beide zusammen an eine geschlossene Malermuschel erinnern (Fig. 475, *Ca*). Vorne und hinten sind sie durch straffes Gewebe mit einander verbunden. Ihrer Gestaltung gemäss lassen sich an ihnen drei Ränder unterscheiden, wovon der eine, wellig gebogene, die nach abwärts schauende Basis jeder Lamelle repräsentirt. An ihrem verjüngten vorderen und hinteren Ende sind sie etwas nach einwärts gebogen, und diese Protuberanzen bilden die äussersten Anheftungspunkte der beiden Stimmbänder (Fig. 475, 476 *Ca*¹). Der zweite und dritte Rand der Lamelle schaut dorsalwärts und beide würden in der Mitte nach Art eines Dachgiebels zusammensstossen, wenn sich hier nicht drei zahnartige Prominenzen finden würden, eine kleinere vordere und hintere, sowie in dem halbkreisförmigen Ausschnitt zwischen diesen eine mehr lateralwärts sitzende grössere (Fig. 475, **).

Auf der ganzen Länge der concaven Seite jeder Knorpellamelle spannt sich, etwa in der Mitte ihrer Höhe, das breite Stimmband aus. In dorsaler Richtung gewölbt, erzeugt es, von der Ventralseite betrachtet, eine Kuppel, die zuweilen durch eine von der Seite einspringende Querfalte in zwei Abtheilungen, eine vordere und hintere zerfallen kann (Fig. 476, *Sp*). Bei gewissen exotischen

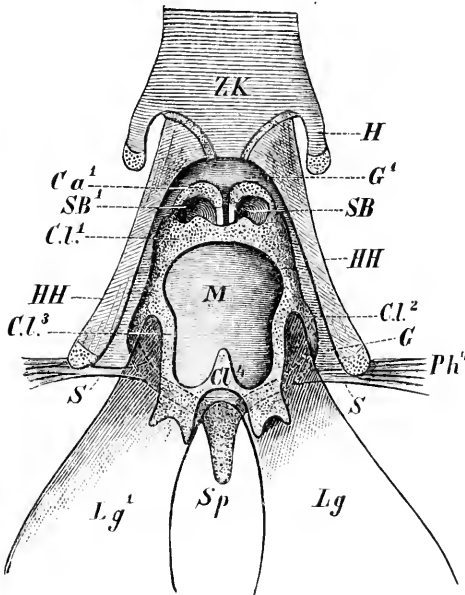


Fig. 476. Ventrale Ansicht des Kehlkopfes samt einem Theile des Zungenbein-Apparates und der Lungen von *Rana esculenta*.

ZK Zungenbeinkörper, IIII grosse und H kleine Hyoidhörner, G G¹ Bindegewebe, welches das Kehlkopfgerüste in der Gabel der Zungenbeinhörner befestigt. Ph⁴ Vierter M. petrohyoideus, S Sehnen desselben, M Fibröse Membran, M Fibröse Membran, Ca¹ Vorderende der Cartilago arytaenoidea, SB SB¹ Schleimhautbucht an der Unterseite der Stimmbänder, Cl.Cl.¹ bis Cl.Cl.⁴ Cartilago arytaenoidea (siehe den Text), Sp Fortsatz der letzteren, Lg Lg¹ Lungen.

Anuren ist letzteres constant der Fall und es sind dann die beiden Abtheilungen ausserordentlich tief.

Der zweite Kehlkopfknorpel ist unpaar und repräsentirt seinem Grundplane nach einen rundlich-ovalen Ring, mit welchem der oben beschriebene Knorpel durch kurzes, straffes Gewebe verbunden ist.

An seiner hinteren Circumferenz (Fig. 475, *Sp*) trägt er einen starken, spießartigen Fortsatz, welcher der ventralen Schlundwand innig anliegt. Die Seitenpartieen des Knorpelringes (Fig. 475, *B* und 476, *C.I.—C.I.*⁴) zeigen an verschiedenen Stellen individuell stark variirende Anschwellungen und zwar begegnen wir den stärksten in Form von senkrecht sich erhebenden, plattenartigen Anschwellungen, welche wie zwei Bügel die vorhin betrachteten Knorpel zwischen sich fassen (Fig. 475, 476, *C.I.*¹). Der vordere Rand des Knorpelringes ist eingekerbt.

Vor der Mitte seiner seitlichen Circumferenz schickt der Knorpelring jederseits einen schlanken, elegant bogig geschwungenen Fortsatz in die Tiefe (Fig. 475, 476, *C.I.*²). Anfangs nach vorne gekrümmt, wendet er sich bald darauf, weit auswachsend, nach rückwärts und verbreitert sich zu einer Platte (*P*), welche zwei Fortsätze erzeugt und die durch eine schlanke, nach vorne schnabelartig ausspringende Knorpelcommissur mit der Gegenplatte der anderen Seite zusammenhängt (*C.I.*⁴). Dieses basalwärts liegende Spangensystem liegt in einem Niveau mit dem vor dem Seitenast liegenden Theile des Knorpelringes. Indem es also basalwärts von der hinteren Hälfte des Knorpelringes liegt, existirt zwischen beiden ein Hohlraum, der nach rückwärts in die beiden Lungen hineinführt. Mit anderen Worten, jede Lungenwurzel wird von einer Knorpelspange umgriffen (Fig. 475, 476, *C.I.*², *C.I.*³, *P*) und so expandirt erhalten.

Die Lichtung des Ringknorpels wird basalwärts von einer fibrösen Membran (Fig. 476, *M*) ausgefüllt und diese bildet den ventralwärts mässig ausgebauchten, eigentlichen Boden der Stimmlade. Von oben her in letztere hineinschauend sieht man von hinten her in der Mittellinie eine starke Schleimhautfalte vorspringen, wodurch die hintere Hälfte der Stimmlade in zwei Buchten getheilt wird. Sie bildet jederseits die mediale Begrenzung des Einganges in die Lungen und erinnert durch diese ihre Lage an die sogenannte Carina der menschlichen Trachea. Eine eigentliche Luftröhre im Sinne der höheren Wirbelthiere kommt dem Wasserfrosch nicht zu.

Was endlich die Deutung der oben beschriebenen Kehlkopfknorpel anbelangt, so sind die beiden muschelartigen Knorpelamellen als die Homologa der uns von den Urodelen her schon bekannten, am Luftröhreneingang liegenden Knorpel zu betrachten. Sie sind mit den Aryknorpeln, der zweite Knorpel aber mit dem Ringknorpel der höheren Vertebraten zu vergleichen. Sehr wahrscheinlich aber ist in letzterem auch noch der Anfangstheil einer Luftröhre mit enthalten und wir haben uns das ganze com-

plicirte Spangensystem als aus einem Zusammenfluss der obersten Trachealknorpel der Urodelen hervorgegangen zu denken. Die in morphologischem Sinne ganz fehlende *Cartilago thyreoidea*, sehen wir physiologisch durch die hinteren Zungenbeinhörner ersetzt.

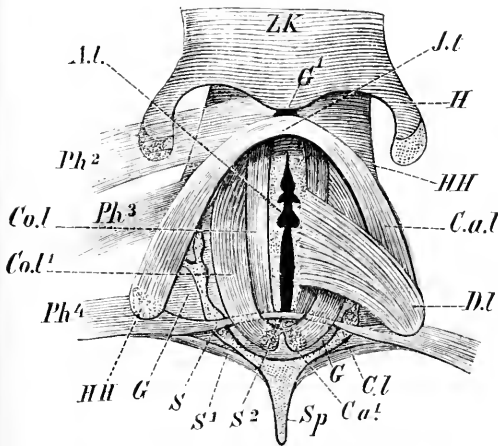
Von der Mundhöhle her präparirend trifft man jederseits zuerst auf einen breiten, vom Hinterende des hinteren Zungenbeinhornes entspringenden Muskel, der quer zur Längsachse des Kehlkopfes angeordnet ist und sich nahe dem oberen Rande des Aryknorpels unter fächerartiger Ausstrahlung inserirt (Fig. 477, *D.l.*). Seine Wirkung als Dilator liegt auf der Hand.

Mit einer zweiten, kleineren Portion inserirt er sich seitlich am Ringknorpel und an eben dieser Stelle verbindet er sich aufs Engste mit den Fasern des tiefliegenden Constrictors (*Co.l¹*)

Nach Entfernung des ganzen Dilators (vergl. die linke Seite der Fig. 477) übersieht man die in tieferem Niveau gelegenen Verengerer des Kehlkopfes, deren jederseits drei vorhanden sind. Zwei davon (*Co.l* und *Co.l¹*) wirken in directer, der dritte (*C.a.l*) in indirecter Weise.

Um mit letzterem zu beginnen, so entspringt derselbe jederseits von der hinteren Hälfte der dorsalen Fläche des hinteren Zungenbeinhornes, verlässt dieses und biegt dann nach vorne und medianwärts ab, um mit seinem Gegenstück zusammenzuströmen. Dies

Fig. 477. A



B

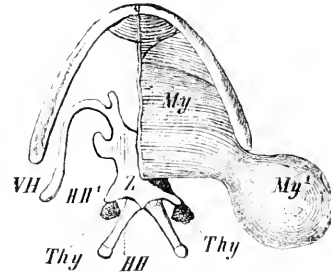


Fig. 477, A. Muskeln des Kehlkopfes von *Rana esculenta*.

D.l. Dilator laryngis, *C.a.l* Hoher und zugleich lateralwärts liegender Constrictor laryngis, dessen beide Hälften bei *J.t.* eine *Inscriptio tendinea* bilden. *Co.l* Hoher, medianwärts vom letzteren liegender Constrictor, *C.o.l¹* Tiefer Constrictor laryngis, *Ph² — Ph⁴* zweiter bis vierter Petrohyoideus; der vierte erzeugt die sehnigen Ausstrahlungen *SS¹ S²*, *HH* grosse Zungenbeinhörner, welche durch fibröses Gewebe (*GG¹*) mit dem Ringknorpel *Cl* verbunden sind, *Sp* Fortsatz des Ringknorpels und der Schallblase, *A.l.* Aditus laryngis zwischen den Aryknorpeln, *Ca¹* Hinterenden der letzteren, von welchen der hohe Constrictor *Co.l* entspringt, *H* Kleine Zungenbeinhörner, *ZK* Zungenbeinkörper.

Fig. 477, B. Lage der *Glandula thyreoidea* und der Schallblase bei *Rana esculenta*. *My* *Musc. mylohyoideus*, der durch die Schallblase bei *My¹* ausgestülpt wird. *Z* Zungenbeinkörper, *VH* Vordere und *III* hintere Zungenbeinhörner, *Thy* *Gl. thyreoidea*.

geschieht unter Bildung einer schnigen Raphe genau in der Mittellinie in jenem Winkel, wo sich die beiden verbreiterten Basen der Zungenbeinhörner mit der Zungenbeinplatte verbinden (Fig. 477, *I. t.*).

Dort verwachsen sie mit einer äusserst derben Membran, welche jenen Winkel ausfüllt und die *Rima laryngis* von vorne her capuzenartig überlagert (Fig. 476 u. 477, *G*¹).

Der eben beschriebene Muskel wirkt als Adductor der hinteren Zungenbeinhörner und indem diese den ganzen Kehlkopf in die Klemme nehmen, wird eine Verengung der *Rima glottidis* auf indirecte Weise zu Stande gebracht.

Die beiden anderen Constrictoren lassen sich, obgleich in sehr enger gegenseitiger Berührung stehend, in einen hohen, mehr medianwärts und einen tiefen, mehr lateralwärts liegenden scheiden. Ersterer (Fig. 477, *C. o. l.*) entspringt am medialen Rande des Vorderendes des Zungenbeinhornes, läuft entlang der ganzen Aussenfläche des Aryknorpels, nahe seinem oberen Rande, nach rückwärts und strahlt am hinteren Ende desselben, medianwärts mit dem der anderen Seite etwas convergirend, in eine fibröse Platte aus.

Mittelst dieser Platte, welche die *Rima laryngis* nach hinten zum Abschluss bringt, hängt sich der Muskel an einer starken, fadenartigen Sehne (Fig. 477, *S*²) auf, welche in rein transverseller Richtung an der hinteren Circumferenz der *Rima laryngis* herüber zieht und die als fibröse, in der Mittellinie mit der anderen Seite continuirlich sich verbindende Ausstrahlung des vierten *Musculus petro-hyoideus* aufzufassen ist.

Letztgenannter Muskel (Fig. 477, *Ph*⁴) inserirt sich nämlich mit dem grössten Theil seiner Fasern an der hinteren, knorpeligen Apophyse des Zungenbeinhornes *III*, mit einem kleineren Theil aber strahlt er in zwei Sehnen aus, wovon die eine eben geschildert wurde (Fig. 477, *S, S*²), während sich die andere seitlich an der hinteren Partie des Ringknorpels inserirt (*S*¹).

So hängt also der vierte *Petro-hyoideus* und der hohe Constrictor durch eine intermediäre Sehne direct zusammen und beide zusammen lassen sich gewissermassen als die zwei Bäuche eines Biventers auffassen. Aus dem Mitgetheilten geht nun auch die oben schon kurz angedeutete Wirkung des vierten *Petro-hyoideus* als eines Spanners und Fixators des Ringknorpels klar genug hervor.

Die Faserrichtung des tieferen Constrictors (Fig. 477, *Co. l*¹) läuft anfangs mit derjenigen des oben beschriebenen Muskels parallel, gewinnt aber bald einen mehr medianwärts ziehenden Verlauf. Dieser Muskel entspringt rechts und links neben der Mittellinie je von dem hintersten, höckerartig prominirenden Ende der *Cartilago arytaenoidea* (Fig. 477, *Ca*¹). Dabei liegt er hinter und tief unterhalb der Sehne des vierten *Petro-hyoideus*. Im Laufe nach vorwärts füllen seine Fasermassen den Winkel zwischen dem hinteren Zungenbeinhorn und dem hochliegenden Constrictor zum grössten Theil aus. Sie senken sich dabei, entsprechend der schiefen

Längsachse der Giessbeckenknorpel nach vorne zu immer mehr in die Tiefe, so dass man ihren Ansatzpunkt am vordersten Ende der Aryknorpel erst gewahr wird, wenn man die beiden, zuerst beschriebenen Constrictoren entfernt.

In histologischer Beziehung besteht die Auskleidung des Larynx aus einer direkten Fortsetzung der *Mucosa oris et pharyngis*. Ueberall — auch auf den Stimmbändern — ist er von hohem Flimmerepithel und zahlreichen Becherzellen ausgekleidet.

Die Grundsubstanz der Stimmbänder bildet ein äusserst dicht-faseriges, von zahllosen, spindelförmigen Zellen, die an beiden Polen zu Fibrillen auswachsen, durchsetztes Bindegewebe.

Die da und dort bei den Anuren vorkommenden, Schrei- oder Schallblasen sind Ausstülpungen der *Mucosa* am Boden der Mundhöhle. Sie kommen nur männlichen Thieren zu und sind bald paarig (*Rana esculenta*), bald unpaar (*Hyla*).

Ihre Wand besteht aus einem bindegewebigen, von reichlichen elastischen Fasern durchzogenen Stroma, innen von einem Plattenepithel, aussen von einer quergestreiften Muskelschicht überzogen. Letztere ist eine directe Fortsetzung des die ganze Blase schleuder- oderbeutelartig umhüllenden *Musculus mylo-hyoideus* (Fig. 477, B *My*, *My*¹).

Wenn das Thier schreit, so werden die Schallblasen aufgebläht und fungiren als Resonatoren; dabei treten sie bei *Rana esculenta* jederseits hinter und etwas unterhalb des *Angulus oris* und des Trommelfelles sackartig hervor. Die äussere Haut, die, während die Blasen in der Ruhelage sich befinden, an der betreffenden Stelle eine von hohen Falten begrenzte Nische erzeugt, wird mit ausgestülpt, denn sie ist hier verdünnt und ungemein dehnbar. Zur Verwachsung mit dem Sacke kommt es nicht.

Jede Schallblase liegt ganz getrennt für sich und communicirt nirgends mit der der anderen Seite.

b) REPTILIEN.

Hier folgt der Kehlkopf, welcher überall deutlich differenzirt ist, in seinem Aufbau im Wesentlichen einem und demselben Typus und so sehr er sich, namentlich bezüglich der Configuration seines Ringknorpels, von den Anuren entfernt, ebenso sehr nähert er sich dem bei Säugethieren allgemein durchgeführten Grundplan.

Stets sind die Ary-Knorpel (Fig. 478, *Ar*) gut entwickelt und artikuliren auf der, meist aus einem continuirlichen, ventralwärts hier und da nach vorne spitz auswachsenden Ring gebildeten *Cartilago cricoidea* (*Ce*), in deren Aufbau mehrere der obersten, mit einander verschmelzenden, Trachealknorpel eingehen. Jene Articulationsstelle kann, wie z. B. bei *Ascalaboten* auf mehr oder weniger starken, hier und da von Kalksalzen impraegnierten Prominenzen (Fig. 447, *Ce*) geschehen, welche sich durch Muskelzug seitlich am Ringknorpel hervorbilden und in welche sich die Kehlkopf-

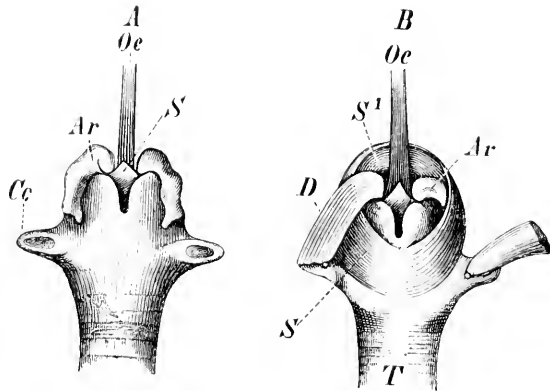


Fig. 478. Kehlkopf von *Phyllodaetylus europaeus*.

A Kehlkopfgerüste. B Muskulatur des Kehlkopfes, *Ar* Cartil. arytaenoidea, *Cc* Cartil. cricoidea, *SS*¹ Sphincter, *D* Dilatator, *T* Trachea, *Oe* Os entoglossum.

höhle mit ihrer Schleimhaut taschenartig einsacken kann (Wiedersheim).

Aussen entspringt der zur Spitze der Aryknorpel sich begebende Dilatator laryngis (Fig. 478, *D*). Rechts und links neben der dorsalen Mittellinie der Cartilago cricoidea entspringt der breite Constrictor s. Sphincter laryngis (Fig. 478, *SS*¹). Er schiebt sich, die Stimmlade von beiden Seiten her umwickelnd, unter dem vorigen Muskel hindurch und inserirt sich entweder nur am ventralen Umfang des Ringknorpels (*Lacerta*) oder wie z. B. bei *Ascalaboten* am Os entoglossum (Fig. 478, *Oe*).

Der Kehlkopf der Ophidier, welcher weit vorne am Boden der Mundhöhle, am vorderen, freien Rand der dorsalen Circumferenz der Zungenscheide liegt, und der einen sehr starken Constrictor und Dilatator besitzt, weicht von dem eben geschilderten Verhalten des Saurier-Kehlkopfes principiell nicht ab und auch bei Cheloniern lässt er sich, wenn auch im Einzelnen nicht unbedeutende Abweichungen vorkommen, auf dasselbe Grundschema zurückführen. Um nur einer Form zu gedenken, so liegt das ganze Kehlkopfgerüste sowie das Vorderende der Trachea bei *Emys europaea* in einer Längsrinne, dorsalwärts von der Zungenbeinplatte (Fig. 479).

Im Wesentlichen besteht dasselbe aus einer ventralwärts tief ausgebauchten Knorpelschale (*BK*), die sich dorsalwärts weit öffnet und auf deren nach vorne ungestülpten Hinterwand die kleinen halbmondförmigen Aryknorpel (*AK*) articuliren.

Eine sehr eigenthümliche Einrichtung macht sich am Kehlkopf des *Chamaeleons* bemerklich. Hier stülpt sich die Schleimhaut ventralwärts zu einem zipfelmützenartigen Beutel aus, dessen äussere Wand von fibrösem Gewebe gebildet wird. Dieser Kehlsack hängt am Uebergang des Larynx in die Trachea, welcher unter

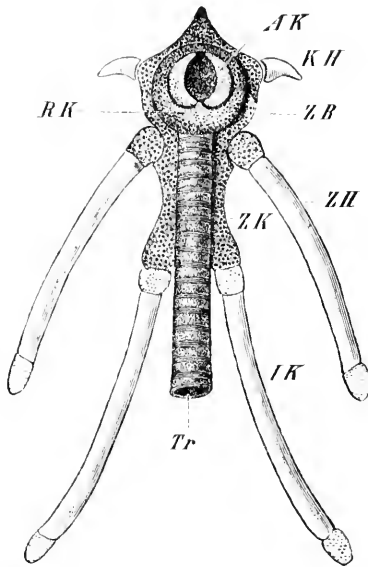


Fig. 479. Kehlkopf und Zungenbein — Kiemenbogenapparat von *Emys europaea*.

ZK Zungenbeinkörper (Copula), der sich bei ZB verbreitert und den Ringknorpel RK sowie die Aryknorpel AK trägt. KH Kleine Zungenbeinhörner, ZH grosse Zungenbeinhörner (Hyoide), IK erster Kiemenbogen, Tr Trachea.

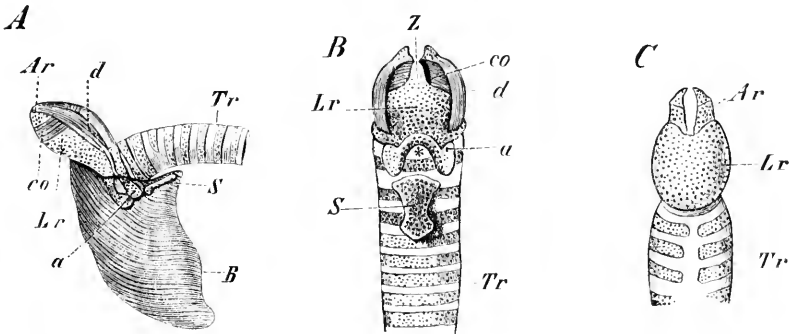


Fig. 480. Kehlkopf vom Chamaeleon. A von der linken-, B von der Ventralseite und C von der Dorsalseite gesehen.

Tr Trachea, Lr Knorpelblase, die dem Ringknorpel entspricht, Ar Aryknorpel, a und S Stützknorpel des Kehlbteils B, co M. constrictor, d M. dilatator, Z zungenförmiger Fortsatz der Knorpelblase, Insertionspunkt des Constrictors.

einer Knickung, d. h. unter Bildung eines nach oben offenen Winkels erfolgt (Fig. 480, A).

An dem dadurch ventralwärts entstehenden Bug liegt eine halbmondförmige, von einem complicirten Knorpelapparat unrahmte

Oeffnung (Fig. 480, B, *), durch welche der Kehlsack mit dem Kehlkopf flumen communicirt. Bezüglich der Beschaffenheit jenes Knorpelapparates, dessen Genese offenbar auf einer Transformation von Trachealringen beruht, muss ich mich darauf beschränken, auf die Abbildung zu verweisen und nur das hervorzuheben, dass das hinterste schaufelartig geformte, nach hinten gerichtete Stück (Fig. 480, S) bei der Expansion des Kehlsackes stark betheiligt ist (Wiedersheim)¹⁾.

Die Stimmlade selbst besteht aus einer rundlich-ovalen, rings geschlossenen Knorpelblase, die in der ventralen Mittellinie eine nach vorne schauende, zapfenartige Verlängerung besitzt und einer *Cartilago cricoidea* entspricht (Fig. 480, *Lr*). Auf ihrem oberen, hinteren Rand artikuliren die aus je zwei Stücken bestehenden, kleinen Aryknorpel. Der Muskelapparat (*co, d*), dessen Anordnung aus der Abbildung 480 deutlich hervorgeht, weicht von dem der übrigen Reptilien nicht ab.

Der Kehlkopf der Crocodilier ist ähnlich wie der der Cheilonier in eine Aushöhlung der Zungenbeinplatte, welche seitlich ein Paar hinterer Hörner (Fig. 481, A, *ZH*) trägt, eingelassen.

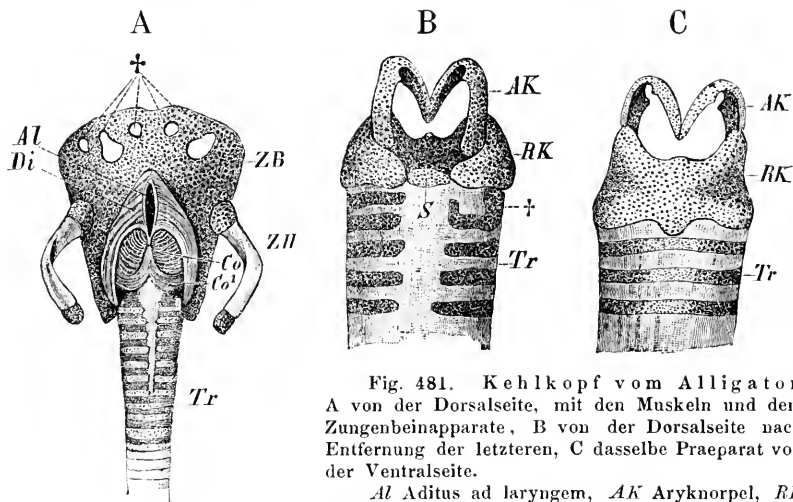


Fig. 481. Kehlkopf vom Alligator. A von der Dorsalseite, mit den Muskeln und dem Zungenbeinapparate, B von der Dorsalseite nach Entfernung der letzteren, C dasselbe Praeparat von der Ventralseite.

Al Aditus ad laryngem, *AK* Aryknorpel, *RK* Ringknorpel, der dorsalwärts durch das Schaltstück *S* geschlossen wird, *Tr* Trachea, deren erster Ring bei † eine abweichende Form besitzt, *Di* *M. dilatator*, *Co, Co¹* die zwei Portionen des *M. constrictor*, *ZB* Zungenbeinplatte, bei † durchbrochen, *ZH* Zungenbeinhörner.

Bei Alligator (Fig. 481, A—C) repräsentirt letztere eine ventralwärts nur mässig ausgebauchte viereckige Knorpelplatte (*ZB*), die sich gegen ihren vorderen, abgerundeten Rand zu ziemlich stark

1) Der Kehlsack mag als Luftreservoir dienen, wenn der Aditus ad laryngem durch den bekannten Zungenmechanismus temporär verschlossen wird (Wiedersheim).

verbreitert und hier von meist symmetrisch gelagerten, von Bindegewebe ausgefüllten Lücken durchbrochen ist (Fig. 481, A, †).

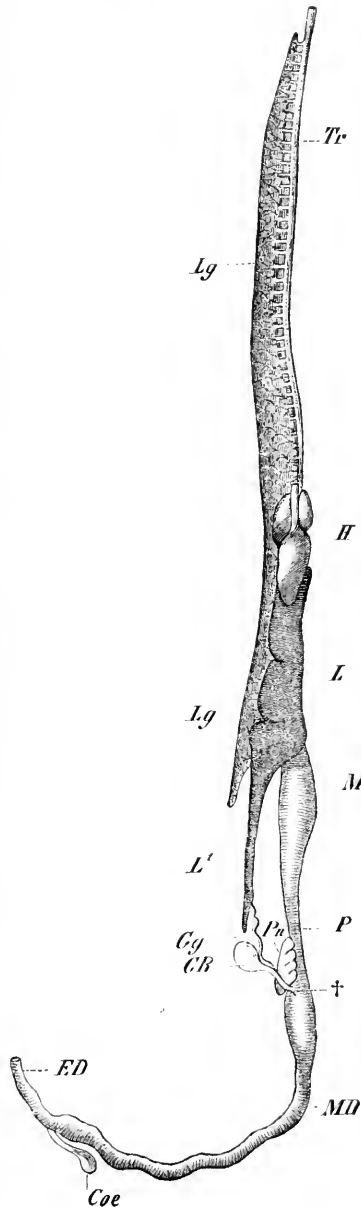
Auf der dorsalen concaven Fläche dieser wie eine Cartilago thyreoides der Säuger fungierende Platte ruht der Ringknorpel *KK*, welcher sich ventralwärts zu einer hohen, von welligen Rändern begrenzten Platte erhebt, während er gegen die dorsale Mittellinie zu in zwei schmale Hörner ausläuft, welche nicht mit einander zusammenschließen, sondern nur durch ein querovales, kleines Schaltstück (Fig. 481, B, *S*) mit einander verbunden werden.

Die aus zwei schlanken Knorpelbändern bestehenden Aryknorpel articulären dorsalwärts auf dem Rand des Ringknorpels und krümmen sich unter allmählicher Verschmälerung arcadenartig nach der ventralen Kehlkopf wand hinüber, bis sie endlich mit ihren Spitzen zusammenstoßen (Fig. 481, *AK*).

Der von der Dorsalfläche der Zungenbeinplatte entspringende Dilator strahlt breit, fächerförmig an die Aryknorpel aus (*Di*) und ist, wie überall, von einfacher Form, der Constrictor aber hat sich in zwei Portionengespalten, deren Faserrichtung aus der Fig. 481, bei *Co*, *Co*¹ zu erkennen ist.

Was die stets eine ansehnliche Länge besitzende Trachea der Reptilien betrifft, so entbehrt sie nirgends knorpeliger Einlagerungen, nicht überall aber kommt es zu voll-

Fig. 482. Situs viscerum von *Amphisbaena fuliginosa*. *M* Magen, *P* Stelle des Pylorus, *MD* und *ED* Mitteldarm und Enddarm, des Platzmangels wegen absichtlich von der Längsaxe nach links umgebogen, *Coe* Coecum, *L* Leber, die sich nach hinten bei *L*¹ in einen schmalen Fortsatz verlängert, aus welchem der Gallengang *Gg* hervortritt, *GB* Gallenblase, † Einmündung des Ductus choledochus in den Darm, *Pn* Pankreas, *H* Herz, *Tr* Trachea, *Lg* *Lg* Lunge.



ständigen Ringbildungen. So können die Trachealringe am vorderen Ende der Trachea offen bleiben und werden nur durch Bindegewebe verbunden (Fig. 480 u. 481, *Tr*). Häufig fließen benachbarte Knorpelringe brückenartig, eine Strecke weit zusammen. Zwei von Knorpeln gestützte Bronchien sind allgemein vorhanden.

Die relativ längste, und zugleich engste Trachea unter allen Reptilien besitzen die Amphisbaenen (Fig. 482). Hier liegt sie der ganzen medialen Circumferenz der Lunge innig an, ist bis in die Gegend ihres Hinterendes von zarten Knorpelringen umgeben und an vielen, hintereinander liegenden Stellen ihrer lateralen Wand gegen die Lunge hinein durchbohrt (Wiedersheim). Bei *Sphargis* unter den Schildkröten ist die Trachea durch ein mit Knorpelstreifen versehenes Septum theilweise in zwei Seitenhälften getheilt. Bei *Cinixys* ist sie, sowie die Bronchien, durch Krümmungen ausgezeichnet.

c) VÖGEL.

Hier sind zwei Kehlköpfe zu unterscheiden, ein oberer und ein unterer. Ersterer liegt an der gewöhnlichen Stelle hinter der Zunge am Boden der Rachenhöhle und ist selbstverständlich demjenigen der übrigen Vertebraten homolog, aber keiner Laut-Erzeugung fähig.

Der untere Kehlkopf dagegen, welcher gewöhnlich an der Uebergangsstelle der Trachea in die Bronchien, seltener am hinteren Ende der Trachea oder schon im Bereich der Bronchien gelegen ist und der als Stimmorgan fungirt, ist als eine in der Reihe der Vögel neu gemachte Erwerbung aufzufassen, welche ganz isolirt steht.

Der obere Kehlkopf der Vögel (Fig. 483) besteht aus einer,

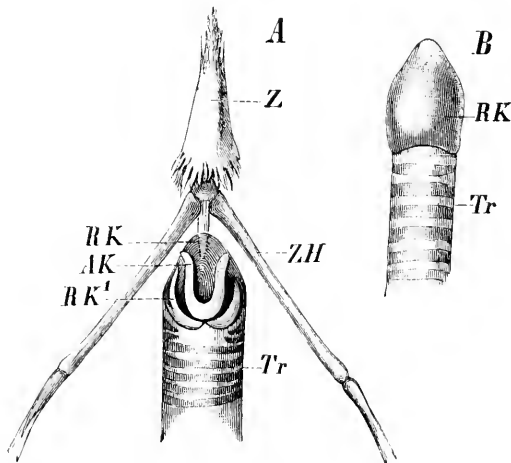


Fig. 483. Oberer Kehlkopf des kleinen Würgers. *A* dorsale, *B* ventrale Ansicht.

Z Zunge, *ZH* Zungenbeinhörner, *RK*, *RK'* Ringknorpel, *Tr* Trachea.

den ersten Trachealringen aufsitzenden, mehr oder weniger stark verknöcherten oder verkalkten Schale, welche sich an ihrer ventralen Fläche nach vorne zu verflacht und schuppenartig verjüngt (*RK*). Sie entspricht der *Cartilago ericoidea* der Reptilien und ist aus mehreren Trachealringen hervorgegangen.

An ihrem hinteren Ende wölben sich ihre Ränder stark dorsalwärts empor und erzeugen eine vom ventralen Theil abgeschnürte Knochenzwinge (Fig. 483, *RK'*), welche aber in der dorsalen Mittellinie nicht vollständig zusammenschliesst, sondern nur durch Bindegewebe vereinigt wird. Häufig, aber nicht immer, trifft man nach vorne von dieser Stelle, oder auch noch zwischen die beiden Cricoidspangen hineinragend, ein kleines Knöchelchen, das als Homologen des an derselben Stelle bei Crocodiliern (Fig. 481 *B, S*) vorkommenden Gebildes zu betrachten ist und mit welchem die Hinterenden der Aryknorpel verbunden sind. (Vgl. auch Fig. 489, *C, S*).

Ferner sind letztere, welche in der Regel eine schlanke, schwert- oder säbelförmige Configuration besitzen, mit den beiden hinteren Spangen des Cricoidknorpels verlöthet. Nach hinten zu, in der dorsalen Mittellinie, hängen sie entweder nur durch Bindegewebe zusammen oder sind sie synostotisch zusammengefloßen, wie dies z. B. beim kleinen Würger der Fall ist.

Der ganze obere Kehlkopf macht einen sehr rudimentären Eindruck und dies gilt auch für seine Muskulatur.

Was den unteren Kehlkopf der Vögel betrifft, so will ich hier nur die weitaus häufigste Form desselben, an deren Herstellung die Trachea sowohl wie die Bronchien participiren, näher besprechen und wähle als Beispiel dafür die Drossel (Fig. 484, 485).

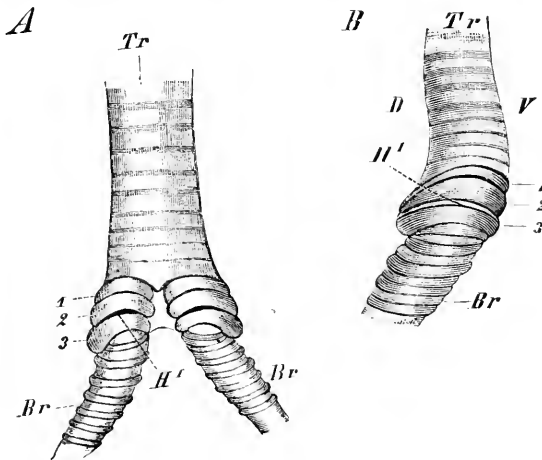


Fig. 484. Knorpelgerüste des unteren Kehlkopfes der Drossel. *A* Von der Ventralseite, *B* von der rechten Seite (Profilansicht), *D* Dorsal-, *V* Ventralseite. *Tr* Trachea, *Br* Bronchus, *H'* Membrana tympaniformis externa, welche sich zwischen dem zweiten (2) und dritten (3) Bronchialring anspannt. 1 Der erste, an die Trachea stossende Bronchialring.

Die drei untersten Ringe der Trachea schieben sich so nahe zusammen, dass sie ventralwärts nur noch durch kaum sichtbare Nähte von einander getrennt sind; dorsalwärts sind sie zu einer homogenen Masse zusammengefließen. Dieses modificirte, schwach trichterartig erweiterte Lufröhrenende ist in dorso-ventraler Richtung etwas zusammengepresst und bildet die sogenannte Trommel, einen von nahezu starren Wänden begrenzten Hohlraum, dessen Ausgang vom Theilungswinkel der Trachea her durch eine vorspringende, aus Kalkknorpel bestehende Leiste (Steg) in der Medianebene halbirt wird. Durch die hieraus resultirende, rechte und linke Oeffnung gelangt man in die Bronchien (Fig. 484, *Br*), welche seitlich comprimirt sind (Fig. 484, *A*), so dass sie von vorne schmaler erscheinen als im Profil (Fig. 484, *B*).

Die drei obersten Bronchialringe jederseits sind zu grossen wurstartigen Körpern entwickelt (Fig. 484, 1, 2, 3), welche aber keineswegs eine Ring-, sondern nur eine Halbmondform mit abgerundeten Enden besitzen. Während sie nemlich ventralwärts in der Mittellinie beinahe zusammenstossen, erreichen sie kaum die Dorsalfläche und haften hier in einer starken, fibrösen Haut, welche sich von dem obengenannten Steg an der medialen Circumferenz jedes Bronchus¹⁾ herunter und auch noch in die Trommel hineinzieht, deren Boden sie formirt. Diese Membran, welche somit zwischen dem Steg und den Bronchialknorpeln wie in einem Rahmen ausgespannt liegt, und welche auch noch oberhalb des Steges halbmondförmig in's Trachea-Lumen einspringt, ist schwingungsfähig und heisst *Membrana tympaniformis interna*. Eine zweite schwingungsfähige Membran liegt an der ventralen und lateralen Circumferenz des Bronchus. Sie heisst *Membrana tympaniformis externa* und spannt sich aus zwischen dem zweiten und dritten, in oben geschilderter Weise transformirten Bronchialring (Fig. 484, *H*¹ zwischen 2 und 3). Der erste und zweite Bronchialring sind starr und unbeweglich mit einander verbunden.

So kommt also durch die in beiden Bronchien vorhandenen Stimmbänder eine doppelte Stimmritze zu Stande. Die knorrigten Auftreibungen am Hinter- und Vorderende der drei ersten Bronchialknorpel dienen zu Muskelansätzen, denn auf der Beweglichkeit dieser Knorpel beruht die Spannung, resp. Entspannung der Stimmbänder.

Sämmtliche Muskeln sind paarig. Der mächtigste (Fig. 485, *mm*) entspringt dicht neben der ventralen Mittellinie von den letzten Trachealknorpeln und inserirt sich an den Vorderenden der zwei obersten Bronchialknorpel. Er stellt einen kurzen, dickbauchigen Muskel dar und wird in seiner Wirkung als Rotator, beziehungsweise Levator der genannten Knorpel durch einen breiten, lateral-

1) Die Bronchialringe sind medianwärts nicht geschlossen, so dass hier die Bronchialwand ganz häutig ist.

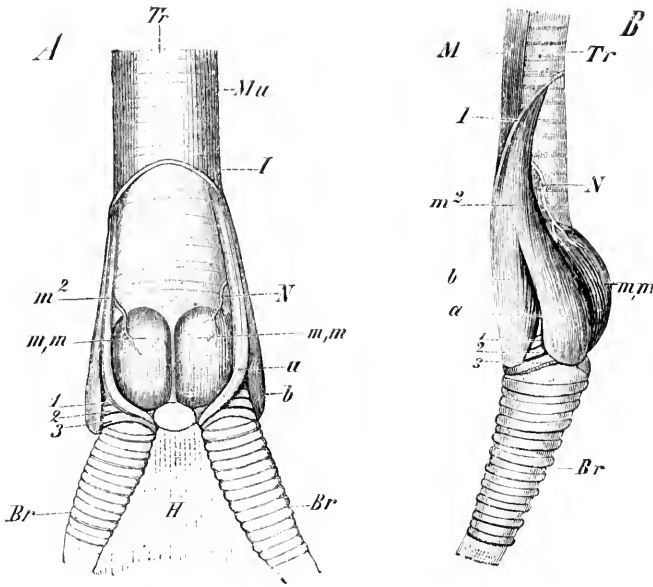
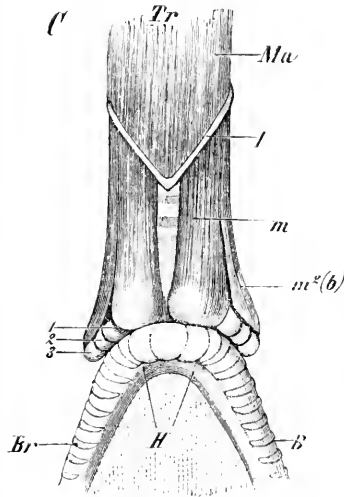


Fig. 485. Unterer Kehlkopf der Droschel. *A* ventrale, *B* seitliche (rechts), *C* dorsale Ansicht.

Tr Trachea, *Br* *Br* Bronchien, 1, 2, 3 die drei obersten Knorpelringe der Bronchien, *mm* *M. rotator* (levator), *M* ein höher oben von der Trachea entspringender, den *M. rotator* unterstützender Muskel. Er ist aus dem Muskel *Mu* differenziert und ist von ihm durch die *Inscriptio tendinea I* getrennt. Lateralwärts von ihm spaltet sich der Muskel *m*² ab und dieser trennt sich nach unten in die zwei Bäuche *a* und *b*, *H* *Membrana tympaniformis interna*, *N N* *Nervus laryngeus*.



und dorsalwärts liegenden Muskel unterstützt (*M*). Letzterer entspringt höher oben als *mm* und zwar in Verlängerung eines die ganze Dorsalseite der Trachea bedeckenden breiten Muskelbandes (*Mu*), von dem er nur durch eine *Inscriptio tendinea* (*I*) getrennt ist. Er inseriert sich am Hinterende von den genannten Bronchialknorpeln.

Lateralwärts von ihm spaltet sich ein schlanker, nach unten in zwei Bäuche (*a* und *b*) getrennter Muskel (*m*²) ab, der sich am Vorder- und Hinterende des dritten Bronchialknorpels (Fig. 484, 3) inseriert.

Wie nun dieser Muskel durch Hebung des letzteren die Membrana tympaniformis externa weiter in's Canallumen einspringen macht und sie dadurch spannt, wird von Seiten der beiden erstgenannten Muskel derselbe Effekt für die innere Stimmmembran hervorgebracht.

Es gibt Singvögel, die noch einen viel reicheren, bis auf sechs Paare steigenden Muskelapparat besitzen; allein es würde mich dessen Schilderung zu weit führen. Im Allgemeinen lässt sich eben, wie dies auch gar nicht anders zu erwarten ist, ein proportionales Verhältniss der Muskeln zu dem Grade der Stimmwicklung constatiren. Somit werden wir bei Vögeln mit sehr einfacher Stimme nur einen sehr einfachen oder gar keinen broncho-trachealen Muskelapparat antreffen. So z. B. bei Hühnern und vielen Wasservögeln, wie bei der Ente, wo sich nur die auf die Gesamtbewegung der Trachea abzielenden, vom Sternum entspringenden Muskeln finden. Beim Männchen der Ente, sowie auch bei Tauchvögeln, ist die sogenannte Trommel zu einer grossen,

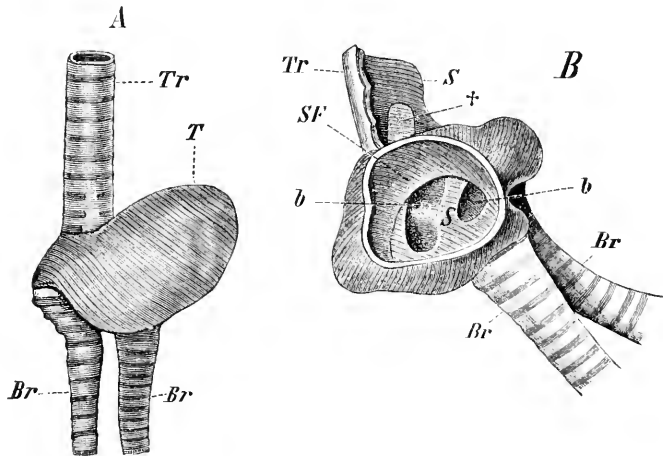


Fig. 486. Der untere Kehlkopf der männlichen Ente. *A* äussere, *B* innere Ansicht.

Tr Trachea, *Br* Bronchus, *T* die sogenannte Trommel, *S* Steg, von welchem ein Seitenausläufer (*S* zwischen den *b b*) in die Trommelhöhle hereinragt. Dadurch wird deren Communicationsöffnung mit der Trachea in zwei Abschnitte (*b b*) zerfällt und ausserdem wird jene durch die ringförmige Schleimhautfalte *SF* sehr beschränkt, † dünne Stelle im Steg.

asymmetrisch zur Trachea angeordneten Knochenblase entwickelt, die als Resonanzapparat fungirt (Fig. 486, *T*). Auch hier findet sich übrigens auf der medialen Seite des Ursprunges der Bronchien eine innere Stimmmembran und auch eine äussere, mit entsprechend transformirten Bronchialringen ist vorhanden. Erstere verbindet sich mit dem stark einspringenden Steg (Fig. 486, *S*), von welchem

ein Ausläufer in querer Richtung in die grössere Hälfte der Trommelhöhle einspringt (Fig. 486, das *S* zwischen den *b b*). Ausserdem existirt noch eine starke, von der Wand her tief in's Lumen der Trommelhöhle einspringende Schleimhautfalte, die wahrscheinlich auch als schwingende Membran fungirt (*SF'*).

Die Länge der Trachea wechselt bei Vögeln ausserordentlich, stets aber zeigt der Hyalinknorpel der vollkommen geschlossenen Ringe die Tendenz zu verkalken und wohl auch zu verknöchern. Die Trachea kann durch eine Scheidewand mehr oder weniger getheilt sein (Aptenodytes, Procellaria).

Bei manchen Vögeln, wie z. B. beim Schwan und Kranich, kommt sie z. Th. in die hohle *Crista sterni*, worin sie mehr oder weniger Windungen beschreibt, zu liegen, um dann wieder dicht neben ihrer Eintrittsstelle aus dem Sternum heraus und in die Brusthöhle hinabzusteigen. Die reichlichsten (6) Windungen

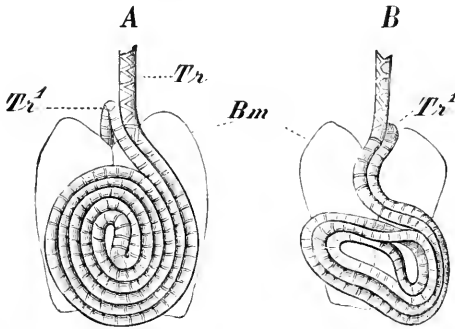


Fig. 487. Windungen der Trachea von *Manucodia Keradrenii*. Nach Pavesi.

Tr Die ausserhalb der Brustmuskeln (*Bm*) aufgerollte Trachea, *Tr*¹ ihr in die Brusthöhle hinabsteigendes Endstück.

der Trachea, wovon ich hier zwei Skizzen mittheile, sind durch P. Pavesi bekannt geworden (Fig. 487, *Tr*, *Tr*¹). Sie betreffen einige Vögel aus der Familie der *Sturnidae* und kommen zwischen die Brustmuskeln (*Bm*) und die äussere Haut zu liegen. Sie unterliegen den allergrössten individuellen Schwankungen, die auf verschiedenen Altersstadien beruhen (vergl. Fig. 487, A, B). Bei weiblichen Exemplaren sind sie stets viel weniger entwickelt.

d) SÄUGER.

Drei Punkte unterscheiden den Kehlkopf der Säuger von demjenigen aller übrigen Wirbelthiere: eine sehr reiche Differenzirung der Muskulatur¹⁾, sowie das constante Auftreten einer wohl aus-

1) Im Allgemeinen gelten dafür die vom Menschen her bekannten Verhältnisse, so dass also stets nur ein Dilatator und mehrere Constrictoren vorhanden sind. Alle Muskeln sind paarig und werden, wie überall, vom Vagus innervirt.

gebildeten, selbständigen Epiglottis¹⁾ und eines Schildknorpels (Cartilago thyroidea).

Letzterer besitzt ursprünglich (bei Schnabelthieren erhält sie sich zeitlebens; siehe unten) eine paarige Anlage, umhüllt den Kehlkopf kapselartig von aussen und vorne her und hängt nach oben mit dem Zungenbeinapparat, nach unten mit dem Ringknorpel zusammen. Seine Entwicklungsgeschichte ist noch nicht genau bekannt, doch ist er wahrscheinlich auf Theile des Visceralskelettes zurückzuführen (Fig. 488, *Ct*, *Ct*¹).

Der Ringknorpel (*Cr*) kann vorne offen oder rings geschlossen sein; seine hintere Circumferenz (*Cr*¹) erhebt sich häufig zu einer hohen Platte, auf der die Aryknorpel (*Ca*) artikulieren. Letztere wachsen oft an ihrem oberen Ende weit aus und letzteres kann sich als sogenannte Cartilago Santoriniana auch ganz abschnüren.

Ein weiterer kleiner Knorpel (Cartilago Wisbergiana) findet sich zuweilen in der Plica ary-epiglottica.

Ueber den Stimmbändern, welche sich zwischen dem Schildknorpel und den Aryknorpeln ausspannen, buchtet sich die Schleimhaut taschenartig zu den sogenannten Ventriculi Morgagni aus, welche eine beträchtliche Ausdehnung erreichen und, wie ich sehe, auch beim Menschen zahlreichen individuellen Schwankungen unterliegen können. Dadurch ergeben sich oft Anklänge an die Anthropoiden (Fig. 488, *D*) und andere Affen, wo die Morgagnischen Taschen stets zu starken Säcken ausgedehnt sind. Auch bei andern Säugern, wie z. B. bei *Canis vulpes* finden sie sich stark ausgebuchtet (Fig. 488, *B*, †). Auch bei *Mycetes* (Fig. 488, *C*) erreichen sie eine ganz excessive Entwicklung und beim Chimpanse erscheinen sie sogar zu drei grossen Säcken ausgedehnt, wovon der rechte und linke (Fig. 488, *D*, 1, 3) eine Ausstülpung je einer Morgagnischen Tasche darstellt. Der dritte, medianwärts liegende Sack (2) ist nichts als eine zweite Ausstülpung des linken, seitlichen Sackes. Er erstreckt sich bis zum Körper des Zungenbeins empor und wird von diesem (*H*) in Gestalt einer grossen Knochenkappe z. Th. umhüllt²⁾ (Resonanz-Blase) (Fig. 488, *C*, *D*).

1) Der Kehldeckel (Fig. 488, *Ep*) dient als Schutzapparat für den Aditus ad laryngem. Er zeigt die mannigfaltigsten Formen, und kann rückgebildet (Sirenen) oder zu einem langen rinnenförmigen Stück umgestaltet sein, das mit gleichfalls verlängerten Aryknorpeln einen an die hintere Nasenöffnung emporragenden Kegel bildet, durch welchen die Luftaufnahme und Abgabe erfolgt (Gegenbaur).

2) Bei *Mycetes ursinus* (Fig. 488, *C*) gestalten sich die Verhältnisse folgendermassen.

Die Morgagni'schen Taschen confluieren vorne in dem Winkel des Schildknorpels in eine unpaare Bucht, in deren Hintergrund die Wurzel der Epiglottis entspringt. Rechts und links von dieser Stelle stülpt sich die Schleimhaut des Kehlkopfes zwischen den oberen Rand des Schildknorpels und das Zungenbein hinaus, wodurch hinter, d. h. dorsalwärts von der Membrana thyreo-hyoidea ein grosser, blasiger Raum entsteht. Dieser wird durch eine, schief von der Epiglottis aufsteigende fibröse Membran in zwei Abschnitte getheilt, einen kleineren linken und einen, wenigstens dreimal so grossen rechten. Nur letzterer setzt sich in den zur Knochenblase transformirten Zungenbeinkörper (*H*) fort.

Bei *Cercopithecus sabaens* existirt nur eine unpaare Schallblase, die mit

In andern Fällen kommt es zur Entwicklung eines unpaaren, zwischen Schildknorpel und Epiglottis austretenden Kehlsackes.

Die die Morgagnischen Taschen von oben her begrenzenden

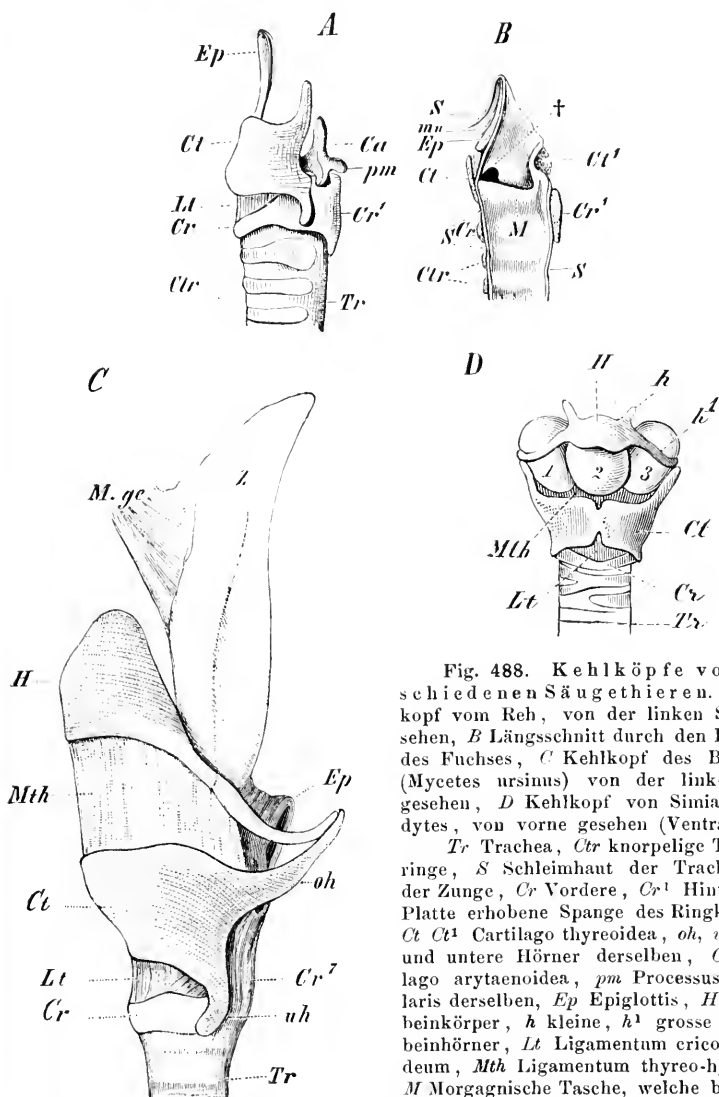


Fig. 488. Kehlköpfe von verschiedenen Säugethieren. *A* Kehlkopf vom Reh, von der linken Seite gesehen, *B* Längsschnitt durch den Kehlkopf des Fuchses, *C* Kehlkopf des Brüllaffen (*Mycetes ursinus*) von der linken Seite gesehen, *D* Kehlkopf von *Simia troglodytes*, von vorne gesehen (Ventralfläche).

Tr Trachea, *Ctr* knorpelige Trachealringe, *S* Schleimhaut der Trachea und der Zunge, *Cr* Vordere, *Cr'* Hintere, zur Platte erhobene Spange des Ringknorpels, *Ct* *Ct'* Cartilago thyreoidea, *oh*, *uh* Obere und untere Hörner derselben, *Ca* Cartilago arytaenoidea, *pm* Processus muscularis derselben, *Ep* Epiglottis, *H* Zungenbeinkörper, *h* kleine, *h'* grosse Zungenbeinhörner, *Lt* Ligamentum crico-thyreoidum, *Mth* Ligamentum thyreo-hyoideum, *M* Morgagnische Tasche, welche bei † eine starke Aussackung besitzt, 1, 2, 3 die drei

Schallblasen von *Simia troglodytes*, *mu* Submucöses Gewebe mit Muskeln, *M. ge* *Musc. genioglossus*, *Z* Zunge.

den Morgagnischen Taschen Nichts zu schaffen hat. Sie communicirt mit dem Lumen des Kehlkopfes durch die Wurzel der Epiglottis hindurch, so dass letztere vom Winkel des Schildknorpels gleichsam abgeschnürt erscheint.

Schleimhautfalten werden als falsche Stimmbänder bezeichnet; sie kommen nicht allen Säugethieren zu.

Von höchstem Interesse ist der Kehlkopf der Schnabelthiere und zwar stimmen *Echidna* und *Ornithorhynchus* principiell miteinander überein, doch repräsentirt erstere eine niedrigere Entwicklungsstufe.

Hier liegt der Körper des Zungenbeines (Fig. 489, *ZB*) nahe

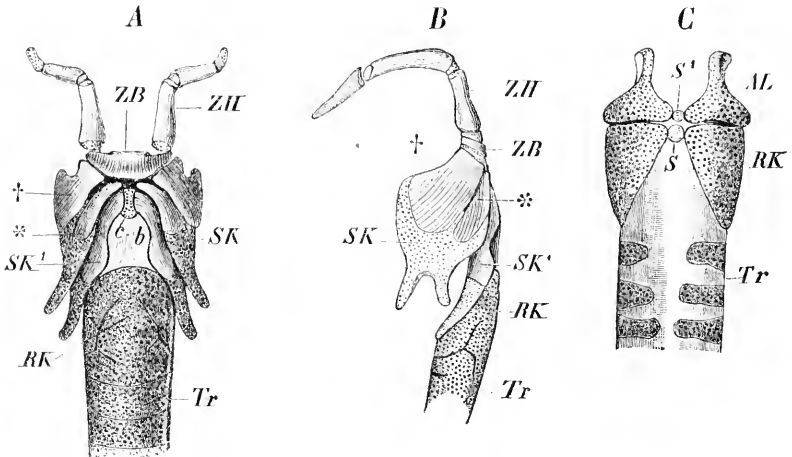


Fig. 489. Kehlkopf von *Echidna*. *A* ventrale, *B* seitliche, *C* dorsale Ansicht.

ZB Körper des Zungenbeines, *ZIH* kleine Zungenbeinhörner, *SK* grosse Zungenbeinhörner mit zwei Ossificationspunkten, *SK*¹ Schildknorpel, der sich bei *c* durch eine Knorpelcommissur mit seinem Gegenstück verlüthet, *b* bindegewebige Membran, *RK* Ringknorpel, in welchen dorsalwärts das Schaltstück *S* eingefügt ist. Ein ähnlicher Schaltknorpel (*S*¹) liegt zwischen den Giessbeckenknorpeln *AL*, *Tr* Trachea.

an der *Cartilago thyroidea*, die aus zwei nach oben hin convergirenden und durch Knorpel (*c*) vereinigten schlanken Hälften besteht. Bei *Ornithorhynchus* sind sie synostotisch verbunden. Ihr oberer Abschnitt (*SK*¹) ist knöchern, ihr unterer knorpelig. Zwischen ihnen spannt sich eine fibröse Haut (*b*) aus und letztere ist zugleich nach abwärts am Ringknorpel (*RK*) befestigt.

Der paarige Schildknorpel grenzt nach oben an ein ebenfalls paariges, mit zwei Ossificationspunkten versehenes Spangensystem (*SK*, †*), das wohl nichts anderes sein kann als die grossen Zungenbeinhörner, die sich hier zu starken Platten verbreitert haben und so gewissermassen eine zweite *Cartilago thyroidea* darstellen. Nach oben, innen, sowie nach unten sind sie tief eingeschnitten, so dass sie in zwei Paare von Hörnern auslaufen.

Der Ringknorpel stellt einen starken, ventralwärts zu einer breiten Platte ausgedehnten Knorpel dar (Fig. 489, *RK*), dessen ursprünglicher Aufbau aus Trachealringen durch feine, regellos ver-

laufende, Spalten noch angedeutet wird. In der dorsalen Mittellinie ist er nicht geschlossen (Fig. 489 *C, RK*) und hört jederseits mit schiefen Rändern auf. Ein kleines rundliches Knorpelchen keilt sich oben dazwischen (Fig. 489 *C, S*) und ein noch kleineres (*S'*) liegt zwischen den beiden Aryknorpeln, die bereits die charakteristische pyramidale Gestalt haben, wie sie bei den meisten Säugethieren vorkommt. Bei *Ornithorhynchus* fehlen diese Knorpelchen als discrete Stücke und erscheinen aufgenommen in die Substanz des Ringknorpels, der hier dorsalwärts einen complete, ringförmigen Abschluss erfährt.

Morgagni'sche Taschen sind weder bei *Echidna* noch bei *Ornithorhynchus* vorhanden und die Trachealknorpel stossen, wie wir dies bei sehr vielen andern Säugern beobachten, dorsalwärts nicht zusammen, sondern werden durch Bindegewebe ergänzt.

Die Epiglottis ist klein, häutig, aber gut differenzirt. Bei *Ornithorhynchus* besteht sie aus Hyalinknorpel (Wiedersheim).

Die Lungen im engeren Sinn.

a) DIPNOËR.

Während die beiden Lungen von *Ceratodus* zu einem unpaaren, weiten Sack ohne Spur eines trennenden Septums zusammenfliessen (Günther), gilt dies bei *Lepidosiren annectens* und *paradoxa* nur für den vordersten, $1\frac{1}{2}$ Centimeter langen Abschnitt derselben. Gleich dahinter bleiben die Lungen von einander getrennt. Sie sind cylindrisch, an ihren Rändern zart eingekerbt und nach vorne zu, wo sie einen gemeinsamen Hohlraum umschliessen, nach beiden Seiten flügelartig verbreitert und stark gelappt. Sie erstrecken sich, rechts und links von der Aorta liegend, durch die ganze Leibeshöhle und liegen der Fascia transversa dorsalwärts fest an. Dabei sind sie nur an ihrer ventralen Fläche von Bauchfell überzogen und ihre Mucosa zeigt sich, dem Verlauf der Gefässe entsprechend, zu Leisten und Netzen erhoben; kurz man begegnet demselben wabigen Character, auf welchen ich schon in der Schwimmblase gewisser Fische hingewiesen habe. Allein ein regelmässiger, symmetrischer, strickleiterartiger Character der Trabekeln, wie er die Lunge von *Lepidosteus* characterisirt, existirt nicht bei *Protopterus*, wohl aber, nach den Angaben Günther's, bei *Ceratodus*.

Der genannte Autor ist der Ansicht, dass *Ceratodus*, dessen Lunge für gewöhnlich arterielles Blut empfängt und venöses abgibt (also wie eine Schwimmblase), meistens nur kiemenathmend sei; versumpft aber das Wasser, wird es also mit irrespirablen Gasen geschwängert, so athmet er mit der Lunge, d. h. schnappt Luft. Im letzteren Fall führt dann die rückführende Lungenvene rein arterielles Blut zum Herzen.

b) AMPHIBIEN.

Die Lunge von *Proteus* (Fig. 490, *A*) und *Menobranchus* (Fig. 490, *B*) steht insofern auf niedrigerer Entwicklungsstufe als jene der Dipnoer, als ihre Mucosa absolut glatt ist und somit eine viel geringere Oberflächenvergrößerung erkennen lässt. Dazu kommt noch, dass nur das vordere und hintere Ende lufthaltig und dem entsprechend beutelartig ausgedehnt ist. Da letzteres bei *Menobranchus* in viel stärkerem Mass der Fall ist, als bei *Proteus*, so wird daraus ersichtlich, dass das intermediäre, strangartige Stück bei letzterem Molch ungleich länger ausfallen wird, als bei ersterem (Fig. 490 *A* und *B*).

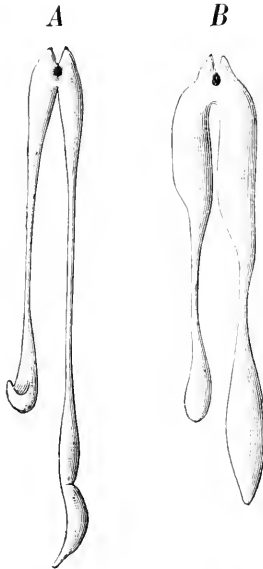


Fig. 490. Lungen von *Proteus* (*A*) und *Menobranchus* (*B*).

Vorne an dem schwarzen Punkt liegt der Eingang.

hinten ragen, während sie bei *Amphiuma* eine ungleiche Ausdehnung besitzen. Die eine Lunge nähert sich nemlich der Cloake bis auf circa 4—5 Centimeter, während die andere 10 Centimeter davon entfernt bleibt.

Das Mittelstück bleibt — und dies gilt namentlich für *Siren* — dem vorderen und hinteren Lungen-Abschnitt gegenüber an Vo-

Dazu kommt noch, dass bei *Menobranchus* die Lungen an und für sich schon viel kürzer sind als bei *Proteus*, indem sie nur bis zum Duodenum nach hinten ragen¹⁾; bei beiden Thieren aber wird die rechte Lunge von der linken an Länge übertroffen und zwar ist, dem schlankeren Körperbau gemäss, bei *Proteus* die Differenzirung eine weit beträchtlichere als bei *Menobranchus*.

In der Nähe des Vorderendes hängen beide Lungen unterhalb des Kehlkopfes eine kleine Strecke weit in der Mittellinie zusammen und bei *Proteus* erzeugen sie nach vorne von jener Stelle zwei blindsackartige Ausläufer.

Das hintere Lungenende ist viel dickwandiger als das vordere.

Jede Lunge ist durch ein kurzes, starkes Mesenterium an die Rückenwand befestigt.

Siren und *Amphiuma* besitzen je zwei dicht nebeneinander liegende, mit der Aorta eng verlöthete, cylindrische, runde Lungenschläuche, welche bei dem erstgenannten Thier in ziemlich gleichmässiger Länge fast bis zur Cloake nach

1) Die Länge der Proteuslungen ersieht man am bequemsten aus Fig. 391.

lumen etwas zurück, worin wohl eine Annäherung an die Verhältnisse der übrigen Ichthyoden zu erblicken ist.

Die Lungen-Innenfläche erhebt sich, ganz ähnlich wie bei *Lepidosteus*, zu einem, in regelmässigen Intervallen angeordneten Trabekelsystem¹⁾. Wie dort, so laufen auch hier (deutlicher bei *Amphiura* (Fig. 491, *A*) als bei *Siren* (Fig. 491, *B*)) zwei starke Längsleisten (*G G*) an der Lunge hinab und diese werden durch Querbalken strickleiterartig miteinander verbunden. Zwischen den so gebildeten Feldern oder Maschen findet sich ein Netzwerk aus Maschen zweiter und dritter Ordnung. Letztere erreichen bei *Amphiura* eine ungleich feinere Entwicklung als bei *Siren* und am allerfeinsten finde ich sie bei *Menopoma*.

Bei letztgenanntem *Derotremes* sind die Lungen äusserst zartwandig und so kurz, dass sie nicht einmal bis zur Leibesmitte nach hinten ragen. Dafür sind sie aber stark spindelförmig aufgetrieben und besitzen an ihrem Hinterende einen wurstförmigen, schwach gekrümmten Appendix.

Zwei grosse Längsgefässe ziehen auch hier auf den Lungen nach hinten und werden durch kleinere Blutbahnen miteinander verbunden, allein es handelt sich hier um keinen regelmässigen Verlauf mehr, sondern nur um ein regelloses, ausserordentlich feines Maschenwerk, das gar nicht oder kaum in's Lumen einspringt.

Auch bei *Menopoma* hängen die Lungen an wohl ausgebildeten Mesenterien²⁾.

1) Dasselbe kommt dort am schönsten zur Entwicklung, wo sich die etwas aufgetriebenen Vorderenden der *Siren*-Lunge enge an den Oesophagus heranschieben. Sie verwachsen an jener Stelle mit dem Boden und der Dorsalwand des Herzbeutels und letztere muss eingeschnitten werden, um sie bis nach vorne gegen die Bronchien verfolgen zu können. In den Theilungswinkel der Bronchien springt ein häutiges, halbmondförmig ausgeschnittenes Septum von hinten herein.

2) In welcher Art und Weise die Ichthyoden von ihren Lungen Gebrauch machen, ist noch nicht genügend bekannt, dass dies aber von Seiten der *Siren laeertina* in viel ausgedehnterem Maasse der Fall sein muss, als bei den übrigen Ichthyoden, beweist neben der trabeculären Lungen-Innenfläche dieses Thieres noch folgende Thatsache. *Siren laeertina*, die immer an die Oberfläche kommt, um Luft zu schnappen, vermag längere Zeit ohne Kiemen zu leben und mehrere Stunden ausserhalb des Wassers zuzubringen, ein Punkt, auf den ich früher schon (Gegenbaur's Morph. Jahrb. 1877) aufmerksam gemacht habe und woraus ich den Schluss ziehen zu dürfen glaube, dass die von Weismann und Chauvin an *Axolotin* mit Erfolg durchgeführten Unwandlungsversuche auch bei *Siren laeertina* von

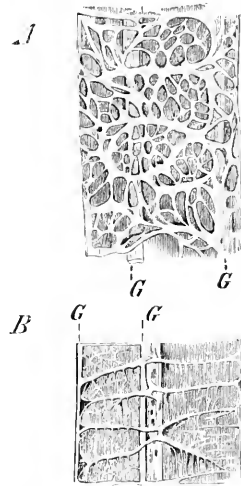


Fig. 491. Innenfläche von Urodelen-Lungen. *A* von *Amphiura*, *B* von *Siren*.

G G starke Längsgefässe, durch quere Gefässzüge verbunden.

Bei den Salamandrinen stellen die Lungen in der Regel gleichmässige, etwa bis zum Ende des Magens reichende, cylindrische Schläuche dar, welche haustraartige Ausbuchtungen zeigen können (z. B. bei *Salamandra atra*) und in diesem Fall findet sich dann im Innern ein deutliches Trabekelsystem. Beim Axolotl und allen übrigen Molchlarven ist ihre Oberfläche absolut glatt.

Auch mehr oder weniger reichliche Pigmentablagerungen können sich in ihrer Wand vorfinden.

Bei *Gymnophionen* (Fig. 394, *L*, *L*¹) sind die Lungen, entsprechend der schlangenähnlichen Leibesform, sehr ungleich entwickelt. Die linke ist nur einige Millimeter, die rechte 6—8 Centim. lang, gleichmässig cylindrisch, walzenförmig. Im Innern findet sich ein reiches Balkennetz.

Die Lungen der Anuren stellen zwei weite, dünnwandige, symmetrisch gelagerte Säcke dar. Bei ihrem Ursprung aus der Stimmlade halsartig verengt, dehnen sie sich weiterhin zu ellipsoiden, mit weitem Lumen versehenen Blasen aus, die beide von gleicher Grösse sind und nach hinten zipfelartig zugespitzt enden. Mit Ausnahme ihres, an der Stimmlade adhären den Anfangstheils liegen sie mit ihrer ganzen übrigen Masse frei im Leibesraume und erhalten hier, wie bei den Urodelen, von Seiten des Bauchfelles einen serösen, glatten Ueberzug, eine Pleura.

An ihrer Innenfläche findet sich ein reiches Netzwerk, das aus zahlreichen, ins Lumen einspringenden Bälkchen besteht. Ihre Stärke unterliegt ausserordentlich zahlreichen Schwankungen, immer jedoch stehen sie, wie bei Urodelen, in gerader Proportion zu den unterliegenden Gefässen, d. h. sie repetiren letztere in Form eines zierlichen Reliefs. Der grosse Blureichthum lässt das frische Organ zart hellroth erscheinen und da, wie oben bemerkt, die Wände sehr dünn sind, so schimmert das Balkenwerk schon äusserlich durch und erzeugt auf der Lungenoberfläche eine netzartige Zeichnung.

Die grösseren Gefässe verlaufen stets an der Peripherie der weiteren Maschen, während die kleineren, beziehungsweise die Capillaren im Binnenraume, im Fundus derselben angeordnet sind. Sämmtliche Oeffnungen des so entstehenden, aus vier- bis fünfeckigen Nischen oder Alveolen componirten Netzwerkes sind dem allgemeinen Lumen des Lungensackes zugekehrt, so dass die eingethmete Luft mit der gesammten, alveolaren Binnenfläche in Contact zu kommen im Stande ist.

Die eigentliche Gerüstsubstanz der Lunge besteht aus einem faserigen Bindegewebe, dem zahlreiche elastische Fibrillen und vor Allem grosse Mengen glatter Muskelfasern beigemischt sind. Dazu kommen noch schwarze Pigmentzellen.

Die Muskelzüge bilden, nächst den eingelagerten Gefässen, die

Erfolg gekrönt werden dürften. Derartige Versuche sind aber bis jetzt noch nicht angestellt worden.

Hauptstütze der die Alveolenmaschen bildenden Leisten und zwar treten sie besonders reichlich in den verdickten, freien Innenrändern derselben auf. Von diesen starken und compacten Hauptstämmen gehen dünnere Züge und von diesen selbst wieder einzelne, isolirte Muskelfasern ab, um über den flachen Grund der Alveolen, nahe ihrer inneren Oberfläche wegzuziehen (C. K. Hoffmann).

Die respiratorischen Capillarnetze ziehen, unregelmässige, runde oder polygonale Netze bildend, über die kleineren Alveolen-septa continuirlich hinweg und würden, abgesehen von ihrer der Lungenwand angewachsenen Circumferenz frei in das Lungenlumen zu liegen kommen, wären sie nicht von einem, die ganze respirirende Lungeninnenfläche überziehenden Plattenepithel bedeckt. Die Zellkerne kommen dabei stets in die Lichtungen der Capillarmaschen zu liegen.

Auf den freien Rändern aller höheren Leisten, sowie in der Lungenwurzel finden sich als Fortsetzungen des den Vorderdarm charakterisirenden Epithels cylindrische Flimmer- und Becherzellen. Solche cylindrische Zellen finden sich oft auch gruppenweise mitten im Alveolenepithel, wo sie eine grössere Capillarmasche erfüllen können (C. K. Hoffmann).

Nach den Untersuchungen Küttner's spaltet sich die an die Lunge herantretende Arteria pulmonalis in rascher Aufeinanderfolge in drei, gleich dicke Hauptstämme (Ramus posterior, externus und internus), die unter allmählicher Convergenz zur Lungenspitze ziehen.

Jeder dieser Hauptstämme erzeugt auf seinem Wege dahin einen kürzeren, ebenfalls zur Lungenspitze gehenden Zweig, so dass die Lungenoberfläche in sechs arterielle Gefässsectoren getheilt wird. Von diesen sechs Gefässen strahlen Zweige zweiter resp. dritter Ordnung federbartartig aus und erst aus ihren Enden bilden sich baumartige Verzweigungen mit endlichem capillären Zerfall. Von hier aus erfolgt dann wieder die Sammlung zu einem capillären Venennetz, dessen Muttergefäss, eine kurze Strecke sichtbar, an das erste nächste Septum tritt und in die Tiefe hinabsteigt. An den meisten Alveolen begegnet man einer zuführenden Arterie und zwei bis drei abführenden Venenwurzeln (C. K. Hoffmann).

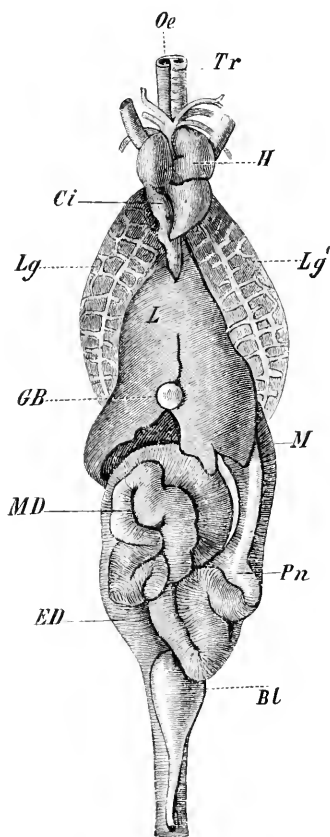
c) REPTILIEN.

Hier, wie überall, richtet sich die Form der Lunge im Allgemeinen nach derjenigen des Körpers, allein ihre Architektur erreicht eine ungleich höhere Ausbildung, als dies bei den Amphibien der Fall ist; ja wir sehen, was Aeby mit Recht hervorhebt, in den höheren Typen (Crocodilier) schon den Bauplan der Vogel- und Säugethierlungen vorgezeichnet.

Diese hohe Vollendung im Aufbau der Lunge beruht in letzter Instanz einerseits auf dem ausschliesslichen Luftleben dieser Thierklasse, andererseits in dem Zurücktreten der Hautrespiration, welche

zusammen mit der Kiemenathmung bei Amphibien noch eine ausserordentlich wichtige Rolle zu spielen berufen ist. Hier bei den Reptilien concentrirt sich das ganze Athemgeschäft fast ausschliesslich auf die Lungen und diese erzeugen deshalb eine Flächenvergrösserung der respirirenden Schleimhaut, wie sie uns noch nirgends bei den Anamnia entgegentritt.

Zugleich schliesst — und das ist der charakteristische Unterschied zwischen der Amphibienlunge und derjenigen der höheren Reptilien, wie der Chelonier und Crocodilier — der Bronchus mit seiner Einmündung in den Lungensack nicht mehr ab, sondern erstreckt sich, baumartig sich verästelnd, in die Lungensubstanz hinein und durchwächst sie bis zu ihrem hintersten Ende. Das genauere Verhalten werde ich später schildern und jetzt zunächst diejenigen Reptilien abhandeln, deren Lunge noch eine viel einfachere, an diejenige der Amphibien anknüpfende Structur zeigt, ich meine die Saurier.



Die Lungen von *Lacerta* stellen zwei länglicht-ovale Säcke dar mit spitz ausgezogenem Hinterende, welches etwa bis in's Niveau der Gallenblase sich erstreckt (Fig. 492). Beide Säcke besitzen so ziemlich dieselbe Grösse und umschliessen, wie die Amphibienlungen, einen weiten, centralen Hohlraum, der mit Wimperepithel ausgekleidet ist. In den Wänden finden sich glatte Muskelfasern und die Mucosa erhebt sich zu einem äusserst feinen, filigranartigen Trabekelwerk, welches nach vorne zu, an der Einmündungsstelle des Bronchus einen besonders dichten, badeschwammartigen Charakter annimmt. Weiter nach hinten zu wird die Lungenwand immer dünner, transparenter, amphibienähnlich.

Die Lunge von *Amphisbaena*, deren interessantes Verhalten zur Trachea ich früher schon erwähnt habe, ist insofern höher entwickelt,

Fig. 492. Situs viscerum von *Lacerta agilis*.

Oe Oesophagus, M Magen, MD Mitteldarm, ED Enddarm, L Leber, GB Gallenblase, Pn Pankreas, BL Harnblase, Lg Lg¹ die beiden Lungen mit ihrem Gefässnetz, H Herz, Ci Vena cava inferior, Tr Trachea.

als diejenige der Lacertilien, als sie kein einheitliches centrales Lumen mehr besitzt, sondern von einem feinen Balkhennetz durchflochten ist.

Eine ähnliche Structur zeigt auch die Lunge von *Chamaeleo*, allein sie beschränkt sich hier auf die vordere Hälfte. Diese ist durch zwei Septa (Fig. 493, *SS*) in drei Räume getheilt, welche nach vorne zu durch runde Löcher in den Bronchus (*Br*) sich öffnen. Nach hinten zu wird das Lumen wieder einheitlich und zugleich stülpt sich der hintere und der grösste Theil des ventralen Lungenrandes in kürzere und längere, z. Th. bis zur Beckengegend ragende Fortsätze aus, welche eine faden-, spindel- oder keulenförmige oder auch mehr eine lappige Configuration besitzen (Fig. 493, *F F*). Ihre Wand ist wie diejenige der ganzen Lunge von spinnwebenartiger Zartheit und ich finde sie linkerseits, entsprechend der etwas voluminöseren linken Lunge, kräftiger entwickelt, als rechterseits, wo die Lunge nicht so stark ausgefranst ist.

Dieses in der Reihe der Reptilien einzig dastehende Verhalten der Chamaeleonten-Lunge ist deshalb von hohem Interesse, weil dadurch bereits Einrichtungen angebahnt scheinen, welche wir in der Architektur der Vogellunge zur höchsten Entwicklung kommen sehen. Mit letzterer hat die Lunge des *Chamaeleon's* auch dadurch einige Aehnlichkeit, als sich hier, so gut wie dort, am dorsalen Lungenrand zahlreiche Rippeneindrücke vorfinden (Fig. 493, bei *L*).

Die Lungen der Ophidier, wovon sich häufig, ganz ähnlich wie bei *Gymnophionen* und *Amphisbaenen*, nur die eine, und zwar die rechte entwickelt, während die linke entweder ganz schwindet, oder doch meist nur sehr rudimentär erscheint, sind insofern nach dem Typus der Saurierlunge gebaut, als man auch bei ihnen in der Regel ein mehr oder weniger ausgedehntes, centrales Lumen unterscheidet. Die Stärke und Dicke der dasselbe von aussen begrenzenden, feinmaschigen Lungenwand steht in umgekehrter Proportion zur Ausdehnung jenes Lumens, doch ist sie in der Regel viel beträchtlicher als bei Sauriern und dadurch compensirt sich wohl der functionelle Ausfall der einen Lunge.

Die Längenausdehnung des einen Lungensackes schwankt sehr bedeutend, so kann er sich zur Grenze des mittleren und hinteren Rumpfdrittels (Ringelnatter) oder bis zum After erstrecken (*Acrochordus*).



Fig. 493. Lunge von *Chamaeleo*.

B Beutelartiger Anhang des Kehlkopfs, *Tr* Trachea, *Br* Bronchus, *L* Lunge, deren Binnenraum durch die zwei Septa *SS* in drei Abtheilungen zerfällt, *F F* Lungenfortsätze.

Bei manchen Schlangen besitzt die Wand des hinteren Lungenendes keinen spongiösen Charakter mehr und auch die Gefäßverhältnisse weisen darauf hin, dass dieser Abschnitt keiner respiratorischen Function mehr fähig ist (Stannius, Hyrtl). Es kann uns dies nicht Wunder nehmen, wenn wir — und ich habe von den Dipnoërn an häufig darauf hinzuweisen Gelegenheit gehabt — erwägen, dass der vordere Lungenabschnitt vor dem hinteren überall durch eine kräftigere Entfaltung und höhere Differenzirung praevalirt¹⁾. Dadurch ist auch, meiner Meinung nach, der Weg vorgezeichnet, den die Entwicklung der Lunge bei deren Umwandlung aus der Schwimmblase in ein Respirationsorgan genommen haben muss.

Bei Cheloniern und Crocodiliern, wo stets beide Lungen

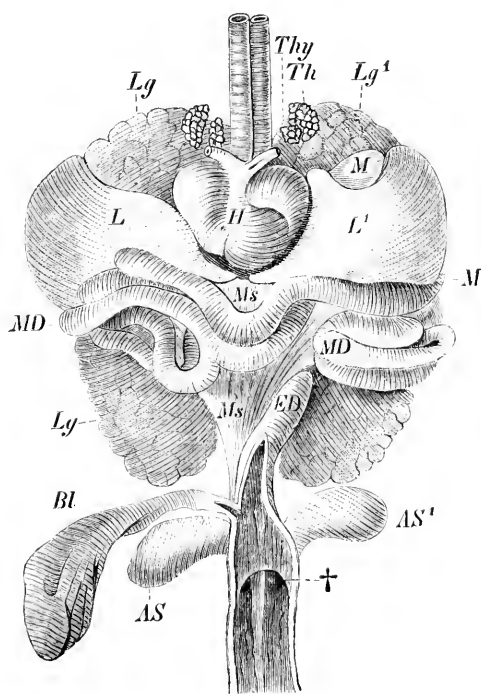


Fig. 494. Gesamter Situs von *Emys europaea*.

Th und *Thy* Glandula thyreoida und Thymus, neben welchen der Oesophagus und die Trachea herabziehen (in der Figur nicht bezeichnet), *Lg*, *Lg'* Lungen, *H* Herz, *L*, *L'* die Leber, *M*, *M* der Magen, welcher sowohl oben als unten den linken Leberlappen überragt, *MD*, *MD* Mitteldarm, an dem Mesenterium *Ms* suspendirt, *ED* Enddarm ventralwärts aufgeschnitten, *Bl* Harubläse collabirt, † Eingang in die Analsäcke *AS*, *AS*.

1) Ein schlagendes Beispiel dafür bildet die Lunge von *Heterodon simus* (vergl. Stannius).

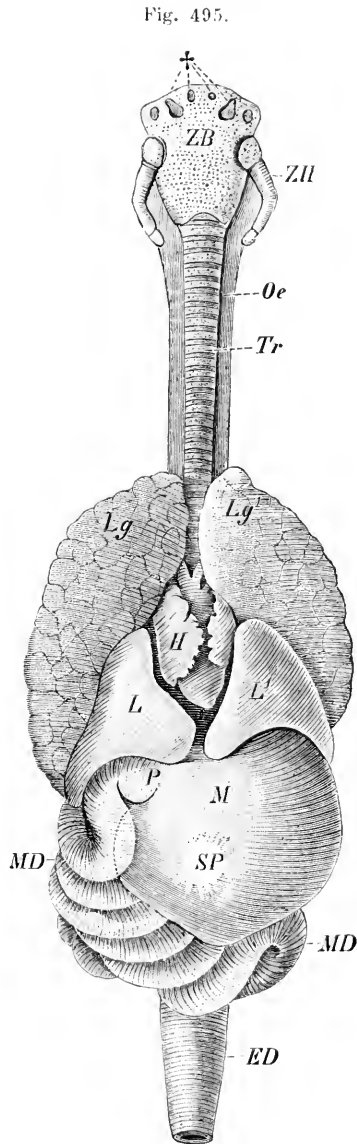
gleichmässig und zwar zu stattlichen, bei den erstgenannten bis zur Beckengegend ausgedehnten, ovalen Säcken mit kleinen haustraartigen Ausbuchtungen entwickelt sind, senkt sich der Bronchus in das Lungeninnere hinein und lässt sich, unter beharrlicher Abgabe von Seitenbronchen und unter Beibehaltung seines Knorpelgerüsts durch das ganze Organ hindurch bis zu seinem Hinterende verfolgen, ein Verhalten, auf das ich später ausführlich zurückkommen werde¹⁾.

So ist also aus der sehr einfachen Amphibien- oder Lacertilierlunge ein sehr complicirtes, aus einem Röhrensystem bestehendes Organ geworden.

Die einzelnen Röhren führen in ebenso viele, durch Septa von einander abgekammerte Säcke oder Räume der Lunge und wir dürfen mit Sicherheit annehmen, dass für ihre typische, von Aeby an's Licht gezogene Anordnung die Verhältnisse der Lungengefässe, wie vor Allem der Arteria pulmonalis bestimmend gewesen sind. Letztere erscheint als der feste Punkt, der durch alle Wandlungen seiner Umgebung hindurch unerschüttert stehen bleibt (Aeby).

Fig. 495. Situs viscerum von Alligator.

Oe Oesophagus, *M* Magen, *SP* Sehnenplatte desselben, *P* Pylorusgegend, *MD, MD* Mitteldarm, *ED* Enddarm, *L, L'* Rechter und linker Leberlappen, welche dorsal vom Herz miteinander verbunden sind, *H* Herz (Auricula cordis), *Lg, Lg'* Rechte und linke Lunge, mässig aufgeblasen, *Tr* Trachea. *ZB* Zungenbeinkörper bei † perforirt, *ZII* Zungenbeinhörner.



1) In Anbetracht der eigenthümlichen Skeletverhältnisse, beziehungsweise der Starrheit der Leibswandungen wird die Lunge durch das Zwerchfell und den *Musc. transversus abdominalis*, vielleicht auch durch die Bewegung der Vorderextremität comprimirt resp. expandirt (Stannins, Garrod).

Ich werde darauf gleich näher einzugehen haben, nachdem ich mich zuvor noch über die Textur der Chelonier- und Crocodilierlunge ausgesprochen haben werde.

Dem oben Mitgetheilten gemäss hätten wir es in jeder Lunge mit einer Anzahl neben einander liegender, nicht mehr unter einander, sondern nur mit dem Bronchus communicirender, blindsackartiger Räume zu schaffen. Daraus ergibt sich ein maschiges, wabiges Gefüge und indem von der Innenwand eines jeden Hohlraumes wieder secundäre und tertiäre Maschen vorspringen, erhält das Ganze geradezu ein spongiöses Aussehen. In den Wänden finden sich neben Pigmentzellen und elastischen auch platte Muskelfasern, ja letztere sind oft so mächtig entwickelt, dass sie die Hauptmasse des ganzen Gewebes ausmachen (C. K. Hoffmann). Die Capillaren sind nur mit einer Seite der Lungenwand angewachsen, mit ihrem grössten Umfang aber ragen sie frei in den Luftraum der Alveole hinein, und sind hier von einem Plattenepithel überzogen. Auf den freien Rändern aller grösseren Septa und Leisten, sowie in der Fortsetzung der Bronchi findet sich ein mit Becherzellen vermisches Flimmerepithel. Auch Lymphräume finden sich in dem bindegewebigen Lungenstroma (C. K. Hoffmann).

Ventral und caudal sind die Lungen vom Peritoneum überzogen, dorsal aber bei Cheloniern dem Plastron angewachsen.

Bei Crocodiliern finden sich besondere, die Lungen einschliessende Pleuralsäcke, wie überhaupt in der Rumpfhöhle dieser Thiere viel zahlreichere, seröse Sackbildungen existiren, als bei den übrigen Reptilien.

Was nun den Ursprung, das Wesen, die Bedeutung des bronchialen Röhrensystemes, sowie seine Beziehungen zur Arteria und Vena pulmonalis für die gesammte Architektur der Lunge anbelangt, haben wir erst in den letzten Jahren einen befriedigenden Einblick darein bekommen und zwar durch eine wahrhaft classische Arbeit Chr. Aeby's. Auf sie werde ich mich in allem Folgendem zu stützen haben und was ich zu bieten vermag, ist im Wesentlichen nur eine kurze Reproduction des der obgenannten Schrift zu Grunde liegenden Gedankenganges.

Zunächst gilt der fundamentale Satz, dass der Bronchialbaum der amnioten Wirbelthiere nach einem und demselben einheitlichen Entwicklungsplan gebaut erscheint, und das hat ja auch, da die Lungen aller Wirbelthiere homologe Organe sind, nichts Befremdendes.

Nirgends handelt es sich, wie man früher irrthümlicher Weise allgemein annehmen zu müssen glaubte, um eine dichotomische Theilung des Bronchialbaumes, sondern stets zieht sich, wie oben schon erwähnt, eine fast geradlinige Fortsetzung des aus der Trachea entspringenden Bronchus jeder Seite in Form des sogenannten Stammbronchus durch die ganze Lunge bis zu ihrem Hinterende hindurch (Fig. 498, A).

Auf diesem Wege entspringen aus ihm von Stelle zu Stelle Seitenbronchen und diese lassen sich, auf Grund der den Stammbronchus in seinem oberen Abschnitt kreuzenden Lungenarterie, in zwei Systeme sondern. Das eine liegt oberhalb, das andere unterhalb jener Arterie (eparteriell und hyparterielles Bronchialsystem). Ersteres besteht nur aus einer einzigen Längsreihe von Seitenbronchen, letzteres aber constant aus zwei. Zwischen den Ursprüngen der beiderseitigen Wurzeln des hyparteriellen Systems zieht die Arteria pulmonalis herab, während die gleichnamige Vene an der Ventralseite des Stammbronchus verläuft (Fig. 496, *Ap*).

Wenn ich dem eben mitgetheilten, für alle Amnioten geltenden Grundplan noch hinzufüge, dass sich beide Bronchialsysteme, das hyparterielle sowohl als das eparterielle bezüglich ihrer peripheren Entfaltung ¹⁾ so ziemlich die Wage halten, so habe ich den Bronchialbaum der Chelonier, Crocodilier und, wie ich gleich hinzufügen kann, auch der Vögel in seinen Grundzügen skizzirt.

d) VÖGEL.

Hier gehen die hyparteriellen Zweige zur Aussen-, die eparteriellen zur Innenseite der Lunge, so dass deren Körpersubstanz zwischen beide zu liegen kommt (Fig. 497, *A*, *B*). „Der ganze Bronchialbaum gewinnt in Folge davon ein sehr eigenthümliches Gepräge, das sich erst bei genauerem Zusehen mit demjenigen der Säugethiere in Einklang bringen lässt.

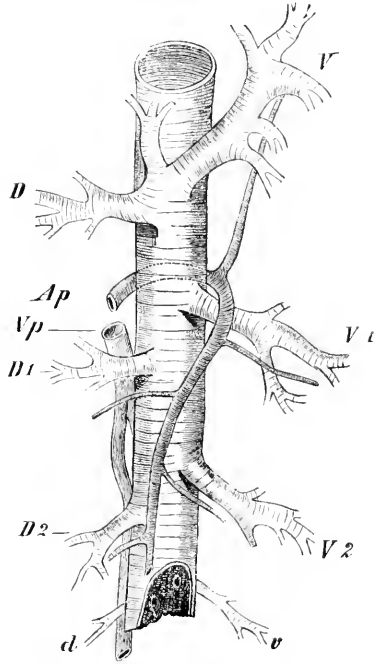


Fig. 496. Halbschematische Darstellung der Verzweigung des Bronchialbaumes. (Nach Aeby.)

V, *V*¹, *V*² ventrale, *D*, *D*¹, *D*² dorsale Seitenbronchen, *V* und *D* im eparteriellen Gebiet zu einheitlichem Stamme vereinigt, im hyparteriellen getrennt, *v* ventraler, *d* dorsaler Nebenbronchus, *Ap* und *Vp* Arteria und Vena pulmonalis.

1) An Zahl der Zweige steht das eparterielle System hinter dem hyparteriellen stets zurück und beide zeigen, wie es scheint, bei Cheloniern und Crocodiliern noch nicht den, erst von den Vögeln an typisch werdenden, auf ihren Beziehungen zur Lungenarterie basirenden Gegensatz ihrer Lage, sondern ordnen sich in zwei, zu letztgenanntem Gefäss, medial und lateral liegenden Parallelreihen (Aeby).

Die zwei Längsreihen (Fig. 497, *v*, *d*) des hyperarteriellen Systems wachsen in entgegengesetzter Richtung aus dem Stammbronchus hervor, um sich in windschiefer Ebene von oben und vorn nach hinten und unten an die Aussenseite der Lunge anzulehnen. Die hinteren oder äusseren Aeste übertreffen die vorderen oder inneren bedeutend an Länge“ (Aeby). Während sie, wie bei Säugethieren, meistens in der Neunzahl vorhanden sind, so scheint für die Bronchien des eparteriellen Systems die Zahl 4 die typische

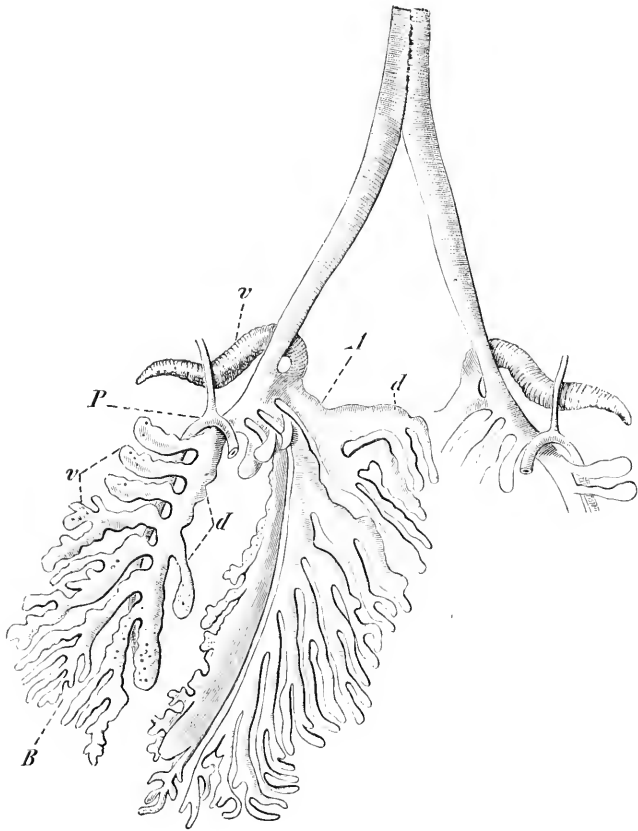


Fig. 497. Bronchialbaum eines Vogels (*Colymbus?*). Vorderansicht nach einem Metallausgusse. (Nach Aeby.)

Das eparterielle und hyperarterielle Bronchialsystem mit einander ursprünglich zugekehrten Seiten nach hinten auf eine horizontale Ebene auseinandergelegt, um die innere Gliederung sichtbar zu machen. — *P* Lungenarterie mit aufsteigendem Seitenaste. *A* eparteriell, *B* hyperarterielles Bronchialsystem; *v* ventrale, *d* dorsale Verzweigung, letztere auf der hyperarteriellen Seite im Ausgusse nur unvollkommen erhalten. Die Ausdrücke ventral und dorsal sind so gewählt, wie es nicht die specielle Stellung beim Vogel, sondern die Homologie mit den entsprechenden Zweigen bei den Säugethieren erfordert.

zu sein (Fig. 497, A). (Bei Ratiten finden sich möglicherweise 5, worin sich eine Annäherung an die Reptilien aussprechen würde).

Während sich nun die drei unteren epartiellen Zweige ausschliesslich an die Innenfläche der Lunge halten, zeigt der oberste (vergl. das obere *v* auf Fig. 497) insofern ein eigenartiges Verhalten, als er gleich nach seinem Ursprung in hackenförmiger Krümmung einen einfachen Seitenast um die Aussenseite des Stammbronchus herum und über den Arterienstamm hinweg nach vorne in das Gebiet des hyperarteriellen Systems schickt und sich somit in dorsaler wie ventraler Richtung genau so verästelt, wie wir dies gleich von dem einfachen, eparteriellen Bronchus der Säugethiere kennen lernen werden.

Der zweite und dritte eparterielle Bronchus sind von gleicher Länge und reichen, dicht neben einander liegend, bis an's untere Lungende. Dabei entsenden sie aus ihren freien Rändern, also nach entgegengesetzten Seiten, zahlreiche, einander parallele Seitenzweige, welche spitzwinklig hervortreten.

Der vierte, eparterielle Bronchus ist klein, unansehnlich und offenbar in regressiver Metamorphose begriffen¹⁾.

e) SÄUGER.

Der Hauptunterschied zwischen der Vogel- und Sägerlunge liegt in dem starken Zurücktreten des eparteriellen Bronchialsystems. Im günstigsten Fall kommt hier nur noch der oberste der eparteriellen Bronchien, wie sie bei Vögeln vorkommen, in beiden Lungen zur Entwicklung und zugleich sehen wir sein Hauptgewicht von der dorsalen auf die ventrale Seite verlegt (Fig. 498 A). Dazu kann es insofern noch zu weiteren Differenzierungen kommen, als der stets einwurzelige eparterielle Bronchus²⁾, bei ein- wie bei beiderseitigem Vorkommen, seine Stellung am Stammbronchus mit einer solchen an der Trachea selbst vertauscht, doch geschieht dies merkwürdigerweise auch dort, wo ein linker Bronchus vorhanden ist, immer nur auf der rechten Seite (Fig. 498, BD). Cetaceen und Artiodactylen, hier und da auch Raubthiere und Affen folgen diesem Typus.

Die weitaus grössere Zahl der Säugethiere hat übrigens den linken, eparteriellen Bronchus eingebüsst, den rechten aber beibehalten, wie denn die rechte Lunge im Allgemeinen typisch schärfer ausgeprägt ist, als die linke (Fig. 498, C, D).

1) Ich schliesse jetzt absichtlich vorläufig mit der Schilderung der Vogellunge ab, da die Einschaltung des Luftsacksystems an dieser Stelle, den einheitlichen Gang der Darstellung zu sehr beeinträchtigen würde; ich werde jenes später berücksichtigen.

2) Er entspringt stets aus dem seitlichen Umfang des Stammbronchus, ziemlich genau in der Mittelstellung zwischen den dorsalen und ventralen Aesten der hyperarteriellen Zone, also vor jenen und hinter diesen (vergl. Fig. 496). Seine Verästelung erfolgt dorsal und ventral.

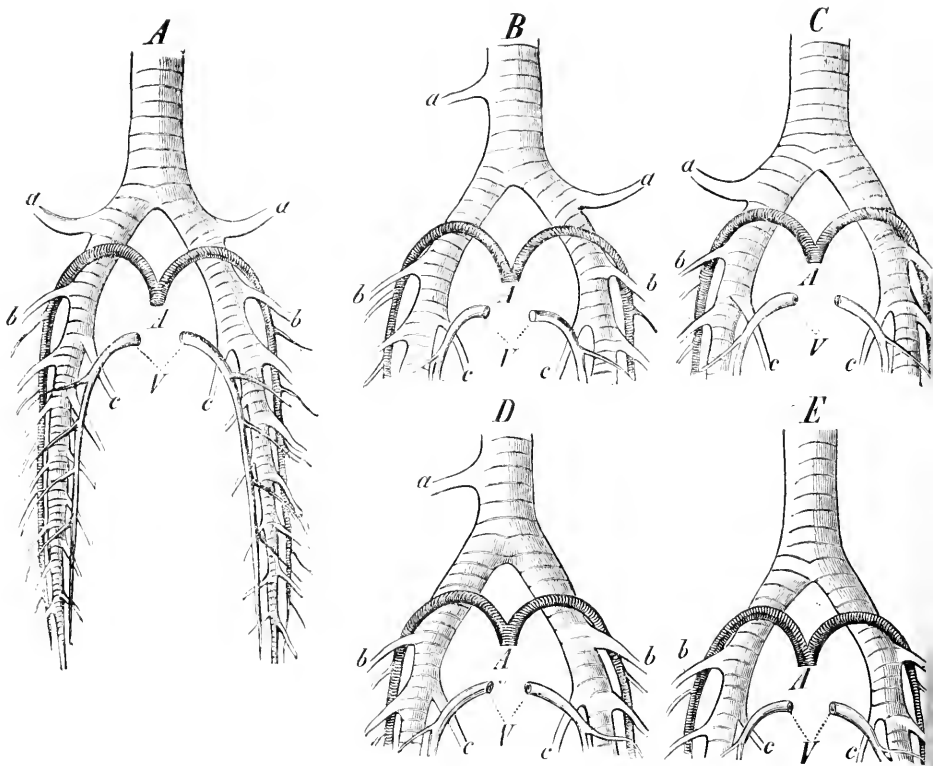


Fig. 498. Schematische Darstellung des Bronchialbaumes verschiedener Säugethiere. Nach Aeby. Nur die Figur A ist ganz ausgeführt, die übrigen lassen sich aber leicht darnach ergänzen.

Bei A handelt es sich um einen beiderseitigen bronchialen, eparteriellen Bronchus, bei B um einen links bronchialen, rechts trachealen-, bei C um einen rechtsseitigen bronchialen-, bei D um einen rechtseitigen trachealen-, bei E endlich um gar keinen eparteriellen Bronchus, *aa* eparterieller Bronchus, *b* Reihe der hyperarteriellen Bronchien, *c* der hyperarteriellen Dorsalbronchien. A und V Arteria und Vena pulmonalis.

Endlich kann das eparterielle Bronchialsystem, das seine Sonderstellung durch die ganze Amniotenreihe hindurch auf's klarste documentirt, links wie rechts gänzlich geschwunden sein und mit ihm geht, um mich Aeby's Worte zu bedienen, das letzte Ueberbleibsel einer untergegangenen Generation zu Grabe und sein Verschwinden ist der Schlussakt eines Vorganges, der schon bei den Vögeln eingeleitet wurde. Diesen Erfahrungen gegenüber, welche mit strengster Nothwendigkeit auf genetische Beziehungen zwischen den einzelnen Lungenformen hinweisen, kann es keinen Augenblick zweifelhaft erscheinen, dass das Auftreten eparterieller Bronchialzweige beiderseits bei Säugern den ursprünglichen, das einseitige

Vorkommen oder das Fehlen derselben den erst secundär erworbenen Typus repräsentirt.

Um nun einen Ueberblick über die Vertheilung der verschiedenen Gestaltungsformen des Bronchialbaumes in der Reihe der Säugethiere zu ermöglichen, lasse ich hier eine, dem Aebys'schen Werk entnommene Liste folgen. Aus dieser geht hervor, dass wir drei Haupttypen zu unterscheiden haben, wovon die zwei ersten wieder je in zwei Unterabtheilungen zerfallen. Ich verweise dabei auf die Fig. 498.

- a) Bronchialbaum mit beiderseitigem, eparteriellen Bronchus;
 - α) eparter. Bronchus beiderseits bronchial: Bradypus, Equus, Elephas, Phoca (Fig. 498 A);
 - β) eparter. Bronchus links bronchial, rechts tracheal: Delphinus, Auchenia (Fig. 498, B).
- b) Bronchialbaum mit nur rechtsseitigem eparteriellen Bronchus;
 - α) eparter. Bronchus bronchial: Monotremata, Marsupialia, Edentata (ausser Bradypus), Rodentia (ausser Hystrix), Insectivora, Chiroptera, Prosimiae, Primates (Fig. 498, C);
 - β) eparter. Bronchus tracheal: Artiodactyla (ausser Auchenia). (Fig. 498, D).
- c) Bronchialbaum ohne eparteriellen Bronchus: Hystrix (Fig. 498, E).

„Mit der Rückbildung des eparteriellen Systems bei den Säugethieren vollzieht sich noch eine andere Aenderung. Das hyparterielle System der Vögel liegt so, dass es den Lungenkörper von aussen her umfasst. Bei den Säugethieren hat es sich mit dem Stammbronchus um dessen Achse derart nach vorn und innen gedreht, dass die Hauptmasse der Lunge an seine Aussenseite zu liegen kommt ¹⁾. Seine bisher nach hinten gerichteten, längeren Zweige wenden sich jetzt als ventrale nach vorn und seine bisher vorderen werden zu hinteren oder dorsalen. Gleichzeitig wächst die Lungensubstanz über sie hinweg und drängt sie in die Tiefe, doch nicht so sehr, dass sie auf eine wenigstens relativ oberflächliche Lage verzichten müssten. Die bei den Vögeln äussere Seite der Lunge ist bei den Säugethieren zur inneren geworden und das hyparterielle Astsystem in die Ebene des eparteriellen verschoben. Der Gegensatz, welcher bezüglich der Lagerung ursprünglich zwischen

1) Der Stammbronchus durchsetzt die Lunge demgemäss etwas excentrisch nach innen und hinten zu und in Folge davon werden die Aeste der ventralen Seite des hyperarteriellen Bronchialsystems länger sein, als diejenigen der dorsalen. Die vom Hilus an abgehenden zahlreichen (5—9), in der Mehrzahl spitzwinkelig absteigenden Seitenäste werden in ihrer monopodischen Entfaltung vom Arterienbaum streng repetirt. Die Venen gestatten sich grössere Freiheit, ohne jedoch das Grundprincip ganz zu verleugnen.

beiden bestand, hat sich verflacht. Die bei Vögeln so ausgesprochene Zweitheilung des Bronchialbaumes ist bei Säugethieren in Folge davon beinahe verschwunden“ (A e b y).

Was nun endlich die Frage nach der Ursache des allmähigen Rückganges des eparteriellen Bronchialsystemes betrifft, so ist darauf bis jetzt noch keine Antwort möglich und es lässt sich nur sagen, dass die nach allen Theilen möglichst gleichförmig ausgebildete, gestreckte Lungenform unstreitig als die primäre zu betrachten ist. Ebenso sicher steht fest, dass der Anstoss zur Rückbildung nicht vom Organ selbst, sondern von dessen Umgebung aus stattgefunden hat. Nichts liegt näher, als an mechanische Wirkungen von Seiten mächtig vordringender Inhaltmassen des Bauchraumes sowie eigenartiger Entwicklungsverhältnisse des Brustkorbes ¹⁾ und des Zwerchfelles zu denken, doch ist der Beweis dafür erst noch zu liefern.

Jedenfalls scheint die Ursache der Rückbildung nicht überall ein und dieselbe, überhaupt keine einfache, sondern aus verschiedenen Faktoren zusammengesetzte zu sein.

Vor Allem wird zu entscheiden sein, von wo die weit reichende Differenzirung der Säugethierlunge ausgeht. Die Vögel treten unmittelbar in die Fussstapfen der Reptilien und den Säugethieren fehlt, wie noch in so vielen andern Beziehungen, der unmittelbare Anschluss an die Grundform (A e b y).

Während fast bei allen, unter den Säugern stehenden Wirbeltieren jede Lunge für sich ein compactes, einheitliches Organ ausmacht, sehen wir sie bei Säugethieren häufig in eine wechselnde Zahl von Lappen (*Lobi pulmonis*) zerfallen ²⁾.

Wenn nun auch bis jetzt die entwicklungsgeschichtlichen Daten für die Beantwortung der Frage nach der Ursache jenes Zerfalles fehlen, so steht doch so viel fest, dass der Typus des Bronchialbaumes durch die Lappenbildung in keiner Weise berührt wird und dass es sich, wo eine solche stattfindet, für's Erste um weiter nichts handelt, als um eine durchgreifende Sonderung der, einzelnen Seitenbronchen zugetheilten, Gebiete. Die Lappenbildung tritt somit in dem morphologischen Aufbau des Organs der Bronchialverzweigung gegenüber gänzlich in den Hintergrund (A e b y).

Stets beginnt sie am oberen Lungenende und bleibt hyperarteriell ausnahmslos auf die ventrale Seite beschränkt. In diesen oberen Lappen tritt stets der erste Seitenbronchus ein und auch bei jedem andern, etwa vorkommenden ächten Lappen wird nie mehr als ein einziger Seitenbronchus in Mitleidenschaft gezogen. Daraus

1) Man denke an die phylogenetisch fortschreitende Verkürzung des Brustkorbes durch das successive Eingehen oberer und unterer Rippen. Vielleicht ist auch der Verlauf des Aortabogens von Einfluss.

2) Im Grossen und Ganzen stimmen die Angehörigen der einzelnen Ordnungen bezüglich der Lappenbildung so ziemlich unter sich überein. Indessen kommen auch auffällige, hier und da sogar individuelle Verschiedenheiten vor, wie z. B. bei Nagethieren und Primaten (A e b y).

folgt, dass das, was man seither, im Sinne der menschlichen Anatomie, mit dem Namen des unteren Lungenlappens bezeichnet hat, gar nicht den Namen eines wirklichen Lappens verdient, denn jener repräsentirt ja. den Stammbronchus einschliessend, den eigentlichen Lungenstamm¹⁾.

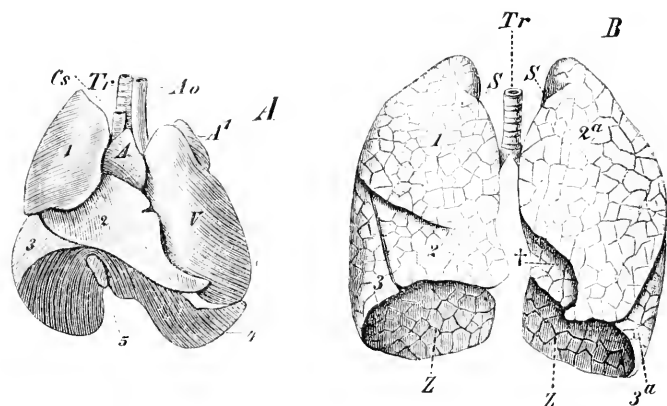


Fig. 499. A. Rechte Lunge des Maulwurfs, welche die gänzlich ungelappte linke an Volumen 3–4mal übertrifft. B. Beide Lungen des Menschen von der Ventralseite gesehen.

1, 2, 3, 4, 5 die verschiedenen Lungenlappen, 2^a und 3^a der sogenannte obere und untere Lappen der linken Lunge des Menschen, Z Z Zwerchfellfläche (Basis) der Lunge; in der Figur A entsprechen die Zahlen 4 und 5 dieser Fläche, † Incisura cordis, S S Sulcus für die Arteria subclavia, Tr Trachea, V Herzventrikel, A A die beiden Atrien, Ao Aorta, Cs Cava superior.

Aus allem Diesem erhellt, dass die Natur des zugehörigen Bronchus das einzig sichere Bestimmungsmittel für die morphologische Bedeutung des betreffenden Lungenlappens abgibt²⁾.

Dieser Satz kann kaum eine bessere Illustration finden, als durch die nach dem allgemeinen Primatentypus gebaute, menschliche Lunge, von der man in den Lehrbüchern angegeben findet, dass sie rechterseits in drei, linkerseits aber nur in zwei Lappen zerfalle.

1) Auf secundäre und tertiäre Lappenbildungen, wie sie namentlich bei dem ersten hyperarteriellen Lappen vorzukommen pflegen, kann hier nicht näher eingegangen werden. Dasselbe gilt auch für den im Bereich des ersten „Nebenbronchus“ (Aeby) der ventralen Seite (namentlich rechterseits) auftretenden Herzlappen (Lobus infracardiacus s. impar), der nur wenigen Säugethieren gänzlich fehlt.

2) Die Lappenbildung ist bei Anwesenheit beiderseitiger, eparterier Bronchialsysteme am beschränktesten (Cetacea, Equus, Pinnipedia) und im umgekehrten Fall (Hystrix) am stärksten. Bei der asymmetrischen Mittelform existiren gewöhnlich mehrere Lappen. Fehlen die Lappen blos einer Seite, so ist dies gewöhnlich die rechte. Das eigentliche Lappengebiet reicht rechts wie links in der Regel nur bis zum ersten hyperarteriellen Bronchus.

Ganz abgesehen davon, dass, aus obgenannten Gründen, der sogenannte untere Lappen diesen Namen im morphologischen Sinn gar nicht verdient, wird sich die Frage erheben, ob die oberen Lappen der rechten und linken Lunge als homologe Gebilde und wie der sogenannte mittlere Lappen der rechten Lunge zu betrachten sei? —

Die erste Frage muss, wie Aeby aufs Ueberzeugendste nach-

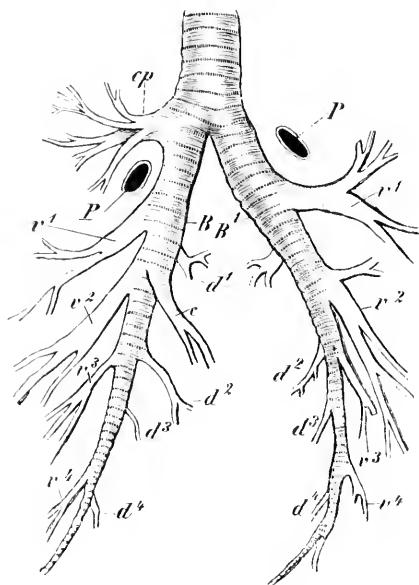


Fig. 500. Bronchialbaum des Menschen, halbschematisch nach einem Metallausguss. (Nach Aeby.)

Trachea und Stammbronchen leicht schattirt, die Seitenbronchen hell. *B* rechter, *B¹* linker Stammbronchus, *ep* eparterieller Seitenbronchus, *v¹*, *v²*, *v³*, *v⁴* erster bis vierter hyperarterieller Ventralbronchus, *d¹*—*d⁴* erster bis vierter hyperarterieller Dorsalbronchus, *c* Herzbronchus, *P* Arteria pulmonalis.

hier nicht näher eingegangen werden und ich beschränke mich darauf, folgende andere, auf die menschlichen Verhältnisse sich beziehende Punkte, ihres allgemeineren Interesses wegen, noch kurz hervorzuheben. Sie sind ebenfalls dem Aeby'schen Werke entnommen.

gewiesen hat, verneint werden, da der obere rechte Lappen dem eparteriellen, der oberelinke aber dem ersten hyperarteriellen Bronchus angehört. Ein Vertreter des eparteriellen Systems ist ja linkerseits gar nicht vorhanden. Der gleiche hyperarterielle Bronchus bildet rechts den mittleren Lappen und dieser wiederholt somit morphologisch den oberen Lappen der linken Seite.

Somit handelt es sich bei den beiden Lungen nicht bloß um eine äusserliche Asymmetrie durch ungleiche Parzellierung gleichwerthiger Grundmassen, sondern um eine Asymmetrie dieser selbst; die rechte enthält eben ein Element mehr als die linke (Aeby)¹⁾.

Auf die speciellen Lage- und Caliber-Verhältnisse des Bronchialbaums (die gesamte respiratorische Luftbahn gewinnt nach der Peripherie hin an Weite) kann

1) Wie auch gar nicht anders zu erwarten ist, äussert der Situs inversus seine Rückwirkung auf die Architectur des Bronchialbaumes dahin, dass die rechte Lunge zwei-, die linke aber dreilappig getroffen wird. Im Uebrigen ist der Bronchialbaum ganz regelrecht, nur mit gegenseitiger Vertauschung seiner beiden normalen Seitenhälften, ausgebildet (Leboucq, Weber, Aeby).

Die weiblichen Lungen besitzen ein um ein Viertel kleineres Volumen als die männlichen. Bei beiden Geschlechtern existiren zwei Perioden des relativ stärksten Lungenwachstums; die eine fällt in die zweite Hälfte des ersten Lebensjahres, die andere in die Pubertätszeit. Am Schlusse des ersten Lebensjahres hat sich die Lunge auf das Vierfache und bis zum achten hin etwa auf das Achtfache ihres anfänglichen Volums erweitert. Bis zur Pubertät erreicht sie nur das Zehnfache, dann aber geht es rapid vorwärts, bis das Zwanzigfache des Werthes beim Neugeborenen erreicht ist. Dabei ist ein Einfluss des Alters auf die relative Grösse der einzelnen Lungenlappen nicht zu verkennen, wie denn z. B. der obere Lappen einer jeden Seite im Beginn der Entwicklung von relativ geringerer Ausdehnung ist, als später.

Es lässt sich durch Rechnung beweisen, dass das Wachstum der Lunge ausschliesslich durch Vergrösserung der bereits zur Zeit der Geburt vorhandenen Elemente stattfindet.

Die Zahl der Lungenbläschen des Menschen hat Aebly auf 3—400 Millionen berechnet, die Flächenausdehnung der respiratorischen Schleimhaut des ruhenden Organs beim Mann auf 79,28 □Meter oder 792,8 □Fuss, beim Weib auf 63,21 □Meter oder 632,1 □Fuss. Setzt man dann die vitale Capacität wiederum gleich dem Umfang der ruhenden Lunge, so dehnt sich dabei die respiratorische Fläche des Mannes auf 129,84 □Meter oder 1298,4 □Fuss und diejenige des Weibes auf 103,52 □Meter oder 1035,2 □Fuss aus.

Bei allen Säugethieren (Fig. 501) hängt jede Lunge in einem serösen Beutel (P^1), der sie enge überzieht, am Hilus (Hi) aber von ihr abgelenkt wird, als sogenanntes mediastinales Blatt (m)

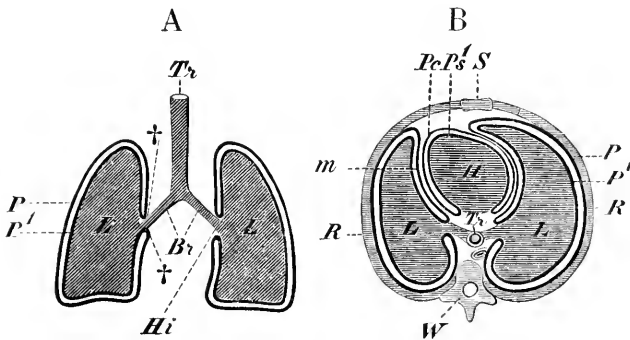


Fig. 501. Schematische Darstellung des Pleural- und Pericardial-Raumes bei Säugethieren mit Zugrundelegung der menschlichen Verhältnisse.

A Frontalschnitt, B Querschnitt.

Tr Trachea, Br Bronchien, LL Lungen, H Herz, W Wirbelsäule, P parietales, P^1 viscerales Blatt der Pleura, $\dagger\dagger$ Umschlagsstelle beider am Hilus pulmonis (Hi), m Mediastinales Pleuralblatt, Pc Pc^1 Parietales und viscerales Blatt des Herzbeutels, R Rippen (Brustwand), S Sternum.

lateralwärts den Herzbeutel (*Pe*) überzieht und schliesslich an die innere Fläche der Brustwand (*R*) sich anlegt, um diese sowie auch die dorsale Fläche des Zwerchfells zu überziehen (*P*).

So entsteht das sogenannte Cavum pleurae (zwischen *P* und *P*¹), an dem man dem eben Mitgetheilten gemäss, ein parietales (costales) und viscerales (pulmonales) Blatt unterscheiden kann. Beide Blätter sondern ins Pleuralcavum eine Flüssigkeit ab, welche durch Befuchtung der Berührungsflächen dafür sorgt, dass sich die mit jeder In- und Expiration nothwendig verbundene Verschiebung der Lunge leicht und ungehindert vollziehen kann.

Die Luftsäcke der Vögel.

Sie stellen, wenn auch immerhin, wie oben bemerkt, beim *Chamaeleon* schon vorbereitet, doch eine so eigenthümliche, auf die Reihe der Vögel beschränkte Einrichtung dar, dass sie in einem besonderen Abschnitt besprochen zu werden verdienen.

Unter den hierüber veröffentlichten Arbeiten nimmt unstreitig diejenige H. Strasser's die erste Stelle ein; nicht nur, dass sie die Fehler und falschen Auffassungen anderer Autoren berichtigt, eröffnet sie auch ganz neue Gesichtspunkte von weiter Perspective. Aus diesem Grunde habe ich sie der folgenden Darstellung zum grössten Theil zu Grunde gelegt.

In früher embryonaler Zeit entstehen zartwandige, hohle Ausstülpungen des Lungenbläschens, welche sehr rasch heranwachsen und die eigentliche Lunge an Volum bald weit übertreffen, so dass sie sämtliche Eingeweide der Brust und des Bauches umgeben ¹).

Die Luftsäcke, die das ganze Leben hindurch mit dem respiratorischen Canalsystem des eigentlichen Lungenparenchyms in offener Communication stehen, sind in ihrer Gestalt und Ausdehnung durchaus abhängig von ihrer Umgebung. Sie verhalten sich also dieser gegenüber rein passiv, insofern sie nichts Anderes darstellen als interstitielle, von der zarten Luftsackmembran ausgekleidete Räume. Als solche beschränken sie sich aber nicht nur auf den Leibesraum, bohren sich also nicht nur zwischen die Contenta desselben ein, sondern überschreiten denselben und kommen in den Bereich der Muskulatur, des Skeletes und der Haut zu liegen. Wo die umgebenden Organe von einander abrücken, oder wo eine interstitielle Fettlage zu schwinden beginnt, oder endlich, wo es sich um Bewegungseinflüsse (Gelenkbewegungen, Verschiebungen der Haut) handelt, in allen diesen Fällen findet der Luftsack Gelegenheit, sich auszudehnen und in die so oder so erschlossenen Räume nachzudringen ²).

1) Beim Hühnchen ist dies schon vor dem Ausschlüpfen der Fall (Selenka).

2) So dringt die Luftsackmembran bei eben ausgeschlüpfen Hühnchen schon in die Spalte zwischen den beiden Coracobrachialmuskeln hinaus gegen den *M. pectoralis*; eine Woche später findet sich unter diesem Muskel schon eine deutliche Ampulle. Bei

Allein die Pneumatisation des Vogelkörpers beschränkt sich nicht darauf, sondern die Luftsäcke dringen selbst in die Knochen ein, so dass auch diese pneumatisch werden. Dies geschieht aber erst zu einer Zeit, wo das Knochenmark den grössten Theil seiner Bedeutung für die Knochenbildung eingebüsst hat und der Hauptmasse nach aus Fett besteht. Die betreffenden kleinen, oft nur nadelspitzgrossen Oeffnungen liegen nach dem Berichte Strasser's fast ausnahmslos an concaven Stellen der Knochenoberfläche und zwar an statisch unwichtigen Punkten der Corticalis. Sie entstehen nicht als das Resultat einer activen Einwirkung des Luftsackes, sondern durch die gewöhnlichen, beim Knochenwachsthume thätigen Vorgänge, so dass die Veränderung in der Anordnung der Knochensubstanz der Veränderung der regulirenden mechanischen Einflüsse entspricht. Dabei ist der Charakter der pneumatisirten Corticalis ein recht mannigfaltiger und Alles spricht dafür, dass der Pneumatisationsprocess durchaus nicht nach ein und demselben Schema sich abspielt (Strasser).

„Gewöhnlich werden Humerus, Sternum, Coracoid, Becken, ein Theil der Wirbelsäule und der Rippen, häufig auch noch das Femur, seltener schon das Schulterblatt und die Furcula pneumatisch. Immerhin gibt es eine ganze Anzahl von Arten, bei welchen die Pneumaticität des Skeletes einen noch viel höheren Grad erreicht und damit einhergehend auch die Pneumaticität der Weichtheile: dann erstrecken sich die Luftsäcke inner- und ausserhalb des Knochens bis zu den äussersten Phalangen der Hand, ja sogar des Fusses, an's vordere und hintere Ende der Wirbelsäule, und in grosser Ausdehnung unter die Körperhaut und zwischen die Federwurzeln¹⁾).

Ein zweites System von Lufträumen entwickelt sich von der Nasenrachenhöhle (resp. ihren Dependenzen: tuba Eustachii, Paukenhöhle) aus in die Knochen des Schädels. Bei allen noch lebenden Vogelspecies finden sich mindestens die Rumpf- oder inneren Luftsäcke entwickelt. Beim Apteryx sollen diese nach Owen sehr klein sein und nicht durch das Zwerchfell dringen“ (Strasser).

Was nun die Bedeutung der Luftsäcke für die Respiration betrifft, so kann sie, was die zuerst entstandenen und allen Vögeln zukommenden Rumpfluftsäcke anbelangt, keinem Zweifel unterliegen. Ja, letztere sind geradezu als integrirende Bestandtheile des Athmungsapparates aufzufassen. Die hohe Bedeutung jener Luftsäcke

den meisten Vögeln erreicht die Luftsackmembran schliesslich die Haut der Achselhöhle oder dringt doch bis zum Rand des *M. pectoralis*, ferner am ventralen Beckenrand vorbei unter die zunächst dem Hüftgelenk liegenden Muskeln und an der Halswirbelsäule eine Strecke weit nach vorne. Ja, die Muskeln selbst können pneumatisch werden, d. h. der Luftsack kann zwischen die Faserbündel eines und desselben Muskels eindringen, so z. B. in den Ursprung des *Pectoralis* bei *Mycteria senegalensis* (Strasser).

1) Als Beispiel dafür dienen *Sula bassana*, Vulturiden, Pelecanus, Cygnus, Chauna, Marabu und die Buceroniden.

erstreckt sich aber nicht allein auf den fertigen Vogelorganismus, sondern auch auf die ersten Stadien der Luftsackentwicklung in der Phylogenese. „Jede Ausdehnung des Respirationstractus, so lange derselbe unter dem Einfluss in- und expiratorischer Kräfte blieb, musste hier die Ventilationsgrösse vermehren, die Regeneration des desoxydirten Blutes erleichtern und damit die Stoffwechselgrösse und die allgemeine Leistungsfähigkeit des Organismus erhöhen“ (Strasser). Dieser überaus günstige Einfluss auf die Respiration erklärt genügend das Erhaltenbleiben der ganzen Einrichtung durch Vererbung.

Das Hinausgelangen der Luftsäcke an die hauptsächlich locomotorische Extremität sodann hatte den Vortheil, die Ventilationsgrösse durch die locomotorische Arbeit zu steigern.

Eine noch weiter nach der Peripherie fortschreitende Luftsackausdehnung, wie auch die Knochenpneumaticität, steht zur Respiration sicherlich in keiner Beziehung mehr, erstens weil sich die Luftsackwand überhaupt durch Gefässarmuth auszeichnet und zweitens aus folgenden Gründen.

Die Druckausgleichung findet hier nicht mehr ausschliesslich nach den Rumpfluftsäcken hin statt, sondern auch durch Verschiebung der Haut, ja sie ist in jener Richtung sogar erschwert und verlangsamt.

Wenn es sich nun aber auch in den Luftsäcken um keine Bluterneuerung handeln kann, so dienen sie immerhin zur Ausscheidung von Wasserdampf, zur Wärmeregulierung und Ventilation, geben also in letzterem Sinn immerhin ein wichtiges mechanisches Moment für die Athmung ab. Viel höher anzuschlagen aber, als die beiden vorletzten Nutzeffekte, ist, wie Strasser auf's Ueberzeugendste nachgewiesen hat, die erhöhte Leistungsfähigkeit der Muskulatur in Folge des durch die Luftsackeingestülpung ersetzten internusculären Zellgewebes und Fettes: es geht weniger Kraft in innerer Arbeit („Reibung“) verloren. Ein zweiter Gewinn an Muskelkraft wird ferner erzielt durch eine Verschiebung der Muskeleinheiten nach der Seite der günstigen Wirkung hin, wie dies am besten durch die für die Entstehung von Interstitien besonders günstig situirte Schultergegend nachzuweisen ist.

Der früher allgemein angenommene Satz, dass die Pneumaticität der Knochen zur Erleichterung des Skeletes resp. des Fluges diene, lässt sich nicht mehr in dieser Form aufrecht erhalten, seitdem man weiss, dass ausgezeichnete Flieger, wie die *Sterna*, keine, oder, wie die Möven, fast gar keine lufthohlen Knochen haben¹⁾, während die nicht fliegenden Ratiten in ausgiebigster Weise damit ausgerüstet sind. Somit ist die Knochenpneumaticität

1) Dieser Nachtheil wird, wie Strasser gezeigt hat, durch die bei kleinen Fliegern im Allgemeinen relativ mächtiger, als bei grossen entwickelte Flugmuskulatur compensirt. Hier handelt es sich um erhöhte Flugarbeit und Vermehrung der Flügel schläge.

(man denke auch an die Chiropteren) überhaupt keine wesentliche Bedingung des Flugvermögens, wenn damit auch nicht geleugnet werden soll, dass sie — und ich habe dabei namentlich die grösseren Flieger im Auge — von Vortheil dafür werden kann. Dabei wird es sich in erster Linie um eine Verminderung der Eigenschwere des Flügels handeln und ebenso muss natürlich jede Verminderung des Gesamtgewichtes die Flugarbeit vermindern.

Etwas Eigenartiges, nur fliegenden Thieren oder nur der Classe der Vögel Zukommendes, liegt in der Einrichtung der Knochenpneumaticität überhaupt nicht. So haben die Untersuchungen Marsh's über die z. gr. Th. gigantischen Dinosaurier Amerika's gezeigt, dass auch unter ihnen lufthohle Knochen allgemein verbreitet waren. Auch die Sinus frontales, sphenoidales etc. der Säugethiere gehören hieher. Hier wie dort handelt es sich offenbar in erster Linie um eine Ersparniss an Material (Strasser).

Die Beziehungen der Luftsäcke zu der willkürlichen Körpermuskulatur haben dieselben in vielen Fällen zu ganz eigenartigen Leistungen nutzbar gemacht, so zur Stimmbildung und für die Aufblähung des Körpers im Affekt, was ich hiermit nur noch kurz berührt haben will.

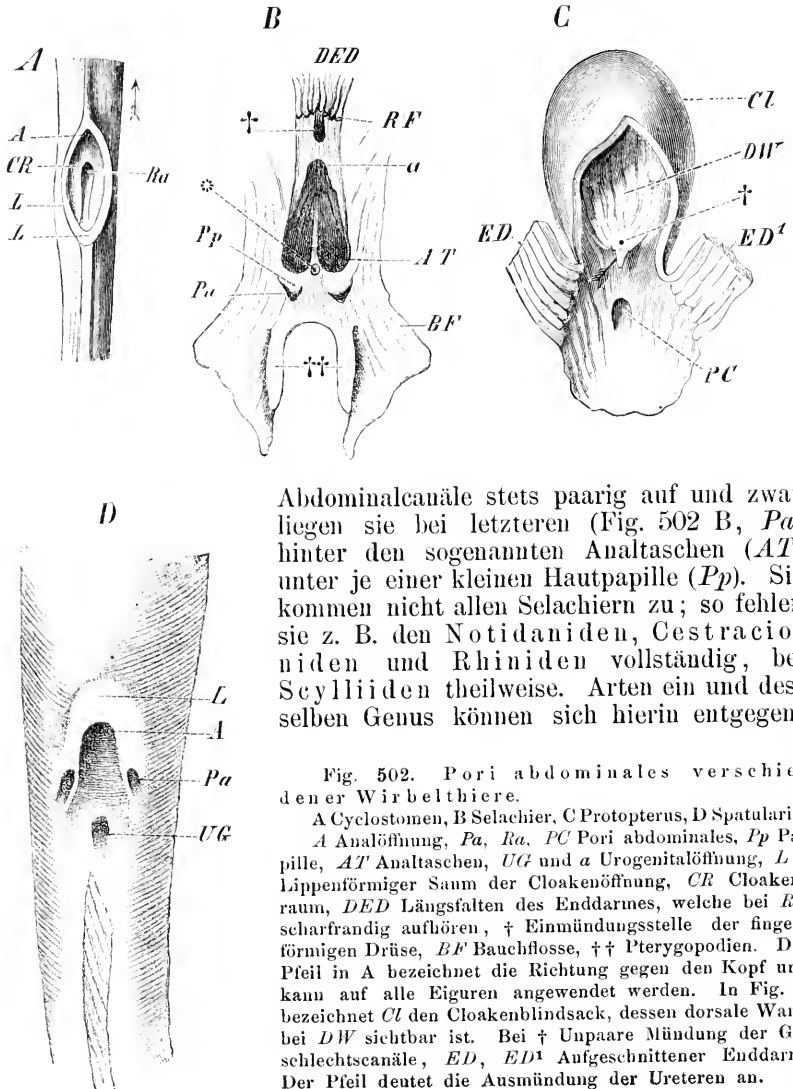
Das Coelom und die Pori abdominales.

Nachdem wir so den grössten Theil der Contenta des Leibesaumes (Coelom) einer genauen Betrachtung unterzogen haben, ist es an der Zeit, letzterem selbst noch einige Aufmerksamkeit zu widmen. Auf seine Entwicklungsgeschichte brauche ich nicht mehr einzugehen und will jetzt nur noch, worauf ich allerdings schon zu wiederholten Malen, im Lauf der speciellen Schilderung der verschiedensten Organe, hinzuweisen Gelegenheit hatte, Folgendes betonen. Das ganze Coelom, mag es durch ein etwa vorhandenes Zwerchfell in ein Cavum pleurae und peritonei getheilt sein, oder wie bei sämtlichen Anamnia und den meisten Reptilien einen gemeinsamen grossen Pleuroperitonealraum vorstellen, ist von einer serösen Haut¹⁾, dem Peritoneum resp. der Pleura ausgekleidet, deren Beziehungen zu den Eingeweiden ich schon zu wiederholtenmalen besprochen habe. Der Pleuroperitonealraum stellt eine von Endothel ausgekleidete, in das lymphatische System des Körpers gehörige Cavität dar, welche uns demgemäss im Capitel über das Gefässsystem wieder beschäftigen wird. Im Allgemeinen nach aussen hermetisch abgeschlossen, handelt es sich

1) Bei Sauriern kann es intensiv schwarz pigmentirt sein (Lacerta, Ascalaboten, Agamen u. a.) — Bei Python reicht, wie Lataste gezeigt hat, das Peritoneum nach vorne nur bis zum Pylorus; weiterhin tritt an seine Stelle lockeres Bindegewebe. Das Mesogastrium und die Pleura fehlen deshalb gänzlich. Nach hinten steht die Peritonealhöhle mit der grossen Lymphcisterne und dem benachbarten Bindegewebe in weiter, offener Verbindung.

doch um drei Möglichkeiten ihrer Communication nach aussen. Diese finden sich im Bereich der Nieren, in Form der sogenannten Nephrostomen, an den inneren Oeffnungen der weiblichen Eileiter und endlich in den sogenannten Peritonealcanales (Pori abdominales). Nur letztere sollen uns hier näher beschäftigen.

Bei Cyclostomen liegt der unpaare Abdominalporus hinter dem After (Fig. 502 A, *Ra*). Von den Selachiern an treten die



Abdominalcanaäle stets paarig auf und zwar liegen sie bei letzteren (Fig. 502 B, *Pa*) hinter den sogenannten Analtaschen (*AT*) unter je einer kleinen Hautpapille (*Pp*). Sie kommen nicht allen Selachiern zu; so fehlen sie z. B. den Notidaniden, Cestracioniden und Rhiniden vollständig, bei Scylliiden theilweise. Arten ein und desselben Genus können sich hierin entgegen-

Fig. 502. Pori abdominales verschiedener Wirbelthiere.

A Cyclostomen, B Selachier, C Protopterus, D Spatularia. *A* Analöffnung, *Pa*, *Ra*, *PC* Pori abdominales, *Pp* Papille, *AT* Analtaschen, *UG* und *a* Urogenitalöffnung, *L L* Lippenförmiger Saum der Cloakenöffnung, *CR* Cloakenraum, *DED* Längsfalten des Enddarmes, welche bei *RF* scharfzrandig aufhören, † Einmündungsstelle der fingerförmigen Drüse, *BF* Bauchflosse, †† Pterygopodien. Der Pfeil in A bezeichnet die Richtung gegen den Kopf und kann auf alle Eiguren angewendet werden. In Fig. C bezeichnet *Cl* den Cloakenblindsack, dessen dorsale Wand bei *DW* sichtbar ist. Bei † Unpaare Mündung der Geschlechtsanäle, *ED*, *ED*¹ Aufgeschnittener Enddarm. Der Pfeil deutet die Ausmündung der Ureteren an.

gesetzt verhalten, ja sogar bei Thieren einer und derselben Art können sie bald vorkommen, bald fehlen¹⁾; möglich dass sie bei einigen nur während der Fortpflanzung auftreten (Turner).

Bei Ganoiden, unter welchen sie bei Sturionen, wie vor Allem bei *Spatularia* sehr weit werden können, liegen sie stets vor der Urogenitalöffnung und hinter dem After, rechts und links auf den die Afteröffnung begrenzenden Hautsäumen (Fig. 502 D, *Pa*). Bei *Acipenser* erscheinen alle drei resp. vier Oeffnungen viel näher zusammengerückt als bei *Spatularia*. Bei *Amia* vermag ich keine Abdominalcanäle zu entdecken.

Aehnlich wie die Ganoiden verhalten sich die *Holocephalen* und *Teleostier*; unter den letzteren sollen sie übrigens nur den *Salmoniden*, *Muraenoiden* und *Mormyriden* zukommen.

Bei *Ceratodus* liegen sie, wie bei *Selachiern*, hinter der Urogenitalöffnung, bei *Protopterus* aber (Fig. 502 C) liegt die unpaare Mündung ein wenig vor dem After. Man geräth durch dieselbe in einen unpaaren, von derben, fast spröden Wänden begrenzten Hohlraum, welcher dorsalwärts von der Cloake gelegen ist. Dieser erstreckt sich kopfwärts etwa bis zum Niveau der Ausmündungen des Urogenitalsystems, wo er kuppelförmig abschliesst. In dieses sein kuppelförmiges Ende öffnen sich die beiden äusserst feinen Pori abdominales (Wiedersheim).

Bei sämtlichen *Amphibien* werden die Pori abdominales gänzlich vermisst, dagegen treten sie wieder bei *Reptilien* auf, nemlich bei *Cheloniern* und *Crocodiliern*. (*Lacertilien* und *Ophidier* besitzen dagegen *Analtaschen*.) Sie liegen bei *Cheloniern* unmittelbar unterhalb der Schleimhaut des Penis und der Clitoris, oberhalb und neben dem äusseren Rand der Schwellkörper. Im Niveau der Eichel angekommen, dringen sie in deren spongiöse Substanz ein, verengen sich schnell und enden blind zugespitzt²⁾ (C. K. Hoffmann).

Das Vorkommen der Abdominalporen bei so weit auseinander liegenden Thiergeschlechtern ist ein Beweis für ihr hohes Alter und ihre phyletische Bedeutung. *Bridge* betrachtet sie als ein Paar hinterer Segmentalorgane, deren Aufgabe, wie dies auch schon *Gegenbaur* vermuthet hat, bei *Urwirbelthieren* darin bestand, die Geschlechtsproducte nach aussen zu leiten³⁾.

Dieser Zustand hat sich bei den *Cyclostomen* erhalten, bei höheren *Vertebraten* aber sind der *Müller'sche* und *Wolf'sche* Gang an ihre Stelle getreten; bei einzelnen *Knochenfischen* aber sind sie in Folge der Verkümmernng des eigentlichen Geschlechts-canals zur ursprünglichen Bedeutung zurückgekehrt.

1) Zuweilen kann auch nur der Porus einer Seite entwickelt sein.

2) Nach *Anderson* würden sie keine Verbindung mit den *Corpora cavernosa* haben, sondern bei beiden Geschlechtern frei nach aussen in die Cloake münden.

3) Die Eier des *Amphioxus* sollen nicht durch den Abdominalporus dieses Thieres, sondern durch den Mund entleert werden (?).

Jedenfalls steht so viel fest, dass die Akten über diese Organe bis jetzt noch nicht geschlossen sind; vor Allem wird es Aufgabe der Entwicklungsgeschichte sein, Licht in die Sache zu bringen, denn was in dieser Beziehung bis jetzt geschehen ist, bedeutet sehr wenig und beruht nur auf den Balfour'schen und Scott'schen Angaben über die Verhältnisse bei Selachiern, resp. bei Cyclostomen.

Zusammenfassung der in dem Capitel über die Respirationsorgane gewonnenen Resultate.

Die bei vielen Wirbellosen eine grosse Rolle spielende Hautrespiration tritt bei den meisten Wirbelthieren der Kiemen- oder Lungenathmung gegenüber stark in den Hintergrund.

Die wasserathmenden Kiemen sowohl als die luftathmenden Lungen sind genetisch aufs Engste an den Tractus intestinalis gebunden, und beide erfüllen durch den auf dem Wege des Kreislaufes sich vollziehenden Gaswechsel eine und dieselbe Funktion.

Während nun aber die Kiemen im Bereich des Kopfes, beziehungsweise des Visceralskeletes an die Existenz von Oeffnungen geknüpft sind, welche die Schlundwand durchbohren, handelt es sich bei den Lungen um paarige Divertikel des Vorderdarms, welche in den Leibesraum zu liegen kommen. Sie finden sich schon bei Fischen unter der Form der ausserordentlich vielgestaltigen Schwimmblase vorgebildet, allein es handelt sich dabei, aus Gründen des Kreislaufes, nur um eine morphologische und um keine physiologische Parallele, d. h., eine Schwimmblase wird, wenn sie auch in der Struktur ihrer Innenfläche da und dort noch so sehr an eine Lunge erinnert, doch nie als ein Respirations-, sondern immer nur als ein hydrostatischer Apparat fungiren können.

Die Kiemen sind als eine phyletisch viel ältere Einrichtung zu betrachten, als die Schwimmblase resp. Lunge, denn die niedersten Fische zeigen davon noch keine Spur und dieser Satz wird auch durch die Ontogenie gestützt. Letztere beweist, dass sämtliche Wirbelthiere früher einmal kiemenathmend waren und dass sie erst ganz allmählig in Anpassung an das umgebende Medium zu luftathmenden geworden sind, ein Process, den wir heute noch in der Entwicklung der meisten Amphibien unter unsern Augen sich abspielen sehen.

Dass der Kiemenraum bei den Vorfahren der heutigen Wirbelthiere über einen viel grösseren Abschnitt des Körpers sich erstreckt haben muss, erhellt unzweifelhaft aus dem Verhalten des Amphioxus, der Cyclostomen und der Notidaniden, sowie aus gewissen Kiemenrudimenten, wie sie bei andern Fischen häufig noch nachzuweisen sind.

Die Kiemen sämmtlicher Wirbelthiere lassen sich in morphologischer Beziehung in vier Abtheilungen zerfallen, die unter sich keine direkten Beziehungen aufweisen. Die erste ist durch den Amphioxus, die zweite durch die Cyclostomen, die dritte durch die übrigen Fische, die vierte endlich durch die Amphibien repräsentirt.

Die zweite und dritte Abtheilung scheiden sich wieder in zwei Unterabtheilungen (Petromyzonten und Myxinoideen einer-, Selachier und die übrigen Fische andererseits).

Die vierte Abtheilung steht dann wieder durch den Besitz äusserer Kiemen allen übrigen Abtheilungen, die nur innere Kiemen besitzen, scharf gegenüber. Wenn wir aber erwägen, dass auch in der Jugendform mancher Fische äussere Kiemen auftreten, so berechtigt uns dieses zu dem Schlusse, dass wir diese Kiemenform als die phyletisch ältere, d. h. als eine schon von den Vorfahren der Selachier erworbene zu betrachten haben.

Was nun den Respirationsapparat der luftathmenden Wirbelthiere anbelangt, so kann man bei allen die Luft zuführenden Wege und die eigentliche Lunge unterscheiden. Erstere zerfallen in den Kehlkopf, die Trachea und die Bronchien.

Der Kehlkopfeingang liegt im Gegensatz zu demjenigen des Luftganges der Schwimmblase stets an der ventralen Schlundwand, unterscheidet sich aber von letzterem bei niederen Typen im Uebrigen nur wenig.

Hier wie dort handelt es sich zunächst nur um einen M. dilatator und entweder um gar keine (Dipnoër) oder doch nur um eine sehr geringe Differenzirung von Stützknorpeln (gewisse Amphibien). Hier kann somit noch von keinem eigentlichen Kehlkopf die Rede sein und man geräth durch die Oeffnung direkt in die Lungensäcke. Eine von Knorpeln gestützte Trachea ist somit ebenfalls als ein secundärer Erwerb zu betrachten.

Zu dem M. dilatator gesellt sich weiterhin noch ein Constrictor und ein knorpeliges Kehlkopfgerüste (Giessbecken- und Ringknorpel) beginnt sich immer mehr zu differenziren. Schon in der Reihe der Anuren erreicht es eine hohe Vollendung und hier treten zum erstenmal schwingende Membranen auf, wodurch das erste Stimmorgan gebildet ist.

Von den Reptilien an ist der Typus des Säugethierkehlkopfes in seinen Grundzügen vorgezeichnet und was bei letzteren neu hinzukommt, ist im Wesentlichen nur die Cartilago thyreoidea und die stets wohl entwickelte, selbständige Epiglottis, sowie endlich eine ungleich reicher differenzirte Muskulatur.

Eine Sonderstellung nehmen die Vögel insofern ein, als ihr Stimmorgan in die Tiefe der Brust versenkt, d. h. an dem Uebergang der Trachea in die Bronchien angebracht und der obere, eigentliche Kehlkopf (im Sinne der übrigen Vertebraten) rudimentär und nur zu einem einfachen Luftweg geworden ist.

Was die Lunge selbst betrifft, so accommodirt sie sich im Allgemeinen der Configuration des Körpers und stellt in ihrer nie-

dersten Form einen glattwandigen Sack mit weitem Lumen dar (manche Dipnoer und Urodelen).

Indem derselbe Aussackungen bildet, entsteht eine Zone randständiger Lungenzellen, welche alle mit dem centralen Hohlraum in offener Communication stehen und letzterer wird um so mehr beschränkt, je mehr jene zelligen, wabigen Räume überhand nehmen. So kommt es zu einer immer stärkeren Vergrößerung der respiratorischen Fläche, bis schliesslich in der Reihe der Reptilien die ganze Lungensubstanz von spongiösem Gewebe durchwachsen und das centrale Lumen gänzlich verschwunden ist. Zugleich hört der zutretende Bronchus nicht mehr, wie dies noch bei Amphibien der Fall ist, bei seinem Eintritt in die Lunge auf, sondern durchwächst sie in ihrer ganzen Länge, bis zu ihrem hintersten Ende.

So kann man einen, in der axialen Verlängerung des Bronchus liegenden, sogenannten Stammbronchus und davon entspringende Seitenbronchien unterscheiden, woraus ein äusserst complicirtes, an seinen Enden mit den reich vascularisirten Lungenbläschen besetztes Röhrensystem resultirt. Letzteres lässt von den Cheloniern und Crocodiliern an durch die Vogelreihe hindurch bis zu den Säugern dieselbe typische, unter dem Einfluss der Arteria pulmonalis entstandene Anordnung erkennen, die allerdings bei derle tzgenannten Thierklasse nicht unbedeutende Modificationen erfährt. Dazu kommt hier noch ein Zerfall der Lunge in eine verschieden grosse Zahl von Lappen, während sie bei den übrigen Wirbelthieren ein compactes, einheitliches Organ darstellt.

Die sogenannten Luftsäcke stellen eine auf die Vogelwelt beschränkte Einrichtung dar und gehen aus einer, in früher Foetalzeit erfolgenden Wucherung der Lunge hervor. Sie stehen, indem sie sich theils zwischen die Eingeweide, theils zwischen die Muskulatur und die Haut einbohren, in offener Communication mit der Lunge und dringen auch in die Knochen hinein, wodurch diese pneumatisch werden. Während nun aber die Rumpfluftsäcke als integrirende Bestandtheile des Athmungsapparates aufzufassen sind, steht die weiter nach der Peripherie fortschreitende Luftsackausdehnung, wie auch die Knochenpneumaticität zur Respiration sicherlich in keiner Beziehung mehr; immerhin aber dient sie zur Ausscheidung von Wasserdampf, zur Wärmeregulirung und Ventilation, giebt also in letzterem Sinn stets ein wichtiges Moment für die Athmung ab.

Die Knochenpneumaticität ist übrigens keine Bedingung für das Flugvermögen, wenn auch letzteres immerhin dadurch unterstützt werden kann.

Das ganze Coelom ist ausgekleidet von einer serösen Haut, welche von einem Endothelium überzogen ist und an welchem man ein parietales Blatt, sowie viscerales, die verschiedenen Eingeweide umhüllende Blätter unterscheiden kann.

Auf dreierlei Art kann das Coelom nach aussen communiciren, 1) durch die Nephrostomen, 2) durch das Ostium abdominale des

weiblichen Eileiters, und 3) durch die in der Nähe der Urogenital- resp. Analöffnung mündenden Pori abdominales. Letztere, welche paarig oder unpaar sein können, finden sich bei vielen Fischen, allen Dipnoern, bei Cheloniern und Crocodiliern. Ihre Bedeutung ist noch keineswegs klar und es lässt sich vorderhand nur behaupten, dass sie eine uralte, schon von den Vorfahren der Cyclostomen erworbene, wahrscheinlich zum Urogenitalsystem in Beziehung stehende Einrichtung repräsentiren.

H. Organe des Kreislaufs.

(Gefässsystem).

Die Organe des Kreislaufes lassen sich in drei wesentliche Componenten zerlegen: 1) in das unter der Herrschaft des Vagus und Sympathicus stehende Herz, 2) in ein damit in offener Communication stehendes Röhrensystem, d. h. in die Gefässe und 3) in die ernährende Flüssigkeit, welche wieder in zwei Unterabtheilungen zerfällt, nemlich in das Blut und die Lymphe.

Letztere ist nicht immer an geschlossene Canäle gebunden, sondern kann die verschiedenartigsten Spalten, Lücken und Hohlräume des Körpers erfüllen und die Gewebe durchtränken.

Das Lymphgefässsystem wurzelt, abgesehen von den capillaren Ausläufern des Blutgefässsystems und den eben erwähnten verschiedenen Spalträumen und Höhlen des Körpers, ganz besonders im Darmcanale, d. h. in den Chylusbahnen, durch welche es den aus dem Verdauungsprocess resultirenden Nährsaft zugeführt bekommt. Diesen gibt es an den Blutstrom ab und dieser erfüllt so seine ernährenden und regenerativen Functionen im Haushalte des betreffenden Organismus. Insofern also das Lymphsystem in seinen Hauptzügen zwischen das digestive und das Blutgefässsystem eingeschoben oder eingeschaltet ist, könnte man es auch als ein intermediäres System bezeichnen.

In strengem Gegensatz zu der Lymphe bewegt sich das Blut der Wirbelthiere stets in allseitig geschlossenen Röhren, in den sogenannten Blutgefässen, die, je nachdem sie sauerstoff- oder kohlenensäure-reiches Blut führen, als Arterien und Venen bezeichnet werden. Dies ist übrigens keine durchschlagende Regel, insofern man sämmtliche, ihr Blut in das Herz ergießende Röhren Venen, die aus dem Herz entspringenden Arterien nennt. Dabei ist das chemische Verhalten des betreffenden Blutes ganz irrelevant, wie z. B. die sog. Arteria pulmonalis der Säuger venöses, die Venae pulmonales aber arterielles Blut führen.

Auf den histologischen Bau der Gefäße, sowie der Formelemente des Blut- und Lymphplasmas werde ich später einzugehen haben.

Als Centralorgan für die Blutbewegung fungirt das Herz, das von einer häutigen Hülle, dem sog. Herzbeutel (Pericardium) umgeben und mit einer Saug- und Druckpumpe zu vergleichen ist. Einzig und allein der Amphioxus ist einem, von demjenigen aller übrigen Vertebraten verschiedenen Modus der Blutbewegung unterworfen, allein ich kann diesen erst näher besprechen, nachdem ich zuvor einen entwicklungsgeschichtlichen Abriss von dem Gefäßsystem der Wirbelthiere im Allgemeinen entworfen haben werde.

Entwicklung des Herzens und der Gefäße.

Das gesammte Gefäßsystem entsteht im Bereich des Mesoderms, also des mittleren Keimblattes.

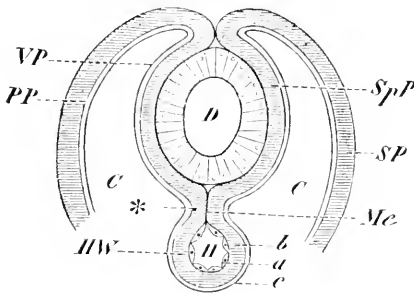


Fig. 503. Schematische Darstellung der embryonalen Herzanlage bei den Anamnia.

SP Somatopleura, SpP Splanchnopleura, PP Parietales — VP Viscerales Blatt der Serosa, C Coelom, D Schlundhöhle, vom Entoderm ausgekleidet, HW Herzwand (Fortsetzung der Splanchnopleura), Me Mesocardium, a Entocardium, b Muskelschicht, c Pericardium, H Herzhöhle.

Das Herz speciell erscheint bei sämtlichen Anamnia in seiner ersten Anlage als eine unpaare, röhrenförmige Aushöhlung des Darmfaserblattes (Splanchnopleura) an der ventralen Seite des Schlundes, dicht hinter der Gegend der Kiemenpalten (Balfour) (Fig. 503). Indem es sich also aus demselben Blastem bildet, welches auch die Muskelhaut des Tractus intestinalis liefert, differenzirt sich seine Wand in drei Schichten, in die äussere peritoneale, in die mittlere muskulöse und in die innere epitheliale (Fig. 503, c, b, a).

Bei den Amnioten, d. h. speciell bei den Säugern und Vögeln (bei Reptilien ist hier-

über noch nichts Sicheres bekannt) entwickelt sich das Herz, im Gegensatz zu den Anamnia, erst nach der Umwandlung des Schlundes in ein geschlossenes Rohr¹⁾, und zwar in Form zweier selbständiger Röhren resp. Halbrinnen, die erst nachträglich zu einem unpaaren Gebilde verschmelzen (Hensen, Götte, Kölliker)²⁾.

1) Bei Vögeln ist die Ausbildung des Schlundes zur Zeit der ersten Herzanlage schon viel weiter fortgeschritten, als bei Säugern.

2) Jede Halbrinne entsteht genau nach demselben Modus, wie das ganze Herz der Anamnia.

Anfangs zu beiden Seiten der Kopfplatten in der Gegend des Mittel- und Hinterhirns liegend, werden die zwei gegen das Entoblast geöffneten Halbrinnen des Herzens durch die Entwicklung der Seitenfalten der splanchnischen Wände später nach innen und unten gedrängt, bis sie endlich an der ventralen Schlundfläche zusammenstoßen resp. zusammenfließen.

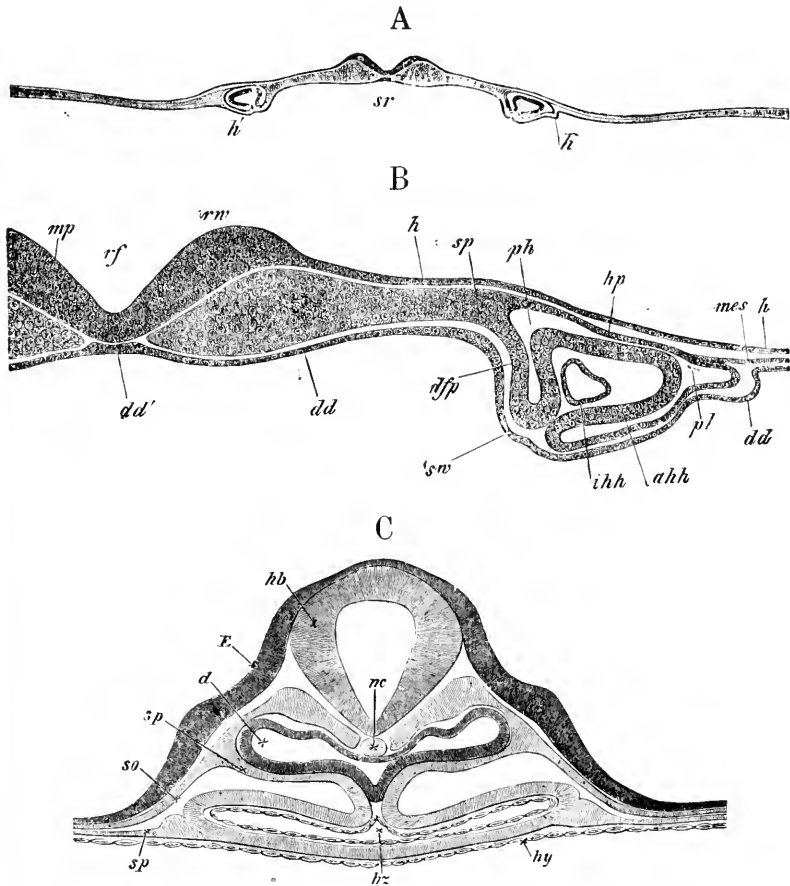


Fig. 504. A Querschnitt durch den Kopf eines Kaninchen-Embryos von neun Tagen. (Nach Kölliker). B ist ein Theil von A in stärkerer Vergrößerung. C Schematischer Querschnitt durch die Gegend des Hinterhirns eines Hühnerembryos von ungefähr 36 Stunden, um die Bildung des Herzens zu erläutern. (Nach Balfour).

rf Rückenfurche, *mp* Medullarplatte, *rw* Rückenwulst, *h* Epiblast, *dd* Hypoblast, *dd'* Chordaverdickung desselben, *sp* ungetheiltes Mesoblast, *hp* somatisches, *djp* splanchnisches Mesoblast, *ph* Pericardialtheil der Leibeshöhle, *ahh* Muskelwand des Herzens, *ihh* Epithelschicht des Herzens, *mes* seitliches ungetheiltes Mesoblast, *sr* Hypoblastfalte, aus der sich die ventrale Schlundwand bildet, *sr* Anlage des Schlundes, *hb* Hinterhirn, *nc* Chorda, *E* Epiblast, *so* Somatopleura, *sp* Splanchnopleura, *d* Darmrohr, *hy* Hypoblast, *hz* Herz.

Der Grund dieser eben geschilderten Doppelanlage des Herzens liegt in dem erst spät erfolgenden Verschlusse der Schlundwand, ist also als secundärer Entwicklungsvorgang zu betrachten (Balfour).

In direktem Zusammenhang mit dem Herz legt sich der Sinus venosus an, welcher bei den Amnioten unmittelbar in die Dottervenen übergeht. Dieses einfache, röhrenförmige Herz erfährt nun dadurch, dass es, rasch heranwachsend, in der umgebenden Kammer

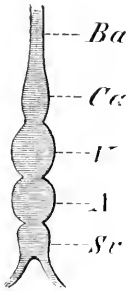


Fig. 505. Schematische Darstellung der einzelnen Abtheilungen des Fischherzens.

Sv Sinus venosus, in welchen die Körpervenen einmünden, *A* Atrium, *V* Ventrikel, *Ca* Conus arteriosus, *Ba* Bulbus arteriosus.

bald keinen Raum mehr findet, eine S-förmige Krümmung. Der eine Schenkel liegt dorsal, der andere ventral und beide werden durch eine Einschnürung scharf von einander geschieden. Ersterer wird zum dünnwandigen Vorhofstheil (Atrium), letzterer zum stark-muskulösen Ventrikel und während sich jener nach hinten theilweise gegen den Sinus venosus absetzt, reicht dieser mit einem längeren Abschnitt (Truncus arteriosus) nach vorne bis zum Ursprung der Kiemenarterien. Wenn ich noch hinzufüge, dass sich an der Grenze zwischen den beiden Hauptabschnitten des Herzens ein Paar einfacher, häutiger Klappen entwickeln und dass sich der Truncus arteriosus in einen hinteren, mit einer Anzahl transversaler Klappen ausgestatteten Abschnitt (Conus arteriosus) und einen vorderen, klappenlosen Abschnitt (Bulbus arteriosus) theilt, so habe ich damit eine Schilderung des Herzens gegeben, wie

es zeitlebens bei Fischen persistirt.

Mit dem ersten Auftreten der Lungen bei Dipnoërn treten wichtige Veränderungen auf, die im Wesentlichen auf einer unvollständigen Scheidung des Vorhofes, des Ventrikels und des Conus in je zwei Abtheilungen beruhen. So kommt es schon bei Amphibien durch eine tief einschneidende Falte zu einer vollständigen Trennung beider Atrien, wovon das rechte mit dem Sinus venosus, das linke mit den Lungenvenen im Zusammenhang steht. Im Uebrigen stimmt das Amphibienherz mit jenem der Dipnoi principiell überein.

Bei Amnioten endlich handelt es sich nicht mehr um eine Vielheit, sondern nur um eine einzige Klappenreihe im Conus arteriosus. Der ganze Truncus arteriosus zerfällt bei Reptilien in drei¹⁾, bei Vögeln und Säugern in zwei Gefäße, wovon sich jedes in den Herzventrikel öffnet und an seinem Ursprung mit einer

1) Das bei den Vögeln nicht vorkommende dritte Gefäß setzt sich bei Reptilien in den linken Aortabogen fort.

eigenen Klappenreihe versehen ist. Bei Vögeln und Säugethieren (im Gegensatz zu Amphibien und Reptilien) zerfällt nicht nur der Vorhof in zwei getrennte Abtheilungen, sondern auch der Ventrikel. Jeder von den beiden Ventrikeln, an deren Innenwänden eine trabeculäre Muskulatur (*Musculi pectinati*, *papillares* und *Chordae tendineae*) vorspringt, communicirt mit einem aus der Theilung des *Truncus arteriosus* hervorgegangenem Gefäß, das man als *Aorta* und *Arteria pulmonalis* bezeichnet. So wäre also aus dem ursprünglich zweigetheilten Herz ganz allmählich ein viergetheiltes hervorgegangen und zugleich ist es aus der Halsgegend (Fische, *Dipnoër*, die meisten Amphibien) bei den Amnioten in die Brusthöhle hinabgerückt. Ganz derselbe Lagewechsel vollzieht sich in der individuellen Entwicklung der letzteren.

Ich habe oben schon vorübergehend des das Herz umhüllenden Sackes, des *Pericardiums* oder Herzbeutels Erwähnung gethan und es ist jetzt Zeit, auch auf seine Entwicklung noch kurz einen Blick zu werfen.

Bei allen Wirbelthieren liegt das Herz anfangs frei in der Leibeshöhle, indem sich nun aber später durch Bildung eines horizontalen, die *Ductus Cuvieri* tragenden, von der *Somato-* zur *Splanchnopleura* sich erstreckenden *Septums* (Fig. 506), ein Theil der letzteren als besonderer Hohlraum absackt, entsteht daraus das *Cavum pericardii*¹⁾. Eine Verbindung zwischen letzterem und dem Leibesraum erhält sich bei vielen Fischen (*Elastobranchiern*, *Acipenser*, *Ammocoetes* u. s. w.) zeitlebens (*Balfour*).

Bezüglich der genaueren Details muss ich auf die Erklärung der Figur 506 verweisen.

Aehnlich wie das Herz legen sich auch die grösseren Gefäße als Aushöhlungen, d. h. als

1) Die rechts und links von der Pericardialhöhle gelegenen Abschnitte der Leibeshöhle verschwinden bei Fischen, während sie bei höheren Formen an Umfang gewinnen und dann die Lungen umschliessen, welche in das vor der Leibeshöhle liegende Mesoderm hineinsprossen (*Balfour*).

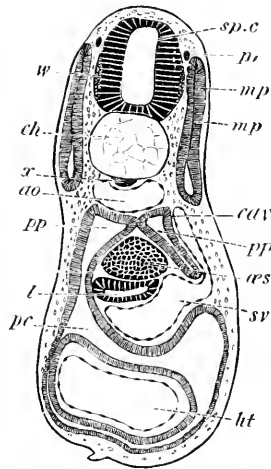


Fig. 506. Querschnitt durch den Rumpf eines *Seylliumembryos*. Nach *Balfour*.

Die Abbildung zeigt die Scheidung der Leibeshöhle von der Pericardialhöhle durch eine horizontale Scheidewand, in welcher der *Ductus Cuvieri* verläuft; links ist der enge Canal zu sehen, welcher die beiden Höhlen noch verbindet.

sp.c Rückenmark, *w* weisse Substanz des Rückenmarks, *pr* Längscommissur der hinteren Nervenwurzeln, *ch* Chorda, *x* subchordaler Strang, *ao* Aorta, *sc* Sinus venosus, *cav* Cardinalvene, *ht* Herz, *pp* Leibeshöhle, *pc* Pericardialhöhle, *oes* solider Oesophagus, *l* Leber, *mp* Muskelplatte.

Spalträume im mesodermalen Gewebe an; solide Stränge bilden, noch bevor die Circulation eingeleitet ist, mit ihren peripheren Zelllagen die Gefäßwände, während die central liegenden frei und zu allmählich sich färbenden Blutkörperchen werden ¹⁾.

Die kleineren Blutgefäße scheinen durch Canalisation von Zellen zu entstehen (Lankester, Ranvier).

Der foetale Kreislauf.

Es ist nun an der Zeit, den foetalen Kreislauf in seinen Grundzügen einer Betrachtung zu unterwerfen, denn erst durch dessen Kenntniss wird uns ein klarer Einblick in die oft sehr verwickelten Blutbahnen des erwachsenen Thierkörpers ermöglicht.

Arteriensystem.

In der Foetalzeit jedes Wirbelthieres begegnen wir einer, in der ventralen Mittellinie liegenden, Vorwärtsverlängerung des Truncus arteriosus, welche unter dem Schlund liegend nach beiden Seiten eine Anzahl von Aesten abgibt. Letztere zeigen eine symmetrische Anordnung und richten sich in ihrer Zahl nach der Anzahl der Kiemenbögen, d. h. sie ziehen als Arteriae branchiales (Fig. 507, *Ab*)

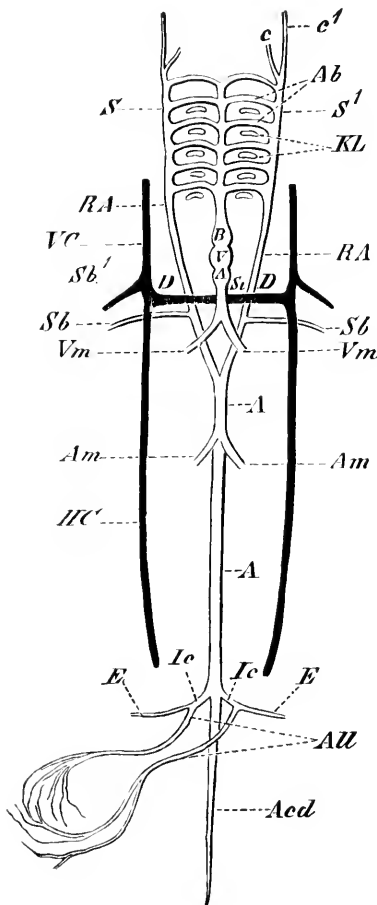


Fig. 507. Schematische Darstellung des embryonalen Gefäßsystems.

A, *A* Aorta abdominalis, *RA*, *RA* Radix dextra et sinistra Aortae, welche mittelst der Sammelgefäße *S*, *S'* aus den Branchialgefäßen *Ab* hervorgehen, *c*, *c'* die Carotiden, *Sb* Arteria subclavia, *KL* Kiemenlöcher, *Si* Sinus venosus, *A* Atrium, *V* Ventrikel, *B* Bulbus arteriosus, *Vm* Venae omphalo-mesentericae, *Am* Arteriae omphalo-mesentericae, *Ic*, *Ic* Arteriae iliacae communes, *E*, *E* Arteriae iliacae externae, *All* Allantois-Arterien (Art. hypogastricae), *Acd* Arteria caudalis, *VC*, *HC* Vordere und hintere Cardinalvenen, die bei *Sb'* die Vena subclavia aufnehmen und dann in die Ductus Cuvieri *D*, *D* confluieren.

1) In Anbetracht jener Spalträume kann man an andere Hohlraum- oder Spaltbildungen des Körpers (Pleuro-peritonealhöhle, Drüsen, Gehörlabyrinth) denken. Hier wie

letzteren entlang, wenden sich mit ihnen dorsalwärts und vereinigen sich über dem Schlund jederseits zu einem gemeinsamen Stamme (*S, S'*).

Die Stämme beider Seiten geben Gefäße an den Kopf ab (*c, c'*) und nehmen dann ihren Lauf rückwärts und zugleich medianwärts, bis sie sich als *Radix dextra* und *sinistra Aortae* (*RA, RA*) unterhalb der *Chorda dorsalis* zu einem unpaaren grossen Rückengefäß, der *Aorta abdominalis*, vereinigen (*A*). Entweder schon vor oder erst hinter dieser Vereinigungsstelle entspringt eine paarige *Subclavia* für die Vorderextremitäten (*Sb, Sb*) und dasselbe gilt auch für den Ursprung der *Dotterarterien* (*Am*) (*Arteriae omphalo-mesentericae*), die, je nachdem, paarig oder nur unpaar vorhanden sein können (Fig. 508, *R.Of.A, L.Of.A*)¹⁾. Aus ihnen wird später die *Haupteingeweidearterie*.

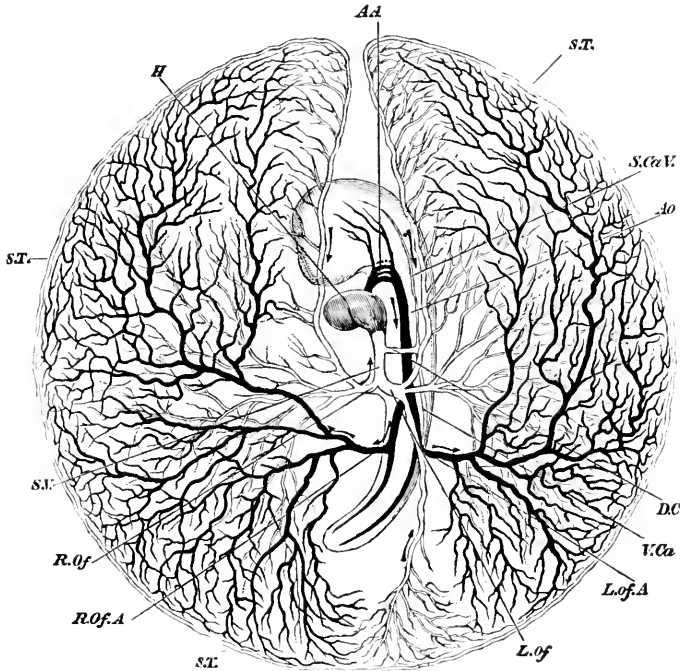


Fig. 508. Schema des Gefäßsystems des Dottersackes am Ende des dritten Brüttages. Nach Balfour.

H Herz, *AA* zweiter, dritter und vierter Aortenbogen; der erste ist in seinem dort ist die Ursache der Canalisirung auf eine Flüssigkeitsausscheidung zwischen compacte Zellmassen zurückzuführen (Kölliker).

Was die Entstehung der Blutkörperchen betrifft, so ist dies eine viel discutirte und noch keineswegs mit Sicherheit zu beantwortende Frage. Von Interesse ist die Mittheilung C. K. Hoffmann's, wonach bei Teleostiern die ersten Blutzellen als Theilungsproducte der Endothelzellen des embryonalen Herzens zu betrachten sind. Diese gelangen nach ihrer Abschnürung in die Herzhöhle.

1) Bei Säugethierembryonen finden sich an Stelle eines einzigen Paares von Dotterarterien viele Paare.

Mittelstück obliterirt, setzt sich aber von seinem proximalen Ende aus in die äussere, von seinem distalen Ende aus in die innere Carotis fort; *AO* Rückenaorta; *L. Of. A* Linke, *R. Of. A* rechte Dotterarterie; *S. T* Sinus terminalis; *L. Of* Linke, *R. Of* rechte Dottervene; *S. V* Sinus venosus; *D. C* Ductus Cuvieri; *S. Ca. V* obere, *V. Ca* untere Cardinalvene. Die Venen sind in doppelten Contouren angegeben, die Arterien schwarz. Die ganze Keimhaut ist vom Ei abgelöst und in der Ansicht von unten dargestellt. Daher erscheint rechts, was eigentlich links ist, und umgekehrt.

Weiter nach hinten entspringen bei höheren Typen aus der Aorta die Allantoisarterien (Fig. 507, *All*), aus denen, beim Auftreten einer hinteren Extremität, die für letztere bestimmte Arteriae iliacaе externaе (*E, E*) hervorsprossen, während sie selbst in die für die Beckeneingeweide bestimmten Arteriae hypogastricaе übergehen. Dann gewinnt die Arteria iliaca externa das Uebergewicht und erscheint nun als Hauptfortsetzung der Arteria iliaca communis (*Ic*).

Die axiale Fortsetzung¹⁾ der Aorta wird durch die Schwanzarterie (Arteria caudalis) dargestellt (Fig. 507, *Acd*).

Die obengenannten Kiemenbogenarterien sind ursprünglich jederseits in der Sechszahl vorhanden zu denken und lassen sich von vorne nach hinten als Mandibular- und Hyoidarterie, sowie als vier Branchialarterien im engeren Sinne unterscheiden. Die beiden ersteren spielen aber, da sich in ihrem Bereich keine oder doch nur rudimentäre Kiemen entwickeln, den eigentlichen Branchialarterien gegenüber nur eine untergeordnete Rolle und erfahren schon innerhalb der Fischreihe Umbildungen, beziehungsweise Reductionen.

Bei den Amphibien kommt die Mandibulararterie nie mehr zur Entwicklung und auch die Hyoidarterie ist unvollständig, indem sie nur als künftige Zungenarterie mit den Kopfarterien in Verbindung steht, ohne sich an die Rückenaorta anzuschliessen. So kommen also bei Amphibien nur vier Kiemenarterien zur Entwicklung. Ueber ihr Verhalten, sowie über ihre Schicksale bei erwachsenen Thieren werde ich im speciellen Theil meiner Darstellung genaue Mittheilungen geben. Ebendasselbst werde ich auch auf die Verhältnisse der, in dieser Hinsicht noch bedeutenderen Reductionen unterliegenden, Amnioten näher einzutreten haben. Für jetzt will ich nur noch erwähnen, dass bei allen Amnioten fünf Gefässbogen zur Anlage kommen, nemlich der Mandibular-, der Hyoid- und drei Kiemenbogen, der hinterste (sechste) ist definitiv verschwunden und keiner der fünf vorhandenen funktionirt mehr (in Ermanglung von Kiemen), als Kiemenarterie (Balfour, Götte).

Die beiden vordersten Kiemenarterien, d. h. der Mandibular- und Hyoidbogen gehen, soweit sie den Truncus mit dem Sammelgefäss verbinden, frühzeitig zu Grunde und zwar in der Regel noch

1) In dieser frühen embryonalen Zeit handelt es sich noch um keine Kiemen- oder Lungenathmung, sondern der Gasaustausch wird durch die Gefässe des Dottersackes und der Allantois vermittelt. Ueber die genaueren Details des Kiemenkreislaufs werde ich später zu handeln haben.

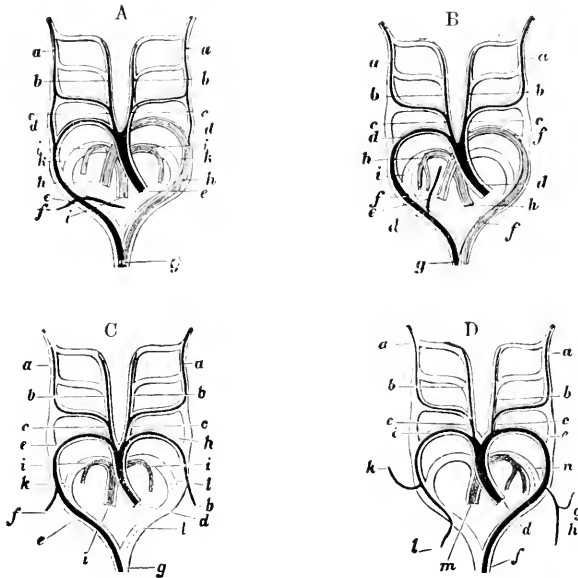


Fig. 509. Schematische Darstellung der Metamorphose der Arterienbogen: *A* bei der Eidechse, *B* bei der Natter, *C* beim Vogel und *D* beim Säugethier. (Nach Rathke). Ansicht von unten.

A. *a* innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* Ductus Botalli zwischen dem dritten und vierten Bogen, *e* rechter Aortenstamm, *f* Subelavia, *g* Rücken-aorta, *h* linker Aortenstamm, *i* Lungenarterie, *k* Rudiment des Ductus Botalli zwischen der Lungenarterie und dem System der Rücken-aorta.

B. *a* innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* rechter Aortenstamm, *e* Vertebralarterie. *f* linker Stamm der Rücken-aorta, *h* Lungenarterie, *i* Ductus Botalli derselben.

C. *a* innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* Körperaorta, *e* vierter Bogen der rechten Seite (Aortenwurzel), *f* rechte Subelavia, *g* Rücken-aorta, *h* linke Subelavia (vierter Bogen der linken Seite), *i* Lungenarterie, *k* und *l* rechter und linker Ductus Botalli der Lungenarterien.

D. *a* innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* Körperaorta, *e* vierter Bogen der linken Seite (Aortenwurzel), *f* Rücken-aorta, *g* linke Vertebralarterie, *h* linke Subelavia, *i* rechte Subelavia (vierter Bogen der rechten Seite), *k* rechte Vertebralis, *l* Fortsetzung der rechten Subelavia, *m* Lungenarterie, *n* Ductus Botalli derselben.

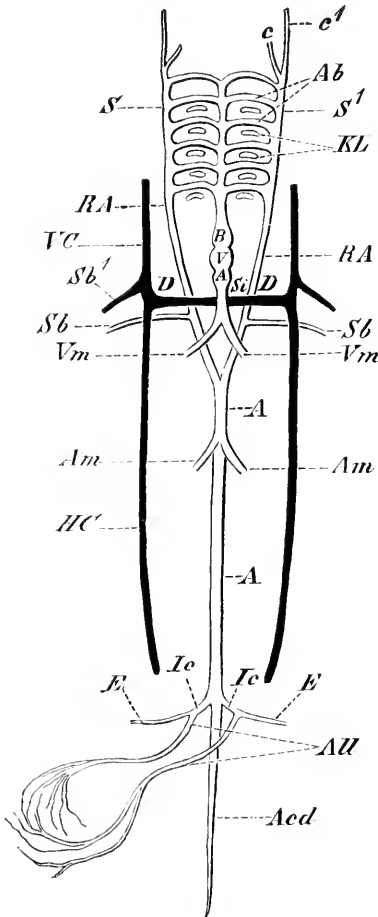
bevor die Arterien der hinteren Bogen vollständig entwickelt sind. So wird also, was vorne ausfällt, von hinten her durch die Entwicklung neuer Bogen ergänzt.

Venensystem.

In seiner frühesten Anlage besteht das Venensystem aller Fischeembryonen aus der sogenannten Subintestinalvene, d. h. aus einem einfachen Venenstamm, welcher an der ventralen Circumferenz des Darmes in dessen ganzer Ausdehnung verläuft. Bei den

meisten Fischen verkümmert ihr vorderer Abschnitt, bei Petromyzonten aber und ebenso in der Spiralklappe mancher Selachier erhält sie sich und dies gilt in noch viel höherem Grade für den *Amphioxus*, worauf ich später zurückkommen werde¹⁾.

Die Subintestinalvene schickt einen Ast zum Dottersack und wird späterhin von der Leber umwachsen, innerhalb deren sie sich in ein Capillarnetz auflöst, das sein Blut in dieser Zeit grösstentheils aus dem Dottersack bezieht. Zu diesem so gebildeten Pfortadersystem treten dann im weiteren Lauf der Entwicklung noch Haut-, Eingeweide- und hie und da auch Genitalvenen hinzu (Balfour). Die eben erwähnten Hautvenen, wie sie den Myxinoiden und zahlreichen Knochenfischen zukommen, entsprechen der vorderen Abdominalvene (*Vena epigastrica*) der höheren Typen (Balfour).



Erst nach dem Erscheinen der Subintestinalvene, und zwar zu der Zeit, wo sie bereits in der Rückbildung begriffen ist, tritt ein zweites Venensystem, die sogenannten Cardinalvenen, auf. Letztere stellen das zuerst auftretende Venensystem aller über den Fischen stehenden Wirbelthiere dar, indem bei ihnen die Subintestinalvene überhaupt nie mehr zu voller Ausbildung gelangt.

Man unterscheidet zwei vordere und zwei hintere Cardinalvenen,

Fig. 510. Schematische Darstellung des embryonalen Gefässsystemes.

A, *A* Aorta abdominalis, *RA*, *RA* Radix dextra et sinistra Aortae, welche mittelst der Sammelgefässe *S*, *S'* aus den Branchialgefässen *Ab* hervorgehen, *c*, *c'* die Carotiden, *Sb* Arteria subclavia, *KL* Kiemlöcher, *Si* Sinus venosus, *A* Atrium, *V* Ventrikel, *B* Bulbus arterialis, *Vm* Venae omphalo-mesentericae, *Am* Arteriae omphalo-mesentericae, *Ic*, *Ic* Arteriae iliacae externae, *E*, *E* Arteriae iliacae externae, *AU* Allantois-Arterien (Art. hypogastricae), *Acd* Arteria caudalis, *VC*, *HC'* Vordere und hintere Cardinalvenen, die bei *Sb*¹ die Vena subclavia aufnehmen und dann in die Ductus Cuvieri *D*, *D* confluieren.

1) Nach Balfour repräsentirt die Subintestinalvene einen der ursprünglichen Längsstämme der wurmförmigen Vorfahren der Wirbelthiere.

wovon die ersteren, welche das Blut vom Hals und Kopf zurückführen, auch die Venae jugulares genannt werden. Beide vereinigen sich, jederseits zu einem queren Gefäß, dem Ductus Cuvieri, welcher in den Sinus venosus einmündet (Fig. 510, D, D). Die hinteren Cardinalvenen liegen dorsalwärts vom Wolff'schen Körper und beziehen ihr Blut hauptsächlich aus diesem Organ und aus den Körperwandungen. Nach hinten hängen sie bei sehr vielen Fischen mit der Vena caudalis zusammen und zwischen beide kann, indem sich der Verbindungsast in ein Capillargefäßnetz auflöst, ein Nierenpfortadersystem eingeschoben sein.

Wenn nun auch die Embryonen aller höheren Typen anfangs im Allgemeinen dieselbe Beschaffenheit des Venensystems zeigen, wie die Fische, so verkümmert doch bald die Hauptmasse der hinteren Cardinalvenen, indem sich nur der vorderste und hinterste Abschnitt erhält. Letzterer wird zur Beckenvene (Vena hypogastrica) und mit dem ersteren verbinden sich zwei neu entstandene Venen, die man als hintere Vertebralvenen, oder als Azygos

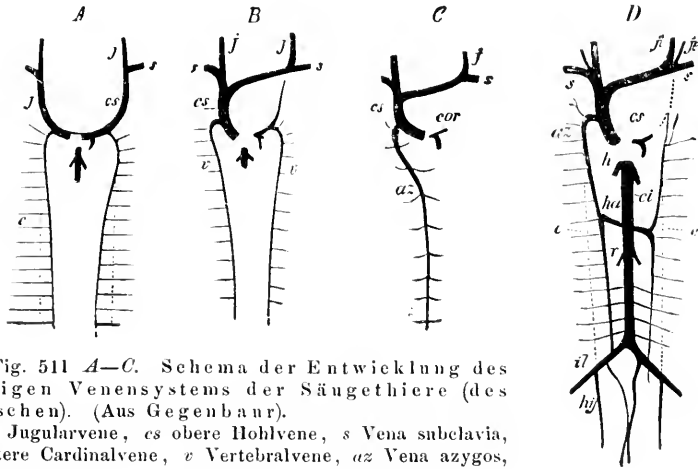


Fig. 511 A—C. Schema der Entwicklung des paarigen Venensystems der Säugethiere (des Menschen). (Aus Gegenbaur).

j Jugularvene, *cs* obere Hohlvene, *s* Vena subclavia, *c* hintere Cardinalvene, *v* Vertebralvene, *az* Vena azygos, *cor* Kranzvene.

A. Stadium, wo die Cardinalvenen bereits verschwunden sind. Ihre Lage wird durch punktirte Linien angedeutet.

B. Späteres Stadium, wo das Blut der linken Jugularvene in die rechte übergeführt wird, um die einfache obere Hohlvene zu bilden; ein Ueberbleibsel der linken oberen Hohlvene ist jedoch noch vorhanden.

C. Stadium nach dem Verschwinden der linken Vertebralvene, wo die rechte Vertebralis als Vena azygos übrigbleibt. Die Kranzvene erhält sich als letzter Rest der linken oberen Hohlvene.

D. Schema der Hauptvenenstämme des Menschen. (Aus Gegenbaur).

cs Vena cava superior, *s* Subclavia, *jü*, *je* innere, äussere Jugularis, *az* Vena azygos, *ha* Vena hemiazygos, *c* punktirte Linien, die frühere Lage der Cardinalvenen andeutend, *ci* untere Hohlvene, *r* Nierenvenen, *il* Iliaca, *hy* Venae hypogastricae, *h* Lebervenen.

Die punktirten Linien bezeichnen überhaupt die Lage von embryonalen Gefässen, die beim Erwachsenen verschwinden.

und Hemiazygos bezeichnet und die mit den Intercostal- und Lumbalvenen im Zusammenhang stehen.

Während sich aus dem System der vorderen Cardinal- (Jugular-) Venen zusammen mit den Venae subclaviae die vorderen Hohlvenen herausbilden, so spielt an Stelle der reducirten hinteren Cardinalvenen ein neues Gefäß, die Vena cava inferior eine sehr bedeutende Rolle und ausserdem sind von den Amphibien an Lungenvenen aufgetreten.

Bei Amphibien und Reptilien existirt ein Nierenpfortadersystem, welches zwischen die untere Hohlvene einer-, sowie die Venen der Hinterextremitäten und die hinteren Abschnitte der Cardinal- (Caudal-) Venen andrerseits eingeschoben erscheint. Bei Vögeln und Säugern legt es sich nicht mehr an und damit ist eine direkte Verbindung zwischen den genannten Venensystemen erzielt.

Ausser diesem Nierenpfortadersystem besteht noch ein Leberpfortadersystem, das auf folgende Weise zu Stande kommt.

In früher embryonaler Zeit ergiessen sich die Dottervenen (Fig. 508, *R.Of*, *L.Of*) in den Sinus venosus des Herzens, welcher auch die Vena cava inferior aufnimmt. Letztere bezieht ihr Blut aus dem hinteren Körperende und den Nieren.

Indem nun der gemeinsame Stamm der Dottervenen die Leber durchbohrt, zweigen sich von ihm in die Lebersubstanz hinein die beiden Gruppen der Venae adheventes und reventes ab.

Mit dem Auftreten der Allantois erhält die Dottervene eine Blutzufuhr durch die Allantois- oder Nabelvene, die den vorderen Abdominalvenen der niederen Typen entspricht (Fig. 512, *U*). Eine weitere Zufuhr erfolgt von

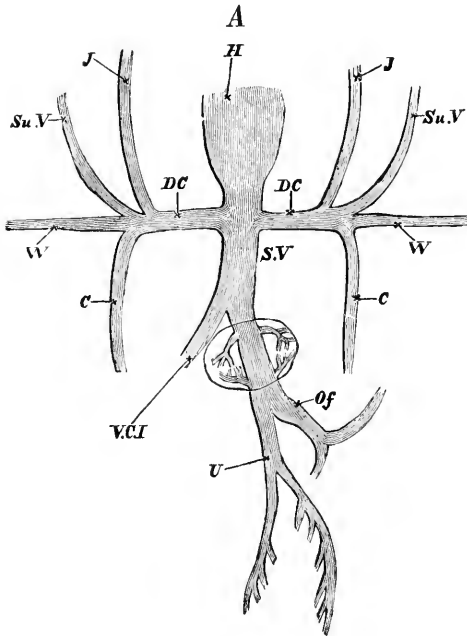


Fig. 512 A. Schema des venösen Kreislaufs eines Hühnchens vom Anfang des fünften Tages. Nach Balfour.

H Herz, *DC* Ductus Cuvieri, in denselben mündet auf jeder Seite die Jugularvene *J*, die obere Vertebralvene *Su.V*, die Flügelvene *W* und die untere Cardinalvene *C*, *S.V* Sinus venosus, *Of* Dottervene, *U* Allantoisvene, die in diesem Stadium Aeste zur Körperwand abgibt, *V.C.I* Vena cava inferior.

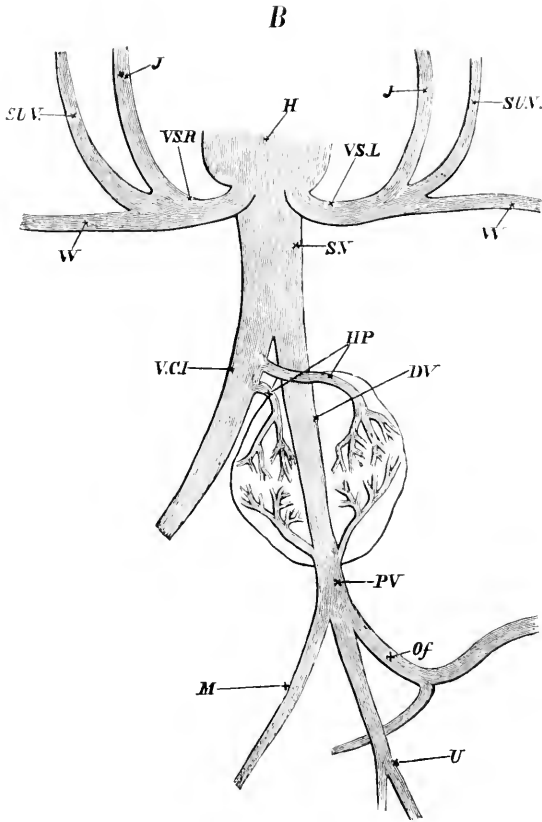
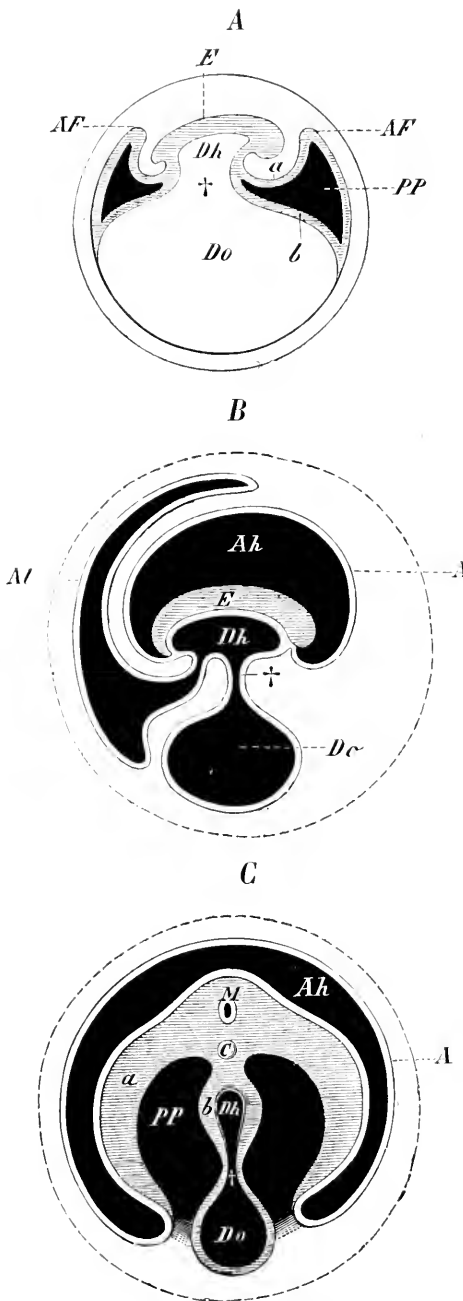


Fig. 512 B. Schema des venösen Kreislaufs eines Hühnchens aus den spätern Brüttagen. Nach Balfour.

H Herz, *VS.R* und *VS.L* rechte und linke obere Hohlvene, *S.V* Sinus venosus. Die beiden Venae cavae superiores sind die ursprünglichen „Ductus Cuvieri“; sie münden noch in den Sinus venosus und nicht unmittelbar ins Herz. *J* Jugularvene, *SU.V* vordere Vertebralvene, *W* Vene des Flügels, *V.C.I* Vena cava inferior, *HP* Lebervenen, *DV* Ductus venosus, *PV* Pfortader, *M* Vena mesenterica, welche das Blut der Gedärme der Pfortader zuführt, *Of* Dotterveine, *U* Allantoisvene. Diese drei letzten vereinigen sich zur Bildung der Pfortader.

Seiten des venösen Systems, welches sich im Bereich des Darmes entwickelt: eine Mesenterialvene vereinigt sich mit der Dotter- und Allantoisvene (Fig. 512 B, *M*). Aus diesen drei Gefäßen bildet sich nun die Pfortader, welche innerhalb der Lebersubstanz theils in Venae adhaerentes und revehentes zerfällt, theils als Ductus venosus Arantii in direktem Zug die Vena cava inferior erreicht (Fig. 512 B, *DV*). So lange letztere noch klein und unbedeutend ist, münden sämmtliche, das Blut aus der Leber zurückführende Venae revehentes in jenen Ductus venosus ein, später aber,



nachdem die Cava ein grosses Gefäss geworden ist, schwenken jene Gefässe vom Ductus venosus ab und münden unter der Form der sogenannten Venae hepaticae direkt in die Vena cava inferior. Der Ductus venosus mündet dann höher oben selbständig in die Cava ein.

Mit dem Aufhören der respiratorischen Funktion der Allantois schliessen sich die zugehörigen Gefässe, die Dottervene schrumpft zusammen und nachdem der Ductus venosus sich ebenfalls geschlossen hat, fliesst alles Pfortaderblut durch die Leber hindurch direkt zur Cava.

Schliesslich erübrigt es, auf den embryonalen Kreislauf der Säugethiere noch etwas näher einzugehen und dabei ein Stadium herauszugreifen, wo die, eine Verbindung zwischen Mutter und Frucht vermittelnde, Placenta bereits vollkommen angelegt ist.

Ihre Entwicklung geht von der Allantois, d. h. von einer oben schon erwähnten, sackartigen Ausbuchtung des Enddarmes aus. Diese zieht sich nemlich bald in einen deutlichen Stiel aus und wird weiterhin zu einer grossen, stark vascularisirten Blase, die in den vom Amnion, dem Dottersack

Fig. 513 A, B, C. Bildung des Körper- und Darmabfels. Schema. A und B stellen einen Längs-, C einen Querschnitt dar. E Embryo, Dh Darmhöhle, Do Dottersack, † Ductus vitello-

intestinalis, PP Plenro peritoneal —, Ah Amnionhöhle, AF Amnionfalte, A Amnion, Al Allantois, a u. b Somato- und Splanchnopleura, M Medulla spinalis, C Chorda dorsalis.

und der serösen Hülle umschlossenen Raum hineinragt. In einem weiteren Entwicklungsstadium legt sich die Allantois an die seröse Hülle an und während ihr innerer, vom Entoderm abstammender Theil allmählich schwindet, breitet sich ihre äussere gefässhaltige Lage längs der ganzen inneren Oberfläche der serösen Hülle aus und verschmilzt mit ihr zu einer gefässhaltigen Haut, dem Chorion.

Während dieses Vorganges wird der Dottersack immer kleiner, wogegen das mit Flüssigkeit sich füllende Amnion dem Chorion sich anlegt und zugleich eine Hülle um die Allantois- (Nabel-) Gefässe und um den ebenfalls Gefässe führenden Dottergang herumbildet, welche Theile zusammen den Nabelstrang (Funiculus umbilicalis) darstellen (Kölliker).

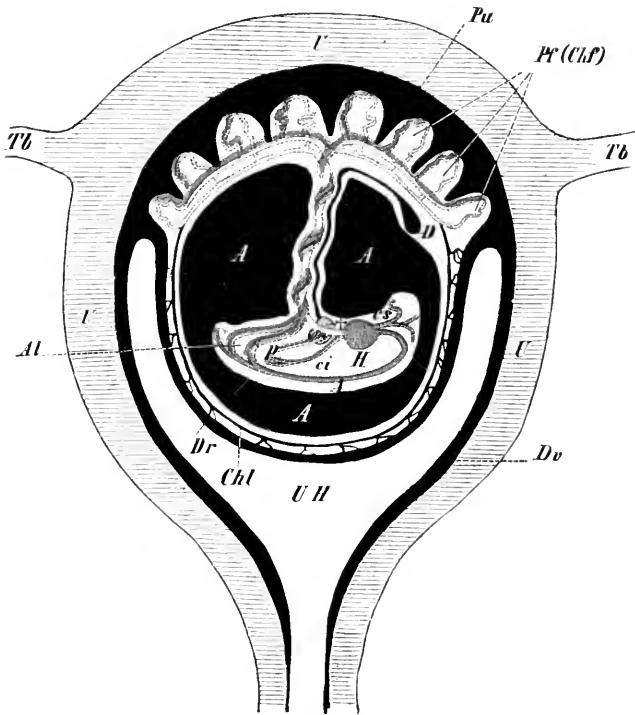


Fig. 514. Schematisches Durchschnittsbild durch den schwangeren Uterus des Menschen.

U Uterus, *Tb*, *Tb* Tuben, *UH* Uterushöhle, *Dv* Decidua vera, welche bei *Pu* zur Placenta uterina wird, *Dr* Decidua reflexa, *Pf* Placenta foetalis (Chorion frondosum), *Chl* Chorion laeve, *A*, *A* die von einer Flüssigkeit erfüllte Höhle des Amnion.

Innerhalb befindet sich der an der Nabelschnur hängende Embryo. *H* Herz, *Aa* Aorta, *ci* und *es* Vena cava inferior und superior, *p* Vena portarum, *Al* Allantoisarterien (Art. umbilicalis), † die von der Vena umbilicalis durchsetzte Leber, *D* das rudimentäre Dotterbläschen.

Wiedersheim, vergl. Anatomie.

Das anfangs aus ganz gleichmässigen, gefässführenden Zotten bestehende Chorion zerfällt später in zwei verschiedene Theile, nemlich in das Chorion laeve und das Chorion frondosum. Jenes birgt in seinen spärlichen, wenig verästelten Zotten keine Gefässe und ist mit der Decidua reflexa verbunden, dieses dagegen besitzt dicht stehende, reichlich verästelte Zotten, welche die Placenta foetalis darstellen. Hier breiten sich die Arteriae und Venae umbilicales, d. h. die Gefässe des Nabelstranges, aus, deren Endsprossen in jene dendritisch verästelten Zotten sich einsenken, bis an ihre äussersten Enden verlaufen und dann in Form einer Capillarschlinge umbiegen, um als Vene wieder hervorzutreten.

Die so beschaffenen Zotten der Placenta foetalis tauchen in wabenartige Räume der Placenta uterina hinein und werden durch septaartige Zwischenwände von einander abgekammert. Auf diese Weise sind die Zotten von dem mütterlichen Gewebe gänzlich umhüllt und werden zugleich von dem Blut der Mutter, das von keinen besonderen Wandungen umschlossen ist, direkt umspült, so dass sich der Austausch der Blutgase zu einem für die Frucht überaus günstigen gestaltet.

Beide Theile der Placenta, der foetale und der uterine, sind anfangs von einander trennbar, später aber sind sie aufs Innigste zu einer Masse vereinigt (Kölliker).

Im Nabelstrang verlaufen zwei Arteriae umbilicales, welche das Blut aus der Aorta zur Placenta hinführen. Dort findet die Oxydation desselben statt, worauf es in einer oder in zwei Nabelvenen zum Foetus zurückfliesst¹⁾. In der Lebergegend theilt sich die Vena umbilicalis in zwei Aeste, wovon sich der stärkere, wie wir schon früher gesehen haben, in einem bestimmten Entwicklungsstadium als Ductus venosus Arantii direkt mit der unteren Hohlvene verbindet, während der andere, erst, nachdem er die Capillarität der Leber durchsetzt, also mit dem venösen Pfortaderblut sich gemischt hat, mittelst der Lebervenen zur Vena cava inferior sich begiebt.

Der in den rechten Vorhof des Herzens sich ergiessende, gemischte, wenn auch vorzugsweise arterielle Blutstrom wird durch klappenartige Vorrichtungen in den linken Vorhof abgelenkt, von wo er, nachdem sich ihm der venöse Strom der Lungen beigemischt, in den linken Ventrikel und von hier aus in die Aorta geworfen wird.

Das Blut des Kopfes, des Halses und der oberen Extremitäten gelangt durch die obere Hohlvene ebenfalls in den rechten Vorhof, ergiesst sich aber von hier aus in den rechten Ventrikel, und wird durch den zwischen Aorta und Arteria pulmonalis liegenden Ductus

1) Der ursprünglich ebenfalls im Nabelstrang enthaltene Stiel des Dottersackes resp. die Vasa omphalomesenterica haben ihre Rolle in dem in Frage stehenden Entwicklungsstadium bereits ausgespielt.

Botalli in die Aorta übergeführt¹⁾). Jenseits dieser Stelle muss somit die Mischung des Aortenblutes eine viel venösere sein, als diessseits, wo die überwiegend arterielles Blut führenden, grossen Gefässe für die obere Extremität, den Hals und den Kopf entspringen. In Folge davon stehen die letztgenannten Körpertheile den unteren Körperabschnitten und Organen gegenüber unter sehr viel günstigeren Ernährungsbedingungen, die in erster Linie der Entwicklung des Kopfes, des Gehirnes und der Sinnesorgane zu Gute kommen.

Die foetale Aorta resp. die aus ihr entspringenden Nabelarterien führen also gemischtes Blut und zwar steigert sich dessen venöser Character mehr und mehr gegen die Geburt aus folgenden Gründen. Die das venöse Blut entsendenden Organe und Körperabschnitte, welche anfangs noch sehr klein sind, wie z. B. die Leber, sowie die ganze untere Körperhälfte, wachsen immer mehr heran und schicken deshalb immer grössere venöse Blutmengen zur unteren Hohlvene. Dazu kommt, dass mit der allmäligen Herausbildung des Septum atriorum ein Theil des Stromes der unteren Hohlader gegen den rechten Ventrikel abgelenkt wird und sich hier dem vorher rein venösen Strom der Cava superior beimischt. Mit dem Heranwachsen der Lunge haben sich nun die sie ernährenden Zweige der Arteria pulmonalis bedeutend vergrössert, und zwar auf Kosten des Ductus Botalli, der jetzt schon einer allmäligen Reduction entgegengeht. Da aber jetzt die Lungen unter günstigeren Ernährungsbedingungen stehen, als vorher, so wachsen sie viel schneller und schicken dem entsprechend auch grössere venöse Blutmassen in den linken Vorhof, beziehungsweise in den linken Ventrikel und in die Aorta. Daraus folgt, dass die von dem Kopftheil der Aorta versorgten Organe jetzt nicht mehr unter so günstigen Ernährungsbedingungen stehen, wie vorher, so dass ihr Wachsthum ein langsameres und ein den Organen der unteren Rumpfhälfte aequivalenteres wird.

Alle diese Verhältnisse steigern sich nun in der einmal eingeschlagenen Richtung immer mehr. Der Ductus venosus Arantii tritt gegen die vergrösserte arterielle Zufuhr der Leber immer mehr zurück und die untere Hohlvene erhält in Folge dessen eine grössere Beimengung von venösem Blute. Andererseits führt jetzt die Arteria pulmonalis mehr arterielles Blut als zuvor, weil der grösste Theil des Blutes der unteren Hohlader in die rechte Kammer abgelenkt wird und nur noch ein kleiner Theil in die linke Vorkammer gelangt. Die in immer günstigere Ernährungsverhältnisse gelangenden Lungen wachsen jetzt rascher und schicken deshalb immer grössere venöse Blutmengen zum linken Herzen, beziehungsweise zur Aorta, deren Kopftheil jetzt schon mehr venöses als arterielles Blut führt, während das Aortenblut jenseits des (allerdings

1) Nur ein sehr geringer Theil des Blutes der Lungenarterie strömt zu jenem Theil des Darmrohres, in dessen Bereich später die Lungen entstehen.

schon sehr reducirten) Ductus Botalli wieder eine leichte Verbesserung erfährt. Immerhin aber ist es ungleich venöser geworden als früher, so dass immer kohlenäurereicherer Blut zur Placenta fliesst. In diesem Stadium hat sich also das Verhältniss der Ernährungsbedingungen der oberen und unteren Rumpfhälfte mit ihren Organen geradezu umgekehrt und letztere wachsen jetzt rascher heran.

Endlich, gegen Ablauf der Schwangerschaft, wann der untere Rumpfabschnitt mit seinen Organen das Maximum seiner intrauterinen Entwicklung erreicht hat, steht die Zufuhr von venösem Blut zur unteren Hohlader auf ihrem Höhepunkt und die Ablenkung ihres Stromes in die rechte Kammer ist vollendet¹⁾.

Das stark gemischte Blut der beiden Hohlvenen geht jetzt durch die Lungenarterie zum grösseren Theil in die Lungen, zum kleineren Theil durch den Ductus Botalli in die Aorta.

Das weitere Verhalten schildere ich mit den eigenen Worten C. Hasses, dessen lichtvolle Darstellung des foetalen Kreislaufes ich auch der eben gegebenen Schilderung zu Grunde gelegt habe.

„Der grösseren Zufuhr zu den Lungen entspricht wieder die grössere Abfuhr venösen Blutes durch die Lungenvenen in die linke Vorkammer und Kammer und somit müssen, da der Strom der unteren Hohlader von denselben vollkommen abgelenkt ist, dieselben und das Aortensystem das Maximum des venösen Blutes enthalten, bei dem das Leben der Organe eine Weile erhalten werden kann, wie das das Leben des Foetus während der Dauer des Geburtsaktes beweist. Die Asphyxie wird dadurch auf eine Spanne Zeit hintangehalten, dass der Ductus Botalli immerhin noch dem Aortensystem gewisse Quanta von Nährblut zuführt. Ist nun in der Aorta und in den Nabelarterien der venöse Character des Blutes gegen früher wieder vermehrt, so meine ich, steht der Annahme nichts im Wege, dass, da das Blut der Arteriae umbilicales mit dem arteriellen Blute der mütterlichen Placenta zum Zwecke der Oxydation vor Allem in Wechselverkehr tritt, und die Höhe des Kohlenäuregehaltes und des Gehaltes an Stoffen der regressiven Metamorphose ein so bedeutender ist, dass auf dem Wege der Diffusion dem rückströmenden Blute des Fruchthalters ein so erhöhter Procentsatz namentlich an Kohlensäure zu Theil wird, dass der erregende Einfluss auf die nervösen Centralorgane der Muskulatur des Uterus sich geltend machen muss. Damit nimmt dann die Wehenthätigkeit ihren Anfang und somit die Geburt, deren Vollendung zu den bekannten Veränderungen in der Strömung des Blutes sowohl, wie in der Zusammensetzung desselben führt.“

1) „Einer näheren experimentellen Untersuchung muss es vorbehalten bleiben, zu entscheiden, ob noch immer der arterielle Blutcharakter in der Cava inferior überwiegt, oder ob das Gegentheil der Fall ist“ (C. H a s s e).

Histologie des Gefässsystems.

Was die histologische Structur des Gefässsystems anbelangt, so besteht das Herz aller Wirbelthiere aus quergestreiften, netzartig sich verzweigenden Muskelfasern, deren Zerfall in einzelne Zellterritorien häufig deutlich nachzuweisen ist (Weismann). Auf seiner Aussenseite liegt das viscerele Blatt des von einem Endothelium ausgekleideten Herzbeutels, in welchem sich eine gewisse Menge einer serösen Flüssigkeit, der sogenannte *Liquor pericardii* vorfinden kann. Auch die Herzhöhlen werden, wie ich oben schon bemerkte, von einem Epithel (Endothel) ausgekleidet und ein solches findet sich auch an der Innenwand aller Gefässe; ja die Wandungen der kleinsten Blutbahnen, die sogenannten *Haargefässe* oder *Capillaren* bestehen einzig und allein aus jenen Zellen.

Bei den grösseren Gefässen wird diese innerste Zellohale als *Intima* bezeichnet und an sie schliesst sich von aussen her eine aus glatten Muskelementen bestehende *Muskelhaut* oder *Media*, welche bei den Arterien eine ungleich mächtigere Entfaltung zeigt, als bei den Venen. Folglich wird der propulsatorische Einfluss der ersteren auf die Fortbewegung des Blutstromes ein ungleich grösserer sein, als bei den letzteren.

Die Muskelhaut wird von einer elastisch-bindegewebigen, von zahlreichen Lymphspalten durchsetzten Aussenhülle umgeben, die man mit dem Namen der *Adventitia* oder der *Gefässscheide* bezeichnet.

So besitzen also die Blutgefässe sehr elastische, unter einem gewissen Muskeltonus stehende Wandungen und letzterer wird von zahllosen, umspinnenden, sympathischen Nerven regulirt.

Nachdem wir uns so einen Einblick in die histologischen und embryologischen Verhältnisse des Gefässsystems verschafft haben, wollen wir uns zur Betrachtung der einzelnen Wirbelthierklassen wenden. Dabei werden wir das Hauptgewicht auf das Herz und die mit ihm verbundenen grossen Gefässe zu legen haben, während wir die peripheren Blutbahnen, mit welchen wir in der entwicklungsgeschichtlichen Einleitung im Grossen und Ganzen schon vertraut geworden sind, kürzer abhandeln können. Bezüglich des Details muss ich auf grössere Sammelwerke und die monographischen Abhandlungen verweisen.

Das Herz und seine Gefässe.

1) FISCHE.

Der *Amphioxus* steht bezüglich seines Gefässsystems dadurch im Gegensatz zu den übrigen Wirbelthieren, dass ihm ein differenzirtes Centralorgan, also ein Herz abgeht. Dieser Mangel

wird durch eine allorts sich ausprägende Contractilität der Gefässwände ersetzt, wodurch Verhältnisse gegeben sind, welche z. Th. noch an die Anneliden erinnern. Man kann folgende Hauptgefässe unterscheiden: eine zwischen der Chorda und dem Kiemen-darmschlauch verlaufende, anfangs paarige, hinter dem Kiemen-schlauch aber zu einem unpaaren Gefäss zusammenfliessende Aorta

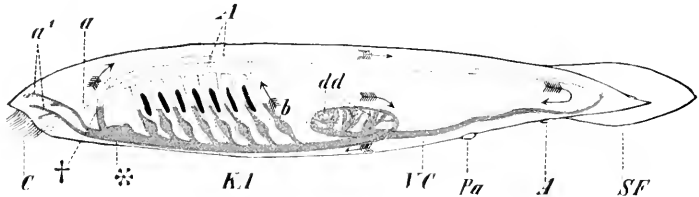


Fig. 515. Gefässsystem des Amphioxus. Schema.

A Aorta, *VC* Vena cava, *dd* Capillargefässe der Leberausstülpung, *KA* Hauptstamm der Kiemensarterie, aus welcher die Bulbilli (*b*) hervorgehen, * Sinuöse Erweiterung am Vorderende der Kiemensarterie *KA*, aus welcher (rechterseits) der Aortabogen † und nach vorne zu die Lippengefässe *a*¹ entspringen. Die linke Aorta *a* ist nach vorne zu blind geschlossen. Die Pfeile zeigen die Richtung des Blutstromes an. *C* Cirrhen, *Pa* Porus abdominalis, *A* Anus, *SF* Schwanzflosse.

(Fig. 515, *A*) und mehrere an der ventralen Circumferenz des Darmes hinziehende Venen (Venae subintestinales), welche sich, nach vorne zu einem Gefäss vereinigt, längs der Leberausstülpung als Vena portarum fortsetzen und in Capillaren auflösen. Dazu kommt noch ein zweites, dem vorigen parallel ziehendes, nach hinten gerichtetes venöses Gefäss (Vena cava oder hepatica?), welche schliesslich nach vorne umbiegt und sich in eine Kiemensarterie fortsetzt (Fig. 515, *VC*, *KA*). Aus dieser entspringen in alternirender Weise kleine Auftreibungen, die zwischen den geraden Kiemenstäben liegenden Bulbilli (*b*) wie auch ähnliche bauchige Gefässchen in dichter Reihenfolge aus der Pfortader entspringen. An der vorderen Grenze der ersten Kiemenpalte erweitert sich die Kiemensarterie zu einem grossen, sinuösen aber platten Gefäss oder Herz (Fig. 515, *) das den weitesten Abschnitt des ganzen Gefässsystems darstellt (P. Langerhans). Aus ihm entspringen zwei unter dem Constrictor veli verlaufende Lippengefässe (*a*¹) sowie ein sehr weiter, rechts verlaufender Aortabogen, welcher sich mit der rechten Aorta verbindet (†). An seiner linken Circumferenz entwickelt es nach Langerhans keinen ähnlichen Aortabogen, sondern ist hier blind geschlossen und die linke Aorta setzt sich bis zur Mitte der Mundhöhle nur als schmales Gefäss fort (*a*).

Alle diese Verhältnisse bedürfen übrigens einer erneuten, durch Injectionen unterstützten Untersuchung.

Was das Herz der übrigen Fische anbelangt, so liegt es stets weit vorne, ventral von den ersten Wirbeln und ist durchaus nach

einem und demselben einfachen Grundtypus gebaut, wie ich ihn oben schon geschildert habe.

Stets unterscheidet man zwei Hauptabtheilungen, eine Kammer und eine Vorkammer (Fig. 516, *V*, *A*). Letztere, welche aus einem z. Th. ausserhalb des Pericardiums und nach hinten gelegenen Sinus venosus (Fig. 516 *B*, *SS*¹) Blut aufnimmt, be-

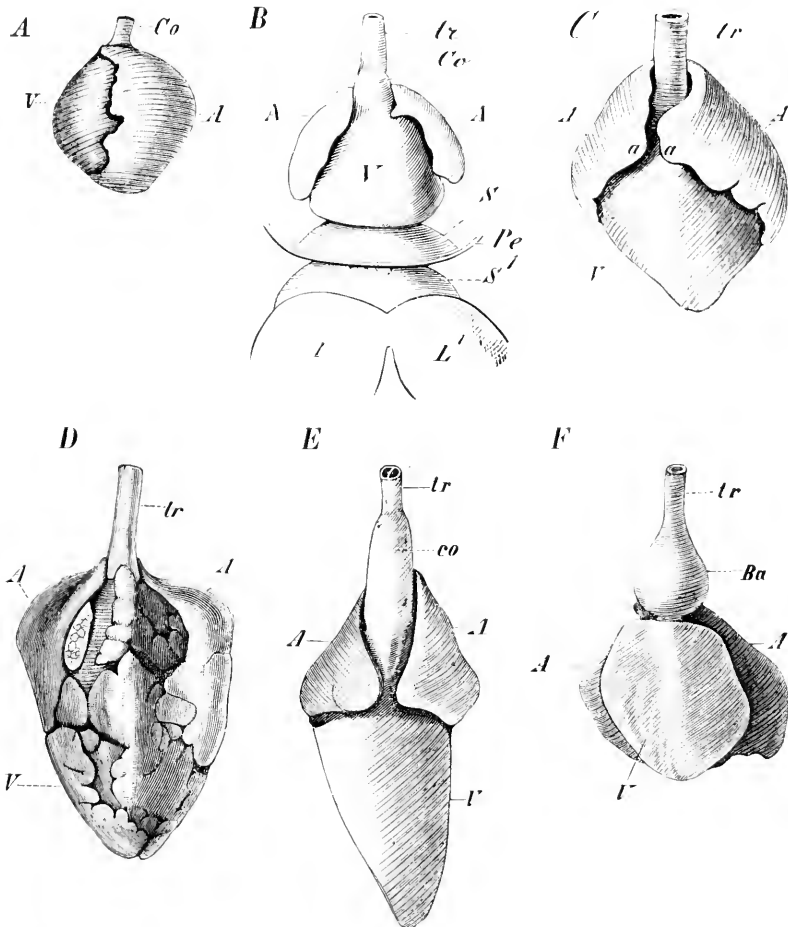


Fig. 516. Verschiedene Fischherzen. *A* vom Flussneunauge, *B* von einem Hai, dessen Species nicht näher zu bestimmen war, *C* vom Hammerhai, *D* vom Stör, *E* von *Lepidosteus*, *F* vom Welsch (*Silurus glanis*).

AA Atrien, *aa* Auriculae cordis, *V* Ventrikel, *Co* Conus arteriosus, *Ba* Bulbus arteriosus, *tr* Truncus arteriosus, *S* Sinus venosus, *S*¹ derjenige Theil des Sinus venosus, der ausserhalb des Pericardiums (*Pe*) liegt, *L* *L*¹ Leber.

sitzt meistens zwei, nach beiden Seiten gerichtete Ausbuchtungen (Fig. 516 C, *aa*), die sogenannten Herzohren oder *Auriculae cordis*¹⁾.

Die Wandung des Ventrikels ist bei Knochenfischen und z. Th. auch bei Ganoiden zweischichtig und der von den beiden Schichten begrenzte spaltförmige Hohlraum ist ebenso wie die äussere Herzoberfläche von einem Endothel ausgekleidet, stellt also einen Lymphraum dar.

Entsprechend der verschiedenen physiologischen Aufgabe beider Abtheilungen besitzt der Vorhof nur eine zarte, nach innen mit netzartigem Gefüge vorspringende Muskulatur, während der Ventrikel viel stärkere, aus mächtigen Fleischtrabekeln sich aufbauende Muskelnetze besitzt, deren Maschen sich in die Kammer herein öffnen.

An der Verbindungsstelle zwischen Kammer und Vorkammer, am sog. *Ostium atrio-ventriculare* finden sich in der Regel zwei häutige Klappen²⁾. Am *Ostium arteriosum* dagegen, also innerhalb des früher schon als *Conus arteriosus* bezeichneten Anfangsabschnittes des *Truncus arteriosus* begegnet man sehr mannigfaltig gestalteten Klappen, die bei Selachiern und Ganoiden in mehreren (3—4) Längsreihen angeordnet sein können, wovon jede aus zwei bis neun Klappen bestehen kann³⁾. Dabei sind die Klappen der hinteren Querreihen in verschiedenen Stadien der Rückbildung, bis zum vollständigen Ausfall begriffen und daraus folgt, dass nur die vorderste Querreihe, welche stets vollkommene Formen aufweist, mit der einzigen zwischen Ventrikel und *Bulbus* stehenden Klappenreihe der Teleostier (Fig. 517 A, *bb*) verglichen werden kann⁴⁾.

Der Uebergang zu diesem Verhalten wird durch *Amia* vermittelt (Gegenbaur, Ph. Stöhr).

Dem eben geschilderten Verhalten der Teleostier gemäss hat der *Conus arteriosus* eine so bedeutende Rückbildung erfahren, dass er nur selten, wie z. B. bei einigen Clupeiden, noch deutlich erkennbar ist und der um so stärker entwickelte, aus elastischen Fasern bestehende *Bulbus* häufig direkt an den Ventrikel stösst (Fig. 510 A, *Ba*).

1) Bei *Lepidosteus* (Fig. 516, E) mündet nur die linke obere Hohlvene in den *Sinus venosus*, die rechte obere Hohlvene mündet getrennt in's Atrium. Bei *Polypterus* münden beide oberen Hohlvenen getrennt in das Atrium, so dass durch den *Sinus venosus* eigentlich nur das Blut der Leber- und der Pulmonal- (Schwimmblassen-) Venen geht (Boas).

2) Bei *Amia* finden sich vier, bei *Lepidosteus* sechs ächte, taschenförmige Atrio-ventricularklappen (Boas).

3) Die höchste Zahl besitzt *Lepidosteus* (8) und *Polypterus* (9) in jeder Längsreihe (Fig. 517, B).

4) Nur bei einzelnen Clupeiden (*Butirus*) finden sich zwei Querreihen von Klappen (Stannius, Boas).

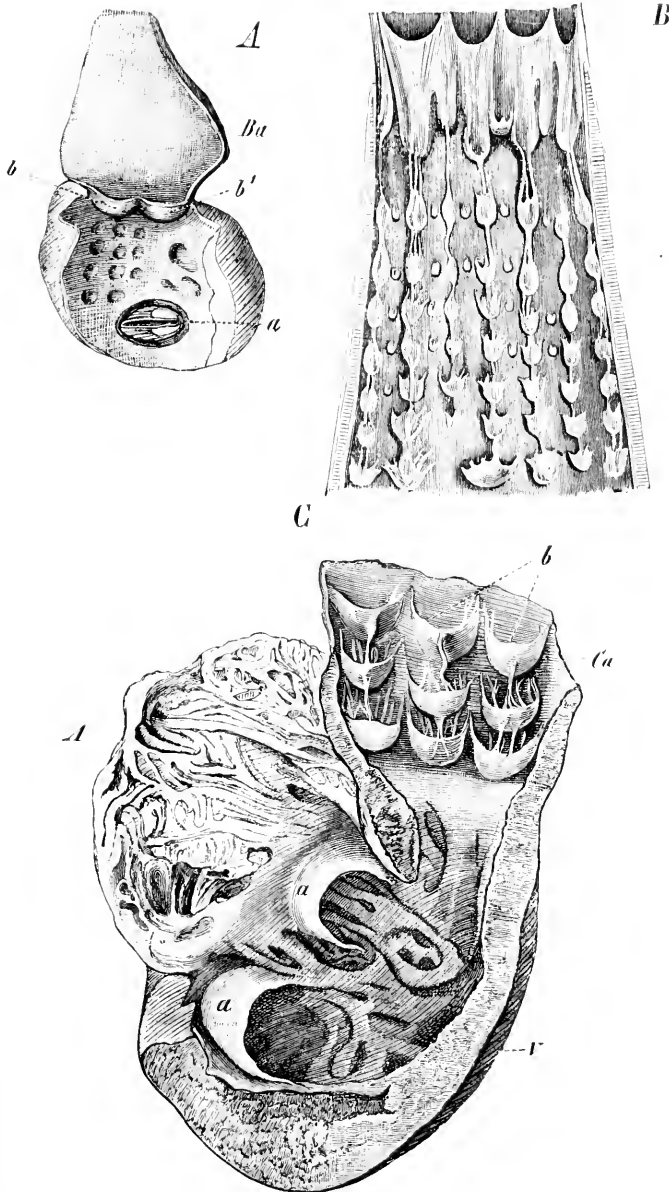


Fig. 517. Conus resp. Bulbus arteriosus aufgeschnitten.

A von *Silurus glanis* mit nur einer Klappenreihe, $b b^1$, a^1 bezeichnet die Atrioventricularklappe, *Ba* Bulbus arteriosus; B Conus art. von *Lepidosteus*, mit 8 Klappenreihen. Die Abbildung B nach Ph. Stöhr. C Herz eines Haifisches, aufgeschnitten, *A* Atrium, *V* Ventrikel, *a. a* Atrioventricularklappen, *b* Klappen des Conus arteriosus (*C*).

An der Grenze zwischen Sinus venosus und Atrium liegen starke Nervengeflechte¹⁾ und an derselben Stelle finden sich klappenartige, aus Bindegewebe bestehende Bildungen, allein von eigentlichen Klappen kann nicht die Rede sein. Wo letztere vorkommen, dienen sie stets dazu, dem Blutstrom eine bestimmte Direktion zu geben; so leiten sie ihn z. B. bei Fischen, wo er rein venös ist, aus dem Sinus venosus in die Vorkammer, in den Conus arteriosus und von hier aus in den in der Regel einfachen Hauptstamm der Kiemenarterie. Letzterer liegt, wie wir schon oben gesehen haben, an der ventralen Circumferenz des Kiemenkorbes und entsendet lateral- oder dorsalwärts die nach der Zahl (3—7, meistens aber 4) der Kiemen sich richtenden Kiemenarterien, welche im Bereich der Kiemen eine capilläre Auflösung erfahren. Daraus endlich gehen die arterielle Blut führenden Kiemenvenen hervor, wovon die

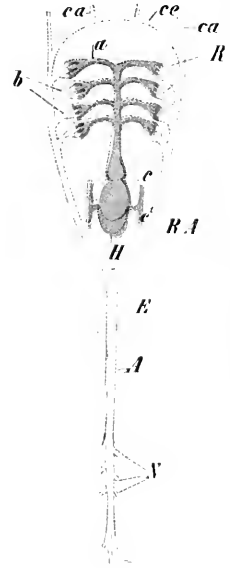


Fig. 518. Schematische Darstellung des arteriellen Gefäßsystems der Fische.

H Herz *c c'* Vordere und hintere Cardinalvene, *a* Kiemenarterien, *R* Capillarnetz der Kiemengefäße, *b* Kiemenvenen, *ce* Circulus cephalicus, *ca* Carotis, *R.A.* Radix Aortae, *A* Aorta abdominalis, *E* Eingeweidearterie, *N* Nierenarterien.

dritte und vierte in einen gemeinsamen Stamm zusammenfließen können. Diese Gefäße componiren durch gegenseitige Verbindung an der Basis cranii die rechte und linke Wurzel der mächtigen Aorta, welche bei allen Vertebraten dicht unter der Wirbelsäule nach rückwärts läuft. Aus der hintersten Kiemenvene kann eine Arteria pulmonalis zur Schwimmblase gehen.

Die Aufgabe der im Bereich des Herzens vorkommenden Klappen beruht darin, eine Rückstauung der Blutsäule zu verhindern, d. h. die betreffenden Räume hermetisch von einander abzuschliessen.

1) Auch im Bereich des Sinus venosus und an der Atrioventriculargrenze kommen Nerven vor.

2) DIPNOË.

Während nun das Fischherz nur von venösem Blut durch-

strömt wird, ändert sich dieses, wie oben schon erwähnt, mit dem ersten Auftreten von Lungen, wie sie uns bekanntlich zum erstenmal bei Dipnoërn entgegengetreten. Hier, um zunächst mit *Ceratodus* zu beginnen, zerfällt das Atrium und z. Th. auch der Ventrikel, sowie der Conus arteriosus je in zwei Abtheilungen, in eine linke und eine rechte. In der ersten strömt das Körpervenenplus Lungenvenenblut (also gemischtes Blut zu der ersten und zweiten Kiemenarterie, die also eine Blutmasse erhalten, die schon halb durchgeathmet ist (Boas). In der rechten Herzhälfte — und dazu zähle ich auch die rechte Abtheilung des Conus — strömt rein venöses Blut, welches aus den Körpervenen stammt. Es wird in die dritte und vierte Kiemenarterie getrieben, so dass also das in die erste und zweite Kiemenvene gelangende Blut zweimal d. h. intensiver durchgeathmet wird, als das in der dritten und

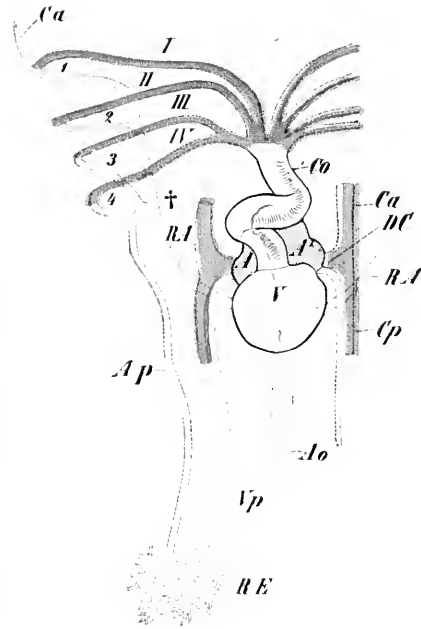


Fig. 519. Herz und Kiemengefäße von *Ceratodus*, zum grössten Theil nach J. E. V. Boas. (Schema.)

V Ventrikel, *AA* Atrien, *Co* Conus arteriosus, *Ca* und *Cp* Vena cardinalis anterior und posterior, *DC* Ductus Cuvieri, *I—IV* Kiemenarterien, *1—4* Kiemenvenen, *Ca* Carotis, *Ap* Arteria pulmonalis, *RE* Capillarnetz der Lunge, *Vp* Vena pulmonalis, *RA* Radix Aortae, bei † beginnend, *Ao* Aorta.

vierten Kiemenvene befindliche. Aus der letzteren entspringt die Lungenarterie¹⁾ und aus der Lunge kehrt dann das Blut zum Herzen zurück, geht in die erste und zweite Kiemenarterie, wird in den dortigen Kiemenarterien wieder durchgeathmet und vertheilt sich im Körper etc.

1) Die linke Lungenarterie ist viel stärker als die rechte. Sie laufen beide eine weite Strecke rechts und links von der Aorta nach hinten, wobei sie dorsal vom Oesophagus liegen. Endlich aber zieht die linke quer und ventral über den Oesophagus herüber, um an der Ventralfläche der linken Lunge zu verlaufen (Boas).

Ganz abgesehen aber von diesen wichtigen Punkten unterscheidet sich das Ceratodusherz auch noch durch folgende Umstände von dem ihm sonst nahe verwandten Herz der Knochenganoiden und speciell des *Lepidosteus*.

Atrioventricularklappen fehlen als solche gänzlich, werden aber in physiologischer Beziehung durch eine gegen die ventrale Atriumwand vorspringende, wulstartige Vorragung ersetzt (Boas). Ferner erscheint der Conus nicht gerade gestreckt, sondern spirallig gewunden und zugleich von vorne nach hinten ein wenig zusammengeschoben. Im Innern findet sich eine Längsreihe von acht Klappen, welche Boas alle zusammen die Longitudinalfalte des Conus nennt. Sie liegen genau in der Achse, um die man sich die Spiraldrehung des Conus vor sich gegangen denken kann. „Die vorderste der acht genannten Klappen ist Glied einer vordersten, aus vier ungefähr gleichen Klappen bestehenden Querreihe; die zweite ist Glied einer ähnlichen, ebenfalls aus vier, aber kleineren Klappen bestehenden Querreihe. Die fünf hintersten Klappen der Longitudinalfalte sind Glieder ebenso vieler Querreihen, jede aus ungefähr acht Klappen bestehend. Wir haben somit im Conus im Ganzen 8 Querreihen, die zwei ersten jede aus vier Klappen bestehend, die dritte nur aus einer Klappe, die fünf letzten jede aus ungefähr acht.“ (Boas).

So liegen also die Hauptdifferenzpunkte von *Ceratodus* den Knochenganoiden gegenüber in dem ungemein verkürzten Truncus arteriosus und in dem dadurch bedingten verschiedenen Abgang der Gefäße (vergl. Fig. 518 und 519), ferner in der Vereinigungsform der Kiemenvenen und endlich in der nach vorne zu sich spaltenden Aorta, in deren Aeste die Kiemenvenen so einmünden, wie wir dies später wieder bei den Amphibien zu constatiren haben werden. (Bei Knochenganoiden begegneten wir einer medianen Fortsetzung der Aorta nach vorne, in die die Kiemenvenen successive einmünden).

Das Herz von *Protopterus* ist von demjenigen des *Ceratodus* aus leicht zu verstehen. Die Klappen haben eine Reduction erlitten und sind zum Theil miteinander verschmolzen, dagegen ist die Trennung des Conus in zwei Abschnitte hier weiter fortgesetzt, so dass der eine von den beiden durch den Conus gehenden Blutströme (Fig. 520, *b*) ungestört in die zwei (ventralen) vordersten (*I*, *II*), der andere in die zwei (dorsalen) hinteren Kiemenarterien (*III*, *IV*) gehen kann. Ersterer führt das Lungenvenenblut — also rein arterielles — links durch das Atrium, den Ventrikel und die hintere Abtheilung des Conus durch die eben genannten zwei ersten Arterienbogen, die sich nicht (von der Opercularkieme abgesehen) in Kiemen auflösen, direkt in die *Carotis interna* (*Ca*) und die Aorta (*Ao*). Der zweite Blutstrom dagegen führt rein

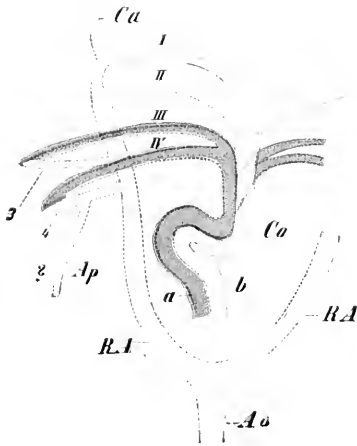


Fig. 520. Schematische Darstellung des Kiemenkreislaufs von Protopterus.

Co Conus arteriosus, welcher in zwei Abtheilungen *a* und *b* zerfällt. Durch *a* strömt rein arterielles Blut in die beiden vordersten Kiemenarterien *I* und *II*; durch *b* rein venöses in die beiden hintersten Kiemenarterien *III* und *IV*. 3 und 4 deuten die Kiemenvenen resp. die Kiemenarterien an. *Ap* die nur linkerseits (?) vorhandene Arteria pulmonalis, *RA* Radix Aortae, *Ao* Aorta, *Ca* Carotis.

venöses Blut, welches, nachdem es in der dritten und vierten Kiemenarterie durchgeathmet ist, durch die dritte und vierte Kiemenvene zur Aorta gelangt. Die Lungenarterie entspringt nach Peters nur links und zwar so, dass die Lunge mit ähnlichem Blut wie die Aorta versorgt wird. Das betreffende Blut wird also in der Lunge noch einmal durchgeathmet und geht zum Herzen zurück etc. (Boas).

Das Herz von *Lepidosiren paradoxa* stimmt mit demjenigen von *Protopterus* im Wesentlichen überein.

3) AMPHIBIEN.

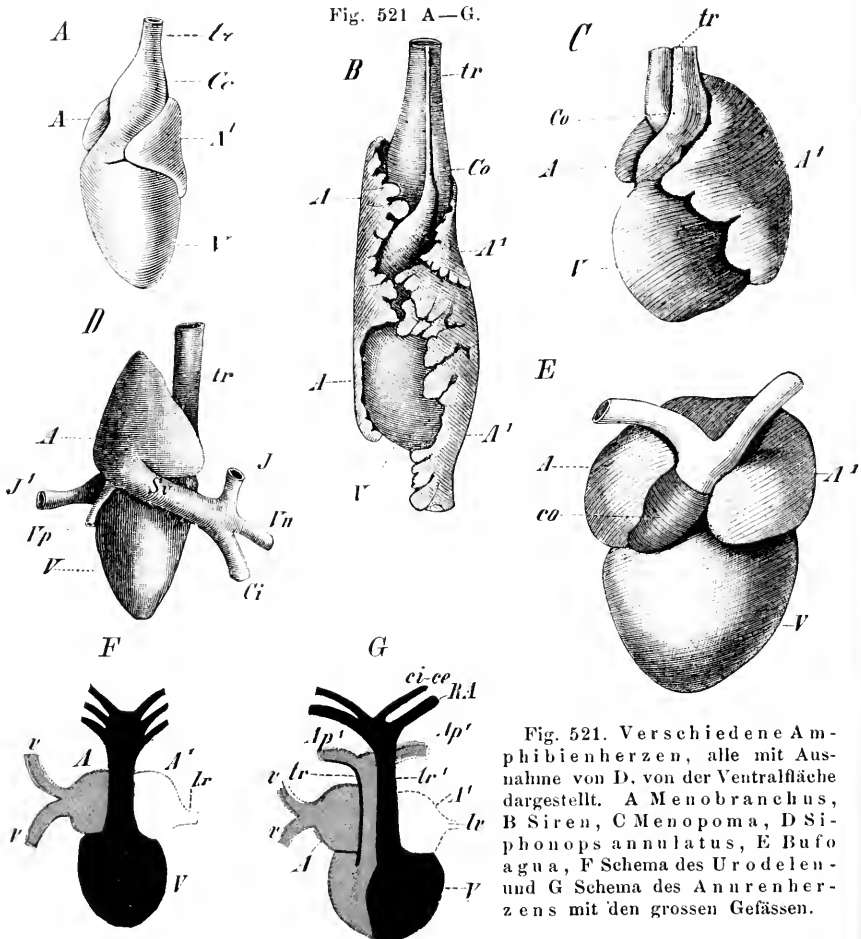
Das Herz liegt, ähnlich wie bei Fischen, noch weit vorne im Leibesraume, ventralwärts von den ersten Wirbeln und nur bei *Gymnophionen* rückt es viel weiter nach hinten (vergl. Fig. 526). Auch bezüglich seiner Innervationsweise, seines Baues und der daraus entspringenden, grossen Gefässe, schliesst es sich an das der Fische, noch viel mehr aber an das der Dipnoer an. Wie bei letzteren, so ist auch hier der *Sinus venosus* in zwei sehr ungleiche Abtheilungen geschieden. In die kleinere mündet die Pulmonalvene, in die grössere ergiessen sich die Körpervenen. Ferner kommt es zu einer mehr oder weniger vollkommenen Theilung des Vorkammerabschnittes in zwei Räume, d. h. in ein rechtes und linkes Atrium¹⁾. Während nämlich das aus bindegewebigen, elastischen und muskulösen Elementen bestehende *Septum atriorum*, welches hinten mit einem freien Rand vor dem *Ostium atroventriculare* endigt, bei Meno-

1) Das Herz ist, wie dies auch bei Fischen schon beobachtet wird, hier und da durch fibröse Fäden an die Innenfläche des Pericards angelüthet (*Gymnophionen*).

branchus, Proteus, Coecilia, Menopoma, Salamandra und Triton recht zahlreiche und oft sehr grosse Lücken besitzt, sind diese weit spärlicher und kleiner beim Axolotl, bei Amphiuma und namentlich bei Siren (Boas). Die Anuren besitzen ein solides Septum atriorum.

An der Atrioventriculargrenze liegen stets zwei ächte, fibröse Taschenklappen, die mit der Ventrikelwand durch Fäden verbunden sind.

Der Ventrikelraum ist stets unpaar und weder bei Urodelen, noch bei Anuren zeigt sich eine Spur einer Scheidewand (Fig. 521, F, G). Im Allgemeinen besitzt der Ventrikel eine kurze, gedrun-



A, A' Die Atrien; V der Ventrikel Co Conus — und tr Truncus arteriosus; letzterer ist bei Anuren in zwei Abtheilungen tr und tr' getrennt. Durch tr fliesst rein venöses Blut in die Lungenarterien Ap' Ap'. Durch die Abtheilung tr' strömt

gemischtes Blut in die Carotiden *ci-ce* und in die Radix Aortae *R.A.* *lc, lr* bedeuten die Lungenvenen, *rc* die in das rechte Atrium einmündenden venösen Blutströme.

In Fig. D finden sich noch folgende weitere Bezeichnungen: *Sc* Sinus venosus, in welchen von der rechten Seite her die Vena jugularis dextra (*J*), die Vena cava inferior *ci* und eine Vene (*Ju*) einmündet, die das Blut aus dem Urogenitalapparat, aus der Muskulatur des Rückens und aus dem Wirbelcanal bezieht.

Rechterseits mündet in den Sinus venosus die Vena jugularis sinistra (*J'*) und die Vena pulmonalis (*Vp*).

gene Form und nur bei *Amphiuma*, *Proteus* und den *Gymnophionen* streckt er sich mehr in die Länge. In Folge des eben geschilderten Baues des Amphibienherzens besitzt das vom Ventrikel ausgestossene Blut einen gemischten Character und wir haben uns nun die Frage vorzulegen, in welchen Bahnen es seine nächste periphere Verbreitung findet?

Wie das Schlachier-, Ganoiden- und Dipnoër-Herz, so besitzt auch dasjenige der Amphibien einen Conus und einen daran sich schliessenden, mehr oder weniger deutlich abgegrenzten *Truncus arteriosus*. Ersterer besteht aus quergestreifter Muskulatur; stellt also wie bei Fischen einen eigentlichen Herztheil dar, letzterer besitzt glatte Muskelfasern. Beide, wie auch die daran sich schliessenden Arterienbogen haben von J. E. V. Boas in neuester Zeit eine vorzügliche Bearbeitung erfahren und diese werde ich der folgenden Darstellung im Wesentlichen zu Grunde legen.

A priori sollte man erwarten, dass sich die niedersten Urodelnformen, also die *Ichthyoden* in der Organisation ihres Conus und *Truncus arteriosus* am meisten den uns bei den Dipnoëern bekannt gewordenen Verhalten nähern würden. Dies ist aber nicht durchweg der Fall, vielmehr finden wir im Conus von *Amblystoma*, *Axolotl*, *Amphiuma*, *Siren* und *Salamandra* eine viel grössere Uebereinstimmung mit *Ceratodus*, d. h. viel primitivere Verhältnisse als bei *Menobranthus*, *Proteus*, *Menopoma*, *Triton* und den *Gymnophionen*, wo wir es mit Rückbildungen zu schaffen haben. „Der Typus des Amphibien-Conus ist ein spiralgiges Rohr mit einer Querreihe von Klappen an jedem Ende¹⁾, von welchem eine in der vorderen Reihe in eine Falte sich fortsetzt, deren Anheftungslinie die Achse der Spirale vorstellt und die aus verschmolzenen Klappen entstanden zu denken ist. Von diesem Typus leitet sich einerseits der höher entwickelte Conus der Anuren ab, andererseits der rückgebildete bei (*Triton*) *Menobranthus*, *Proteus*, *Coecilia*; die Rückbildung besteht in einer Verwischung der Spirale, so dass ein einfaches cylindrisches Rohr resultirt, ferner in einer Reduction und in gänzlichem Schwund der Spiralfalte; endlich (*Coecilia*) im gänzlichen Verschwinden der einen Klappen-

1) Der Typus ist: vier Klappen in der vorderen, drei in der hinteren Reihe, doch giebt es zahlreiche individuelle Abweichungen, die meist in der Vermehrung der Klappenanzahl bestehen (*Menobranthus*, *Proteus*, *Menopoma*, *Coecilia*).

reihe und in einer damit zusammenhängenden Verkürzung des *Comus*." (*Boas*).

Was den kurzen *Truncus* betrifft, so lässt er sich ohne weiteres auf denjenigen von *Ceratodus* zurückführen. Die aus letzterem entspringenden Kiemenarterien finden sich auch hier, nur sind ihre Anfangsstücke eine kurze Strecke mit einander derart verwachsen, dass sie äusserlich als ein einheitlicher Stamm imponieren. Ihre acht *Lumina* bleiben aber im Innern wohl von einander getrennt und bewahren, wenn auch ihre Kaliberverhältnisse sich bei *Salamandra* ungleicher verhalten, dieselbe gegenseitige Lagerung, wie bei *Ceratodus*, d. h. die ventral liegenden führen in den ersten (*Carotiden*-) und zweiten, die dorsal liegenden in den dritten und vierten Aortenbogen jeder Seite (vergl. Fig. 511 u. 512). Der *Truncus* von *Coeccilia* ist durch zwei sich kreuzende Scheidewände, eine horizontale und eine verticale, in seiner vorderen Partie in vier, in seiner hinteren aber, da sich die verticale Scheidewand weiter nach hinten fortsetzt, als die horizontale, nur in zwei Räume getheilt. Den Namen *Truncus* verdient bei den Amphibien somit nur der kleine, ungetheilte Abschnitt des ganzen Gebildes; nur er ist dem *Truncus* der Fische homolog.

Bei *Rana* ist die die dorsalen und ventralen Kiemenarterien trennende, horizontale Scheidewand weiter nach hinten gewachsen, so dass ein ungetheilter Raum im *Truncus* gar nicht mehr vorhanden ist. In Folge dieser Einrichtung erscheint hier eine Trennung der beiden Blutarten insofern angebahnt, als die Pulmonalarterien (Fig. 527, *Ap*) eine ausschliesslich vom rechten Atrium stammende venöse, die *Carotiden* und die *Aorta* aber eine gemischte Blutmasse empfangen (*Sabatier*). Im Gegensatz dazu ist bei Urodelen der geringer entwickelten Spiralfalte wegen die Trennung der beiden Blutarten nur eine äusserst unvollkommene und es erfolgt eine gründliche Mischung derselben.

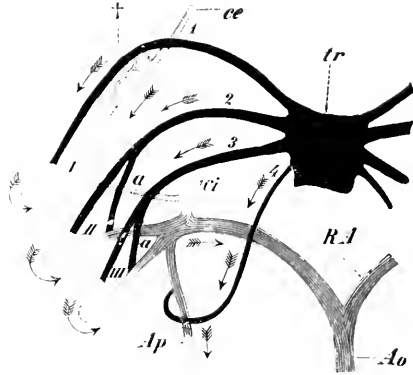
Was nun das Verhalten der aus dem *Truncus* entspringenden Arterienbogen betrifft, so ist es interessant genug, um etwas näher besprochen zu werden.

Am besten gehen wir von den ursprünglichen Verhältnissen aus, wie sie bei den Larven von *Salamandra* gegeben sind (Fig. 522).

Jederseits entspringen drei Kiemenarterien (1—3) aus dem *Truncus*, welche sich zu ebenso vielen äusseren Kiemenbüscheln begeben, wo sie sich capillär auflösen. Aus dieser Capillarität gehen drei Kiemenvenen hervor (I—III), welche sich dorsalwärts wenden, um hier subvertebral zu confluieren und jederseits die Aortenwurzel (*RA*) zu bilden, welche mit ihrem Gegenstück medianwärts zu der unpaaren *Aorta* (*AO*) zusammenfliesst. Hinter den drei Kiemenarterien entspringt ein vierter, mit der *A. pulmonalis* anastomosirenden Arterienbogen (4). Aus der ersten Kiemenvene entspringt medianwärts, kurz vor ihrer Einnündung in die Aortenwurzel die

Fig. 522. Die Arterienbogen einer Salamanderlarve, leicht schematisirt. Nach J. E. V. Boas.

tr Truncus arteriosus, 1—3 die drei Kiemenarterien, 1—III die entsprechenden Venen, 4 der vierte Arterienbogen, der sich mit der Arteria pulmonalis (*Ap*) verbindet. *a a* Directe Anastomosen zwischen der zweiten und dritten Kiemenarterie und Kiemenvene, *ce, ci* Carotis externa und interna, † netzförmige Anastomosen zwischen der Carotis externa und der ersten Kiemenarterie (spätere Carotidendrüse). *R.A* Radix Aortae, *AO* Aorta. Die Pfeile zeigen die Richtung des Blutstromes an.



Carotis interna (*ci*), lateralwärts die Carotis externa (*ce*). Letztere ist in ihrem Lauf nach vorne zu durch eine wechselnde Zahl von netzförmigen Anastomosen (†) mit der benachbarten, ersten Kiemenarterie verbunden, woraus später die als accessori-sches Herz fungierende, sogenannte Carotidendrüse des erwachsenen Salamanders entsteht ¹⁾.

Die zweite Kiemenvene theilt sich in zwei Aeste, wovon der eine nach vorne zu mit der zweiten Kiemenarterie anastomosirt, während der andere, ungleich stärkere Ast, die eigentliche Fortsetzung des Hauptgefäßes bildet und mit der dritten Kiemenvene zu einem gemeinsamen Stamme zusammenfließt. Nach kurzem Lauf nimmt letzterer auch noch das mediale Ende der ersten Kiemenvene auf und so entsteht aus allen drei die oben erwähnte Radix Aortae.

Ganz ähnlich wie die zweite Kiemenvene anastomosirt auch die dritte mit der zugehörigen (dritten) Arterie, ausserdem aber erzeugt sie eine nach rückwärts gehende Anastomose mit dem vierten äusserst schwachen Arterienbogen. Das aus dieser Vereinigung entspringende Gefäß, welches sich also zum grössten Theil aus der dritten Kiemenvene bildet, ist die Arteria pulmonalis. Da nun diese weit mehr arterielles als venöses Blut führt, so ist klar, dass sich die Salamanderlunge während des Larvenstadiums ähnlich wie

1) Ganz am Ende der Larvenperiode, nach vollkommenem Schwund der Kiemen „fangen die Wände der neben einander liegenden Gefässe — der früheren Kiemenarterie und der Carotis externa — an zu wuchern, es bilden sich Aussackungen von den Gefässlumina in die verdickten Gefässwände hinein, die Aussackungen des einen Gefässes verbinden sich theils miteinander, theils mit denen des andern Gefässes, und eine zwar relativ einfache Carotidendrüse ist gebildet“ (Boas). Später kommt es dann durch weitere Aussackungen etc. zur Bildung eines spongiösen Gewebes, — in das die Carotis communis ein- und aus welchem die Carotis externa und interna austritt. Von allen Amphibien geht nur den Perennibranchiaten, Menopoma und Coecilien eine Carotidendrüse ab; ebenso fehlt sie allen übrigen Vertebraten.

die Schwimmblase der Fische verhält und keiner respiratorischen Funktion fähig ist.

Bei älteren Larven prävalirt die zweite Kiemenvene bedeutend an Stärke und auch der vierte Arterienbogen ist stärker geworden. Dieser liefert nun, unter gleichzeitiger Reduction der Anastomose mit der dritten Kiemenvene, die Hauptmasse des Blutes für die Lungenarterien, d. h. jenes ist nun weit mehr venös als arteriell.

In einem noch späteren Entwicklungsstadium verkürzen sich sämtliche Gefässbogen bedeutend und der zweite übertrifft alle übrigen an Grösse; der vierte ist so stark geworden, wie der dritte.

Die Anastomosen aller vier Gefässbogen persistiren noch, allein sie erfolgen jetzt direkt, da es sich nach dem Wegfall der Kiemen um keine capilläre Verbindung mehr handelt. Endlich wird der

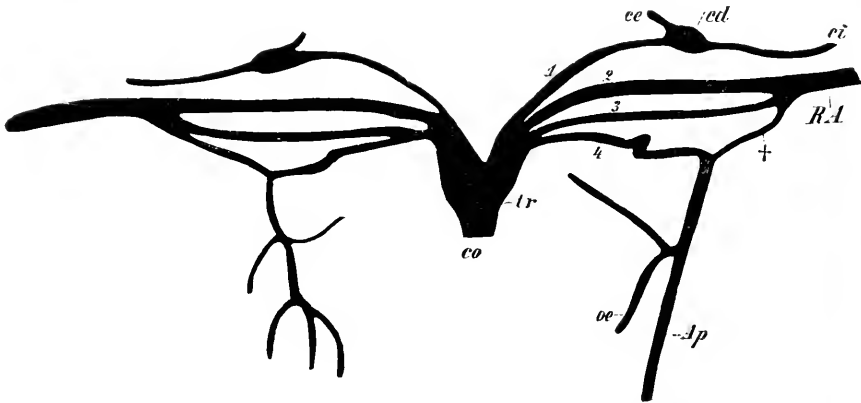


Fig. 523. Arterienbogen einer entwickelten *Salamandra maculosa*, ausgebreitet. Nach J. E. V. Boas.

Co Conus, tr Truncus arteriosus, 1—4 die vier Arterienbogen, ce Carotis externa, ci Carotis interna, der vierte Arterienbogen hat als Arteria pulmonalis (*Ap*) bedeutend an Ausdehnung zugenommen und hängt nur durch einen dünnen Ductus Botalli (†) mit dem 2ten resp. 3ten Bogen zusammen, RA Radix Aortae, oe Ramuli oesophagei.

vierte Bogen stärker als der dritte und die Anastomosen zwischen dem ersten und zweiten dünner.

Denkt man sich letztere vollends ganz geschwunden, so hat man die Verhältnisse des erwachsenen Salamanders (Fig. 523).

Aus dem ersten Kiemenbogen (1) ist der Carotidenbogen geworden, aus dessen „Carotidendrüse“ (*cd*), wie oben schon erwähnt, die Carotis interna und externa entspringen (Fig. 523, *ce*, *ci*). Der zweite hat als Aortenwurzel ausserordentlich an Ausdehnung gewonnen und dasselbe gilt für den vierten, die Arteria pulmonalis, welche mit dem zweiten, beziehungsweise dritten Bogen durch eine Anastomose (Ductus Botalli) in Verbindung bleibt und welche Aeste zum Oesophagus und Magen entsendet (Fig. 523, *oe*).

Der dritte Bogen unterliegt, bezüglich seiner Entfaltung, den allergrössten Schwankungen, ja er kann sogar nur einseitig entwickelt sein oder auch ganz fehlen.

Mit diesen eben beschriebenen Verhältnissen stimmen diejenigen der Tritonen und Derotremen fast bis ins Einzelste überein, doch geht hier der dritte Gefässbogen wahrscheinlich immer zu Grunde, so dass nur 1, 2 und 4 sich erhalten. Ein weiterer Unterschied liegt in dem Persistiren der Anastomose zwischen dem ersten und zweiten Arterienbogen.

Bei *Menobranchus* (*Proteus* (Fig. 524) verhält sich ähnlich), entspringen jederseits nur zwei Gefässe aus dem Truncus. Das erste entspricht dem ersten Arterienbogen von *Salamandra*, das zweite theilt sich in zwei Stämme, welche dem zweiten und dritten Arterienbogen von *Salamandra* entsprechen. Vom vierten existirt nur das dem Ductus Botalli entsprechende, kleine Stück;

Fig. 524.

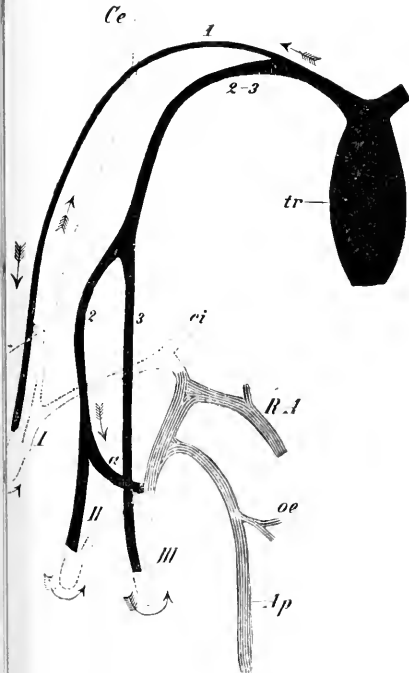


Fig. 525.

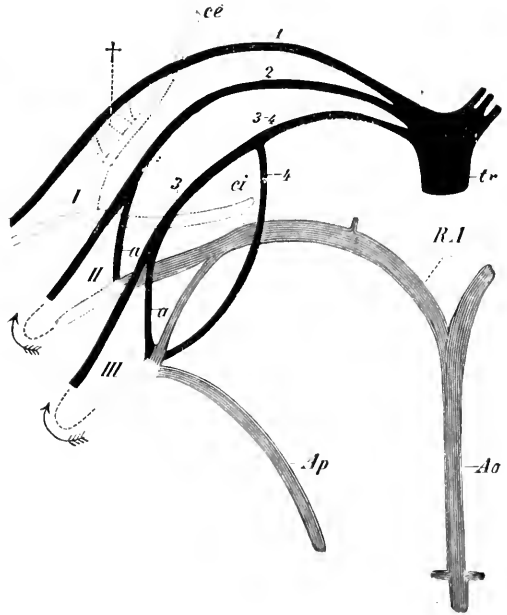


Fig. 524. Arterienbogen von *Proteus*. Fig. 525. Arterienbogen von *Siren*. Nach J. E. V. Boas.

tr Truncus arteriosus, 1—4 Arteriae —, I—III Venae branchiales, *aa* direkte Anastomosen zwischen beiden, *ci*, *ce* Carotis interna und externa, † Verbindungsbahnen zwischen der ersten Kiemenarterie und der Carotis externa, *RA* Radix Aortae, *Ap* Arteria pulmonalis, *oe* Ramuli oesophagei, *Ao* Aorta.

im Uebrigen ist er zugleich mit dem vierten Kiemenbogen zu Grunde gegangen.

Bei Siren (Fig. 525) entspringen jederseits die drei vordersten Kiemenarterien aus dem Truncus. Die Dritte theilt sich bald nach ihrem Ursprung in zwei ungleich starke Gefässe, wovon das stärkere die eigentliche Fortsetzung des dritten Bogens darstellt, während das schwächere einem vierten Bogen entspricht. Bezüglich der genaueren Details verweise ich auf die Figur 525.

Fig. 526 gibt eine Darstellung der Verhältnisse bei Gymnophionen.

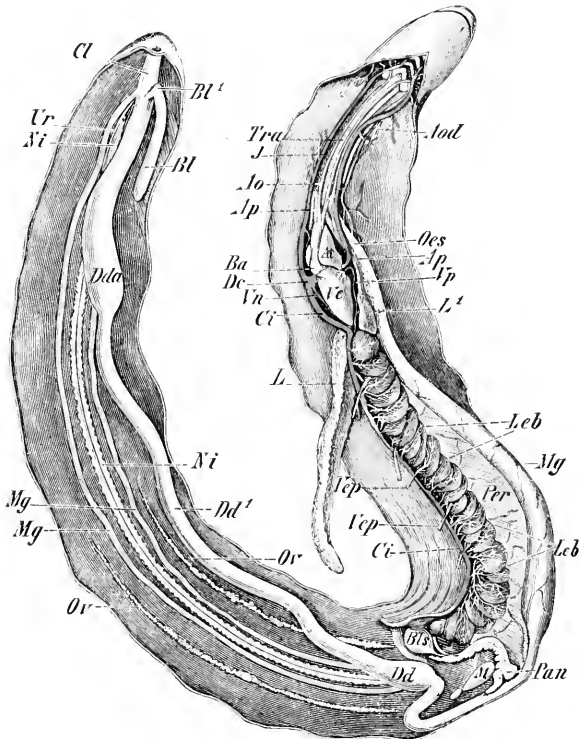


Fig. 526. Der gesammte Situs viscerum von *Siphonops annulatus* (♀). Die Körperdecken sind in der ventralen Mittellinie geschlitzt und nach beiden Seiten auseinandergelegt.

Tractus intestinalis: *Oes* Oesophagus, *Mg* Magen, *Dd* *Dd*³ Mitteldarm, *Dda* Enddarm, *Cl* Cloake, *Bl* *Bl*¹ der vordere grössere und der hintere kleinere Zipfel der Harnblase, *Leb* Leber, *Bls* Gallenblase, *Pan* Pankreas, *M* Milz, *Per* Peritoneum (Ligamentum gastro-hepaticum).

Urogenitalorgane: *Or* *Ov* Ovarien, *Mg* *Mg* Müller'sche Gänge - Oviducte, *Ni* *Ni* Niere, *Ur* Ureter.

Respirationssystem: *L* Rechte, wohl ausgebildete, *L*¹ linke rudimentäre Lunge. *Tra* Trachea.

Circulationssystem: *Ve* und *At* Ventrikel und Atrium des Herzens,

B Conus arteriosus, *Ao* Aorta ascendens der rechten Seite; die der linken Seite ist nicht besonders bezeichnet, *Aod* Aorta descendens der linken Seite, *Ap* *Ap* Arteria pulmonalis, *Vp* Vena Pulmonalis, *Vu* Vene, welche das Blut aus dem Urogenitalsystem, aus der Muskulatur des Rückens und aus dem Wirbelcanal zum Herzen führt, *J* Vena jugularis, *Vi* Vena cava inferior, *Dc* Ductus Cuvieri, *Vep* *Vep* Vena portarum.

Aus allem Diesem erhellt, dass die Arterienbogen der Salamandriden zu denjenigen des *Ceratodus* in sehr naher Beziehung stehen, in viel näherer, als diejenigen der Perennibranchiaten (*Boas*).

Bei Anuren-Larven finden sich jederseits vier Kiemenarterien, allein sie sind, im Gegensatz zu den Urodelen, nur durch Capillaren mit den zugehörigen Venen verbunden. Darin liegt insofern ein Vortheil, als hier alles Blut oxydirt wird. Die Lungenarterie entspringt wie bei Urodelen aus der hintersten Kiemenvene, die beiden Aortenwurzeln kommen aber erst viel weiter hinten zur Vereinigung, als bei den letzteren.

Beim erwachsenen Frosch (Fig. 527) ist der dritte Arterienbogen (3) ganz obliterirt und der erste vom zweiten ganz abgeschmürt. Die Carotis interna (*ci*) liegt in der Verlängerung des ersten, während die Carotis externa (*ce*) medianwärts daraus entspringt. Der vierte wird zur Arteria pulmonalis (*Ap*) und die starke, zur Hautrespiration in engster Beziehung stehende Arteria cutanea (*cu*) entspringt an der Stelle, wo der dritte Bogen früher mit dem vierten verbunden war.

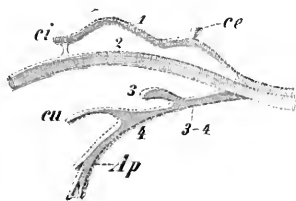


Fig. 527. Die Arterienbogen einer jungen *Rana esculenta*. Nach J. E. V. Boas.

1—4 Die vier Arterienbogen (vergl. den Text), *ci*, *ce* Carotis interna und externa, *Ap* Arteria pulmonalis, *cu* Arteria cutanea. Zwischen der Carotis interna (*ci*) und dem zweiten Arterienbogen sieht man noch eine letzte, schwache Spur der früher hier vorhandenen Verbindung.

4) REPTILIEN.

Bei den Reptilien entsteht das Herz, ähnlich wie bei den Amphibien, weit vorne am Halse, in der Nähe der Kiemenspalten, später aber rückt es viel weiter in den Brustraum hinab, als bei Urodelen und Anuren. Am weitesten nach vorne, d. h. in der Höhe des Schultergürtels, treffen wir es zeit lebens bei den Lacertiliern und den Cheloniern; viel weiter hinten liegt es bei den Amphisbaenen, Schlangen und Crocodiliern.

Im Gegensatz zu den Amphibien ist bei den Reptilien (Fig. 528, C) eine Scheidung des Ventrikels in zwei Räume entweder nur angebahnt (Saurier, Ophidier, Chelonier) oder durchgeführt (Crocodilier). Stets vereinigen sich zwei Gefässstämme zur Bildung

der einfachen Aorta und zwar besteht jede Aortenwurzel entweder aus zwei, miteinander anastomosierenden Gefässbogen, oder je nur aus einem (einige Saurier, Ophidier, Chelonier, Crocodilier). Viel grösser ist die Zahl der Gefässbogen in embryonaler Zeit, wo, wie ich früher schon bemerkte, nicht weniger als fünf vorhanden sind.

Dass sie später einer so bedeutenden Reduction unterliegen, beruht darauf, dass die Reptilien kein Larvenstadium mit Kiemenathmung zu durchlaufen haben, sondern dass sie eine abgekürzte Entwicklung durchmachen.

Wie die Anamnia, so besitzen auch die Reptilien einen rhythmisch pulsirenden *Sinus venosus*, welcher das venöse Körperblut aufnimmt, um es in den rechten Vorhof zu entleeren. Der linke Vorhof empfängt durch die Lungenvenen rein arterielles Blut.

Was nun zunächst das Herz der Saurier, Ophidier und Chelonier betrifft, so sind die beiden Vorhöfe scharf von ein-

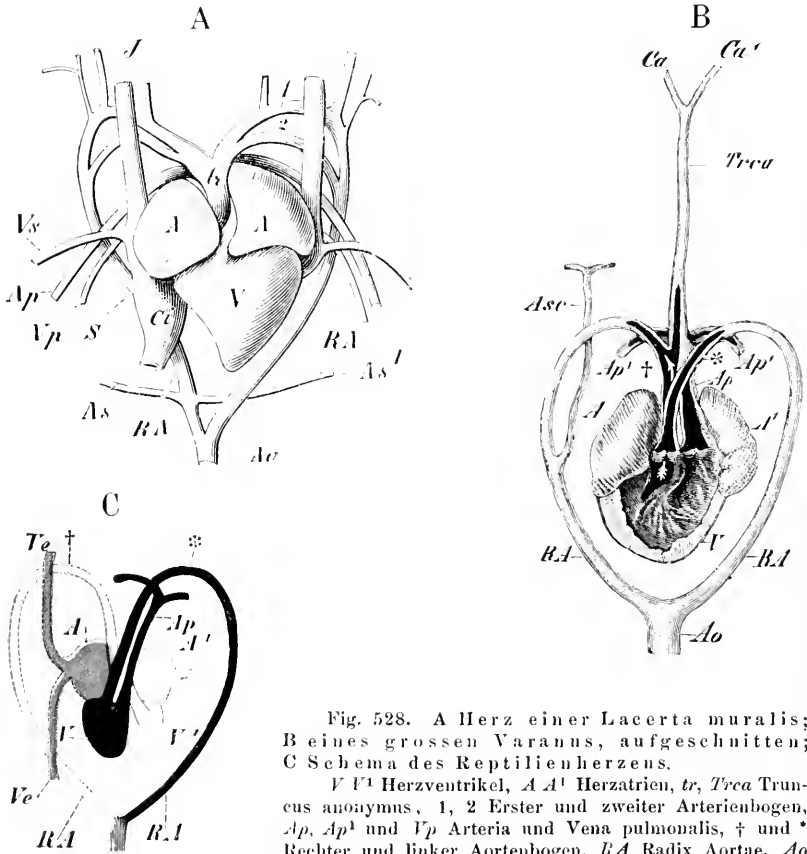


Fig. 528. A Herz einer *Lacerta muralis*; B eines grossen *Varanus*, aufgeschnitten; C Schema des Reptilienherzens.

V V¹ Herzventrikel, A A¹ Herzatrien, tr, Trca Truncus anonymus, 1, 2 Erster und zweiter Arterienbogen, Ap, Ap¹ und Vp Arteria und Vena pulmonalis, † und * Rechter und linker Aortenbogen, RA Radix Aortae, Ao Aorta, Ca Ca¹ Carotiden, Asc, As Arteria subclavia,

J Vena jugularis, *Vs* Vena subclavia, *Vc* Vena cava inferior. Diese drei Venen fließen in den Sinus venosus *S* zusammen. Die von *S* ausgehende punktirte Linie ist unter das Atrium dextrum (*A*) hinunter gehend zu denken. *Ve Ve* deuten in dem Herzschema dieselben Venen an.

ander abgesetzt und umklammern mit ihrem vorderen freien Rand den Truncus arteriosus (Fig. 528, *AA'*). Der Ventrikel (*V*) ist zugespitzt dreieckig (Saurier) oder mehr walzenförmig in die Länge gestreckt (Ophidier) oder endlich mehr in die Breite entwickelt und abgerundet. Letztere Form charakterisirt das Herz der Schildkröten¹⁾ und indem hier auch die beiden Atrien mehr in die Breite entwickelt sind (Fig. 529, *B*) steht es in scharfem Gegensatz zu dem schlanken Herz der Schlangen (Fig. 529, *A*) und Amphisbaenen.

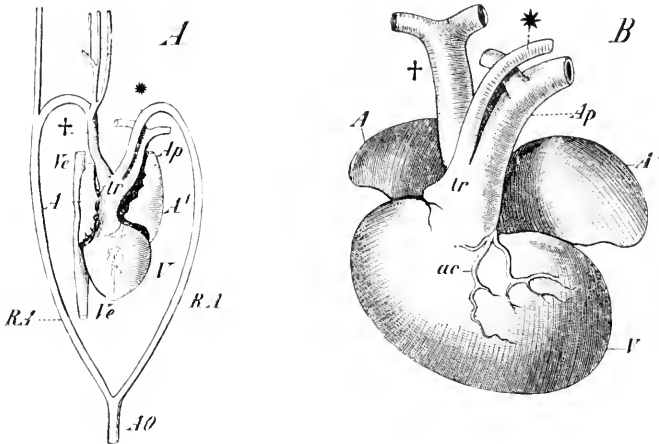


Fig. 529. A Herz mit den grossen Gefässen von Python; B Herz einer Schildkröte (*Trionyx aegypti*).

V Ventrikel, *AA'* Atrien, *ac* Arteria coronaria, *tr* Truncus arteriosus, † und * Rechter und linker Aortenbogen, *Ap* Arteria pulmonalis, *RA* Radix Aortae, *AO* Aorta, *Ve Ve* Die in das rechte Atrium resp. in den Sinus venosus sich ergiessenden venösen Ströme.

So gehört also das Herz — und dies gilt in gleicher Weise für sämtliche Wirbelthiere — in die Reihe jener Organe, die, wie z. B. die Lungen, die Leber und der Magen, der äusseren Körpergestalt sich im Allgemeinen conform verhalten.

Während die Atrien stets durch ein solides Septum ganz von einander geschieden sind, so dass also in das rechte rein venöses,

1) Zwischen den Eingängen zu den beiden Aorten und zu der Lungenarterie liegt ein unregelmässig birnförmiger Knorpel, der bei älteren Individuen verknöchern kann (Bojanus). Ich finde ihn hie und da manbeerartig gelappt.

in das linke rein arterielles Blut einströmt, ist das Septum ventriculorum insofern unvollständig, als es aus einem zu Maschen angeordneten, musculösen und fibrösen Balkenwerk besteht, das eine Mischung des arteriellen und venösen Blutes bedingt¹⁾.

Einen theilweisen Ersatz für das Septum bildet ein, in ventraler Richtung in den Ventriculus dexter einspringender Muskelwulst, welcher bei den Varanidae besonders stark entwickelt ist (Fig. 528, B). Er grenzt den Eingang zur Pulmonalarterie wie ein Damm gegen die Ostia der Aortenwurzeln ab.

Die Ventrikelspitze finde ich bei allen den, von mir untersuchten, zahlreichen Sauriern, Crocodiliern und Cheloniern, durch einen kurzen, fibrösen Faden an dem Boden des Herzbeutels befestigt.

Der Truncus arteriosus, wenn hier überhaupt noch von einem solchen gesprochen werden kann, besteht aus drei starken Gefässen, welche an ihrem Anfangstheil entweder eng miteinander verwachsen sind und so äusserlich ein einheitliches, nur leicht gefurchtes Rohr darstellen (Saurier, Crocodilier, Chelonier), oder welche von Anfang an vollständig von einander getrennt sind (Ophidier). Im ersteren Fall werden die Gefässlumina an der Stelle ihres Zusammenstosses nur durch Septa von einander geschieden und diese sind in phylogenetischer Beziehung aus einer Concrescenz von Klappen hervorgegangen zu denken.

Zwei dieser Gefässe, nemlich die Arteria pulmonalis und der linke Aortenbogen correspondiren mit dem rechten Ventrikel, führen also vorzugsweise venöses Blut, das dritte Gefäss, der rechte Aortenbogen entspricht dem linken Ventrikel.

Die Herzklappen haben in der Reihe der Reptilien, sowohl nach Grösse als Zahl eine bedeutende Reduction erlitten, denn mehr als eine einzige Reihe kommt überhaupt nicht mehr vor und dies gilt auch für alle übrigen Amnioten. Sie finden sich, da und dort durch Fäden mit der Herzwand verbunden, am Uebergang der Atrien in die Ventrikel, und dann, in besserer Ausprägung, am Ursprung der Aortenbogen und der Arteria pulmonalis. Hier treten sie stets zu zweien auf und zwar in Form von Halbmonden.

Was nun das weitere Verhalten der aus dem Herzen entspringenden drei grossen Gefässe anbelangt, so ist es bei den verschiedenen Gruppen der Reptilien nicht überall das gleiche.

Bei Lacertiliern z. B. spaltet sich jede Aortenröhre in einen vorderen und hinteren Gefässbogen, welche sich jedoch bald wieder jederseits zu einem unpaaren Gefäss, d. h. zu der eigentlichen Aortenwurzel verbinden. Aus dem vorderen Bogen, welcher dem dritten der embryonalen Serie entspricht, entspringen die Carotiden,

1) Nur die Familie der Varanidae (Fig. 528, B) besitzt ein fast ganz solides Septum ventriculorum, das nur oben, in der Nähe des Ostium venosum dextrum durchbrochen ist.

weshalb man ihn auch mit dem Namen des Carotidenbogens bezeichnet; der zweite ist der eigentliche Aortenbogen.

Kurz ehe die beiden Aortenwurzeln hinter dem Herzen in der Medianlinie zusammentreten, entsendet die rechte die beiden Arteriae subclaviae (Fig. 528, *As As*¹), welche in fast querer Richtung zur Extremität hinüberziehen¹⁾.

Bei andern Sauriern, wie z. B. bei den Varanidae, Chamaeleonten und Amphisbaenen fehlen die vorderen (Carotiden-) Bogen ganz, so dass die Aortenwurzel jederseits ab origine aus einem einfachen Gefässe besteht. Die Carotiden können dann aus einem gemeinsamen, sehr langen, an der ventralen Seite der Trachea kopfwärts ziehenden Truncus entspringen, welcher nach Abgabe zahlreicher kleiner, zum Oesophagus, Trachea etc. ziehender Seitenästchen hinter dem Zungenbeinapparat in eine Carotis communis dextra und sinistra zerfällt (Fig. 528, B, *Trca*). Er entspringt aus dem Anfangsstück des rechten Aortenbogens.

Mit diesem eben geschilderten Verhalten der grossen Gefässe stimmen die Ophidier im Wesentlichen überein, so dass ich darauf

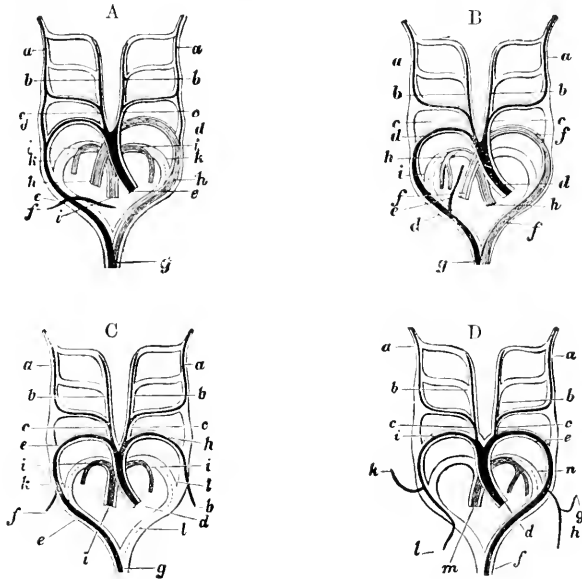


Fig. 530. Schematische Darstellung der Metamorphose der Arterienbogen: A bei der Eidechse, B bei der Natter, C beim Vogel und D beim Säugethier. (Nach Rathke). Ansicht von unten.

A. a innere, b äussere Carotis, c Carotis communis, d Ductus Botalli zwischen

1) Bei den Varanidae (Fig. 528, *Asc*) entspringen die beiden Arteriae subclaviae aus einem unpaaren Gefässstamm, welcher ziemlich hoch oben am rechten Aortenbogen abgeht und erst nach ziemlich langem, in der Körperlängsaxe des Körpers erfolgendem Verlauf, in seine beiden Endäste zerfällt.

dem dritten und vierten Bogen, *c* rechter Aortenstamm, *f* Subclavia, *g* Rücken-aorta, *h* linker Aortenstamm, *i* Lungenarterie, *k* Rudiment des Ductus Botalli zwischen der Lungenarterie und dem System der Rücken-aorta.

B. *a* innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* rechter Aortenstamm, *e* Vertebralarterie, *f* linker Stamm der Rücken-aorta, *h* Lungenarterie, *i* Ductus Botalli derselben.

C. *a* innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* Körperaorta, *e* vierter Bogen der rechten Seite (Aortenwurzel), *f* rechte Subclavia, *g* Rücken-aorta, *h* linke Subclavia (vierter Bogen der linken Seite), *i* Lungenarterie, *k* und *l* rechter und linker Ductus Botalli der Lungenarterien.

D. *a* innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* Körperaorta, *e* vierter Bogen der linken Seite (Aortenwurzel), *f* Rücken-aorta, *g* linke Vertebralarterie, *h* linke Subclavia, *i* rechte Subclavia (vierter Bogen der rechten Seite), *k* rechte Vertebralis, *l* Fortsetzung der rechten Subclavia, *m* Lungenarterie, *n* Ductus Botalli derselben.

nicht näher einzugehen brauche. Dies gilt auch für die Chelonier, nur besteht hier die eigenthümliche Einrichtung, dass die linke Aortenwurzel noch kurz vor ihrer Vereinigung mit der rechten die Eingeweidearterien abgibt.

In Folge davon erscheint die Aorta wesentlich als eine Fortsetzung ihrer Radix dextra.

Was endlich das Herz der Crocodilier und speciell das des Alligators betrifft, so liegt es sehr weit hinten, unter dem Sternum und nach rückwärts von der Theilungsstelle der Trachea (vergl. Fig. 531.) Es hat eine kegelförmige, nach vorne verbreiterte, nach hinten etwas verjüngte und hier zugleich abgerundete Gestalt. Die Atrien (*A*, *A*¹) namentlich dasjenige der rechten Seite sind sehr gross und nur an der Verbindungsstelle mit den Ventrikeln auf eine kleine Strecke mit den Kammern verwachsen. Sonst liegen sie sehr beweglich und allseitig frei dem übrigen Herzen auf und umfassen mit ihren vorderen, eingekerbten Rändern die austretenden, grossen Gefässe mehr oder weniger vollständig, je nachdem sie mehr oder weniger expandirt sind.

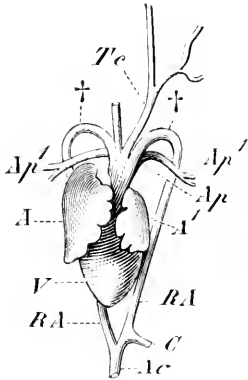


Fig. 531. Herz und grosse Gefässe eines jungen Alligators.

V Ventrikel, *A* rechtes, *A*¹ linkes Atrium, †† Rechter und linker Aortenbogen, *Te* Truncus anonymus, in dessen Axenverlängerung die Carotis communis und an dessen Seite die Subclavia entspringt, *Ap* Arteria pulmonalis, die sich in ihre beiden Aeste *Ap*¹ *Ap*² theilt, *RA RA* Die beiden Wurzeln der Aorta, *C* Arteria coeliaca, *Ao* Aorta abdominalis.

Wie früher schon erwähnt wurde, kommt es bei Crocodiliern zum erstenmal unter allen den bis jetzt betrachteten Wirbelthieren, nicht allein zur Bildung eines Septum atriorum, sondern auch zu einer soliden Scheidewand zwischen beiden Ventrikeln, so dass wir

hier beide Blutarten, die venöse und die arterielle, im rechten, wie im linken Herzen scharf von einander getrennt sehen.

Gleichwohl existirt eine Vorrichtung, in Folge deren die Möglichkeit einer, wenn auch wahrscheinlich sehr geringen Blutmischung im Aortensystem zugegeben werden muss, ich meine das Foramen Panizzae. Darunter versteht man eine kleine Oeffnung, welche dicht oberhalb der Semilunarklappen in dem die Aorta dextra und sinistra trennenden Septum gelegen ist. Nicht weit davon entfernt liegt, ganz ähnlich wie bei Schildkröten, zwischen dem Ursprung der linken Aorta und der Lungenarterie ein kleiner, unregelmässig geformter Hyalinknorpel.

An den Ostia atrio-ventricularia finden sich jederseits zwei grosse, häutige Klappen, welche sich mit ihren scharfen, geradlinigen Rändern enge aneinanderlegen und so eine schmale, schlitzartige Communicationsöffnung begrenzen.

Ueber das Verhalten der an den Ostia arteriosa befindlichen Semilunarklappen habe ich mich oben schon ausgesprochen.

In Folge des vollständigen Septum ventriculorum wird in den linken Aortenbogen und in die Arteria pulmonalis, welche beide aus der rechten Kammer entspringen, rein venöses, in den aus dem linken Ventrikel kommenden rechten Aortenbogen rein arterielles Blut geworfen. Letzterer gibt zunächst eine starke, nach der linken Seite sich wendende Arteria anonyma ab (Fig. 531, *Tc*), aus welcher die Subclavia sinistra entspringt. Der Hauptstamm tritt, nach Abgabe der letzteren, an die Dorsalseite des Schlundes, läuft zwischen diesem und den hypaxionischen Muskeln des Halses nach vorne, bohrt sich theilweise in letztere ein und zerfällt in eine Carotis communis dextra und sinistra.

Jenseits der Arteria anonyma, und zwar dicht neben ihr, entspringt eine schwächere Arterie, die neben der Vena jugularis nach oben zieht und die Arteria subclavia sinistra abgibt.

5) VÖGEL.

Auch hier erscheint das Herz weit nach hinten, in die Brusthöhle gerückt, an keiner Stelle mehr findet sich aber eine Mischung arteriellen und venösen Blutes.

Im Gegensatz zu den Anamnia und den Reptilien spielen die Atrien der sehr starken Ventrikelabtheilung gegenüber nur eine untergeordnete Rolle.

Sie sind aber im Verhältniss nicht nur viel kleiner geworden, sondern machen auch, indem ihre Ränder mit benachbarten Theilen innig sich verlöthen, mit den Ventrikeln zusammen eine einzige, compacte Masse aus.

Weitaus die grösste Herzabtheilung stellt der linke Ventrikel dar, welcher ausserordentlich muskelstarke Wände besitzt (Fig. 532 *B*, *Vg*). Letztere erzeugen gegen das Lumen herein nur sehr wenige Fleischtrabekeln, dagegen einen sehr gut entwickelten Papillar-

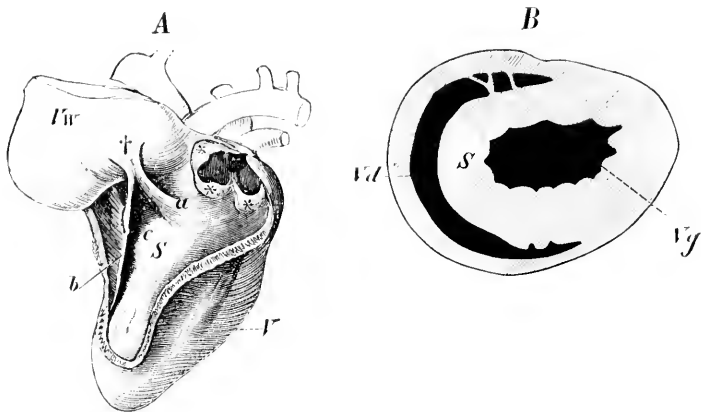


Fig. 532 A. Herz des Schwanes mit aufgeschnittenem rechtem Ventrikel. *Vr* Vordere Ventrikelwand zurückgeschlagen, wodurch die mit zwei Muskelfalten (*a* und *b*) entspringende Atrioventricularklappe gespannt wird. † Ihr Insertionspunkt an der vorderen Ventrikelwand, *c* Eingang in das Ostium atrio-ventriculare, *S* Septum ventriculorum, *** Die drei Semilunarklappen der A. pulmonalis, *V* Linker Ventrikel.

B. Querschnitt durch den rechten (*Vd*) und den linken (*Vg*) Herzventrikel von *Grus cinerea*. *S* Septum ventriculorum.

muskel, von dem gleich wieder die Rede sein wird. Noch spärlicher entwickelt finden sich jene im rechten Ventrikel, dessen enges, spaltförmiges Lumen um das nach rechts stark ausgebauchte Septum ventriculorum wie herumgebogen erscheint (Fig. 532 B, *Vd*).

Die Wandungen der Vorhöfe sind, wie überall, viel zarter als diejenigen der Ventrikel und der rechte erzeugt gegen seine Höhle zu ein reichliches Netz- und Maschenwerk von sogenannten *Musculi pectinati*, der linke besitzt glatte Wände. Ersterer, welcher die Körpervenen aufnimmt, ist ungleich geräumiger, als der linke und erzeugt gegen letzteren herüber eine röhrenartige Ausstülpung, deren Fundus von dem obersten Theil des Septum atriorum ausgefüllt wird¹⁾.

Ausser der oberen und unteren Hohlvene mündet auch noch die Kranzvene in das rechte Atrium ein und zwar liegt die Oeffnung der letzteren, am Uebergang der hinteren in die untere Wand, gerade oberhalb der Atrio-ventricularklappen. Letztere (Fig. 532 A, *a*, *b*, *c*) zeigen ein höchst eigenthümliches Verhalten, das wir zwar bei den Reptilien schon vorgebildet finden, das sich aber auf die placentalen Säuger nicht fortsetzt. Es handelt sich um zwei, zeltartig ausgespannte Muskellamellen (Fig. 532, *a*, *b*) welche aus dem Vorhof weit in den Ventrikelraum herabhängen und dabei ihre

1) Das Septum habe ich an dieser Stelle bei *Cygnus musiensis* maschig durchbrochen gefunden, so dass hier die Atrien durch minimale Oeffnungen in Communication stehen.

freien, scharfen Ränder gegen die vordere Wand desselben richten. Nach oben zu convergiren sie und vereinigen sich schliesslich in einem kurzen schmalen Bändchen, welches sie an der vorderen Ventrikelwand befestigt (Fig. 532 A, †).

Am Ursprung der Arteria pulmonalis und der Aorta liegen drei halbmondförmige Klappen, worin die Vögel mit den Säugern vollkommen übereinstimmen (Fig. 532 A, * * *). (Bei den Reptilien haben wir je nur zwei Semilunarklappen angetroffen).

Im Gegensatz zur rechten Atrio-ventricularklappe finden wir die linke viel reicher differenzirt¹⁾, indem es sich nicht mehr um einfache musculöse Falten, sondern um fibröse Lamellen handelt, die durch eine reichliche Anzahl von kleinen Sehnen an fibröse Stellen der Ventrikelwand befestigt und so bei der systolischen Rückstauung des Blutes vor dem Umklappen in den Vorhofsraum geschützt werden.

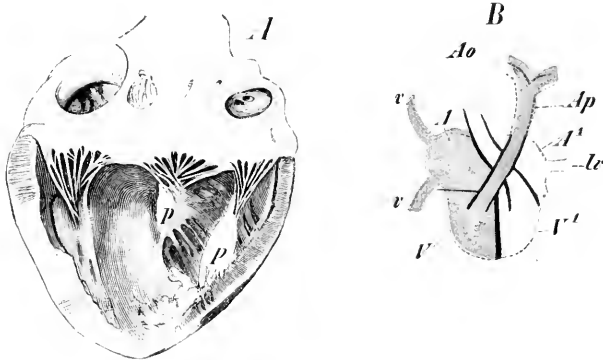


Fig. 533 A. Valvula atrio-ventricularis sinistra des Schwanes. *pp* Musculi papillares mit Chordae tendineae.

B. Schema des Vogelherzens. *V* Rechter, *V'* Linker Ventrikel, *A* Rechtes, *A'* Linkes Atrium, *Ap* Arteria pulmonalis, *Ao* Aorta, *vv* Körpervenen, welche in das rechte, und *lv* Lungenvenen, welche in das linke Atrium einmünden.

Jene kleinen Sehnen, die als Chordae tendineae bezeichnet werden, sind in drei Gruppen angeordnet und zeigen in jeder Gruppe eine radienartige Anordnung (Fig. 533 A).

Was die aus dem Herzen entspringenden grossen Gefässe betrifft, so wird der vierte rechte Arterienbogen zum Aortenbogen, während der linke vierte, im Gegensatz zu den Reptilien, wo wir ihn den linken (venösen) Aortenbogen bilden sahen, zur Arteria subclavia, also zu einer rein arteriellen Blutbahn wird.

1) „Da die Atrioventricularklappen Differenzirungen der gesammten Innenfläche der primitiven Kammerwand sind, dürfen sie nicht mit den freirandigen, membranösen Klappen der venösen Kammerostien niederer Wirbelthiere zusammengestellt werden“ (Gegenbaur).

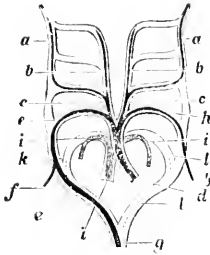


Fig. 534. Schematische Darstellung der Metamorphose der Arterienbogen. (Nach Rathke).

a innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* Körperaorta, *e* vierter Bogen der rechten Seite (Aortenwurzel), *f* rechte Subclavia, *g* Rückenarterie, *h* linke Subclavia (vierter Bogen der linken Seite), *i* Lungenarterie, *k* und *l* rechter und linker Ductus Botalli der Lungenarterien.

6) SÄUGER.

Wie die beiden Herzhälften der Vögel, so sind auch diejenigen der Säuger vollkommen von einander getrennt, allein das in embryonaler Zeit weit offene, im Septum atriorum liegende Foramen ovale gedeiht nicht immer zu einem vollkommenen Abschluss. In Folge davon besteht nicht selten zwischen beiden Atrien eine kleine Communicationsöffnung, wie wir ja auch beim Singschwan das Septum nicht durchaus solide getroffen haben.

Welche Bedeutung dem Foramen ovale in foetaler Zeit zukommt, habe ich früher schon auseinandergesetzt und will jetzt nur noch erwähnen, dass die betreffende Stelle zeitlebens in Form einer dünnen, transparenten, rundlich-ovalen Scheibe im Septum atriorum erkennbar bleibt. Der dieselbe zum Theil umziehende Randwulst wird Isthmus Vieuesenii genannt und eine ähnliche Falte liegt an der Einnündung der unteren Hohlvene. Sie heisst Valvula Eustachii und ist in embryonaler Zeit dazu bestimmt, den Blutstrom der unteren Hohlvene in das Atrium sinistrum überzuführen. An der Einnündung der Vena coronaria liegt die Valvula Thebesii.

Im Gegensatz zum Vogelherzen finden sich an der Ventralseite jedes Atriums zipfel- oder lappenartige Anhänge, welche frei hervorstehend die Wurzel der Aorta und der Arteria pulmonalis umgreifen. Sie werden „Herzohren“ (Auriculæ cordis) genannt und entsprechen dem grössten Theil der Vorhöfe der niedrigeren Vertebraten, indem der hintere Abschnitt des Vorhofes (wenigstens rechterseits) aus jenem früher schon erwähnten Venensinus gebildet wird (Gegenbaur).

Was ich bei den Vögeln von der Stärkedifferenz der Wandungen des rechten und linken Ventrikels gesagt habe, gilt im Wesentlichen

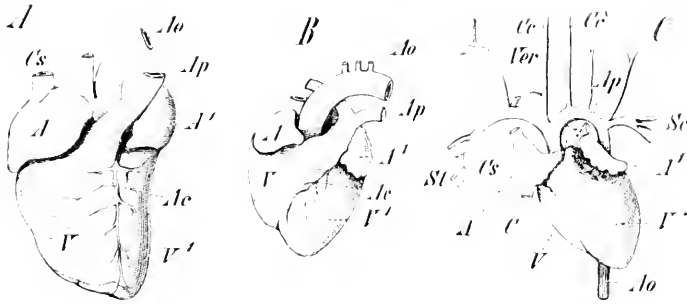


Fig. 535. Drei Herzen von Säugethieren. *A* Von *Capra hircus*. *B* Von *Inuus cynomolgus*. *C* Von *Ornithorhynchus paradoxus*.

R Rechter, *L* Linker Ventrikel, *A* Rechtes, *A'* Linkes Atrium, *Ac* Arteria coronaria, *Cs* Vena cava superior, *C* Vena cava inferior, *St*, *Sc* A. subclavia, *Ap* Arteria pulmonalis, *Ao* Aorta, *Ver* A. vertebralis, *Cc* *Cc* Die Carotiden.

auch von dem Herzen der Säugethiere, wenn auch hier der Unterschied kein so bedeutender ist, wie dort.

Gegen die Hohlräume herein entwickelt die Herzwand ein reiches Balken- und Netzwerk von sogenannten Kammuskeln (*Mn. pectinati*), ganz ähnlich, wie wir es auch schon bei niedrigeren Wirbelthieren kennen gelernt haben, allein dort kam es (abgesehen von den Vögeln) noch nicht zu einer deutlichen Differenzirung von Papillarmuskeln. Darunter versteht man zapfen- oder kegelförmige Muskeln, welche mit ihrer breiten Basis von der Ventrikelwand entspringen und mit ihrem spitzen Ende in eine oder mehrere feine Sehnen (*Chordae tendinae*) auslaufen. Letztere inseriren sich an den membranösen Atrioventricularklappen, welche im rechten, wie im linken Herzen nach demselben Typus gebaut sind, wie ich ihn auf Fig. 533 *A* von einem Vogel abgebildet habe; auch bezüglich der an den Ostia arteriosa liegenden Semilunarklappen herrscht vollständige Uebereinstimmung.

Der rechte und linke Ventrikel bilden, abgesehen von *Haliore*, wo eine Theilung beider auch äusserlich existirt, eine einzige compacte Masse, die nur durch eine seichte, von einem Ast der Kranzgefäße eingenommene Längsfurche (Fig. 535, *Ac*) in zwei Abschnitte geschieden wird. Diese Furche, welche dem innen gelegenen Septum ventriculorum entspricht, geht an ihrem peripheren Ende nicht durch die Herzspitze hindurch, sondern nimmt ihren Weg rechts daran vorbei, so dass jene einzig und allein vom linken Ventrikel gebildet wird.

In embryonaler Zeit liegt das Herz, wie dies bei den Anamnia zeitlebens der Fall ist, weit vorne in der vorderen Brust- und hinteren Halsgegend, später aber rückt es weiter nach hinten in den Brustraum herein und kommt zwischen die Lungen zu liegen. Dabei fällt seine Längsaxe mit der Medianebene des Körpers zusammen, oder weicht sie, wie bei den Affen und dem Menschen nach links davon ab, woraus eine schräge Herzstellung resultirt.

Das Pericardium, in welches nicht nur das Herz selbst, sondern auch die ein- und austretenden grossen Gefässe eine Strecke weit einbezogen werden, ist mit der Kuppel des Zwerchfells verwachsen.

Was nun die aus dem Herzen entspringenden arteriellen Gefässe betrifft, so existirt im Vergleich mit den Vögeln der grosse Unterschied, dass nicht der vierte primitive Aortenbogen rechterseits, sondern derjenige linkerseits zum definitiven Aortabogen wird. Der rechte wird zur Subclavia sinistra.

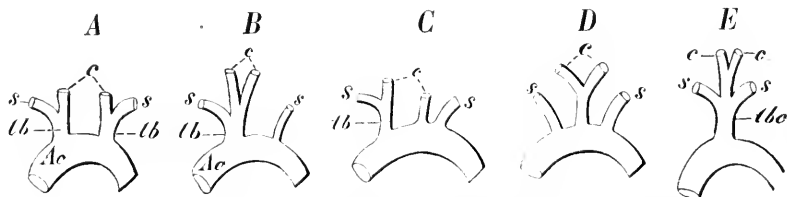


Fig. 536. Fünf verschiedene Modificationen der aus dem Arcus Aortae entspringenden grossen Gefässe.

Ac Aortabogen, *tb* Truncus brachio-cephalicus, *tbce* Truncus brachio-cephalicus communis, *c* Die Carotiden, *s* Arteriae subclaviae.

Bezüglich der Ursprungsverhältnisse der Carotiden und Subclavien aus dem Aortenbogen herrschen sehr grosse Verschiedenheiten. So können die Carotiden jederseits gemeinschaftlich mit der betreffenden Subclavia entspringen, in welchem Falle man von einem Truncus

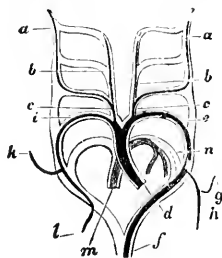


Fig. 537. Schematische Darstellung der Metamorphose der Arterienbögen. (Nach Rathke). Ansicht von unten.

a innere, *b* äussere Carotis, *c* Carotis communis, *d* Körperaorta, *e* vierter Bogen der linken Seite (Aortenwurzel), *f* Rücken-aorta, *g* linke Vertebralarterie, *h* linke Subclavia, *i* rechte Subclavia (vierter Bogen der rechten Seite), *k* rechte Vertebralis, *l* Fortsetzung der rechten Subclavia, *m* Lungenarterie, *n* Ductus Botalli derselben.

anonymus s. brachiocephalicus dexter und sinister sprechen kann (Chiropteren) (Fig. 536 A, *tb*), oder existirt nur ein rechtsseitiger Truncus brachiocephalicus und eine selbständige, linke Subclavia, in welchem Falle dann die Carotiden entweder getrennt, oder mit einem gemeinsamen Stamm aus jenem Truncus entspringen können (Fig. 535, B). Ersteres gilt für gewisse Carnivoren, Nager und viele andere Thiere, letzteres ebenfalls für manche Carnivoren, Insectivoren und für die Tylopoden.

Wieder in anderen Fällen, wie z. B. bei Ornithorhynchus, manchen Beuteltieren, Edentaten, bei vielen Nagern, Prosimiae, Simiae und Homo besteht ein Truncus brachiocephalicus dexter, eine getrennte Carotis sinistra und Subclavia sinistra (Fig. 535, C). Bei Ele-

phanten, bei *Lutra*, beim Biber u. a. begegnen wir einer selbständig entspringenden, rechten und linken Subclavia und einem gemeinsamen, unpaaren Carotidenstamm (Fig. 535, *D*); bei den meisten Ungulaten endlich existirt ein *Truncus brachiocephalicus communis* (Fig. 535, *E*).

Was den fünften primitiven Aortenbogen anbelangt, so schwindet derjenige der rechten Seite vollständig, während der linke zu der, in einen *Ramus dexter* und *sinister* sich theilenden, Lungenarterie wird. Letztere communicirt in embryonaler Zeit mit dem linken Aortenbogen, später aber obliterirt der Verbindungsanal zu dem soliden *Ligamentum Botalli*.

Arteriensystem.

Es besteht aus einem in der Medianebene des Körpers, unterhalb der Wirbelsäule liegenden Hauptgefässe, der Aorta und wie diese bei den verschiedenen Wirbelthiergruppen aus den Kiemengefässen entsteht, habe ich früher schon zur Genüge erläutert. Ebenso wurden die nach vorne zum Hals und Kopf, sowie zu der vorderen Extremität strebenden grossen Gefässe, die Carotiden, schon vorübergehend erwähnt, auch theilweise beschrieben, so dass mir nur das weitere Schicksal derselben zu schildern übrig bleibt. Zunächst ist zu bemerken, dass bei vielen Fischen (*Myxinoiden*, *Squaliden*, *Ganoiden*, *Teleostiern*) die Aortenwurzeln resp. die vordersten Kiemenvenen nicht allein nach hinten (zur Bildung der unpaaren Aorta), sondern auch nach vorne (zur Bildung eines sogenannten *Circulus cephalicus*) bogenförmig zusammenfliessen (Fig. 538 *A, ce*), in welchem Falle dann die Carotiden, sowie eine unpaare Kopfarterie aus diesem *Circulus* entspringen.

Letztere findet sich bei *Myxinoiden* und begibt sich zur Nase, zum Nasengang u. s. w. Die *Carotis externa* versorgt in der ganzen Wirbelthierreihe die äussere Kopffläche mit ihren Muskeln, das Gesicht, die Zunge und die Kaumuskeln. Die *Carotis interna* ernährt, wenn auch nicht überall ausschliesslich, das Gehirn und das Sehorgan¹⁾.

Die *Arteria subclavia* zeigt bei Fischen einen noch sehr unbeständigen Ursprung; bald kommen die Gefässe beider Seiten

1) Bei Fischen spielt eine grosse Rolle die *Arteria hyoidea*, welche aus der ersten Kiemenvene hervorgeht. Sie erzeugt an der (gewöhnlich vorhandenen) Nebenkierne ein Wundernetz, aus dem sich weiterhin die *Arteria ophthalmica magna* entwickelt. Diese tritt in den Augapfel und löst sich hier in der sogenannten *Chorioidea* auf, aus welchem die Gefässe für die *Chorioidea* entspringen. Von hier aus wird das venöse Blut durch die *Vena ophthalmica* in die Drosselvene übergeführt.

Während sich die Aorta bei den meisten Fischen als *Aorta descendens* nur nach hinten fortsetzt, thut sie dies bei *Myxinoiden* auch nach vorne zu und bildet so eine *Arteria vertebralis impar*, welche sich an ihrem Ende in den oben erwähnten *Circulus cephalicus*, d. h. in die hier zwischen den beiden inneren Carotiden befindliche *Commissur* einsetzt.

aus einem gemeinsamen Stamm der beiden vorderen Kiemengefässe, bald symmetrisch aus je einer Aortenwurzel, oder auch aus dem ersten Anfang der Aorta selbst, oder endlich ist ihr Ursprung ein unsymmetrischer u. s. w.

Bei Amphibien und den Amnioten entspringen die Arteriae subclaviae aus den oder dem Aortenbogen, symmetrisch oder asymmetrisch, direkt oder indirekt aus einer Arteria brachio-cephalica (Arteria anonyma).

Sie giebt die Arteria vertebralis ab, und wird, in das Gebiet der freien Extremität übertretend, zur Arteria axillaris und brachialis. Letztere theilt sich wieder in einen Ramus ulnaris und radialis, aus welchen in der Vola manus der hohe und der tiefe Hohlhandbogen hervorgehen.

Ausser den Arteriae subclaviae entspringen in der Rumpfhöhle von der Aorta descendens Aeste, die sich unter ausserordentlich zahlreichen Variationen nach Zahl und Stärke, zum Darm und seinen Adnexa, zum Urogenitalapparat, zu den Körperwänden, zum Schwanz, Becken und zu den hinteren Extremitäten begeben. (Vergl. die Fig. 538—540).

Man spricht also z. B. bei Fischen, Amphibien und auch bei Reptilien von einer Arteria coeliaco-mesenterica, welche, in der Regel aus der linken Aortenwurzel entspringend, die bei höheren Typen getrennt auftretende Arteria coeliaca und mesenterica vertritt. Erstere führt das Blut zum Magen, zu der Milz, zum Pankreas, zur Leber und wohl auch noch zum Anfangstheil des Mitteldarmes. Letztere dient zur Ernährung des Mitteldarmes¹⁾.

Ausser diesen Gefässen, von welchen die A. mesenterica durch eine grosse Anzahl kleinerer, selbständig entspringender Gefässe vertreten sein kann, findet sich noch eine Arteria mesenterica posterior s. inferior, welche sich zum Enddarm begibt. Sie kann ebenfalls mehrfach auftreten.

Die Arteriae renales und genitales, welche bei Anamnia und auch bei Amnioten in der Regel in grosser Zahl vorhanden sind, werden bei den höheren Typen spärlicher, nehmen aber an Volumen zu.

Die Aorta caudalis, die sich in den von unteren Bogen gebildeten Canal einbetten kann, steht bezüglich ihrer Entwicklung selbstverständlich in gerader Proportion zur Stärke des Schwanzes. So wird man sie sehr lang finden bei Sauriern und Urodelen, sehr rudimentär bei Primaten (Homo). Im letzteren Fall spricht man von einer Sacralis media. (Siehe Fig. 539 auf S. 735).

Auch am Rumpftheile kann die Aorta in einen an der Ventralseite der Wirbelsäule liegenden und von Fortsätzen der Wirbelkörper

1) Eine Eigenthümlichkeit der Amphibien liegt in dem Auftreten der starken, zur Hautathmung in wichtiger Beziehung stehenden Art. cutanea (Fig. 538 B, Cu). Sie entspringt aus der Subclavia, läuft in den Körperdecken nach hinten, bis sie mit der Arteria epigastrica anastomosirt.

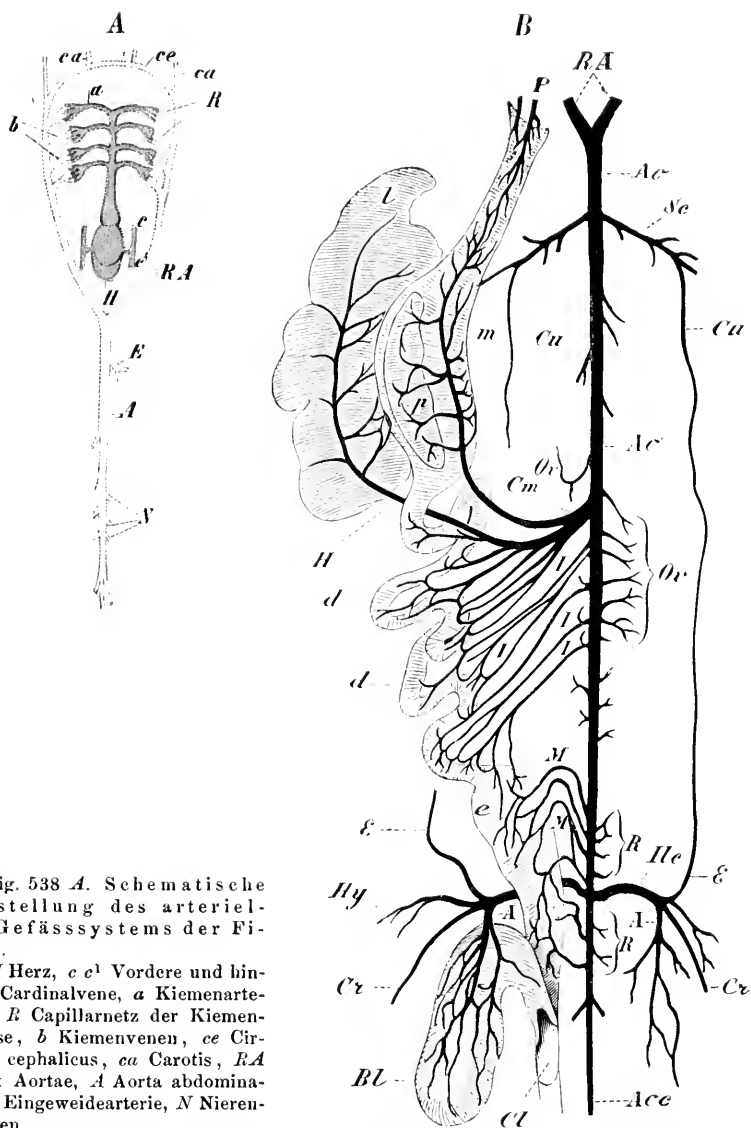


Fig. 538 A. Schematische Darstellung des arteriellen Gefäßsystems der Fische.

H Herz, *c* *c*¹ Vordere und hintere Cardinalvene, *a* Kiemenarterien, *R* Capillarnetz der Kiemengefäße, *b* Kiemenvenen, *ce* Circulus cephalicus, *ca* Carotis, *RA* Radix Aortae, *A* Aorta abdominalis, *E* Eingeweidearterie, *N* Nierenarterien.

Fig. 538 B. Das arterielle Gefäßsystem von *Salamandra maculosa*. *RA* Radix Aortae, *AO* Aorta, *Sc* A. subclavia, aus welcher die A. cutanea (*Cu*) entspringt; letztere anastomosirt nach hinten zu mit der A. epigastrica *E*, *Ov* A. A. ovaricae, *Cm* A. coeliaco-mesenterica, *H* A. hepatica, *I I I* zum Mitteldarm sich begebende A. A. intestinales, *M M* Mastdarm-Arterien, *R R* A. A. renales, *Ile* A. iliaca caudalis, *Cr* A. cruralis, *Hy* A. hypogastrica, *A A* Allantoisarterien, *Aoc* Aorta caudalis.

Bezeichnungen des Tract. intestin. *P* Pharynx und Schlund, *m* Magen, *p* Pankreas, *l* Leber, *d d* Dünn- oder Mitteldarm, *e e* Enddarm, *BL* Harnblase, *Cl* Cloake.

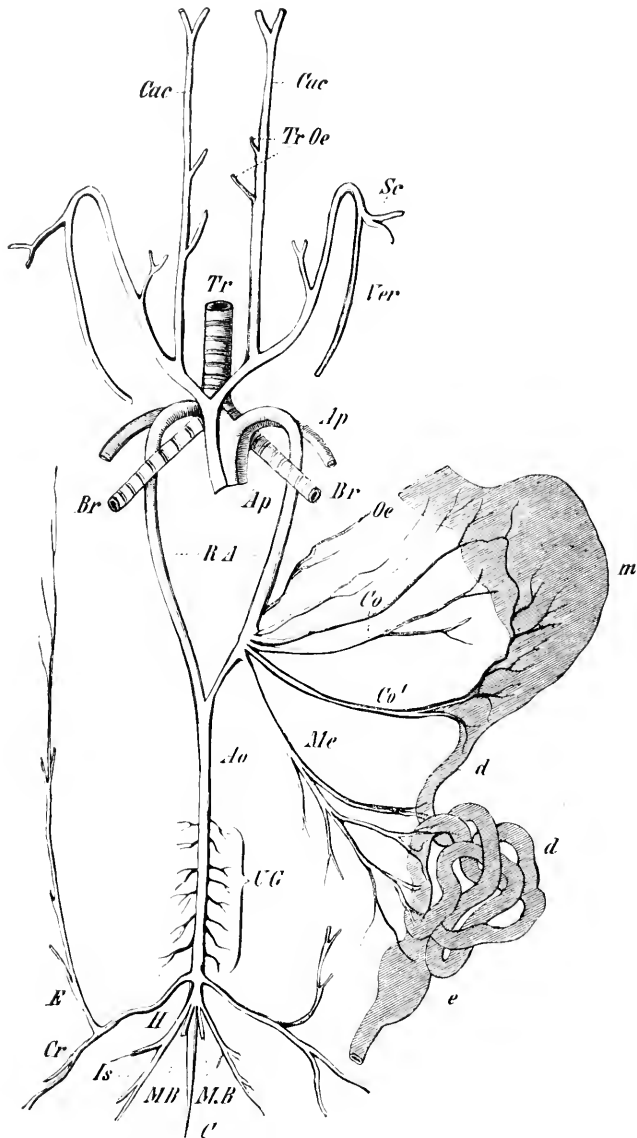


Fig. 539. Das arterielle Gefässsystem von *Emys europaea*.

Tr Trachea, *Br Br* die beiden Bronchien, *m* Magen, *d d* Dün- oder Mitteldarm, *e* Enddarm. *Ap* A. pulmonalis, *Cac* Carotides communes, *TrOe*, *Oe* Ramuli ad tracheam et oesophagum, *Sc* A. subclavia, *Ver* A. vertebralis, *RA* Radix Aortae, *Ao* Aorta, *Co*, *Co'* und *Me* Arterien der hier in Form eines grossen Gefässbüschels entspringenden A. coeliaco-mesenterica, *Ug* A. A. uro-genitales, *Cr* A. cruralis, *E* A. epigastrica, *H* A. hypogastrica, *Is* A. ischiadica, *MD* Mastdarmarterien, *C* A. caudalis.

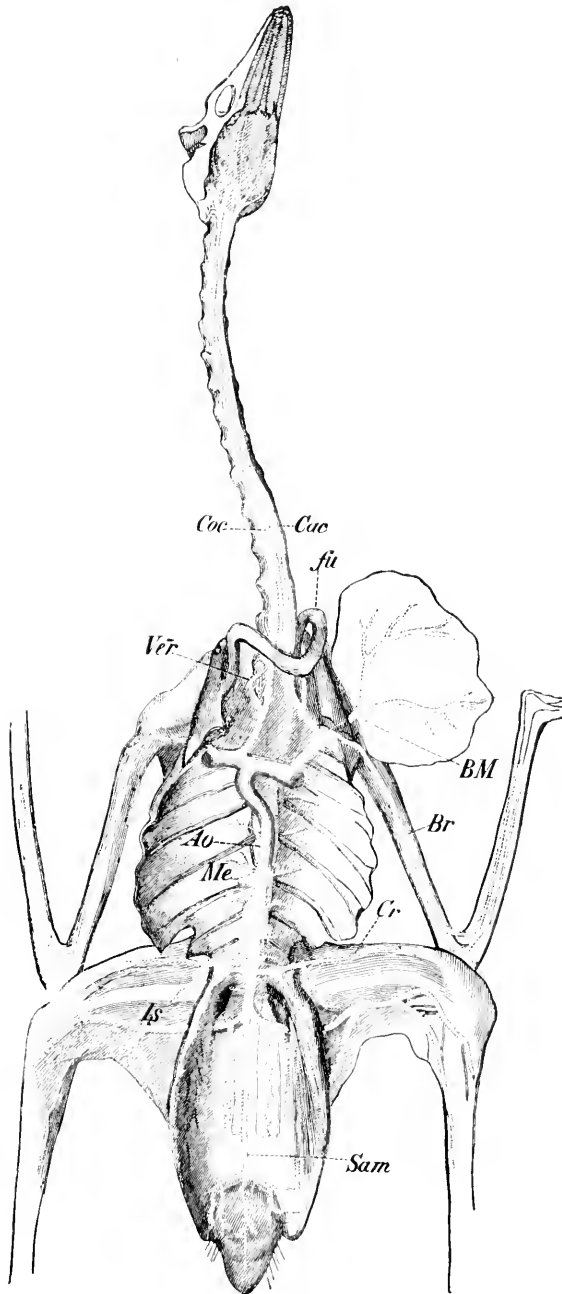


Fig. 540. Arterielles Gefässsystem der Gans.

Ao Aorta, *Coc*, *Cac* Carotides communes, *BM* Die zur Brustmuskulatur gehende,

starke *A. thoracica*, *Ver A. vertebralis*, *Br A. brachialis*, *Me A. mesenterica*, *Cr A. cruralis*, *Is A. ischiadica*, *Sam A. sacralis media*, *fu Furcula*.

gebildeten Canal eingeschlossen sein, worauf ich schon bei der Anatomic der Wirbelsäule der Knorpelganoiden aufmerksam gemacht habe. Aehnliches kommt übrigens auch bei Knochenfischen vor. (Siehe Fig. 540 auf S. 736).

Der verschiedenen Lagerung des Beckens entsprechend sind die für die Hinterextremitäten bestimmten *Arteriae iliacae* bei den verschiedenen Wirbelthiergruppen einander nicht homolog, lassen sich also nicht durch Vererbung, sondern durch jeweilige Anpassung an verschiedene Verhältnisse erklären. So übernehmen z. B. bei Reptilien und Vögeln die *Arteriae ischiadicae* die Rolle der *Arteria cruralis* der Säugethiere, bei welchen dann die durch das Foramen ischiadicum majus austretenden *Arteriae ischiadicae* in der Regel nur eine untergeordnete Rolle spielen.

Auf die verschiedenen Modificationen der Theilungsäste der genannten Arterien kann hier nicht näher eingegangen werden.

Venensystem.

Ich habe das Venensystem schon oben, anlässlich der embryonalen Anlage desselben so ausführlich betrachtet, dass ich füglich darauf zurückverweisen kann. Um übrigens noch einmal einen Gesamtüberblick zu gewinnen, fasse ich das dort Vorgebrachte noch einmal kurz zusammen.

Abgesehen von der, nur in foetaler Zeit in voller Funktion stehenden Subintestinalvene besteht das venöse System der Fische aus dem vorderen und hinteren Paar der Cardinalvenen, wovon sich jedes in einen Querstamm, den *Ductus Cuvieri* vereinigt. Dieser mündet in den *Sinus venosus* des Herzens.

Zwischen die Caudalvene und die Cardinalvenen kann ein Nierenfortader-Kreislauf eingeschoben sein und ebenso verhält sich der Gefässapparat, welcher das venöse Blut des Darmes durch die Leber hindurch in die *Venae hepaticae* und von hier in den *Sinus communis* des Herzens führt.

Welchen Wandlungen das System der hinteren Cardinalvenen in der Wirbelthierreihe unterliegt, habe ich früher schon ausführlich geschildert und so will ich nur noch bemerken, dass von den Amphibien an das System der unteren Hohlvene, welche das venöse Blut zunächst aus der Niere, weiterhin aber, d. h. von den Vögeln an, auch aus den hinteren Extremitäten und aus dem Becken bezieht, eine immer grössere Rolle spielt. Ihr ordnen sich auch die *Venae vertebrales*, d. h. die aus den Körperdecken das Blut beziehende *Vena azygos* und *hemiazygos* unter, welche an Stelle der Cardinalvenen entstanden sind. Sie münden in die oberen Cardinalvenen, zunächst aber in die *Ductus Cuvieri*.

Ein Nierenfortaderkreislauf tritt von den Vögeln an nicht

mehr auf, wohl aber bleibt das Pfortadersystem der Leber bis zu den Säugethieren hinauf bestehen.

Die vorderen Cardinalvenen zeigen ein viel conservativeres Verhalten, als die hinteren. Sie bilden mit den Ductus Cuvieri zusammen die oberen Hohlvenen und führen als solche das venöse Blut der oberen Körpertheile zum rechten Herzen.

Bei den Aplacentalia, sowie bei vielen Nagern und Insektenfressern persistiren beide obere Hohlvenen das ganze Leben hindurch, bei andern aber unterliegt das Gefäß der linken Seite der früher schon geschilderten Reduction (Carnivoren, Cetaceen, Primaten). In engem Connex damit wird die, ihre Verbindung mit der linken oberen Hohlvene aufgebende Azygos sinistra zur Hemiazygos, d. h. sie setzt sich mit der Azygos dextra durch Queranastomosen in Verbindung.

Wundernetze.

Unter Wundernetzen versteht man den plötzlichen Zerfall eines venösen oder arteriellen Gefäßes in ein Büschel feiner Aeste, die unter einander anastomosirend schliesslich in ein Capillarnetz sich auflösen oder nach ihrer Auflösung wieder zu einem grösseren Gefässe confluiren. Im ersteren Fall spricht man von einem unipolaren, monocentrischen oder diffusen Wundernetz, im letzteren, wo es sich also um ein Vas afferens und efferens handelt, von einem Rete mirabile bipolare s. amphicentricum. Handelt es sich dabei nur um Arterien oder nur um Venen, so spricht man von einem Rete mirabile bipolare simplex (Fig. 541), sind aber beiderlei Gefässe unter einander gemischt, so nennt man es Rete mirabile geminum s. conjugatum s. mixtum¹⁾.

Diese Wundernetze, die immer die Verlangsamung des Blutstromes und dadurch eine Veränderung der Diffusionsverhältnisse zum Ziele haben, finden sich ausserordentlich zahlreich von den Fischen an bis zu den Säugethieren. Häufig liegen sie im Bereich der Carotiden z. B. in der Pseudobranchie und Chorioidea des Auges der Fische, an den Augenästen der Carotis interna bei Vögeln und an derselben Arterie bei Wiederkäuern, ehe sie sich in das Gehirn verzweigt. Ferner an der äusseren und inneren Kieferarterie mancher Säuger.

Auch im Bereich der Intercostalarterien (Delphine, Pinnipedier, Wale) und der Bauchgefässe finden sich Wundernetze; so an den Lebervenen, an der Pfortader, den Darmvenen, an der Arteria coeliaco-mesenterica zahlreicher Fische, besonders der Selachier.

Am Allgemeinen verbreitet finden sich bipolare Wundernetze



Fig. 541. Rete mirabile bipolare simplex.

1) Je nach dem Verlauf und der Anordnung der Gefässe (büschel-, quasten-, netz-, schlangen- oder federartig etc.) kann man weitere Unterabtheilungen machen.

in den Nieren der Wirbelthiere, wo sie die sogenannten Glomeruli renales bilden und wo zugleich ihre oben angedeutete physiologische Aufgabe am klarsten liegt.

Endlich finden sich noch Wundernetze im Bereich der Becken-, Brachial-, Femoral- und Caudalarterien der Edentaten und z. Th. auch der Monotremen. Zwillinge-Wundernetze liegen an den Arm-, Schenkel- und Schwanzgefässen von *Bradypus tridactylus*.

Lymphgefässsystem.

Ueber das Wesen und die Bedeutung des Lymphgefässsystems habe ich mich schon in der Einleitung zu den Organen des Kreislaufes ausgesprochen und so kann ich gleich in seine spezielle Schilderung eintreten.

Bei den Anamnia finden sich die Lymphbahnen vorzugsweise der Art an die grossen Blutgefässe resp. an den Bulbus arteriosus und den Herzventrikel gebunden, dass die bindegewebige Scheide derselben sich aufblättert und so Spaltlücken entstehen lässt, in welchen der Lymphstrom die Gefässwand umspült. Es handelt sich also in diesem Fall um keine selbständigen Wandungen, sondern nur um lacunäre Räume¹⁾. Letztere finden sich auch in grösster Ausdehnung unter der Haut der ungeschwänzten Batrachier und die einzelnen Räume sind hier durch dünne, bindegewebige Septa, die zwischen Haut und Muskeln ausgespannt sind, von einander getrennt.

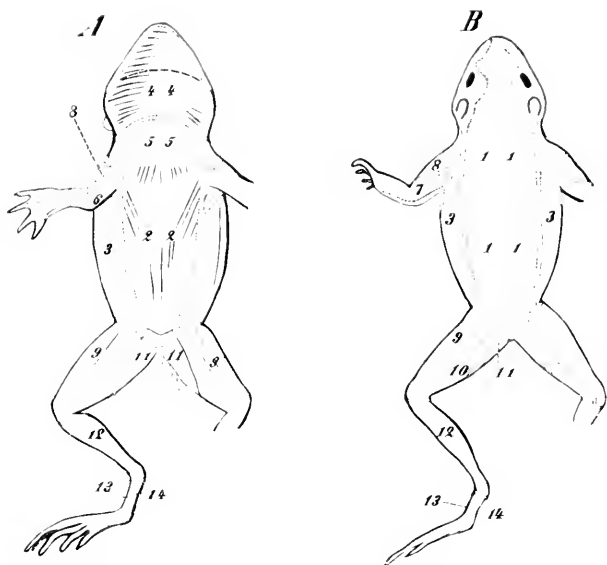
Dass man es hier wirklich mit Lymphräumen zu schaffen hat, hat schon Johannes Müller dadurch bewiesen, dass sich jene von den, weiter unten zu besprechenden, Lymphherzen aus aufblasen lassen. Weitere Beweise wurden von v. Recklinghausen dadurch erbracht, dass er die Fortbewegung der Flüssigkeit in den Säcken und ihren Uebertritt in den Blutstrom experimentell festzustellen vermochte.

Von den Lymphsäcken aus, die mit einander communiciren, kann man durch Anwendung von constantem Druck nicht nur die Lymphherzen, sondern auch die Lymphgefässe der Haut und diejenigen der Rumpfhöhlen injiciren (Ecker).

Die subcutanen Lymphsäcke (Fig. 542, 1—14) beschränken sich nicht auf den Rumpf, sondern greifen auch auf die Extremitäten über, so dass man nicht nur von einem Saccus cranio-dorsalis, lateralis, iliacus, abdominalis etc., sondern auch von einem Saccus brachio-radialis, femoralis, supra- und interfemoralis, cruralis, dorsalis und plantaris pedis etc. reden kann.

Ausser diesen lacunären Räumen finden sich übrigens auch

1) Unter den peripheren Lymphstämmen der Fische und Amphibien sind diejenigen, welche sich am Kopf, sowie entlang der Linea lateralis und der Myocommata finden, die wichtigsten. Ueber das Weitere vergl. den Abschnitt über die Lymphherzen.

Fig. 542. Lymphsäcke von *Rana esculenta* nach A. Ecker.

- | | |
|----------------------------|--------------------------------|
| 1) Saccus cranio-dorsalis. | 8) Saccus brachialis anterior. |
| 2) „ abdominalis | 9) „ femoralis. |
| 3) „ lateralis. | 10) „ suprafemoralis. |
| 4) „ submaxillaris. | 11) „ interfemoralis. |
| 5) „ thoracicus. | 12) „ cruralis. |
| 6) „ brachio-ulnaris. | 13) „ dorsalis pedis. |
| 7) „ brachio-radialis. | 14) „ plantaris. |

schon bei den Anamnia Lymphbahnen mit selbständigem Verlauf, wie z. B. in der Haut. So ist die Schwimmhaut des Frosches, sowie die Schleimhaut des Gaumens sehr reich an Lymphgefäßen, welche ein weites Maschenwerk erzeugen und keine von den grösseren Blutgefäßen irgendwie abhängige Anordnung zeigen. Sehr reich an Lymphgefäßen sind auch die Augenlider und die Nickhaut.

Die Lymphgefäße des Darmes gehen bei Amphibien alle, wie Panizza und Rusconi dargethan haben, in einen gemeinsamen, grossen Lymphsinus über, der sich zwischen den beiden Mesenterialblättern bis zur Wirbelsäule erstreckt und sich dort beträchtlich erweitert. Er umhüllt die Aorta, welche durch feinste Bindegewebsbalken darin fixirt wird, und steht durch zahlreiche, eine selbständige Wandung besitzende Lymphbahnen mit dem Darm und vielen anderen Eingeweiden in Verbindung. Man nennt ihn den subvertebralen Lymphraum; er findet sich bei allen Amphibien und auch bei Fischen, allwo er auch paarig sein kann.

Bei den Reptilien beobachten wir im Wesentlichen dasselbe Verhalten des Lymphgefäßsystems, d. h. auch hier handelt es sich

noch um das Fortbestehen lacunärer Räume und sehr enger Beziehungen der Lymphbahnen zu den Gefässen, vor allem zu den Arterien. Ja jene interstitielle Lage der Lymphwege erhält sich fort bis zu den Säugern hinauf, denn das Cavum pleuro-peritoneale, sowie das Cavum pericardii fällt ganz unter denselben Gesichtspunkt. Allein dies Auftreten von Lymphbahnen mit selbständiger Wandung wird um so häufiger, zu je höheren Thiergruppen wir uns wenden, so dass jene bei Säugethieren ihre höchste Entwicklung erreichen.

Aehnlich wie bei Cheloniern und Crocodiliern theilt sich auch bei Vögeln der ventral von der Aorta liegende Hauptlymphstamm nach vorne zu in zwei Schenkel; bei Vögeln aber hat er schon eine grössere Selbständigkeit erlangt und wird jetzt *Ductus thoracicus* genannt. Hier wie dort mündet er nach vorne zu in die *Vena brachio-cephalica dextra* und *sinistra*, nach hinten zu steht er in der Nähe der Schwanzwurzel mit den *Venae ischiadicae* oder den zuführenden Nierenvenen in Verbindung, und in letzterem Punkte stimmen die Reptilien mit den Amphibien überein (Gegenbaur).

Der ganz selbständige *Ductus thoracicus* der Säugethiere beginnt häufig mit einer sinuösen Erweiterung (*Cisterna chyli*) und nimmt die Lymphe der unteren Extremitäten, des Beckens und die Chylusgefässe des Darmes auf. An der ventralen Seite der Wirbelsäule nach vorne laufend ergiesst er sich in die linke *Vena brachio-cephalica*. Die Lymphe des Kopfes, des Halses und der vorderen Extremitäten ergiesst sich jederseits in die *Vena brachio-cephalica*.

Die Lymphgefässe der Vögel und Säugethiere sind ganz ähnlich, wie das venöse Gefässsystem mit Klappen ausgerüstet, die eine bestimmte Richtung des Lymphstromes garantiren.

Da wo die Lymphgefässe in Begriffe stehen, in Venen einzumünden, zeigen sie sich aufgetrieben und zugleich ist ihre Wand, eingelagerter Muskeln wegen, rhythmischer Contractionen fähig. Derartige Bildungen bezeichnet man als *Lymphherzen*.

Sie finden sich schon bei Fischen und zwar unter der Form des sogenannten *Caudalsinus*, der, am Schwanzende der Wirbelsäule gelegen, mit dem der andern Seite durch einen kurzen Quercanal anastomosirt. Dieser *Caudalsinus*, der von vorne her Lymphstämme aufnimmt, öffnet sich in die *Vena caudalis*; an der Einmündungsstelle findet sich eine Klappe, welche den Rücktritt des Venenblutes verhindert (Stannius, Hyrtl, Vogt).

Bei Amphibien existiren nicht allein hintere, sondern auch vordere *Lymphherzen*. Letztere liegen beim Frosch jederseits hinter dem breiten Querfortsatz des dritten Wirbels in einem vertieften, dreieckigen Raum, der durch Auseinanderweichen der Fasern des lateralen Theils des *Musc. intertransversarius* zwischen den Fortsätzen des dritten und vierten Wirbels gebildet wird. Das im Ganzen rundliche Organ hängt nach vorne mit der *Vena subscapularis* zusammen (Ecker).

Das hintere *Lymphherz* liegt auf jeder Seite der Spitze des Steissbeins in einem vom *Musc. ileo-coccygeus*, *glutaeus*, *vastus ex-*

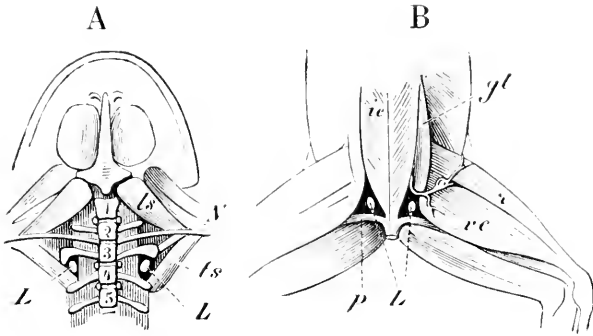


Fig. 543. Das vordere (A) und hintere (B) Lymphherz von *Rana esculenta* nach A. Ecker.

L Lymphherz, 1—5 erster bis fünfter Wirbel, *ls* M. levator scapulae, *N* Nervus spinalis II, *ts* M. transverso-scapularis major. *ie* M. ileo-coccygeus, *gl* M. glutaceus, *p* M. pyriformis, *r* M. rectus, *ve* M. vastus externus.

ternus und pyriformis begrenzten Raume. Es hängt mit einem Venenästchen zusammen, welches in die Vena iliaca communis oder transversa mündet. Seine regelmässigen Contractionen sind schon durch die Haut hindurch zu bemerken, doch erscheinen sie viel deutlicher nach Entfernung derselben.

Bei Urodelen, sowie bei Reptilien sind nur hintere Lymphherzen nachgewiesen. Sie liegen auf Wirbelquerfortsätzen oder auf Rippen an der Grenze der Rumpf- und Schwanzgegend und sind bei sämtlichen vier Hauptgruppen der Reptilien vertreten¹⁾.

Unter den Vögeln sind Lymphherzen nachgewiesen bei Raiten, Schwimmvögeln (Gans und Schwan), und Sumpfvögeln (Storch). Neuerdings sind sie von A. Budge auch bei Hühnerembryonen aufgefunden worden und sollen hier von grosser Wichtigkeit sein für die Lymphcirculation in der Allantois. Letztere ergiesst nämlich ihre Lymphe nicht nur (vermittelt der Ductus thoracici) in die Vena jugularis, sondern auch durch die Lymphherzen in die Beckenvenen. Die Lymphherzen, welche am Rücken, in dem Winkel zwischen Becken und Steissbein, liegen, werden von einer queren Muskulatur dicht umflochten und stehen mit den die Arteria umbilicalis umspinnenden Lymphgefässen durch 2—3 Aeste in Communication. Das Innere des von Endothelien ausgekleideten ovalen Lymphsäckchens wird von Septen durchzogen, welche von der Muskulatur einspringen. Die Pulsationen erfolgen, wie bei allen Lymphherzen, unabhängig von den Gefässpulsationen und sind bei Hühnerembryonen vom achten Tage an deutlich zu erkennen (A. Budge).

Später verlieren sie ihre Bedeutung und sind bei erwachsenen Hühnern nicht mehr nachzuweisen.

1) Bei Schildkröten von 155 Pfund fand Fritsch die Lymphherzen sehr gross. Sie massen in der Länge gegen 4 Centim., in der Breite 1,5—2 Centim. Ihre 1—2 Millim. dicke Wandung besteht aus quergestreiften Muskeln.

Bei den Säugethieren endlich scheinen Lymphherzen in keinem Entwicklungsstadium mehr vorzukommen.

Wie das Blut, so besteht auch die Lymphe aus zwei Theilen, nemlich aus der Flüssigkeit (Plasma) und aus gewissen Formelementen, die man als Blut- beziehungsweise als Lymphkörperchen bezeichnet. Die Bildungsstätten derselben liegen bei den Anamnia und den Reptilien theils im Verlauf der lymphoiden Gefässcheiden, wo sie Auftreibungen zu Stande bringen können, theils in der Submucosa des Darmes.

Am letztgenannten Orte spielen sie eine ausserordentlich grosse Rolle und erstrecken sich vom Kopfdarm (Zunge, Rachen, Tonsillen) bis zum Enddarm. Bald liegen sie in vereinzeltten, kugeligen, aus einer adenoiden Gerüstsubstanz sich aufbauenden Follikeln, bald vereinigen sich diese zu grösseren oder kleineren Haufen, welche man in der menschlichen Anatomie als Peyer'sche Plaques bezeichnet (vergl. das Capitel über den Darm).

Eine innigere Vereinigung solcher Lymphfollikel, welche in die Lymphbahnen eingeschaltet und mit einem Vas afferens und efferens versehen sind, werden als Lymphdrüsen bezeichnet. Sie treten erst bei Vögeln und noch weit mehr bei Säugethieren in allgemeiner Verbreitung auf und zwar liegen sie hier sowohl in den grossen Körperhöhlen (Glandulae bronchiales und mesentericae) als an den allerverschiedensten Stellen des übrigen Körpers. Zu ihnen ist auch die Milz zu rechnen, denn auch sie repräsentirt einen lymphzellenerzeugenden Apparat und stimmt demgemäss in ihrem Bau mit den Lymphdrüsen principiell überein.

Was sie von ihnen unterscheidet, ist die sogenannte Pulpa, bei deren Zusammensetzung gewisse zellige Elemente, vor Allem aber das Blut eine grosse Rolle spielt.

Wie zwischen den Follicularsträngen der Lymphdrüsen Lymphräume gelegen sind, so liegen hier zwischen den Pulpasträngen — denn zu solchen ordnet sich die Pulpa — netzförmig verbundene venöse Blutgefässe oder, besser gesagt, cavernöse Gefässräume (cavernöse Milzvenen). Die Milzarterien, deren Adventitia sich an den kleineren Zweigen in ein lymphadenoides (folliculäres) Gewebe umwandelt, ergiessen, nach vorherigem capillären Zerfall, ihr Blut frei in das Pulpagewebe, von wo aus es in die einer selbständigen Wand ermangelnden Venenanfänge überströmt.

Bezüglich der feineren histologischen Details verweise ich auf die Arbeiten W. Müller's.

Ausser dem Amphioxus besitzen alle Wirbelthiere eine Milz, die nach Lage, Form und Grösse ausserordentlich zahlreichen Schwankungen unterworfen ist. Am häufigsten liegt sie in der Nähe des Magens und zwar an der linken Seite desselben. Dies gilt z. B. für alle Urodelen und Gymnophionen, Lacertilier und Säuger. Bei andern, wie z. B. bei Anuren und Cheloniern liegt sie am Beginn des Enddarmes. Bei den verschiedensten Thieren kann sie sich in kleinere Lappen und Läppchen abschnüren, in welchem Falle man dann von Nebenmilzen spricht.

Vergleichende Zusammenfassung der im vorigen Capitel über das Gefässsystem gewonnenen Resultate.

Die Organe des Kreislaufs entstehen sämtlich aus mesodermalem Gewebe und zerfallen in vier grosse Abtheilungen: 1) in die aus Arterien, Venen und Capillaren bestehenden Blutgefässe, 2) in das als centraler Motor fungirende Herz, 3) in das Lymphsystem und 4) in die Blut- resp. Lymphflüssigkeit. Die in den beiden letzteren vorkommenden Formelemente bezeichnet man als Blut- und Lymphkörperchen. Das Lymphgefässsystem, in dem man bei allen unter den Säugern stehenden Vertebraten ebenfalls unter Muskeleinfluss stehende, rhythmisch sich bewegende Centren (Lymphherzen) unterscheiden kann, erscheint als ein zwischen das arterielle und venöse System eingeschobenes, intermediäres System. Es wurzelt theils im Parenchym der Körperperipherie, in den verschiedensten Spalten und Lücken der Organe, theils im Darm (Chylussystem).

Bei den Anamnia, sowie auch bei Reptilien noch wenig selbstständig und im Wesentlichen an den Verlauf der arteriellen Bahnen gebunden, erreicht es bei Vögeln und Säugern eine grössere Selbständigkeit (Ductus thoracicus) und zugleich treten die sogenannten Lymphdrüsen auf, zu welchen auch die Milz in verwandten Beziehungen steht. Gleichwohl behält das Lymphsystem auch bei höheren Typen seinen interstitiellen Character zum grossen Theil noch bei (Cavum pleuro-peritoneale, pericardiale).

Mit Ausnahme des Amphioxus, der in Manchem noch an den Anneliden-Typus erinnert, besitzen alle Vertebraten ein Herz, welches vom Darmfaserblatt, an der ventralen Schlundseite seinen Ursprung nimmt. Es entsteht bei sämtlichen Vertebraten weit vorne in der Nähe des Kopfes, bleibt aber nur bei Fischen, Dipnoern und vielen Amphibien zeitlebens hier liegen. Bei den Amnioten kommt es mehr oder weit in die Brusthöhle hinab zu liegen. Seine Wände componiren sich, wie diejenigen der Arterien und Venen, aus drei Schichten, einer inneren, endothelialen, einer mittleren, muskulösen und einer äusseren pericardialen. Letztere entspricht der Adventitia der Gefässe.

Während man bei Fischen am Herzen nur zwei Abtheilungen einen Ventrikel und ein Atrium unterscheidet, tritt, in Anpassung an die allmählig sich herausbildende Lungenathmung, von den Amphibien an eine immer weiter fortschreitende Abkammerung des Herzens ein.

Sie ist darauf zurückzuführen, dass das venöse Blut zunächst in die Lunge geworfen, dort oxydirt werden und dann wieder in's Herz zurückbefördert werden muss, um endlich von hier aus in die Körpergefässe (Vasa publica) einzuströmen. Im Gegensatz dazu führt das Fischherz nur venöses Blut zu den Kiemen, von wo es

nach seiner Durchathmung direkt in den Körperkreislauf geworfen wird, ohne zum Herzen zurückzukehren.

Jene Abkammerung tritt zuerst nur in ganz schwachen, einen Zerfall des anfangs unpaaren Atriums in zwei Räume anbahnenden Spuren auf: erst später, d. h. von den Reptilien an, kommt es auch zu einer doppelten Ventrikelanlage, doch erscheint diese erst von den Crocodiliern ganz durchgeführt. So unterscheidet man also bei Vögeln und Säugern vier Herzabschnitte, 1) ein, das venöse Körperblut aufnehmende Atrium dextrum, 2) den den venösen Strom in die Lunge befördernden Ventriculus dexter, 3) das Atrium sinistrum, welches das von der Lunge zurückströmende arterielle Blut aufnimmt und endlich 4) den Ventriculus sinister, welcher den arteriellen Strom in die grösste Schlagader des Körpers, die subvertebral liegende Aorta und von hier aus in die peripheren Bahnen wirft.

Um die Rückstauung des Blutes zu verhindern sind sogenannte Klappen angebracht, die bei Anamnia in viel grösserer Zahl und in mehreren Reihen über- und nebeneinander vorkommen, während bei Amnioten nur eine einzige Klappenreihe persistirt. Auch in den Venen und den Lymphgefässen finden sich solche Klappen und fallen hier unter denselben physiologischen Gesichtspunkt.

Die bei Fischen und manchen Amphibien zeitlebens functionirenden Kiemenarterien erscheinen, ihrer hohen Bedeutung entsprechend, so sehr im Wirbelthierorganismus befestigt, dass sie bis zum Menschen hinauf in embryonaler Zeit noch auftreten. Ursprünglich in der Sechszahl vorhanden, werden sie bei höheren Typen immer mehr reducirt. Stets aber entspringen sie aus dem Truncus, resp. Bulbus arteriosus des Herzens, umgreifen von der Ventral- nach der Dorsalseite bogenförmig den Vorderdarm und confluiren zwischen letzterem und der Wirbelsäule zu den Aortenwurzeln.

Wie diese Kiemenarterien bei allen Vertebraten ontogenetisch sich repetiren, so gilt dies auch für den venösen Kreislauf, für den ich am Schluss des speciellen Theiles schon eine Zusammenfassung gegeben habe.

J. Organe des Harn- und Geschlechtssystems.

Die Urogenitalorgane gehören zu den am fleissigsten bearbeiteten Capiteln der Morphologie und es hat sich im Laufe der Jahre eine ungeheure Litteratur darüber angehäuft. Schon aus diesem Grunde, ganz besonders aber deshalb, weil zu ihrem Verständniss ein tieferes Eingehen auf die Entwicklungsgeschichte geradezu unerlässlich ist, muss hier in der Darstellung weiter ausgeholt und müssen breitere Bahnen betreten werden. Im Interesse der Deutlichkeit liegt es auch, da und dort selbst vor Wiederholungen nicht zurückzusehen.

Beide Apparate, die des Harn- wie die des Geschlechtssystems entstehen bei sämtlichen Wirbelthieren im Bereich der dorsalen Körperwand von einem und demselben Mutterboden aus, nemlich vom Mesoderm. Allein nicht nur durch diesen ihren gemeinsamen Ursprung existirt zwischen ihnen ein sehr enger Connex, sondern sie gehen auch im weiteren Gange der Entwicklung so nahe Beziehungen zu einander ein, dass sie auch bei der Darstellung in einen einheitlichen Rahmen gebracht und in entwicklungsgeschichtlicher Beziehung gemeinsam abgehandelt werden müssen.

Bei den meisten Anammia beobachtet man als erste Anlage des Urogenitalsystems einen, rechts und links von der Wirbelsäule, in der Längsachse des Körpers verlaufenden Strang, der sich — und darin haben wir das ursprünglichere Verhalten zu erblicken — entweder von der Leibeshöhle, d. h. vom parietalen Peritonealblatt rinnenartig abschnürt, oder der sich in loco durch Zellenwucherungen und Zelltheilungen im mesodermalen Gewebe differenzirt. Im ersteren Falle, der für die Teleostier, Lepidosteus und die Amphibien gilt, würde er ab origine ein Lumen besitzen, also einen Canal darstellen, im zweiten würde seine Höhlung erst secundär erfolgen (Cyclostomen, Selachier, Sturionen¹).

Dieser Canal nun, den man als Vornieren- oder Kopfnierenangang bezeichnet, steht an seinem Vorderende sowohl als auch an mehr oder weniger zahlreichen Stellen seines weiteren Verlaufes mit dem Peritonealcavum in Verbindung. Dies geschieht mittelst trichterartiger, von Wimperepithel ausgekleideter Oeffnungen, die in metamerer Richtung angeordnet sind und die in kurze, mit dem Vornierengang in Communication stehende Canälchen hinein führen. Letztere besitzen eine zur Achse des Vornierenganges quere oder schiefe Richtung und werden als Vorniere (Pronephros, Balfour) bezeichnet. Jene Peritoneltrichter der Vornieren sind nun, je nachdem es sich um den ersten oder zweiten Bildungsmodus des Vornierenganges handelt, entweder als die Stellen aufzufassen, wo die Abschnürung des letzteren nur unvollkommen stattfand, oder sind sie als secundäre Ausstülpungen des Vornierenganges gegen die Peritonealhöhle zu entstanden. Im ersteren Falle handelt es sich also um primäre Einstülpungsöffnungen, im Uebrigen aber ist das Endresultat ein und dasselbe, denn hier wie dort bilden der Gang und die seitlich ansitzenden Drüsenröhrchen ab origine ein Continuum und stehen dadurch, wie wir gleich sehen werden, in scharfem Gegensatz zu der „Urnieren.“

Das Hinterende des Vornierenganges bricht schliesslich gegen die Cloake, resp. gegen den Urogenitalsinus durch und so ist eine Communication zwischen der Körperhöhle und der Aussenwelt hergestellt. Fügen wir noch hinzu, dass sich in jedes der metameren

1) Dass in dieser verschiedenen Anlage kein principieller Unterschied erblickt werden darf, liegt auf der Hand. Man vergleiche die Bildung der verschiedensten Drüsen, des Coeloms, des centralen Nervensystems der Cyclostomen und Teleostier einer-, sowie der übrigen Wirbelthiere andererseits.

Vornierencanälchen ein Gefäßknäuel, ein sogenannter Glomerulus oder ein Malpighi'sches Körperchen hinein entwickelt, so ist damit das primitivste Excretionsorgan der Wirbelthiere gegeben (Fig. 544, c). Dasselbe erinnert durch seine ausserordentlich einfache und phyletisch sicherlich sehr alte Anlage an die Verhältnisse der Plattwürmer, und ohne Zweifel dürfen wir darin die letzten Spuren des Excretionssystems der ungliederten Vorfahren der Vertebraten erblicken (Kollmann).

Während die Vorniere, die bis jetzt nur bei Anamnia mit Sicherheit nachgewiesen ist¹⁾, nur eine Zeit lang als alleinige Nierenbildung existirt (Petromyzonten, Ganoiden, Teleostier (Dipnoer?) und Amphibien), besitzt der Vornierengang keineswegs nur diese transitorische Bedeutung, sondern persistirt und geht hochwichtige Umbildungen ein²⁾.

Diese sind enge geknüpft an das Auftreten eines zweiten Nierensystems, das man als Urnieren (Mesonephros, Balfour) bezeichnet und das die allmählig schwindende Vorniere zu ersetzen berufen ist.

Die Urnieren (Fig. 545, A, B) entwickelt sich in Gestalt von separaten, meist metamer angeordneten Anlagen³⁾, die ganz unabhängig vom Vornierengang als solide,

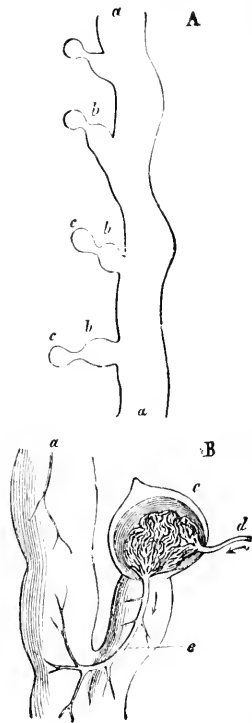


Fig. 544. Theile des Mesonephros von *Myxine*. (Aus Gegenhaur, nach Müller.)

a Segmentalgang; b Segmentalrohr; c Glomerulus; d eintretende, e austretende Arterie.

B ein Theil von A, stärker vergrößert.

1) Ob die von Balfour und Sedgwick bei Hühnerembryonen nachgewiesene „Vorniere“ sich wirklich bestätigt, müssen weitere Untersuchungen zeigen. Sie soll in nächster Beziehung stehen zum Vorderende des Müller'schen Gang, und letzteres entspricht der vordersten Peritonealöffnung des Vornierenganges der Anamnia.

2) Bei einzelnen Teleostiern besteht die Vorniere als einzige Nierenbildung das ganze Leben hindurch, bei den meisten Teleostiern und den Chondrostei (vielleicht bei allen Ganoiden) persistirt sie während der ganzen Lebensdauer neben dem System der Urnieren (Rosenberg, Fürbringer). Bei Selachiern besteht der Vornierengang einige Zeit als Canal allein und es kommt hier, ohne vorherige Bildung einer Vorniere direkt zur Anlage einer Urnieren. Siehe weiter unten.

3) Eine segmentale Anlage der Urnierenanälchen findet sich bei den Embryonen der meisten Anamnia und auch noch bei den Reptilien. Erst bei Vögeln tritt eine Verwischung ein. Als eine Folge secundärer Wachsthumsvorgänge erscheinen sprossenbildungen, Theilungen, Neubildungen vom Coelomepithel her, kurz die mannigfachen Vermehrungsweisen der ursprünglich rein segmentalen Organe, so dass häufig (Amphibien, sämtliche Amnioten) zwei, drei und mehr Canälchen in einem und demselben Körpersegment getroffen werden.

secundär sich höhlende Sprossen vom Coelomepithel aus in die parietale (dorsale) Rumpfwand einwachsen (Fig. 545, A). Hier ver-

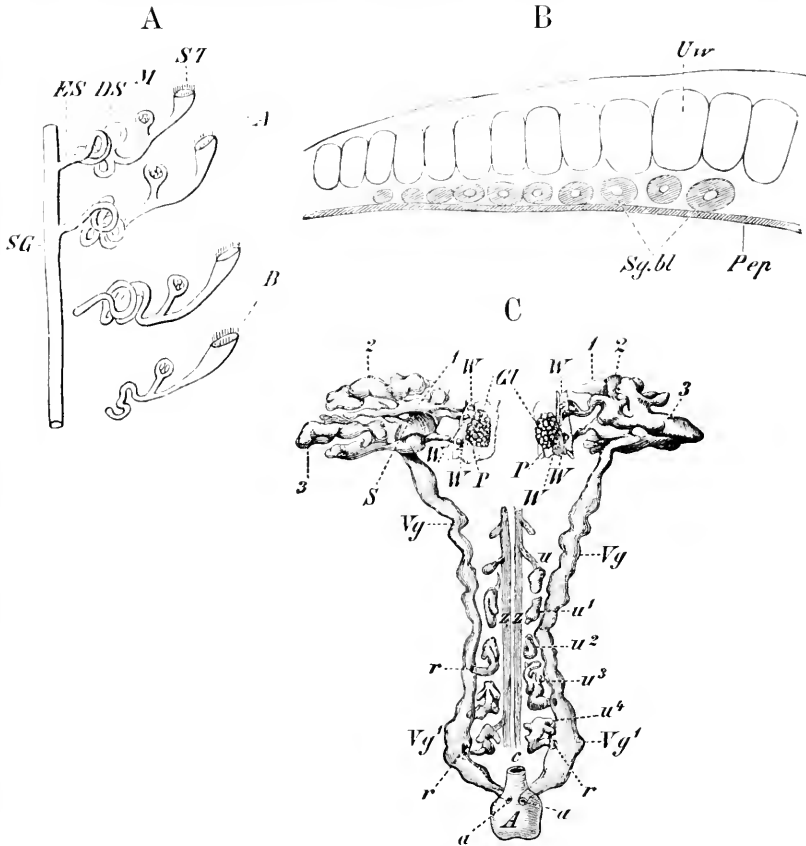


Fig. 545 A. Schematische Darstellung der erst secundär erfolgenden Verbindung der Urnierenanälchen mit dem Sammelgang *SG*. Die vorderen zwei bei *A* haben den letzteren schon erreicht, die beiden hinteren (*B*) noch nicht. *ST* Segmentaltrichter, *M* Malpighi'sches Körperchen, *DS* Drüsenschnelle, *ES* Endstück derselben.

B. Sagittalschnitt durch einen Embryo von *Lacerta agilis*, nach M. Brann.

Pep Peritoneal-Epithel, *Sg.bl.* Segmentalbläschen, *Urw* Urwirbel.

C. Das gesamte Excretionssystem eines 3 Millim. langen Embryo's von *Hylodes Martinicensis*. Nach E. Selenka.

A Allantois, *C* stielartige Communication derselben mit dem Darm, *Gl* Glomerulus der Vorniere, *P* Peritonealepithel, *S* S-förmige vordere Krümmung des Vornierenganges, *Vg* Vornierengang, *W* Wimperfeld des Peritonealepithels, *Z* Urogenitalstränge (Bildungsherde der Urnierenbläschen), 1 2 3 die drei Blindsäcke der rechten und linken Vorniere mit ihren Verzweigungen, *a a* Einmündungen der Vornierengänge in die Allantois, *u* Anlage der vorderen Urnierenbläschen in Form solider Stränge, *u¹*—*u⁴* Urnierenbläschen, *r r* Einmündung der Urnierenbläschen in den Vornierengang, welcher dadurch zum primären Urnierengang wird (*Vg¹ Vg²*).

Wiedersheim vergl. Anatomie.

binden sie sich erst secundär mit dem Vornierengang, der dadurch zum primitiven Sammelgang für die Urniere, d. h. zum primitiven Urnierengang wird (Fig. 545, *SG*).

So prägt sich also schon in der ersten Anlage die Doppelnatur dieses zweiten Nierensystems aus, während die Vorniere durchaus einheitlicher Natur war. Aber nicht allein zu der Vorniere steht das Urnierensystem im Gegensatz, sondern auch zu allen übrigen Drüsen des Körpers, insofern nirgends die separate Anlage irgend einer Drüse einer- sowie ihres Ausführungsganges andererseits constatirt werden kann.

Jene Doppelanlage des Urnierensystems deutet, um mich der Worte Kollmann's zu bedienen, darauf hin, dass es auf Bahnen der Stammesentwicklung erworben wurde, welche entweder früher einmal getrennt waren, oder dass es von Organismen mit in den Bauplan der Wirbelthiere herüber gelangte, welche, wie z. B. die Gephyreen, ungegliederte (longitudinale) und gegliederte (transversale, segmentale) Excretionsorgane besaßen¹⁾.

An jedem Segmentalröhrchen (Fig. 546 *A*) lassen sich vier Abschnitte unterscheiden: 1) eine trichterartige, von Wimperepithel ausgekleidete Communicationsöffnung mit der Leibeshöhle, der sogenannte Peritoneal- oder Segmentaltrichter (Nephrostom), 2) ein arterieller, in der Bowman'schen Kapsel liegender Gefässknäuel (Malpighi'sches Körperchen), 3) ein gewundener Drüsenschlauch und 4) ein den letzteren mit dem Sammelgang in Verbindung setzendes Endstück (Fig. 546 *A*, *St*, *M*, *DS*, *ES*).

Was den Entwicklungsgrad der Urniere in den verschiedenen Wirbelthiergruppen betrifft, so ist er ein sehr wechselnder, doch immerhin bei Anamnia, wie vor Allem bei Fischen, ein viel stärkerer, als bei Amnioten. Während nun aber bei den Anamnia, wie auch bei Wirbellosen, mittelst der Segmentaltrichter zeit lebens zahlreiche Communications zwischen dem excretorischen Apparat und dem Coelom bestehen, persistirt bei allen Amnioten einzig und allein die Communicationsöffnung des weiblichen Eileiters.

Die Urniere der Cyclostomen, Ganoiden, Teleostier und unter den Selachiern diejenige von *Laemargus* bleibt lediglich als Harnsystem bestehen, bei den meisten Selachiern aber, sowie bei Amphibien und bei sämtlichen Amnioten geht sie gewisse Beziehungen zum Geschlechtsapparat ein, und persistirt im Uebrigen entweder als bleibendes Harnorgan (Selachier, Amphibien), oder erfährt sie bedeutende Reductionen (Amnioten). In dem ersten

1) Es ist, wie Balfour mit Recht betont, schwer zu begreifen, wie blind endigende und einer äussern Oeffnung entbehrende Peritonealtrichter irgend eine excretorische Funktion haben sollen und man sieht sich zu der Annahme genöthigt, dass jeder der zu den Segmentalröhren auswachsende Peritonealtrichter ursprünglich mit einer nach aussen mündenden Oeffnung versehen, oder dass er mit dem Sammelgang verbunden war. Am wahrscheinlichsten ist, dass die Urniere erst nach Verlängerung und späterer Segmentirung des Rumpfes entstand und dass sie so gewissermassen ein seriales Homologon des primitiven Pronephros war.

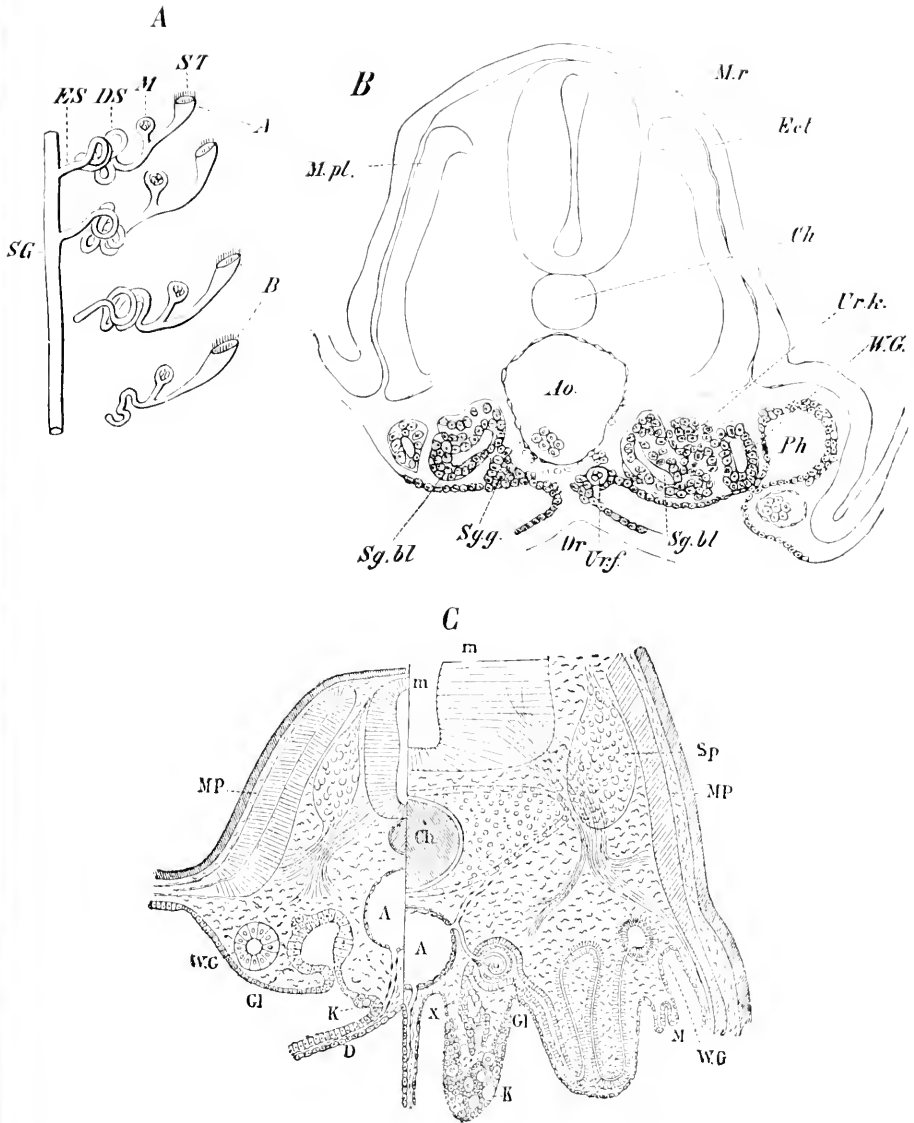


Fig. 546 A. Schematische Darstellung der erst sekundär erfolgenden Verbindung der Urnierencanälchen mit dem Sammelgang *SG*. Die vorderen zwei bei *A* haben den letzteren schon erreicht, die beiden hinteren (*B*) noch nicht. *St* Segmentaltrichter, *m* Malpighi'sches Körperchen, *DS* Drüsenzweig, *ES* Endstück derselben.

B. Querschnitt durch einen 8—10 Mm. langen Embryo von *Anguis fragilis*. Nach M. Braun. Die Segmentalblase *Sg.bl.* einerseits noch in Verbindung mit dem Peritonealepithel bei *Sg.g.*, andererseits davon abgeschnürt; jedoch

schon in Verbindung mit dem Wolff'schen Gang (*W.G.*), *Ur.k.* Urnierencanälchen, *Ph* Peritonealhöhle, *Ur.f.* Ureterfalte, *Dr* Darmrinne, *Ao* Aorta, *Ch* Chorda dorsalis, *Mr* Medullar-Rohr, *M.pl.* Muskelplatte, *Ect* Ektoderm.

C. Schematischer Durchschnitt durch ältere Embryonen für die Verhältnisse der Segmentalorgane bei niederen Wirbeltieren. Nach Hensen. Links jüngeres, rechts älteres Stadium. *m* Rückenmark, *Sp* Spinalganglion, *MP* Muskelplatte, *D* Darmwand, *Ch* Chorda, *WG* Urnierengang, *A* Aorta, *K* Keimepithel, links über *K* Mündung eines Segmentalorgans, *Gl* Malpighi'sches Körperchen, links zu einem Canal der Urniere auswachsend, rechts bereits mit dem Urnierengang in Verbindung, *M* Tuba Fallopiæ (Müller'scher Gang) in Bildung begriffen, *X* Zellenbalken, welche vom Malpighi'schen Körper aus in die Keimdrüse hineinwachsen.

Fall, wo es sich also, wie eben bemerkt, um eine Fortdauer der ganzen Urniere als Harnsystem handelt, bleibt auch der ganze Urnierengang als solcher unverändert erhalten. In den andern Fällen aber vollzieht sich an ihm eine Sonderung in neue Gänge und die ursprünglich nur in die Leibeshöhle entleerten und durch die Pori abdominales austretenden Geschlechtsproducte erhalten jetzt besondere Ausführkanäle.

Da nun ihre mit der Leibeshöhle communicirenden, zur Aufnahme der Geschlechtsproducte bestimmten Oeffnungen höchst wahrscheinlich als die Peritonealtrichter der früheren Kopfniere und nicht als gänzlich neue Einrichtungen zu deuten sind, so wird eine Periode existirt haben, in der der Kopfnierengang sowohl als Ausfuhrweg für die Geschlechtsproducte, als für das Vornierensekret gedient haben muss.

Es handelte sich also um das Verhalten des Wolff'schen Ganges, wie er gegenwärtig noch bei Selachiern und Amphibien zugleich als Harn- und Samenleiter fungirt (Balfour). Eine Differenzirung des früher einfachen Ganges ist somit als eine unmittelbare Folge der doppelten Funktion desselben, d. h. im Sinn einer Arbeittheilung, aufzufassen. Diese macht sich bei Selachiern und Amphibien dadurch geltend, dass sich der primäre Urnierengang durch Bildung einer Längsfalte in longitudinaler Richtung von vorne nach hinten abspaltet, oder dass er sich als eine anfangs solide, und erst secundär in der Richtung von vorne nach hinten sich höhlende Wucherung der Canalwand anlegt, wodurch der sogenannte Müller'sche Gang entsteht, während der Rest als *secundärer Urnierengang* (Leydig'scher Gang) persistirt.

Einen ganz andern Bildungsmodus zeigt der Müller'sche Gang der Amnioten. Dieser entsteht unabhängig vom primären Urnierengang als eine in der Gegend des Vorderendes vom primären Urnierengang erfolgende Peritonealeinstülpung, welche successive nach hinten wächst und schliesslich den Urogenitalsinus erreicht¹⁾.

Dieses ab origine mit dem Coelom in Verbindung stehende

1) Nach den Untersuchungen Götte's, Rosenberg's und Oellacher's soll sich auch bei Teleostiern das Ostium abdominale tubae vom Coelomepithel aus bilden. Jedenfalls ist dies der primäre Bildungsmodus.

Ostium abdominale des Müller'schen Ganges (Tuba) bildet sich somit auf ganz andere Weise, als bei Amphibien, insofern es hier vom Müller'schen Gang aus zu einem Durchbruch in die Leibeshöhle kommt¹⁾. Wieder einem andern Bildungsmodus des Ostium abdominale begegnen wir bei Selachiern, wo, wie oben schon angedeutet, die bleibende Oeffnung des Müller'schen Ganges der ursprünglichen Oeffnung des Kopfnierenganges entspricht. Mit andern Worten: der vordere Abschnitt des Kopfnierenganges wird bei Selachiern ganz in das Vorderende des Müller'schen Ganges verwandelt und erst weiter hinten kommt es zu der oben erwähnten Abspaltung (Balfour, Semper).

Der Müller'sche Gang kommt bei beiden Geschlechtern zur Ausbildung, tritt aber in der Regel nur bei Weibchen als Eileiter, Fruchthälter und Scheide (Tuba) in Funktion, während er bei Männchen nur eine mehr oder weniger vollkommene Entwicklung erfährt, beziehungsweise einer regressiven Metamorphose anheimfällt.

Am besten sind diese Verhältnisse studirt bei Selachiern, Amphibien und Amnioten; weniger genaue Kenntnisse besitzen wir über Teleostier, die Ganoiden und Dipnoer.

Bei den zuerst genannten drei Hauptgruppen werden die männlichen Geschlechtsprodukte durch den secundären Urnierengang abgeführt und was speciell die Selachier betrifft, so gestalten sich, um hier wenigstens einen Typus entwicklungsgeschichtlich näher zu beleuchten, die Verhältnisse nach den Untersuchungen Balfour's bei ihnen folgendermassen.

Beim Weibchen spaltet sich der primäre Urnierengang in zwei vollkommen von einander getrennte Röhren, in eine dorsale und eine ventrale. Erstere ist der secundäre Urnierengang (Leydig'scher Gang) und dem Wolff'schen Gang der Amnioten homolog, letzterer ist der Müller'sche Gang.

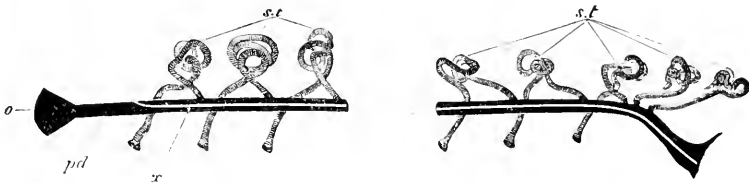


Fig. 547. Schema des ursprünglichen Zustandes der Niere beim Elasmobranchierembryo. Nach Balfour.

pd Segmentalgang, der sich bei *o* in die Leibeshöhle und am andern Ende in die Cloake öffnet, *x* Linie, längs welcher die Theilung des Segmentalganges in den Wolff'schen Gang oben und den Müller'schen Gang unten erfolgt, *st* Segmentalröhren, die einerseits in die Leibeshöhle, andererseits in den Segmentalgang ausmünden.

1) Nach Kollmann entsteht auch bei Amphibien der Müller'sche Gang, ganz wie bei Amnioten, unabhängig vom primären Urnierengang, d. h. als eine Ausstülpung vom Coelomepithel her. Nach Fürbringer ist das bei Salamandra nur ausnahmsweise der Fall.

Der secundäre Urnierengang bleibt in Verbindung mit den Urnieren-Canälchen. Der Müller'sche Gang ist länger, da, wie ich oben schon angedeutet habe, das vorderste Ende des primären Urnierenganges an der Abspaltung nicht Theil nimmt und sich mit seinem Lumen in die Leibeshöhle fortsetzt (Ostium tubae).

Beim Männchen ist die Bildung eines Müller'schen Ganges nur sehr unvollkommen, wenn auch fundamental gleich. Das Lumen ist sehr eng und oft unterbrochen, und so erscheint der Canal als kein zusammenhängendes Ganze.

Dazu kommt noch, dass sich die Abspaltung in der Richtung nach hinten nie über das Ende des Mitteldarmes hinaus erstreckt, dass sie aber weiter vorne beginnt, so dass der übrig bleibende Rest des primären Urnierenganges beim Männchen ungleich kürzer ist, als beim Weibchen.

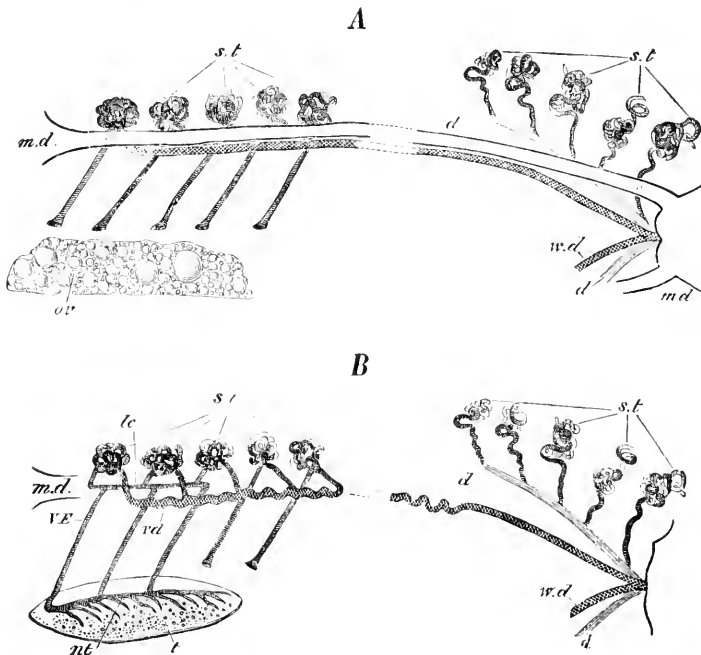


Fig. 548 A. Schematische Darstellung des Urogenitalapparats eines ausgewachsenen weiblichen Elasmobranchiers. *m.d.* Müller'scher Gang, *w.d.* Wolff'scher Gang, *s.t.* Segmentalröhren, fünf davon sind mit Öffnungen gegen die Leibeshöhle dargestellt, die hintersten bilden den Metanephros, *o* Eierstock.

B. Schematische Darstellung des Urogenitalapparats eines ausgewachsenen männlichen Elasmobranchiers. *m.d.* Rudiment des Müller'schen Ganges, *w.d.* Wolff'scher Gang, vorn mit *v.d.* bezeichnet und als Vas deferens fungierend, *s.t.* Segmentalröhren, zwei davon sind mit Öffnungen in die Leibeshöhle dargestellt, *d* Ureter, *t* Hoden, *nt* Canal an der Basis des Hodens, *VE* Vasa efferentia, *lc* Längs canal des Wolff'schen Körpers.

Was nun das weitere Verhalten der anfänglich ein ganz einheitliches Organ darstellenden Urnierencanälchen betrifft, so setzen sie sich durch Sprossenbildung unter einander in Verbindung. Nachdem dieses geschehen ist, verlängern sich die letzten, in den Urnierengang einmündenden Enden einer grösseren Anzahl der nach hinten gelegenen Urnierencanälchen ausserordentlich und reissen sich zugleich von ihren ursprünglichen Eimmündungsstellen in den Urnierengang los. Indem sich dann die so entstandenen langen Gänge mehr und mehr differenziren, öffnen sie sich durch eine bei verschiedenen Selachiern verschieden grosse Anzahl von Löchern in das hinterste Ende des secundären Urnierenganges (Weibchen) oder in die Cloaca urogenitalis (Männchen).

Indem so einer oder mehrere Harnleiter (Ureteren) entstanden sind, prägt sich ein wohl characterisirter, hinterer Abschnitt der Niere aus, welcher einzig und allein der Harnsekretion dient.

Die ursprünglich getrennten Hinterenden der secundären Urnierengänge verwachsen und formiren eine Cloaca urinalis, welche sich durch eine einzige unpaare, auf einer Papille gelegenen Oeffnung hinter dem Anus öffnet. Einige oder auch alle Peritonealtrichter (Nephrostomen) verschwinden beim erwachsenen Thier.

Beim Männchen wachsen vier oder mehr der vordersten Urnierencanälchen gegen den Hoden aus und verbinden sich dort zu einem Sammelgang, in den sich die netzartig angeordneten Hodencanälchen einsenken.

Jenseits von diesem Gang entspringt ein System von Quercanälchen (Vasa efferentia), welches sich zur Urniere, die jetzt in ihrem vorderen Abschnitt zum Nebenhoden geworden ist, herübererstreckt und dort abermals zu einem Längscanal sich vereinigt (Fig. 548 *B, Ve, le*). Aus diesem endlich entspringt ein, den Vasa efferentia in der Zahl gleiches Quercanalsystem und jeder Canal mündet in ein Malpighi'sches Körperchen. Kurz, der secundäre Urnierengang wird bei den Männchen der Selachier zum Samenleiter und die ursprüngliche Niere zerfällt in einen hinteren Abschnitt, der als bleibendes Harnsystem, und in einen vorderen, der als Geschlechtstheil figurirt.

Ganz demselben Vorgang begegnen wir bei den männlichen Urodelen und Gymnophionen, wenn auch hier die Differenzirung in einen Ureter und einen secundären Urnierengang in der Regel nicht so scharf durchgeführt erscheint, weshalb man den kleinen hintersten Abschnitt des secundären Urnierenganges als Harnsamenableiter bezeichnen kann. Gleichwohl zerfällt auch hier die Niere in einen vorderen Geschlechts- und in einen hinteren Harntheil.

Dies gilt auch für das Weibchen, wenn auch hier der vordere Theil nur mit einem rudimentären Hodennetz zusammenhängt.

Der Müller'sche Gang, der beim Weibchen als Eileiter dient, erreicht auch beim Männchen eine ziemlich vollständige Entwicklung, bleibt aber funktionslos und endet blind (Fig. 549 *A, B, mg*).

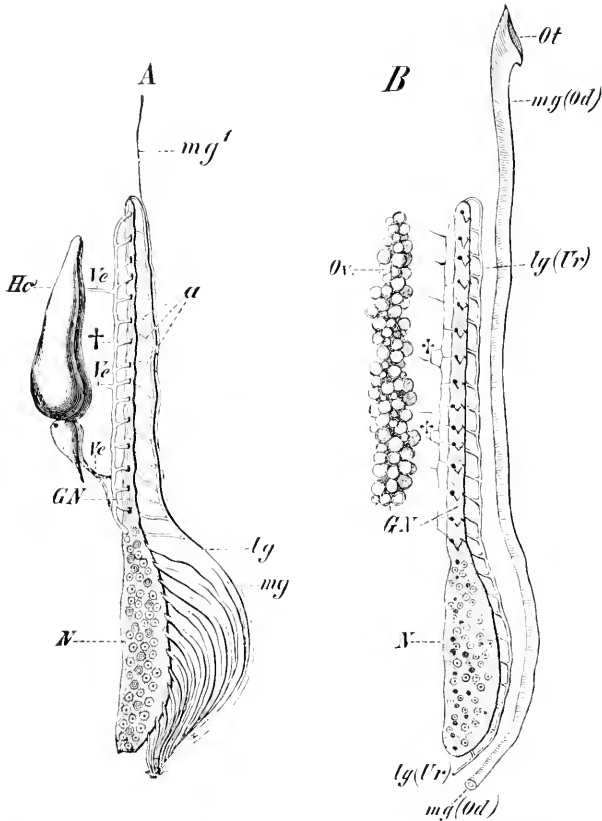


Fig. 549. Schema des Urogenitalsystems eines männlichen (A) und eines weiblichen (B) Urodelen, mit Zugrundelegung eines Präparates von *Triton taeniatus*. Nach J. W. Spengel.

Ho Hoden, *Ve Ve* Vasa efferentia desselben, welche sich in einem Sammelgang † vereinigen, *a* Ausführungsgänge der Harncanälchen, welche sich in den Leydig'schen Gang *lg lg* (Harnsamenleiter) einsenken; letzterer fungirt beim Weibchen (Fig. B bei *lg*) einzig und allein als Ureter (*Ur*). Das System der Vasa efferentia und ihres Sammelganges (*lg*) wird hier abortiv. *mg mg¹ (Od)* Müller'scher Gang, *Ot* Ostium desselben (Ostium tubae) beim Weibchen, *GN* Geschlechtsniere (Nebenhoden des Männchens), *N* Eigentliche oder sogenannte Beckeniere.

Was endlich die Amnioten betrifft, so kommt es hier, als Ersatz für die zum grossen Theil schwindende Urniere zur Ausbildung eines dritten Harnsystems, das man als bleibende Niere und als Ureter (Metanephros, Balfour) bezeichnet.

Ob die hintere Abtheilung der Urniere der Selachier und Amphibien als Homologon derselben anzusehen ist, ist vorderhand nicht mit Sicherheit zu entscheiden. Jedenfalls steht aber fest, dass die bleibende Niere der Amnioten, die hierin, sowie auch in der An-

lage des Geschlechtsapparates überall eine genaue Uebereinstimmung zeigt, erst entsteht, nachdem sich die Urniere ganz oder bis auf nur unbedeutende Spuren zurückgebildet hat. Beide sind also getrennt durch einen Zeitintervall getrennt.

Der bei Amnioten zuerst sich anlegende Gang kann, nach dem, was wir oben schon von der Entwicklung des Müller'schen Ganges gehört haben, nicht dem primären, sondern nur dem secundären Urnierengang der Anamnia entsprechen, d. h. er enthält in sich nie die Anlage zweier Canäle, sondern stellt eine durchaus einheitliche Bildung dar, die als Wolff'scher Gang oder Vas deferens bezeichnet wird und die einzig und allein als Samenleiter fungirt.

Aus der dorsalen Circumferenz seines hintersten Endes, kurz, ehe sich dasselbe in die Cloake ein senkt, sprosst ein, im weiteren Wachstum immer mehr nach vorn sich erstreckender Blindsack hervor, der Harnleiter der bleibenden Niere, d. h. der Ureter (Fig. 550, *Ur*, *Ur*¹). Er wuchert, nach den Untersuchungen Braun's, Sedgwick's und Balfour's in eine langgestreckte, zwischen den Urwirbeln und dem Peritoneum gelegene Zellmasse hinein, welche hinter und theilweise auch noch dorsalwärts von den Urnieren (Wolff'scher Körper) beginnt und sich weit nach hinten erstreckt. Ob jene Zellmasse, die Balfour mit dem Namen Metanephrosblastem bezeichnet hat, unabhängig vom Peritoneum, aus mesodermalem Gewebe sich bildet (Sedgwick), oder ob sie, wie Braun und Fürbringer behaupten, aus einer zwischen Aorta und Wolff'schen Gang sich hinein erstreckenden Wucherung des Peritonealepithels hervorgehen, kann, wie es scheint, vorderhand nicht mit Sicherheit entschieden werden. Jedenfalls aber steht so viel fest, dass es sich hier, im Gegensatz zur Urniere, um keine segmentale Anlage und um keine Peritonealtrichter mehr handelt¹⁾.

In das Metanephrosblastem eingedrungen, entsendet der Ureter an seiner medialen Seite eine Anzahl von blinden Sprossen, welche sich bald zu gabeln und in die aus dem Metanephrosblastem hervorgehenden Harncanälchen mit den Malpighischen Körperchen einzusenken beginnen. Letztere stellen also die harnbereitenden Ele-

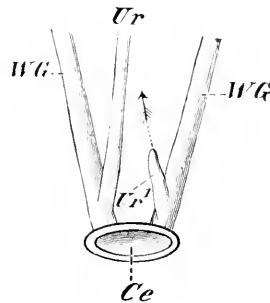


Fig. 550. Halbschematische Darstellung der Ureteren (*Ur*, *Ur*¹) eines Natter-Embryos, welche in der Richtung des Pfeiles aus den Wolff'schen Gängen *Wg* hervorwachsen. Mit Zugrundelegung einer Abbildung von M. Braun. *Ce* Cloake.

1) Ueber gewisse bei Säugern vorkommende Bildungen, die vielleicht doch als Peritonealtrichter zu deuten sind, vergl. das specielle Capitäl.

mente dar, während aus dem sprossenden Ureter nur die Sammelgänge hervorgehen¹⁾.

Der Ureter steht übrigens an seinem Hinterende (Ausgangspunkt für seine Entwicklung) nicht lange mit dem Wolff'schen Gang in Communication, sondern verschiebt sich allmählig nach hinten, bis er selbständig in die Cloake ausmündet.

Nachdem sich auf die eben geschilderte Weise das bleibende Excretionssystem entwickelt hat, beziehen sich die weiteren Veränderungen im Wesentlichen auf die oben schon erwähnte Umwandlung des Wolff'schen Ganges in den Samenleiter des Männchens, aus welchem, kurz vor seiner Ausmündung, die Samenbläschen auswachsen, sowie auf die Rückbildung, beziehungsweise Umbildung der Urniere.

Wie bei den Elasmobranchiern und Amphibien, so treten nemlich, wie oben schon angedeutet, auch bei den Amnioten gewisse Abschnitte derselben in Verbindung mit dem Geschlechtssystem und werden bei männlichen Thieren zu Theilen der Hodencanälchen und zum Kopf des Nebenhodens²⁾. Erstere besitzen ihre Homologa in gewissen Gewebssträngen des Eierstocks; letzterer entspricht dem Nebeneierstock (Parovarium, Epoophoron).

Diese also bei beiden Geschlechtern sich findenden Gebilde lassen sich mit dem Hodennetz der Selachier und Amphibien vergleichen, da beide als Auswüchse aus den primären Malpighi'schen Körperchen entstehen und von hier aus in die Geschlechtsdrüse hincinwachsen. Hier wie dort gelangt der Samen von dem Hodennetzwerk durch Theile der Urnierencanälchen in den Wolff'schen Gang³⁾.

Von letzterem erhalten sich bei Weibchen entweder gar keine oder doch nur sehr geringe Spuren, wie z. B. bei Reptilien, worüber ich später Näheres mittheilen werde.

Bei manchen Säugethierweibchen (Affen, Schwein, Wiederkäuer u. A.) persistirt der mittlere Abschnitt des Wolff'schen Ganges unter dem Namen des Gärtner'schen Ganges.

Weitere Reste der Urnierencanälchen werden bei Männchen als Parepididymis, bei Weibchen als Paroophoron bezeichnet,

1) Dieser Auffassung steht eine andere von Remak und Kölliker entgegen, wonach die Auswüchse aus dem Ureter sämtliche Tubuli uriniferi und die Kapseln der Malpighischen Körper bilden würden, während aus dem umgebenden mesodermalen Gewebe Blutgefäße entstehen.

2) Der ganze übrige Theil des Nebenhodens entsteht ausschliesslich aus dem Wolff'schen Gang.

3) Erneute Untersuchungen dieser Vorgänge, so namentlich der Beziehungen der Urnierencanälchen zum Hoden und Eierstock, wären sehr am Platze. Was die Säugethiere betrifft, so hat W. Harz nachgewiesen, dass bei Manchen, wie z. B. beim Menschen und Schwein, das Einwachsen jener Canälchen in's Ovarium ganz unterbleibt. Bei anderen dagegen, wie beim Meerschwein, Hasen, Cebus capucinus und beim Pferd dringen sie so massenhaft hinein, dass das bindegewebige Ovarialstroma fast vollständig verdrängt wird. Andere Thiere (Katze, Rind, Hapale) halten die Mitte zwischen diesen Extremen.

auf ihre genauere Beschreibung will ich aber erst später genauer eingehen.

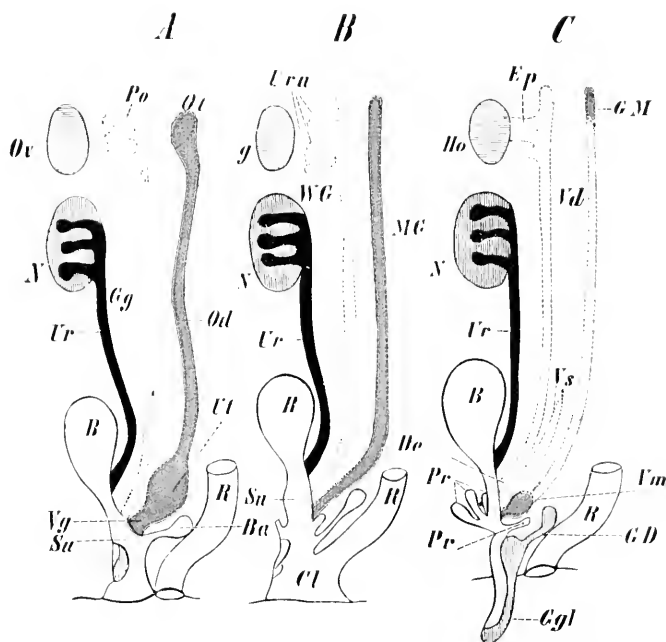


Fig. 551. Schematische Darstellung der gegenseitigen Verhältnisse des weiblichen und männlichen Geschlechtssystems bei den höheren Wirbelthieren. Nach Huxley.

A Weibliche Organe.

B Indifferentes Entwicklungsstadium.

C Männliche Organe.

MG (Od) Müller'scher Gang, *Ut* Uterus, *Ot* Ostium tubae, *Vg* Vagina, *Vm* Vagina masculina (Uterus masculinus) *GM* Gesticelte Morgagni'sche Hydatide, *WG* Wolff'scher Gang, *Gg* Gartner'scher Gang, *Vd* Vas deferens, *De* Ductus ejaculatorius, *Vs* Vesicula seminalis, *Urn* Urniere, *Po* Parovarium, *Ep* Epididymis, *g* Geschlechtsdrüse, *Ov* Ovarium, *Ho* Hoden, *N* Niere, *Ur* Ureter, *B* Harnblase, *Su* Sinus urogenitalis, *Cl* Cloake, *Ba* Bartholin'sche Drüse, *GD* Cowper'sche Drüse, *Pr* Prostata, *R* Rectum, *Ggl* Geschlechtsglied.

Wie oben schon erwähnt, gehen aus den Müller'schen Gängen, die ursprünglich getrennt und selbständig in die Cloake münden, die Eileiter, sowie aus ihren unteren, zu einem unpaaren Canal sich vereinigenden Abschnitten der Uterus und die Vagina hervor.

Bei Männchen bilden sich die Müller'schen Gänge in der Regel vollständig zurück, da und dort aber bleiben Spuren davon übrig. So verschmelzen z. B. bei Säugethieren die unteren Abschnitte zu einem unpaaren Sack, den man als Uterus masculinus oder

besser als *Vagina masculina* bezeichnet. Aus den vorderen Enden der Müller'schen Gänge, welche dem Ostium abdominale tubae der Weibchen entsprechen, soll die sogenannte gestielte Morgagni'sche Hydatide hervorgehen (Fig. 551, C, *GM*).

In einer gewissen Foetalperiode aller Amnioten besteht am hinteren Rumpfe ein unter dem Namen der Cloake resp. des Urogenitalsinus bekannter Hohlraum, in den die Allantois ventral, der Enddarm dorsal, die Müller'schen und Wolff'schen Gänge, sowie die Ureteren seitlich einmünden.

Dieser Zustand erhält sich bei Vögeln, Reptilien und Monotremen zeitlebens, bei sämtlichen übrigen Amnioten stellt er nur ein vorübergehendes Entwicklungsstadium dar und macht später

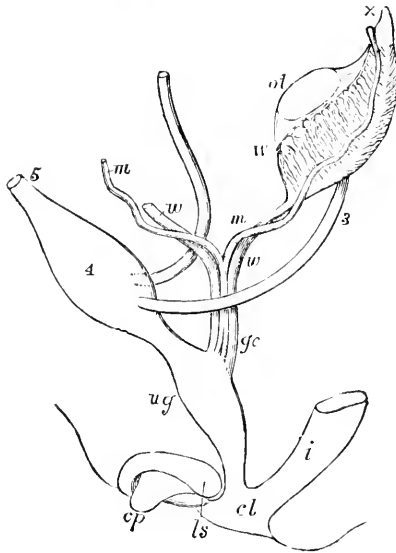


Fig. 552. Schema der Urogenitalorgane eines Säugethiers aus frühem Stadium. (Nach Allen Thomson, aus Quain's Anatomy.)

Die Theile sind vorzugsweise im Profil, der Müller'sche und der Wolff'sche Gang aber von vorn gesehen dargestellt.

3 Ureter, 4 Harnblase, 5 Urachus, *ol* Keimwulst (Eierstock oder Hoden), *w* linker Wolff'scher Körper, *x* die Spitze desselben, aus der sich später Coni Vasculos. hervorentwickeln, *m* Wolff'scher, *m* Müller'scher Gang, *gc* Genitalstrang, aus den von gemeinsamer Scheide umschlossenen Wolff'schen und Müller'schen Gängen bestehend, *i* Rectum, *ug* Urogenitalsinus, *cp* Erhöhung, die zur Clitoris oder zum Penis wird, *ls* Leiste, aus der die Labia majora oder das Scrotum hervorgehen.

anderen Verhältnissen Platz. So spaltet sich, unter Bildung des sogenannten Mittelfleisches (Perineum) der Darm vom Urogenitalsinus ab und erlangt eine selbständige Ausmündung. Die Ureteren münden höher oben in den Stiel der als Harnblase fungirenden Allantois. Der zur Bauchwand sich erstreckende Stiel der letzteren wird als Urachus bezeichnet und degenerirt schon vor der Geburt zu einem soliden Bindegewebsstrang. Der unterhalb der Ureterenmündungen liegende Abschnitt des Allantoisstieles verengt sich, bildet die Harnröhre (Urethra) und mündet zusammen mit den Wolff'schen und Müller'schen Gängen in den Urogenitalsinus.

Weiterhin kommt es zur Entwicklung von accessoriischen Geschlechtsdrüsen, die beim Männchen als Prostata und Cowper'sche, beim Weibchen als Bartholini'sche Drüsen bezeichnet werden. Sie stehen in engem Connex mit den äusseren Geschlechts- und Begattungsorganen und sollen mit diesen in einem besonderen

Capitel in entwicklungsgeschichtlicher und vergleichend anatomischer Beziehung geschildert werden.

Es erübrigt noch, auf die Entwicklung der weiblichen und männlichen Geschlechtsproducte einen Blick zu werfen.

Dabei wird sich die Frage erheben, erstens, von welchem Keimblatt sie abstammen, zweitens, ob dasselbe in der ganzen Reihe der Metazoön stets ein und dasselbe ist, und drittens, ob Eier und Samenzellen etwa verschiedenen Ursprungs sind, also verschiedenen Keimblättern angehören? Eine vierte Frage endlich wäre die, ob, wenn sich bei der Beantwortung der zweiten Frage wirklich eine Verschiedenheit der Keimblätter ergeben sollte, jene Verschiedenheit vielleicht als eine secundäre Erscheinung gedeutet und dennoch ein ursprünglich einheitlicher Bildungsmodus nachgewiesen werden könnte?

Die fundamentale Bedeutung dieser Fragen ist einleuchtend genug und es wird sich bei ihrer Beantwortung darum handeln, einen Thierkörper von möglichst einfachem Bau zur Untersuchung herbeizuziehen. Ein solcher liegt für uns vor in den Hydromedusen, die im Wesentlichen nach dem Typus der Gastrula gebaut sind, welche also nur zwei Keimblätter, ein Ektoderm und ein Entoderm besitzen.

Früher nahm man an, dass sich bei dieser Thiergruppe die Geschlechtsproducte bald im Ektoderm, bald im Entoderm bilden, nun hat aber Weismann in neuester Zeit auf das Ueberzeugendste dargethan, dass sie ursprünglich im Ektoderm entstehen. In Folge der Um- und Rückbildung jedoch, die besonders der Medusenkörper in vielen Fällen erlitten hat, ist eine Verschiebung der Keimstätte in's Entoderm eingetreten, der Art, dass die „Urkeimzellen“ (Weismann) schon vor ihrer Differenzirung in Sexualzellen das Ektoderm verlassen und in's Entoderm einwandern. So localisirt sich also schon innerhalb des Typus der Coelenteraten die Keimstätte im Entoderm und die ursprüngliche, ektodermale Abstammung wird verwischt.

Solche Verschiebungen bis in die allerfrüheste, embryonale Zeit zurück, mögen auch der scheinbar mesodermalen Entstehung der Geschlechtsproducte der Wirbelthiere zu Grunde liegen. Hier kennt man nemlich durch alle Typen hindurch nur einen und denselben Bildungsmodus der Geschlechtsproducte. Stets handelt es sich um eine Differenzirung von Peritonealzellen („Keimpithel“), welche, in ganz ähnlicher Weise, wie wir dies von den Anlagen der Urniere constatiren konnten, vom Coelom aus, zu beiden Seiten der Urwirbelplatten in dorsaler Richtung in das mesodermale Stroma hinein vor sich geht. Auf einen anfangs indifferenten Zustand der Geschlechtszellen folgen bald weitere, nach beiden Geschlechtern verschiedene Wachsthumsvorgänge, Beziehungen zum Urnierensystem etc., auf die aber hier nicht näher eingegangen werden kann. Das

Endresultat ist die Bildung einer männlichen und weiblichen Geschlechtsdrüse, eines Hodens und eines Eierstockes. Ueber Eibildung s. später.

Harnorgane.

Es liegt in der Natur dieses Organsystems, dass man es bequem in drei Abtheilungen gliedern kann: 1) in eine absondernde Drüse, die Niere, 2) in eine, als Reservoir dienende Blase und 3) in ausführende Canäle. Eins und drei finden sich bei allen Wirbelthieren, die Blase aber kann fehlen.

FISCHE.

Bei *Amphioxus* ist bis jetzt ein Harnapparat nicht nachgewiesen und man sieht sich deshalb zu der Annahme gedrängt, dass eine modificirte Strecke des Bauchfellepithels¹⁾ die stickstoffhaltigen Umsetzungsproducte der Körpersubstanz an das durch die Kiemenspalten in die Bauchhöhle austretende Wasser abgibt (W. Müller). Kurz, es handelt sich hier ebenso wenig um ein differenzirtes Harndrüsenorgan, als um irgend welche Canäle, die man mit einem Vornieren- oder Urnierengang parallelisiren könnte.

Aus diesem Grund ist die Müller'sche Auffassung vorerst nichts mehr als eine vage Hypothese.

Was die Excretionsorgane der übrigen Fische anbelangt, so habe ich die wesentlichsten Punkte schon in der entwicklungs geschichtlichen Einleitung hervorgehoben.

Gleichwohl aber will ich hier kurz noch einmal darauf zurückkommen.

Den denkbar einfachsten Harnapparat besitzen die Myxinoiden, wo ein durch die ganze Körperhöhle reichender Vornierengang von Stelle zu Stelle, d. h. in

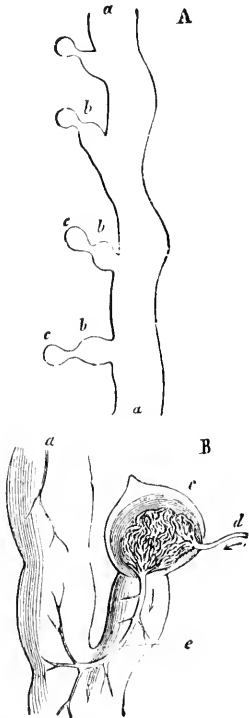


Fig. 553. Theile des Mesonephros von Myxine. (Aus Gegenbaur, nach J. Müller.)
a Segmentalgang, *b* Segmentalrohr, *c* Glomerulus,
d eintretende, *e* austretende Arterie.

B ein Theil von A, stärker vergrößert.

1) Es handelt sich um Epithelstreifen, welche längs der ventralen Fläche des Peritoneums vom Porus abdominalis bis vor das Niveau der Leberausstülpung nach vorne sich erstrecken.

segmentaler Anordnung, einen kleinenbeutelartigen Anhang besitzt, in dessen Grund ein Malpighi'scher Gefäßsknäuel hängt. Mit Ausnahme dieser Eintrittsstelle der relativ starken, jeweils direkt aus der Aorta entspringenden Gefäße ist der ganze übrige Renculus ringsum frei. Venen gehen aus diesen Körpern nicht zur Vena cava zurück.

Am Vorderende des Vornierenganges, und zwar in der Jugend mit diesem in direkter Communication, später aber von ihm abgeschnürt, liegt die Vorniere mit reichlichen peritonealen Mündungen und einer beschränkten Zahl von Glomeruli.

Bei Petromyzonten zerfällt das Excretionssystem in einen vorderen, fadenartigen und einen hinteren, ein breiteres Band darstellenden Abschnitt. Ersterer stellt den an seinem Vorderende blind geschlossenen primären Urnierengang, letzterer die Urniere dar. Nachdem der Urnierengang auch längs der Urniere sich fortgesetzt und endlich deren verjüngtes Hinterende überschritten hat, gelangt er in den Sinus urogenitalis und mündet schliesslich auf einer von zwei Lippen umfassten Papille. Dabei bleiben die Gänge beider Seiten fast bis zur Mündungsstelle von einander getrennt, legen sich aber mit ihren Endstücken sehr enge aneinander.

Von der bei der jungen Larve auftretenden Vorniere bleibt bei dem geschlechtsreifen Petromyzon nichts übrig, als einige, auf die 2—3 ersten Mycommata beschränkte Peritonealkanäle (Wimpertrichter) und der Glomerulus. (W. Müller, M. Fürbringer).

Beziehungen zu den selbständig entwickelten Genitalien finden sich in dem Excretionssystem der Petromyzonten so wenig, wie in demjenigen der Myxinoiden. Hier wie dort gelangen Eier und Samen in die Leibeshöhle und werden durch die Abdominalpori entleert.

Was die Teleostier betrifft, so handelt es sich bei einigen, wo die Eier ohne weitere Vorrichtungen direkt in die Bauchhöhle und von hier durch die Abdominalpori nach aussen treten, um dieselben einfachen Verhältnisse des Urogenitalapparates, wie bei Cyclostomen (Salmoniden, Aale). Stets entwickelt sich eine Vorniere, die als solche persistiren und, falls es nicht zur Anlage einer Urniere kommt, als alleiniger Harnapparat fungiren kann. In andern Fällen wandelt sie sich in ein lymphoides Organ um. Diese zuerst von Stannius gemachte Entdeckung kann ich an zahlreichen, eigenen Präparaten bestätigen. Bei weitaus der grössten Zahl der Teleostier spielt die Urniere die Hauptrolle und sie ist es, welche die bleibende Niere darstellt. Stets liegt sie dorsal zwischen Wirbelsäule und Schwimmblase, und zwar in der Regel durch eine straffe fibröse, subperitoneal gelagerte Membran von der Leibeshöhle abgeschlossen. Ihre Ausdehnung ist eine sehr verschiedene, manchmal erstreckt sie sich als ein langes, schmales Band von der Schädelbasis bis zum Ende der Rumpfhöhle oder gar noch über die letztere hinaus und in die Schwanzwurzel hinein (Gadoides, Sal-

mones u. a.), in andern Fällen verbreitet sie sich nur über einen mehr oder weniger grossen Abschnitt des Rumpfes. Die zahlreichen Formschwankungen beruhen theils auf gewissen Verhältnissen der Wirbelsäule und der Rippen, theils auf solchen der Schwimmblase, auch werden da und dort ein asymmetrisches Verhalten, sowie die verschiedensten Grade von Verwachsungen beider Nieren beobachtet. Letzteres gilt namentlich für den Caudaltheil.

Die Harnleiter, die man höchstwahrscheinlich als primäre Urnierencanäle aufzufassen hat, liegen theils in die Nierensubstanz eingebettet, theils liegen sie an ihrer ventralen oder lateralen Fläche, überall seitliche Gänge aus dem Parenchym aufnehmend, frei zu Tage. Gegen das hintere Rumpfende zu fliessen sie in der Regel zusammen und blähen sich zu einer, den mannigfachsten Form- und Grössenschwankungen unterliegenden Blase auf. Letztere ist aber, wenn sie auch immerhin als „Harnblase“ fungirt, selbstverständlich nicht als Homologon des gleichnamigen Organs der Amnioten aufzufassen¹⁾.

Das kurze Endrohr der Blase, die sogenannte Urethra mündet meistens hinter dem After und zwar entweder getrennt für sich oder zusammen mit den Geschlechtsöffnungen in einem Porus urogenitalis. In dem ersteren, ungleich häufigeren Fall mündet die Harnröhre hinter dem Porus genitalis und dieser seinerseits liegt hinter dem After. Sehr gewöhnlich münden die Harn- und Geschlechtsöffnungen, mögen sie getrennt oder verschmolzen sein, auf einer niedrigeren oder höheren Papilla urogenitalis, die bei Blennioiden, Gobioiden, Cyclopoden u. a. eine ziemliche Länge erreichen kann (Stannius).

Zu den Generationsorganen bieten die Excretionsorgane der Teleostier, so viel bis jetzt bekannt ist, nur sehr geringe Beziehungen und nirgends ist bis jetzt eine Differenzirung des primären Urnierenganges in einen sekundären Urnieren-, sowie in einen Müller'schen Gang nachgewiesen.

Das Excretions-System der Selachier wurde schon in der entwicklungsgeschichtlichen Einleitung einer genauern Betrachtung unterzogen und dabei ergab sich, dass unter Abspaltung des primären Urnierenganges in einen Müller'schen und einen secundären Urnierengang die Urniere in einen vorderen und hinteren Abschnitt zerfällt. Ersterer setzt sich beim Männchen mit der Geschlechtsdrüse in Verbindung und entsendet seine Canälchen ohne Weiteres in den secundären Urnierengang, letzterer dagegen, der als reine Niere persistirt, entleert sein Secret durch Vermittlung von Harnleitern in den secundären Urnierengang, wodurch dieser zugleich als Harn- und Samenleiter fungirt.

1) Bei grosser Kürze der Niere, wie z. B. bei *Thynnus vulgaris*, vereinigen sich die Harnleiter zu einem langen, unpaaren Canal, der in die Blase und zwar bald in den Körper, bald in den Hals derselben sich einlenkt. Die meist in der Mittellinie hinter dem Enddarm liegende Blase kann zweizipfelig, oder einfach rund, elliptisch, wurst- oder spindelförmig sein (Stannius).

Beim Weibchen steht die Geschlechtsdrüse in gar keiner Beziehung zum secundären Urnierengang, die Eier werden vielmehr durch den Müller'schen Gang entleert¹⁾.

Was die Form der Niere betrifft, so stellt sie bei den Squaliden im Allgemeinen ein plattes, lang gestrecktes, rechts und links von der Wirbelsäule gelagertes Organ dar, an dem man häufig eine schmalere vordere und eine etwas stärkere mittlere und hintere Partie unterscheiden kann. An seinem Ausserande eingekerbt zeigt es zeitlebens mehr oder weniger deutliche Spuren einer Segmentirung. Die Segmentaltrichter finden sich nach Semper's Angaben zeitlebens bei folgenden Gattungen: Squatina, Acanthias, Spinax, Centrophorus, Scymnus, Hexanchus, Pristiurus, Chiloscylidium, Scyllium und wahrscheinlich auch bei Centrina. Die grösste Anzahl von Segmentaltrichtern, die übrigens nicht nur bei den verschiedenen Gattungen, sondern sogar bei einem und demselben Individuum nach Zahl und Form den grössten Schwankungen unterliegen, findet sich bei Centrophorus, die geringste bei Pristiurus, nämlich 10—11. Sie sind bei erwachsenen Thieren ausnahmslos in viel geringerer Zahl vorhanden, als die der Leibeshöhle entsprechenden Wirbel, denn, obgleich sie ursprünglich mit diesen in fast gleicher Anzahl angelegt werden, so gehen doch immer mindestens einige und zwar zunächst immer die vordersten zu Grunde oder in andere Theile über (Semper).

Die Eingänge zu den mit Flimmerepithel ausgekleideten Trichtern schwanken ebenfalls nach verschiedenen Selachiergattungen in ihrer Form und Grösse (zwischen 1 mm. — 3 cm.) und dasselbe gilt für die gegenseitigen Abstände der Trichter. Im Trichtergrund finden sich netzartig verbundene Wülste und Falten, der Uebergang des Trichterrandes aber in das übrige Peritonealepithel kann ein ganz flacher oder ein wallartiger sein und dabei kann sich das Flimmerepithel mehr oder weniger weit auf die Umgebung ausdehnen.

„Bei den Weibchen vereinigen sich die Leydig'schen Gänge und die eigentlichen Harnleiter zu einem in der Mittellinie verlaufenden und in der Cloake meist auf einer Harnpapille mündenden Harnleiter; neben jener findet sich links und rechts eine bei jungen Thieren constant verschlossene Öffnung, die weibliche Geschlechtsöffnung. Bei Männchen dagegen münden häufig Harnleiter und Samenleiter isolirt von einander in einen Sinus urogenitalis, dessen einfache Öffnung meist auf einer ziemlich weit in die Cloake vorspringenden Penisapille angebracht ist; wo der problematische untere Abschnitt des Müller'schen Ganges als Uterus masculinus bestehen bleibt, mündet dieser gleichfalls in den Sinus urogenitalis ein“ (Semper).

1) Einzig und allein bei *Laemargus borealis* bleiben die Geschlechtsorgane ausser jeder Beziehung zum Excretionssystem, d. h. es kommt gar nicht zur Abspaltung des primären Urnierenganges, so dass hier die Geschlechtsproducte durch die weiten Abdominalpori entleert werden (Turner).

Was das Harnsystem der Granoiden betrifft, so soll hier dasjenige von *Acipenser* und *Spatularia* etwas eingehender beschrieben werden. Man wird daraus ersehen, dass sich sehr nahe Anknüpfungspunkte an dasjenige der Selachier ergeben.

Die Nieren stellen lange von der Basis cranii bis zur Cloake sich erstreckende, vom parietalen, stark pigmentirten Bauchfell auf's Engste bedeckte Organe dar, an welchen man drei Abschnitte unterscheiden kann: 1) einen aufgetriebenen Kopf-, 2) einen bandartig eingeschnürten Brust- und 3) endlich einen breit beginnenden, nach hinten aber kegelförmig sich verjüngenden Bauch- und Caudaltheil. An dem letzteren (Fig. 554, N^2) ist die rechte und linke Niere in der Mittellinie zu einer unpaaren Masse verwachsen. Weiter nach vorne bleibt jede Hälfte auf eine grosse Strecke von der andern getrennt (Fig. 554, N^7), der Kopftheil (N) aber ist wieder in der Mittellinie durch eine schmale Substanzbrücke (Fig. 554, *) verbunden. Der vorderste Abschnitt des Kopftheiles beginnt schon zuweilen unter der Schleimhaut des Kiemenraumes, allein hier findet sich keine eigentliche Nierenstructur und dies gilt auch für den weiter nach hinten liegenden Kopftheil sowie für einen grossen Abschnitt des Brusttheils¹⁾. Dieser ganze Nierenbezirk entspricht der Kopfniere der Teleostier und wird, wie diese, histologisch sich verändernd, in adenoides Gewebe (Nebenniere?) verwandelt (Fig. 554, N)²⁾.

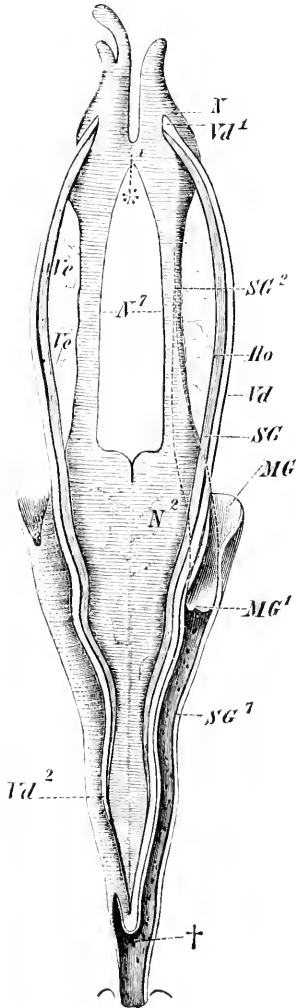


Fig. 554. Männlicher Urogenitalapparat des Stör's.

N , N^1 , N^2 Die verschiedenen Abschnitte der Niere, SG , SG^1 , SG^2 Die verschiedenen Abschnitte ihres Ausführungsganges, Vd , Vd^1 , Vd^2 Vas deferens, Ho Hoden, Ve Ve Netz der Vasa efferentia testis, MG Müller'scher Gang, der sich bei MG^1 mit dem Sammelgang der Niere verbindet, † Stelle des Zusammenflusses der Sammelgänge der Niere.

1) Nach Balfour und Parker bietet die Niere von *Lepidostens* ganz dasselbe Verhalten dar.

2) Dieser Nierenabschnitt stimmt in histologischer Beziehung mit der Thymus-

Der Sammelgang (SG , SG^{1-2}) beginnt vorne im Brusttheil der Niere fein zugespitzt und läuft von hier an am lateralen Nierenrand zur Cloake herab. Eine kleine Strecke hinter der Stelle, wo beide Nierenhälften zu einer Masse zusammenfließen, erweitert er sich sehr stark, nimmt den, in der Regel nur kurzen Müller'schen Gang (MG) auf und läuft dann als primärer, geräumiger Urnierengang bis zum hinteren Nierenende, wo er mit dem der anderen Seite zusammenfließt und kurz hinter dem Anus auf einer kurzen, röhrenförmigen Papille ausmündet. Auch hierin stimmt *Acipenser* mit *Lepidosteus* völlig überein.

Schlitzt man den Ureter auf (vergl. die rechte Seite der Fig. 554), so sieht man in der ganzen Ausdehnung seiner dorsalen Wand (bei SG^1) eine grosse Zahl (150 und mehr) Sammelgänge von der Niere einmünden. Es geschieht dies durch feinere und gröbere, zum Theil in Querreihen stehende Poren, die sich auch noch, wenn auch spärlicher, in jenem Abschnitt finden, wo die beiden Ureteren bereits zusammengeflossen sind. (Fig. 554, bei †). Diese Schilderung gilt in ganz gleicher Weise für *Acipenser* wie für *Spartularia*, nur dass bei letzterer die Hinterenden der Ureteren auf eine viel längere Strecke zusammenfließen, wogegen sie nach vorne von der Einmündungsstelle der Tuben kürzer sind.

Von den in foetaler Zeit in ganz gleicher Weise, wie bei Selachiern vorhandenen Peritonealtrichtern scheinen sich in postembryonaler keine Spuren mehr zu erhalten. Auch bei den übrigen Ganoiden ist hierüber Nichts bekannt.

Bei *Polypterus* und *Amia* stellen die Nieren gleichmässige, schmale Bänder dar, die, rechts und links von der Aorta, dicht auf der Wirbelsäule aufliegen und die bei dem erstgenannten Ganoiden metamere Aussackungen in die an der ventralen Circumferenz jedes Wirbelkörpers befindlichen Spalten hinein erzeugen.

Bei *Polypterus* sowohl wie bei *Amia* erstrecken sie sich von der Herzgegend an durch die ganze Leibeshöhle hindurch. Der Ureter läuft, stets Sammelgänge aufnehmend, an ihrer lateralen Seite herab, verdickt sich nach hinten zu immer mehr und schwillt bei *Amia* schliesslich jederseits zu einer zipfelmützenartigen, lateralwärts gerichteten Harnblase an (Fig. 555, $B B$). Die Blasen beider Seiten fließen

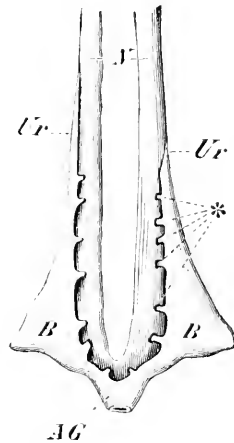
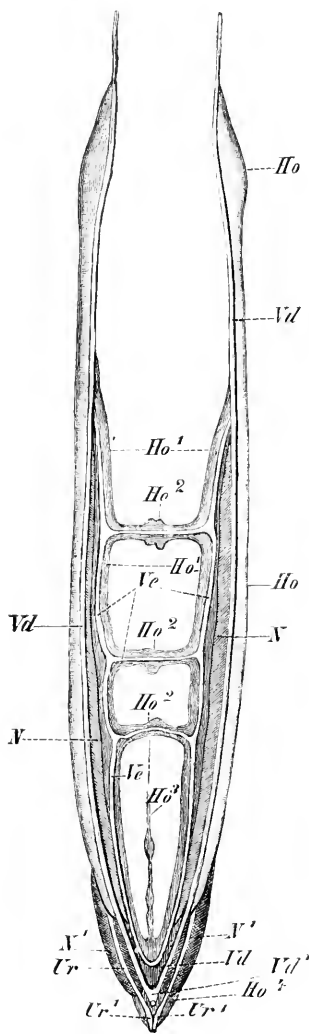


Fig. 555. Die hinteren Nierenenden von *Amia calva*. $Ur Ur$ Die Ureteren, welche bei BB eine Anschwellung zeigen, N Nieren, aus welchen Sammelgänge (*) zum Ureter ziehen. AG Gemeinschaftlicher Ausführgang der Ureteren.

drüse überein und beide haben auch im Bereich des Kiemenraumes eine benachbarte Lage. Ob genetische Beziehungen zwischen ihnen existiren, müssen weitere Untersuchungen lehren.

nach hinten zu einem weiten gemeinsamen Gang zusammen, welcher hinter dem Anus ausmündet.

Was die Dipnoër anbelangt, so will ich die Nieren von



Protopterus etwas eingehender beschreiben (Fig. 556). Sie liegen bei diesem Thier als längliche, bandartige Körper ($N N^1$) ziemlich weit lateralwärts von der Wirbelsäule, beginnen etwas vor der Rumpfmittle fein zugespitzt und verbreitern sich allmählig im Laufe nach rückwärts, während sie zugleich von beiden Seiten so stark convergiren, dass ihre, dorsalwärts von der Cloake liegenden, abgerundeten Hinterenden in der Mittellinie beinahe zusammenstossen. Der schmale Ureter ($Ur Ur^1$) liegt in die ventrale Wand der Niere eingebettet, tritt aber erst gegen ihr Hinterende deutlich zu Tage, indem er weiter nach vorne zu von dem den grössten Theil der Niere verhüllenden Hoden ($Ho-Ho^3$) bedeckt wird. Letzterer muss also entfernt werden, wenn man das Excretions-system ganz überschauen will, allein das ist mit sehr grossen Schwierigkeiten verbunden, da beide Organe aufs Innigste mit einander verwachsen sind und fast eine Masse ausmachen.

Die Hinterenden der Ureteren legen sich, nachdem sie die Nieren verlassen haben, innerhalb der dorsalen Cloakenwand auf's Engste aneinander, bleiben aber innerlich bis zu ihrer Ausmündung in die Cloake (Fig. 556, $Ur^1 Ur^1$), welche durch eine unpaare, dorsal von der Geschlechtsöffnung gelegene Oeffnung erfolgt, von einander getrennt. Sie entsprechen nicht den primären Urnierengängen,

Fig. 556. Urogenitalsystem eines männlichen Protopterus.

$N N^1$ Die Nieren, $Ur Ur^1$ Die Ureteren, Ho Die Hoden, welche sich durch strickleiterartige Quer-Commissuren $Ho^2 Ho^3$ in Verbindung setzen. Sie liegen sowohl medial (Ho^1), als lateral (Ho) vom Vas deferens (Vd). Nach hinten (bei Ho^4) überragen sie die Nieren. Ho^3 Eine in der Mittellinie liegende, unpaare Partie des Hodens. Die Vasa deferentia fliessen nach hinten zu bei Vd^1 in der Mittellinie zusammen. $Vc Vc$ Venen.

sondern stellen, wie bei Selachiern, eigens differenzirte Harngänge dar, während der secundäre Urnierengang, wie wir später sehen werden, als Vas deferens fungirt (Wiedersheim).

Mit dieser Schilderung stimmt diejenige von Günther über *Ceratodus* publicirte principiell überein, er fügt aber noch hinzu, dass die Verwachsung der Niere mit der Geschlechtsdrüse auch beim weiblichen Geschlecht in ganz derselben Weise erfolge, wie beim Männchen. Auch bei *Ceratodus* bildet die Cloake ein dorsales Divertikel des Rectums und hier wie dort besitzen die Nieren einen Pfortaderkreislauf.

AMPHIBIEN.

Ueber das Excretionssystem der Amphibien verdanken wir die werthvollsten Mittheilungen J. W. Spengel und ich werde deshalb seine Resultate der folgenden, auf die Gymnophionen und

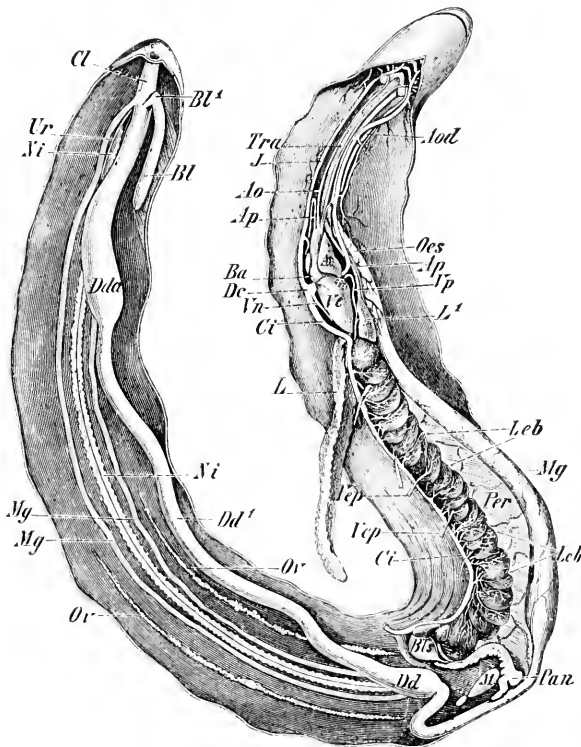


Fig. 557. Der gesammte Situs viscerum von *Siphonops annulatus* (♀). Die Körperdecken sind in der ventralen Mittellinie geschlitzt und nach beiden Seiten auseinandergelegt.

Tractus intestinalis: Oes Oesophagus, Mg Magen, Dd Dd¹ Mitteldarm, Dda Enddarm, Cl Cloake, BL BL¹ der vordere grössere und der hintere kleinere Zipfel

der Harnblase, *Leb* Leber, *Bls* Gallenblase, *Pan* Pankreas, *M* Milz, *Per* Peritoneum (Ligamentum gastro-hepaticum).

Urogenitalorgane: *Ov Ov* Ovarien, *Mg Mg* Müller'sche Gänge-Oviducte, *Ni Ni* Niere, *Ur* Ureter.

Respirationsystem: *L* Rechte, wohl ausgebildete, *L'* linke rudimentäre Lunge. *Tra* Trachea.

Circulationssystem: *Ve* und *At* Ventrikel und Atrium des Herzens, *B* Conus arteriosus, *Ao* Aorta ascendens der rechten Seite; die der linken Seite ist nicht besonders bezeichnet, *Aod* Aorta descendens der linken Seite, *Ap Ap* Arteria pulmonalis, *Vp* Vena Pulmonalis, *Vn* Vene, welche das Blut aus dem Urogenitalsystem, aus der Muskulatur des Rückens und aus dem Wirbelcanal zum Herzen führt, *J* Vena jugularis, *Ci* Vena cava inferior, *De* Ductus Cuvieri, *Vep Vep* Vena portarum.

Urodelen sich beziehenden Schilderung im Wesentlichen zu Grunde legen.

Die ursprünglichsten Verhältnisse treffen wir bei Gymnophionen (Fig. 558, A, B), wo die Nieren in Form eines langen, jederseits nur 1—2 Mill. breiten, etwas varicösen Bandes (*N*), einzig und allein durch die Aorta und die Hohlvene von einander getrennt, vom Herzen bis zum Vorderende der oft langgestreckten Cloake reichen¹⁾.

Sie bestehen aus einzelnen Knäueln, wovon je einer, in embryonaler Zeit, einem Malpighi'schen Körperchen, einem Peritonealtrichter oder Nephrostom, sowie einem Wirbel und einem Ausführungsgang entspricht. Kurz, auch hier handelt es sich, so gut wie bei Fischen, um deutliche Ausprägung von Segmentalorganen. Im späteren Alter persistirt dieses Verhalten zuweilen im vordersten Nierenabschnitt, während in der übrigen, grösseren Masse der Niere durch secundäre Wachstumsgänge bis zu 20 Trichter in einem einzigen Segment getroffen werden. In Folge dessen mag die Gesamtzahl der Nephrostomen bei etwa 60 Segmenten in jeder Niere nahe an Tausend oder gar darüber betragen.

Bezüglich ihres histologischen Verhaltens stimmen die Segmentalorgane (Fig. 559) der Gymnophionen und Urodelen miteinander überein. Die Bowman'sche Kapsel (*M*) ist von einem flachen, stets wimperlosen Epithel ausgekleidet, und wird vom Glomerulus in der Regel nur unvollständig erfüllt. Nach einer Seite setzt sich die Kapsel in einen, mit polygonalem Wimperepithel ausgekleideten Canal (*a*) fort und dieser nimmt seitlich einen zweiten wimpernden Canal (*b*) auf, welcher vom Peritonealtrichter (*ST*) ausgeht.

Die Haare aller dieser Wimperzellen sind gegen den Ausführungsgang, d. h. gegen den Sammelgang der Niere gerichtet und

1) Nur bei *Coeccilia lumbricoides* erstrecken sich die Nieren nicht so weit nach vorne, sondern endigen bereits in der Gegend des Hinterendes der Leber, resp. des Vorderendes der Geschlechtsorgane. Gleichwohl lässt sich auch hier die Niere, wenn auch z. Th. nur in schwachen Rudimenten, noch weiter nach vorne verfolgen.

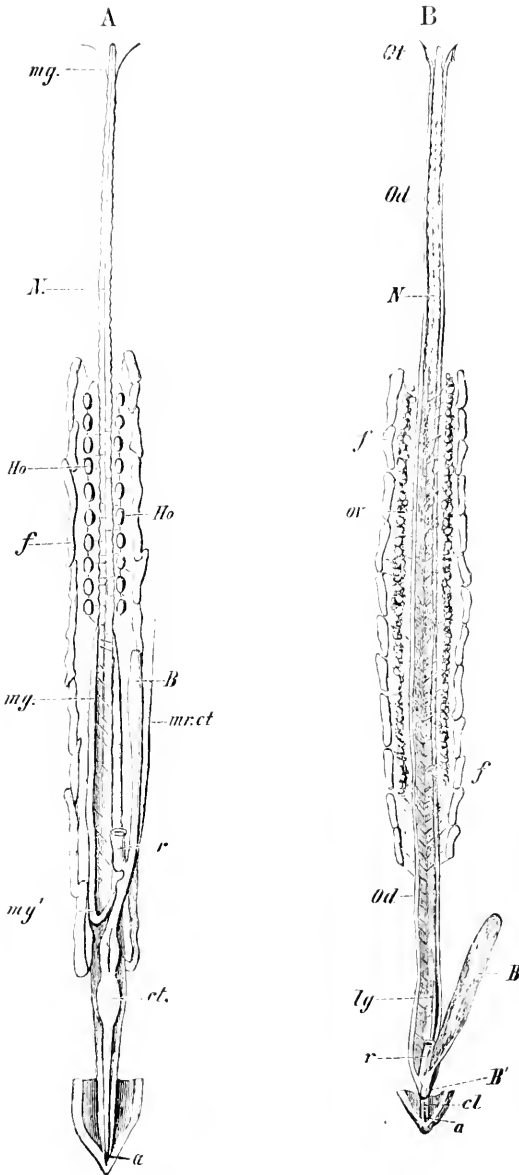


Fig. 558. Das männliche (A) und weibliche (B) Urogenitalsystem von *Epierium glutinosum*. Nach J. W. Spengel.

NN Niere, *mg*, *mg'* Der Müller'sche Gang des Männchens, welchem beim Weibchen der Oviduct *Od* entspricht, *Ot* Ostium tubae, *Ho* Hoden, *ov* Ovarium, *f*, *f* Fettkörper, *lg* Leydig'scher Gang, *B*, *B* Harnblase, *ct*, *ct* Cloake, die sich bei *a* nach aussen öffnet, *mr.ct* Musculus retractor cloacae, *r* Rectum.

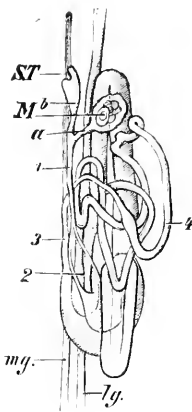


Fig. 559. Ein Segment aus der Niere einer Larve von *Siphonops* sp.? Nach J. W. Spengel.

ST Segmentaltrichter mit canalartiger Verlängerung (b), M Malpighi'sches Körperchen, a Sein Verbindungs canal mit dem ersten Abschnitt (1) des Harncanälchens, 1, 2, 3, 4 Erster bis vierter Abschnitt des Harncanälchens, mg Müller'scher, lg Leydig'scher Gang.

dass die Strömung wirklich in dieser Richtung vor sich geht, zeigt in die Bauchhöhle lebender Thiere eingebrachtes Carmin.

Am Trichter geht das Endothel des Peritonealraumes plötzlich in Flimmerepithel über.

Nachdem nun die gemeinsame Fortsetzung beider Canälchen unter Beibehaltung des Wimperepithels eine Strecke weit (Fig. 559, 1) an der Nierenoberfläche verlaufen ist, wandelt sich plötzlich das Epithel in grosse polygonale, wimperlose Zellen mit grossen, runden Kernen und trübem, körnchenhaltigem Protoplasma um, ganz wie sie von Heidenhain aus den entsprechenden Abschnitten der Froschniere abgebildet und beschrieben sind. „Das Lumen wird gleichzeitig etwas weiter. Dieser zweite Abschnitt (Fig. 559, 2), der eine viel bedeutendere Länge erreicht, als der vorige, senkt sich nun bald in die Tiefe, d. h. dorsalwärts, schlingt sich mehrfach hin und her, um sich dann in der Regel wieder der ventralen Nierenfläche zu nähern“ (Spengel). Nun erfolgt abermals ein Epithelwechsel und zwar ist der beginnende dritte Abschnitt (Fig. 559, 3) nur sehr kurz und, wie der erste, von Geisselzellen ausgekleidet. Der vierte Abschnitt (Fig. 559, 4)

hat wieder ein weiteres Lumen und ein ziemlich kleinzelliges, wimperloses Epithel; er entspricht demjenigen Abschnitt der Harnkanälchen der Frösche, in welchem Heidenhain die Stäbchenstructur der Zellen nachgewiesen hat. Ob letztere auch bei Gymnophionen und Urodelen existirt, müssen weitere Untersuchungen lehren.

Nachdem sich nun der vierte Abschnitt, wie der zweite, in weiten Schlingen auf- und abwärts, vor- und rückwärts gewunden hat, mündet er endlich in den Harnleiter ein. Letzterer beginnt bei beiden Geschlechtern im vordersten Nierensegment d. h. er erscheint als unmittelbare Fortsetzung des betreffenden Sammelrohres. Von hier aus läuft er, zum grossen Theil von den Nierensegmenten, an deren Dorsalseite er liegt, bedeckt, unter allmählicher Dickenzunahme bis zur Cloake, wo er von seinem Gegenstück sowohl als von den Müller'schen Gängen wohl getrennt ausmündet (Fig. 558, 559, lg). Aus jedem Nierensegment nimmt er einen Gang auf und was seine morphologische Bedeutung anbelangt, so entspricht er, wie bei allen Amphibien, einem secundären Urnierengang oder dem Leydig'schen Gang (Semper, Spengel)¹⁾.

1) An der Stelle, wo die Ureteren in die Cloake einmünden, liegt bei Gymnophionen eine mit zwei Zipfeln versehene Harnblase (vergl. Fig. 558, B, B' und 600,

Die Nieren der Urodelen (Fig. 560, *N*) liegen wie bei Gymnophionen vollkommen symmetrisch an der dorsalen Wand der Leibeshöhle, nur durch die Aorta und die unpaare Nierenvene von einander getrennt. Sie erstrecken sich über eine verschieden grosse

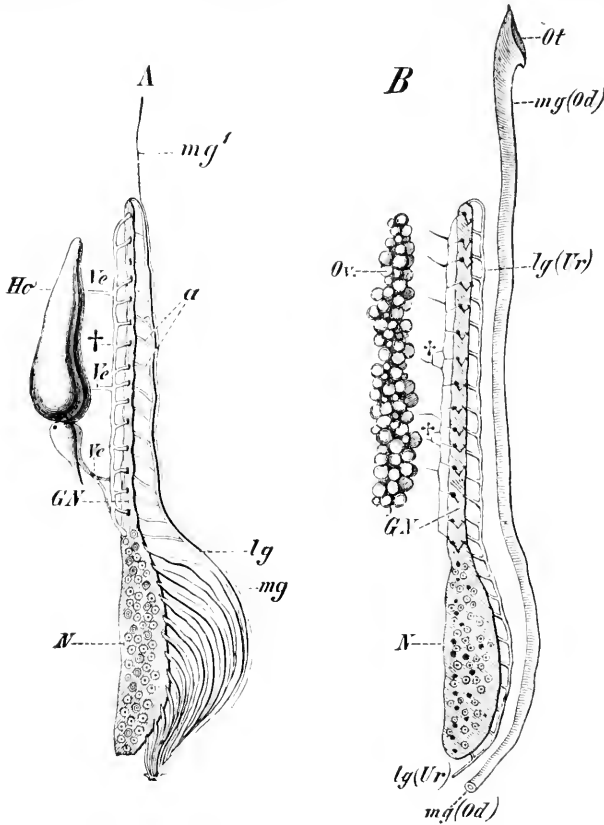


Fig. 560. Schema des Urogenitalsystems eines männlichen (*A*) und eines weiblichen (*B*) Urodelen, mit Zugrundelegung eines Präparates von Triton taeniatus. Nach J. W. Spengel.

Ho Hoden, *Ve* *Ve* Vasa efferentia desselben, welche sich in einem Sammelgang \dagger vereinigen, *a* Ausführungsgänge der Harncanälchen, welche sich in den Leydig'schen Gang *lg lg* (Harnsamenleiter) einsenken; letzterer fungirt beim Weibchen (Fig. *B* bei *lg*) einzig und allein als Ureter (*Ur*). Das System der Vasa efferentia und ihres Sammelganges (*lg*) wird hier abortiv. *mg mg*¹ (*Od*) Müller'scher Gang, *Ot* Ostium desselben (Ostium tubae) beim Weibchen, *G.N.* Geschlechtsniere (Nebenhoden des Männchens), *N* Eigentliche oder sogenannte Beckenniere.

A und *B*). Der vordere Zipfel ist sehr lang, der hintere dagegen stellt eigentlich nur eine kleine warzige Prominenz dar; so wenigstens bei *Siphonops annulatus* und *Epicerium*. Bei *Coeccilia* sind beide an ihren Enden keulenartig aufgetriebene Zipfel gleichmässig entwickelt. Stets ist die Blase durch ein kurzes, schmales Aufhängeband an die Bauchwand befestigt.

Anzahl von Wirbeln, stets jedoch durch den grösseren Theil der Leibeshöhle, ohne indessen jemals, wie bei den Gymnophionen, diese ihrer ganzen Länge nach einzunehmen.

Stets lassen sich zwei Abschnitte an jeder Niere unterscheiden. Der hintere liegt seiner Hauptmasse nach im Becken, ohne aber nach vorne zu an die Grenzen desselben strenge gebunden zu sein. Diese „Beckenniere“ oder der eigentliche „Drüsentheil“ der Niere ist stets keulig aufgetrieben, nimmt fast die ganze Beckenhöhle ein und verjüngt sich nach vorne zu (Fig. 560, *N*).

Der vordere Abschnitt der Niere, den man als den „Geschlechtstheil der Niere“, oder schlechtweg als „Geschlechtsniere“ bezeichnen kann, bildet der Beckenniere gegenüber einen verschwindend kleinen Theil des Organs (Fig. 560, *GN*). Gleichwohl übertrifft sie letztere an Länge, ist aber im Uebrigen schmal, bandförmig. An ihrem medialen Rand entspringt das Aufhängeband des Hodens und des Ovariums, das Mesorchium und Mesovarium¹⁾.

Der Harnleiter beginnt als Fortsetzung des vordersten Harncanälchens d. h. am Vorderende der Niere (Fig. 561, *sr*, *lg*), liegt dann lateralwärts und weiter nach hinten sogar ventralwärts von der Niere. In seinem vorderen Abschnitt liegt er dem lateralen Nierenrand äusserst enge an, weiter nach hinten aber, im Bereich der Beckenniere, wo die Sammelgänge länger werden, ist er von dem Organ leicht abhebbar und zugleich viel stärker geworden. Beim männlichen Geschlecht, wo er zugleich als Samenleiter fungirt, erreicht er eine viel stärkere Entwicklung, ist stark pigmentirt und schlängelt sich.

Die Hinterenden der beiden Harnleiter convergiren gegen die Mittelebene, münden aber jeder für sich, und auch beim Weibchen von den Müller'schen Gängen vollkommen getrennt in die Cloake. Dabei liegen die Mündungen entweder auf einer Papilla urogenitalis oder in einer eingezogenen Bucht der Cloakenschleimhaut²⁾.

Gegenüber den Harnleitermündungen liegt die Harnblase,

1) Während bei *Menobranchius*, *Siren* und *Menopoma* die Scheidung zwischen den beiden Nierenabschnitten nur eine sehr undeutliche ist, beobachtet man das andere Extrem bei *Salamandrina perspicillata*, wo es ausnahmsweise zu einer totalen Abspaltung derselben kommt (*Wiedersheim*).

Bei *Amphiuma* und *Batrachoseps* liegt die Beckenniere medianwärts von der Geschlechtsniere, also nicht in der geraden Rückwärtsverlängerung derselben. Bei den *Spelerpesarten* findet eine oftmals (unter gleichzeitiger, inniger Anlagerung an den Harnleiter) sehr erhebliche Reduction der Geschlechtsniere statt, so dass letztere oft schwer zu sehen ist. Uebrigens geht die Reduction im weiblichen Geschlecht stets weniger weit als im männlichen.

Während die Niere der *Ichthyoden* dorsal und ventral vom Bauchfell überzogen ist, ist dies bei allen andern *Urodelen* nur ventral der Fall.

2) Mit Ausnahme von *Ellipsoglossa*, wo die Urogenitalpapille von mehreren Oeffnungen durchbrochen ist, kommt überall jederseits nur eine gemeinsame Oeffnung für Harnleiter und Sammelröhren vor. Bei Männchen verbinden sich in der grossen Mehrheit der Fälle die Sammelröhren mit dem Harnleiter erst unmittelbar vor dessen Einmündung in die Cloake.

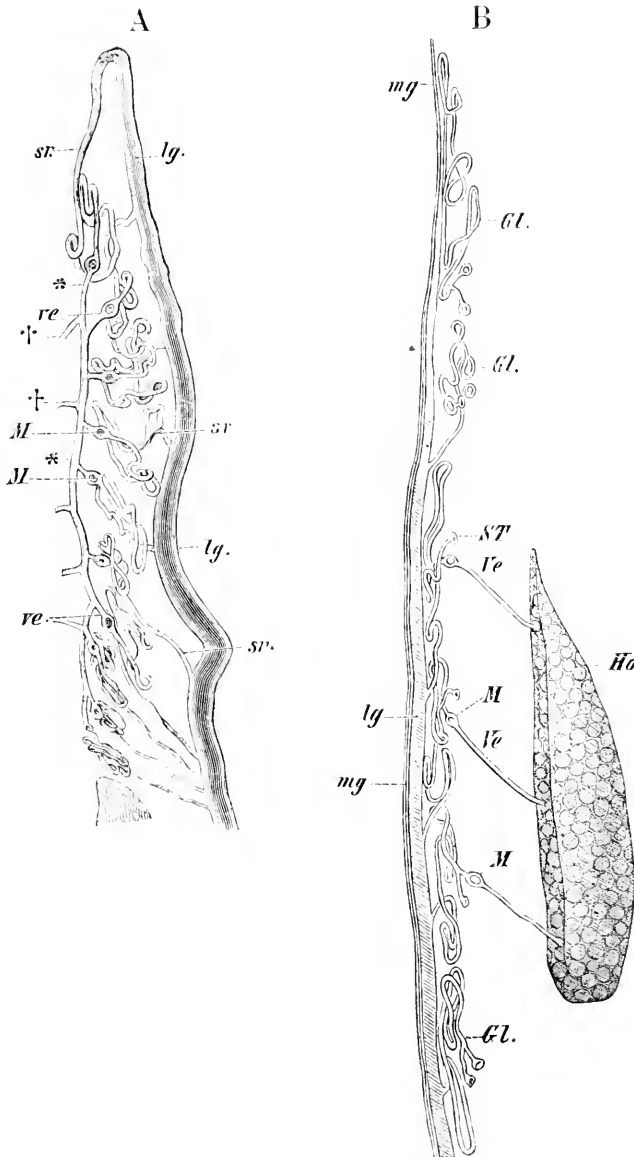


Fig. 561. Geschlechtsabschnitt der Niere von *Triton taeniatus* (A) und *Spelerpes variegatus* (B). Nach J. W. Spengel.

Ho Hoden, *Ve Ve* Vasa efferentia testis in Malpighi'sche Körperchen (*M, M*) eintretend, † † Quercanäle des Hodennetzes, * * Längscanal des Hodennetzes, *ST* Segmentaltrichter, *sr, sr* Sammelröhren, *Gl Gl* Einzelne, getrennt liegende Nierenknäuel, *lg, lg* Leydig'scher —, *mg* Müller'scher Gang.

die als eine Aussackung der ventralen Cloakenwand d. h. als ein Homologon der Allantois der höheren Wirbelthiere aufzufassen und somit nicht mit der sogenannten „Harnblase“ gewisser Fische in Parallele gestellt werden darf. Bei Salamandra, Triton, Salamandrina und Spelerpes ist sie zweizipfelig und weist so auf ihre paarige Entstehung zurück; bei Gyrinophilus, Ellipsoglossa und Desmognathus sowie bei sämtlichen Ichthyoden stellt sie im erwachsenen Zustande ein unpaares, einzipfeliges Gebilde dar (Fig. 422, *Bl*).

Nie zeigt die Urodelen-Niere eine so deutliche Segmentirung, wie jene der Gymnophionen, allein der Unterschied ist nur ein scheinbarer, indem man sich bei genauerem Zusehen bald überzeugt, dass der Geschlechtsabschnitt der Tritonen- und Salamanderniere aus einer bei verschiedenen Arten verschieden grossen Anzahl von Knäueln besteht, deren Canal isolirt für sich verläuft, ohne eine Verbindung mit Canälen benachbarter Knäuel einzugehen (Fig. 561 *B*, *Gl Gl*).

Während nun diese Knäuel in der Geschlechtsniere stets nur einreihig angeordnet sind und während jeder Knäuel getrennt für sich in den Harnleiter führt, finden wir in der Beckenniere Nephrostom an Nephrostom und ebenso eine entsprechend grosse Anzahl Malpighischer Körperchen. Hier mündet jedoch nicht jedes Harncanälchen getrennt in den Harnleiter, sondern mehrere verbinden sich an ihrem letzten Abschnitt mit einander und münden mit gemeinsamem Gang.

Während bei manchen Haien und Rochen die Segmentaltrichter nur in embryonaler Zeit existiren und später obliteriren, persistiren sie bei allen untersuchten Urodelen in stärkster Entfaltung das ganze Leben ¹⁾.

Die Zahl der Trichter und Malpighi'schen Körperchen ²⁾ entspricht bei Urodelen nur ausnahmsweise derjenigen der Wirbel; meist stellt sie, wie dies von Fürbringer auch schon für die Embryonen von Salamandra nachgewiesen worden ist, ein zweidrei- und vierfaches Multiplum der letzteren dar. Auch die Zahl der Sammelröhrchen bei beiden Geschlechtern ist inconstant. Bei den meisten Arten schwankt die Zahl der von der Beckenniere zur Cloake ziehenden Canäle zwischen 15 und 20. Beim Axolotl kommen 80—100 vor und sie stellen zusammen ein mächtiges Bündel dar. Im weiblichen Geschlecht sind die Sammelröhrchen der Beckenniere meistens weniger zahlreich (Spengel).

Bei den Anuren (Fig. 562) stellen die Nieren längliche, bald breitere, bald schmälere, meistens aber zugleich mehr oder weniger

1) In der Beckenniere können sich zwei Trichter mit ihren Stielen vereinigen und gemeinsam mit dem Hals eines Malpighi'schen Körperchens in Verbindung treten. Es kommt aber auch das Gegentheil vor, dass nemlich der Stiel eines Trichters sich gabelt und mit zwei getrennten Malpighi'schen Körperchen sich verbindet.

2) Die grössten Malpighi'schen Körperchen besitzt *Proteus*, die kleinsten finden sich bei den männlichen *Plethodon*- und *Spelerpes*-Arten. In der Mitte stehen unsere Tritonen und Salamander (Spengel).

platte Körper dar, deren dorsale, vom Bauchfell nicht überzogene Fläche glatt ist, während die ventrale durch die eingelagerten Venae revehentes (Fig. 562, *Vr*) häutig gefurcht und gelappt erscheint. Nirgends ist von einer segmentalen Anlage der Anurenmiere etwas zu bemerken. Was ihre Lage betrifft, so nehmen sie in der Regel die mittlere Rumpffgegend ein, erreichen also weder das Vorder- noch das Hinterende der Körperhöhle. In Folge dessen ziehen die Harnleiter (Fig. 562, *Ur*, *Ur* 1) bei weitaus der grösseren Mehrzahl der Anuren eine Strecke weit frei dahin, ehe sie die Cloake erreichen.

Die Geschlechtsdrüsen (*HO*) hängen am medialen Nierenrand durch das Mesovarium und Mesorchium befestigt. Vorne daran liegen fingerförmig gelappte Fettkörper (*FK*).

Ausserordentlich zahlreiche (bis zu 250 und mehr) Nephrostomen finden sich auf der ventralen Nierenfläche, die dorsale ist ganz frei davon (Fig. 563). Sie zeigen sehr wechselnde Grössenverhältnisse. Drei bis vier Trichterstiele können eine gemeinsame Mündung besitzen oder ebenso viele Trichter öffnen sich in einen gemeinsamen Canal. Dieses bei den Urodelen als Ausnahme geltende Verhalten ist bei den Anuren zur Regel geworden.

In welchen Abschnitt der Harncanälchen die Trichterstiele einmünden, war lange Zeit Gegenstand der Controverse und erst in neuester Zeit wurde durch M. Nussbaum das Dunkel vollständig aufgehellt und Folgendes darüber festgestellt.

Im Larvenstadium der anuren Batrachier existirt eine gewisse Periode, in welcher die Wimpertrichter, wie dies bei Urodelen das ganze Leben hindurch die Regel bildet, mit dem ersten Abschnitt, d. h. mit dem Hals der Harncanälchen in continuirlichem Zusammenhange stehen. Im Laufe der Entwicklung jedoch werden bei den Anuren die Wimpertrichter vom Hals der Harncanälchen abgedrängt und treten in Verbindung mit den den vierten Abschnitt der Harncanälchen in lang gezogenen Maschen umspinnenden Portalvenen.

Durch diese Thatsache stellt sich nun die Bauchhöhle der

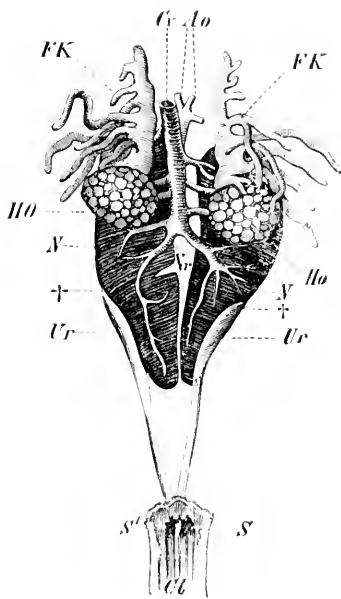


Fig. 562. Urogenitalapparat einer männlichen *Rana esculenta*.

N, N Nieren, *Ur, Ur* Ureteren (Leydig'sche Gänge), welche bei \dagger am lateralen Nierenrand hervortreten, *S, S*¹ ihre Ausmündung in die Cloake (*Cl*), *H, H* Hoden, *FK, FK* Fettkörper, *Co* Vena cava inferior, *Ao* Aorta, *Vr* Venae revehentes des Nierenpfortaderkreislaufes.

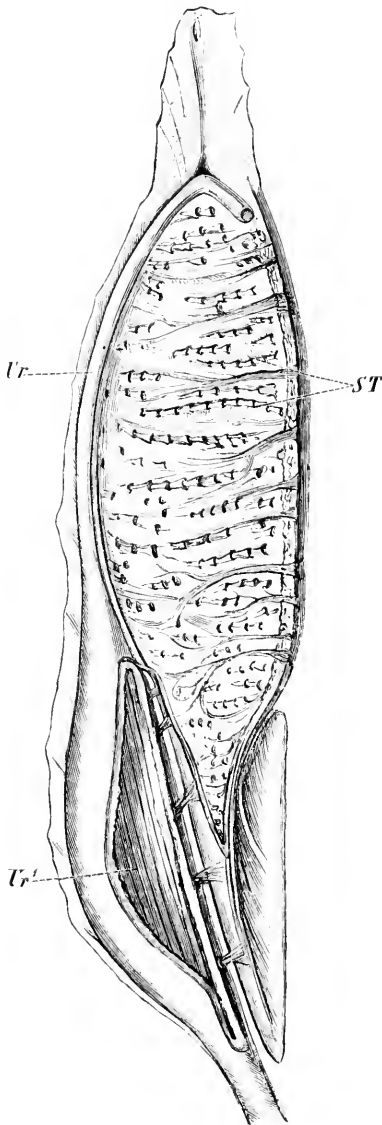


Fig. 563. Niere mit Nephrostomen eines männlichen *Discoglossus pictus*. Flächenansicht nach J. W. Spengel.

Man sieht auf der der Bauchhöhle zugekehrten, freien Fläche bei *ST* die Nephrostomen (Segmentaltrichter), *Ur* Ureter (Leydig'scher Gang), der sich bei *Ur¹* zur sogenannten Samenblase erweitert.

Anuren als ein Lymphraum heraus, wie bei den höheren Wirbelthieren. Zur Zeit der funktionirenden Vormiere aber und während des Zusammenhanges der Wimpertrichter mit dem Hals der Urnierencanälchen ist die Bauchhöhle, wie bei den erwachsenen Urodelen, ein Excretionsapparat, da die in ihr enthaltene Flüssigkeit durch die Wolff'schen Gänge, die späteren Ureteren, nach aussen abgeführt wird.

„Es vollzieht sich demgemäss — bemerkt Nussbaum weiterhin — im Laufe der Entwicklung bei den anuren Batrachiern ein gewaltiger Funktionswechsel der Bauchhöhle, ein Fortschritt von einer weniger vortheilhaften zu einer besseren Einrichtung, da das vorher für den Organismus verloren gehende, flüssige und sicher lymphähnliche Transsudat der Bauchhöhle späterhin nach Art der übrigen Lymphe dem Blutgefässsystem wieder zugeführt wird.

Aehnliche Unterschiede finden sich bei Würmern, wenn man bedenkt, dass bei vielen dieser Thiere die Schleifencanäle mit offenen Trichtern in die Leibeshöhle hineinragen, bei anderen dagegen nach innen blind geschlossene, auf der äussern Haut mündende Schläuche darstellen. Die letztere Einrichtung führt in die Excretionsorgane nur diejenigen Stoffe hinein, welche von den Zellen ausgewählt werden, während der offene Trichter mechanisch durch seine Wimperung noch den ganzen flüssigen Inhalt der Bauchhöhle hineintreibt“.

Die Harncanälchen brauche

ich nicht mehr speciell zu beschreiben, da sie mit denjenigen der Urodelen principiell übereinstimmen; eines Punktes aber muss ich noch Erwähnung thun.

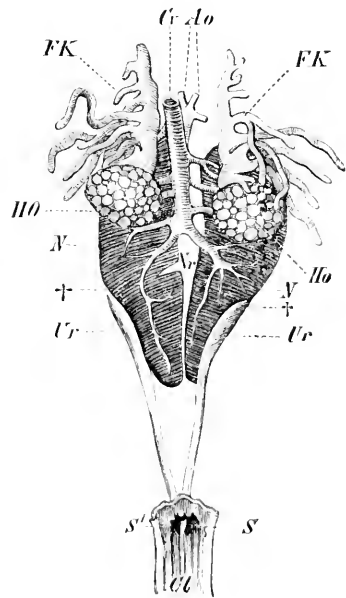
Die am meisten dorsal gelagerten Harncanälchen zeigen da und dort eine bald schwächer, bald gesättigter auftretende, goldgelbe, manchmal auch braungelbe Färbung und heben sich dadurch scharf von ihrer Umgebung ab. Die Farbe beruht auf der Einlagerung einestheils diffusen, anderentheils in Körnchen auftretenden Farbstoffes in den Cylinderzellen der betreffenden Canälstrecke. Der Fuss der Zelle, sowie ihr in das Canallumen schauender, freier Rand wird von jenem Farbstoff in der Regel freigelassen. Die Frage nach der chemischen Natur des Pigmentes und des Stoffes, an welchen dasselbe gebunden ist, ist vorderhand nicht zu beantworten (Solger).

Jene pigmentirten Harncanälchen, die „zweiten Abschnitte“ der Harncanälchen Heidenhain's sind es auch, die nach Nussbaum die Ausscheidung des durch das Gefässsystem dem Frosche einverleibten indig-schwefelsauren Natron ausschliesslich übernehmen. „Es stimmt diese Erfahrung vortrefflich zu der Thatsache, dass der Organismus sich derselben Strecke des Excretionsorgans bedient, um unter normalen Verhältnissen physiologischer Pigmente sich zu entledigen. Auch die Erfahrungen an Säugethieren, die Möbius und Ponfick hinsichtlich der Ausscheidung des Gallen- und Blutfarbstoffes gewannen, stehen damit in Einklang. Auch hier passiren die Farbstoffe das Epithel der gewundenen Canälchen, die dem zweiten Abschnitt der Harncanälchen des Frosches entsprechen (Solger).

Der Harnleiter ist in der Regel in das vordere Nierenende eingebettet, dann aber läuft er am lateralen Nierenrand nach hinten, wird frei (Fig. 564, bei †) und zieht mit seinem Gegenstück convergirend, zur Cloake. Hier legen sich beide aufs Engste aneinander, ohne dass es übrigens zu einer Vereinigung der Lumina käme (Fig. 564). Auch von den Oviducten bleiben sie ganz getrennt¹⁾.

Fig. 564. Urogenitalapparat einer männlichen *Rana esculenta*.

N, N Nieren, *Ur, Ur* Ureteren (Leydig'sche Gänge), welche bei † am lateralen Nierenrand hervortreten, *S S* ihre Ausmündung in die Cloake (*Cl*), *H H* Hoden, *FK, FK* Fettkörper, *Cr* Vena cava inferior, *Ao* Aorta, *Vr* Venae revehentes des Nierenpfortaderkreislaufes.



1) Bei beiden Geschlechtern der Unke setzt sich der intensiv weisse Harnleiter über das vor-

Der hinter der Niere frei werdende Abschnitt des Harnleiters ist bei vielen männlichen Anuren flaschenartig erweitert, so am stärksten bei *Discoglossus pictus* (Fig. 563, *Ur¹*). Hier beginnt übrigens die Erweiterung schon in der Mitte des lateralen Nierenrandes, so dass die hinteren Sammelröhren in sie einmünden.

Diese Erweiterungen dienen als Reservoir für den Samen zur Begattungszeit und denselben Zweck erfüllen die unter dem Namen der „Samenblase“ bekannten, verästelten Drüsenschläuche von *Rana temporaria*.

Alle diese accessorischen Apparate sind ausser der Brunstzeit sehr rückgebildet.

Die Harnblase der Anuren, welche wie diejenige der Urodelen häufig (immer?) durch eine auf ihrem Scheitel befindliche Einkerbung in zwei Lappen geteilt wird, ist stets von ansehnlicher Grösse und sehr reich an Nerven und Blutgefässen.

REPTILIEN.

Hier, so gut wie bei allen übrigen Amnioten, bietet das Harnsystem viel einfachere Verhältnisse dar, als bei Amphibien. Es beruht dies darauf, dass die Urniere, soweit sie im postembryonalen Zustand persistirt, sich gänzlich vom excretorischen Apparat emancipirt, während eine neue Niere (Metanephros, Balfour) die Rolle des excretorischen Apparates übernimmt.

Nie erreicht letztere die Ausdehnung der bekanntlich oft durch die ganze Leibeshöhle hin erstreckten Urniere, sondern sie beschränkt sich immer nur auf einen verhältnissmässig kleinen Abschnitt derselben. Sehr häufig treffen wir sie weit nach hinten in die Beckengegend gerückt, oder liegt sie etwas mehr nach vorne, gegen die mittlere Rumpfgegend zu.

Ersteres gilt für die meisten Reptilien und für die Vögel und wir beginnen nun unsere Betrachtungen mit der Saurierniere (Fig. 565 A, B).

Beide Hälften liegen bei *Lacerta* ganz symmetrisch enge nebeneinander und stellen zusammen ein sehr kleines Organ dar. Man unterscheidet einen vorderen dickeren und einen hinteren, spitz ausgezogenen Abschnitt, der sich sogar noch über das Becken hinaus und in die Schwanzwurzel hineinerstreckt, wobei er dorsalwärts von der Cloake zu liegen kommt. Das ganze Organ ist compact und nur an seinem lateralen und etwas ventralwärts schauenden Rand mässig gelappt; der mediale (dorsale) Rand ist fast ganz gerade. Die Hinterenden fliessen von beiden Seiten in der Mittellinie zu einer Masse zusammen.

dere Nierenende hinaus fort und ist bis zu seinem blinden Ende von Flimmerzellen ausgekleidet. Ein Seitenzweig dieses Canales umgreift die vordere Circumferenz der Niere bis zu ihrem medialen Rand herüber (Fig. 585 A) und geht Verbindungen mit dem später zu schildernden Hodennetz ein (Spengel).

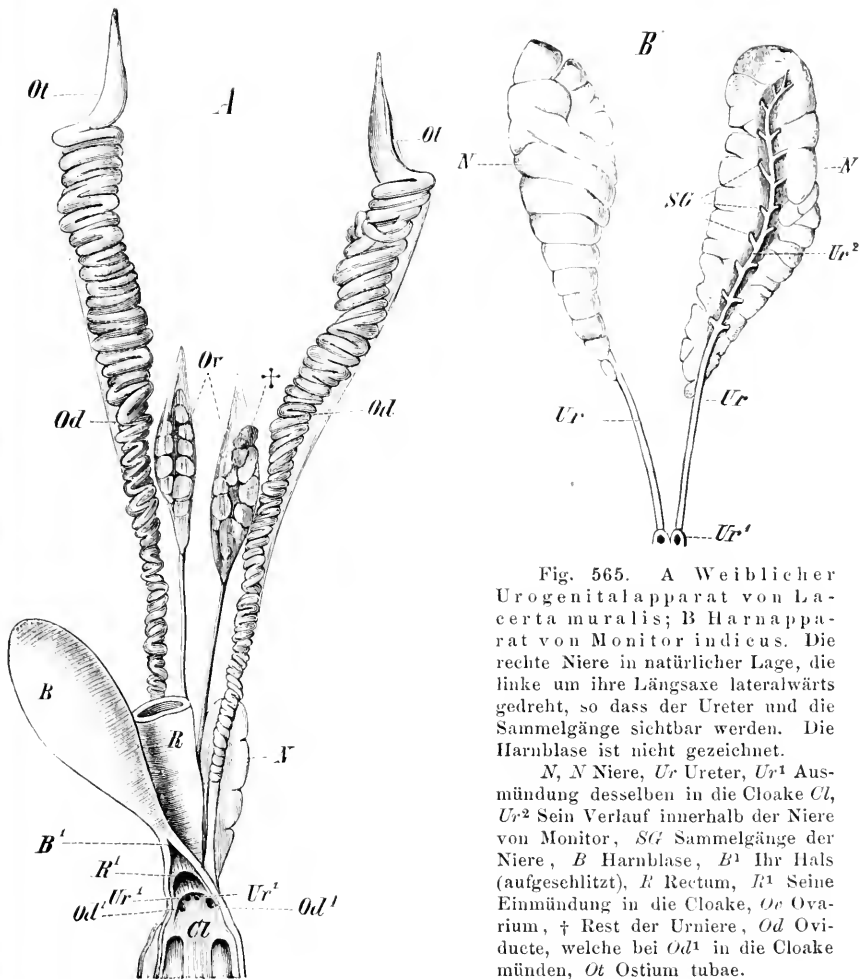


Fig. 565. A Weiblicher Urogenitalapparat von *Lacerta muralis*; B Harnapparat von *Monitor indicus*. Die rechte Niere in natürlicher Lage, die linke um ihre Längsaxe lateralwärts gedreht, so dass der Ureter und die Sammelgänge sichtbar werden. Die Harnblase ist nicht gezeichnet.

N, N Niere, Ur Ureter, Ur¹ Ausmündung desselben in die Cloake Cl, Ur² Sein Verlauf innerhalb der Niere von Monitor, SG Sammelgänge der Niere, B Harnblase, B¹ Ihr Hals (aufgeschlitzt), R Rectum, R¹ Seine Einmündung in die Cloake, Or Ovarium, † Rest der Urniere, Od Oviducte, welche bei Od¹ in die Cloake münden, Ot Ostium tubae.

Die Lappenbildung kann bei andern Sauriern, wie z. B. bei *Monitor indicus* viel bedeutender sein (Fig. 565, B, N). So zerfällt sie bei dem letztgenannten Thier in eine grössere Anzahl von Stücken, die nach vorne zu ganz regellos gelagert sind, während in den hinteren zwei Dritttheilen eine gewisse Gesetzmässigkeit in der Zerklüftung nicht zu verkennen ist. Es handelt sich hier um eine geldrollenartige Schichtung des, wie ein Füllhorn aussehenden Organs, der Art, dass die einzelnen Portionen in ganz regelmässiger Weise von vorne nach hinten an Grösse abnehmen (Fig. 565, B, N).

Dies gilt jedoch nur für die laterale Circumferenz und wohl auch noch für den ventralen Nervenrand, nicht aber für die mediale Fläche, welche compacter und für die Aufnahme des Ureter's schwach ausgehöhlt erscheint (Fig. 565, N^1 , Ur^2).

Da die Nieren der Monitoren etwas weiter nach vorne im Becken liegen, als bei den Lacertiliern, so laufen hier die Ureteren eine grössere Strecke frei durch den Leibesraum, bis sie sich in die dorsale Wand des Sinus urogenitalis einsenken (Fig. 565, B, Ur^1).

Bei Lacerta sind sie viel kürzer, hier wie dort sieht man aber deutlich, wie sie aus der Niere Sammelgänge (SG) aufnehmen und wie sie durch die ganze Längsaxe des Organs sich hinerstrecken. Ihre Enden münden stets getrennt, nie findet ein Zusammenfluss statt und dies gilt in gleicher Weise für alle Reptilien.

Der Besitz einer grossen, mit einem schlanken Hals aus der ventralen Cloakenwand entspringenden Harnblase (Allantois) ist charakteristisch für alle Saurier; bei Lacerta (Fig. 565, A, BB^1) reicht sie mit ihrem Scheitel bis zu den Ovarien nach vorne und ist nur auf ihrer dorsalen Fläche vom Bauchfell überzogen.

Der Harn stellt einen weissen Brei dar und besteht aus runden, radiär gestreiften Harnsteinchen, wovon die kleinsten eine Molecularbewegung zeigen (Leydig).

Einen Uebergang zu den Nieren der Schlangen trifft man bei den Blindschleichen; hier sind die Organe nicht nur viel länger, sondern auch viel reichlicher gelappt. Die Harnblase ist grösser als bei Eidechsen (vergl. Fig. 577, N, B).

Wie eben schon angedeutet, sind die Nieren der Ophidier viel länger, bandförmiger, als diejenigen der Saurier und dabei stärker von der ventralen und lateralen Seite her gelappt, ja die einzelnen Lappen sind hie und da gänzlich von einander abgespalten und nur durch den Ureter und die Sammelgänge mit einander verbunden (Fig. 566, N).

Das vordere und hintere Nierenende ist stets mehr oder weniger zugespitzt und zwischen Rechts und Links besteht, was die Form betrifft, durchaus nicht immer ein symmetrisches Verhalten. (Vergl. Fig. 566, N). Auch liegen die beiden Nieren nie neben-, sondern stets etwas hintereinander, wobei die rechte stets weiter vorne getroffen wird, als die linke.

Nie sind sie so weit nach hinten gerückt, wie bei Sauriern und in Folge dessen verlaufen die Ureteren eine grössere Strecke frei in der Leibeshöhle, bis sie auf einer Papille des Urogenitalsinus ausmünden (Ur^1 , Ur^1). Im Bereich der Niere selbst liegen sie in der Regel an deren lateralem Rand und nehmen dabei von Stelle zu Stelle Sammelgänge (SG) auf, welche aus den Einschnitten zwischen den einzelnen Läppchen hervorkommen. Hier, wie bei den Sauriern ist darauf zu achten, dass man das Venensystem der Niere von demjenigen der Ausführungsgänge genau unterscheidet, was übrigens keinen Schwierigkeiten unterliegt. Eine Harnblase fehlt den Ophidiern.

Fig. 566.

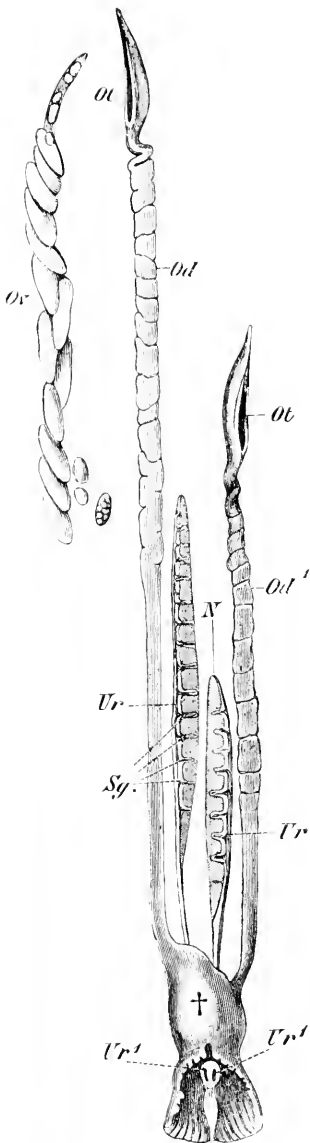


Fig. 566. Weiblicher Urogenitalapparat von *Coluber viridiflavus*.

N Niere der linken Seite. Sie ist wesentlich kürzer als die der rechten Seite, welche auf der Figur nicht besonders bezeichnet ist. *Ur* Ureteren, welche bei *Ur'* auf einer Papille in die Cloake einmünden. *Sg* Sammelgänge der Niere, *Ov* Ovarium, *Od* Rechter, *Od'* linker Oviduct. Beide confluiren nach hinten zu einem blasigen Hohlraum †, der eine Ausbuchtung der Cloake darstellt, *Ot* Ostium tubae.

Eine viel gedrungenerere klumpigere, häufig dreiseitige Gestalt besitzen die Nieren der Chelonier, welche sehr weit nach hinten gegen die Cloake hin liegen und dem entsprechend einen nur sehr kurzen Harnleiter entsenden. Letzterer ist, wie bei Monitoren, der medialen (ventralen) Nierenfläche innig angewachsen, ist aber durch die ganze Längsaxe des Organs deutlich verfolgbar und nimmt von beiden Seiten her Sammelgänge auf.

In der Regel verjüngt sich das hintere Nierenende etwas und hier ist auch die Lappung häufig deutlicher ausgesprochen, als im vorderen Nierenbezirk, doch kann auch letzterer in der verschiedensten Richtung gefurcht und zerklüftet sein. Meistens liegen die einzelnen Lappchen enge beieinander, nur bei *Trionyx* und den Cheloniern tritt der höckerige Bau mehr in den Vordergrund.

Fig. 567.

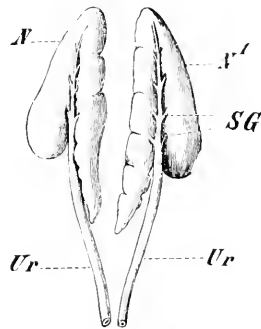


Fig. 567. Harnapparat eines jungen Alligator's.

N Rechte und *N'* linke Niere, *SG* Sammelgänge der Niere, welche sich in den Ureter *Ur* einsenken.

Allen Schildkröten kommt eine grosse Harnblase zu, die häufig am Scheitel in zwei Hörner gespalten ist.

Die Nieren der Crocödilier (Fig. 567) haben eine länglichte Gestalt, eine convexe dorsale und eine flache ventrale Fläche.

Nach vorne wie nach hinten zu verzüngen sie sich und besitzen einen eingekerbten medialen, sowie einen glatten, lateralen Rand. Letzterer biegt unter Erzeugung einer starken Krümmung gegen den Ureter um und indem dieser in einer Furche auf der ventralen Nierenfläche, in der Längsaxe des Organs, verläuft, zerfällt dieses in eine kürzere Aussen- und eine etwas längere Innenhälfte (Fig. 567, *N*, *N*¹). Die Organe erwachsener Thiere besitzen eine unebenere, von viel zahlreicheren Furchen durchzogene Oberfläche, als dies bei jungen Exemplaren der Fall ist.

Die Ureteren laufen vom hinteren Nierenende an noch ein ziemliches Stück frei durch die Leibeshöhle, ehe sie ausmünden.

Eine Harnblase fehlt den Crocödilern.

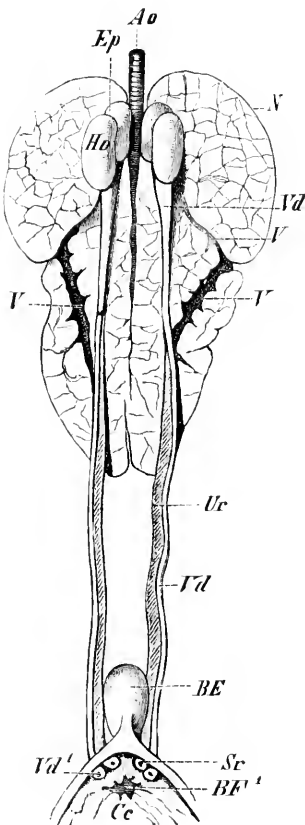
VÖGEL.

Ganz ähnlich wie bei den Reptilien liegen auch hier die Nieren im Bereich des Beckens, dessen Unebenheiten sie mit ihrer dorsalen Fläche rechts und links von der Wirbelsäule so genau erfüllen, dass sie wie hineingegossen erscheinen (Fig. 568). Nie reichen sie so weit caudalwärts, wie dies bei manchen Reptilien der Fall ist, und stets stellen sie stattliche, mannigfach gelappte Organe dar. Man kann grössere, durch tief sich einwühlende Venen (*V*, *V*) entstandene Lappen und kleinere, nur durch seichte Furchen voneinander getrennte Läppchen unterscheiden.

Dies gilt z. B. für *Ardea cinerea* (Fig. 568); bei *Fulicra atra* aber schneiden die Furchen schon tiefer ein, ganz ähnlich, wie wir dies in der Foetalzeit bei vielen Säugethieren beobachten, nur dass hier die Lappen grösser sind.

Fig. 568. Männlicher Urogenitalapparat von *Ardea cinerea*.

N Niere, *Ur* Ureter, der bei *Sr* in die Cl. (*Cc*) mündet. Letztere ist aufgeschnitten. *Ho* Hoden, *Ep* Nebenhoden (Epididymis), *Vd* Vas deferens, welches bei *Vd*¹ auf einer Papille in die Cloake mündet, *BE* Bursa Fabricii, welche bei *BF*¹ ebenfalls in die Cloake mündet. *V V* Durch Venen erzeugte Furchen auf der ventralen Nierenfläche. *Ao* Aorta.



Die ventrale Nierenfläche ist stets durch den Druck der Eingeweide mehr oder weniger abgeplattet und häufig auch gegen die Mittellinie zu etwas eingesunken.

Bald ist der vordere, bald der hintere Abschnitt der Niere breiter, doch scheint ersteres häufiger vorzukommen, als letzteres, und zwar bemerkt man dann in der Regel rechter- wie linkerseits einen dicken, grossen, vom übrigen Organ theilweise abgespaltenen Lappen (Fig. 568, *N*), der von einem glatten Vorder- und Aussenrand begrenzt wird. Die hintere, schmalere Partie der Nieren, welche häufig von beiden Seiten her ganz oder theilweise in der Mittellinie zu einer einzigen Masse zusammenwächst (vergl. die Laccertier)¹⁾, hat so unregelmässig gelappte Seitenränder, und erscheint durch die Venenfurchen oft so zerrissen, dass hierin kaum eine Vogelfamilie mit der anderen übereinstimmt.

Der stets sehr starke, weisse Ureter (Fig. 568, *Ur*) liegt auf der ventralen Nierenfläche, taucht aber hie und da erst hinter der Mitte des Organs aus der Substanz empor und läuft dann ganz gestreckt und vom hinteren Nierenende an noch eine Strecke frei liegend, zum Sinus urogenitalis, wo er, von dem der andern Seite durch einen ziemlichen Intervall getrennt, auf einer niederen Schleimhautpapille ausmündet. Lateralwärts davon mündet das Vas deferens resp. der Eileiter (Fig. 568, *Ur*¹, *Vd*¹). Eine Harnblase fehlt den Vögeln.

SÄUGER.

Hier stellen die Nieren im Verhältniss zum ganzen übrigen Körper keine grossen Organe vor und liegen, wie überall, an der dorsalen Wand der Leibeshöhle, unterhalb des Zwerchfells, rechts und links von der Wirbelsäule. Sie ruhen auf dem *M. quadratus lumborum* oder auch noch auf den Rippen auf, und besitzen in der Mehrzahl der Fälle einen convexen Aussen- und einen concaven Innenrand, welch letzteren man als *Porta s. Hilus renalis* bezeichnet, da an dieser Stelle Blutgefässe und Nerven ein- und der Ureter austreten.

Die embryonale Niere stellt, nach Differenzirung der Harncanälchen und Bildung der Malpighi'schen Körperchen, ein compactes, rundlich ovales, glattwandiges Organ dar, das sich aber bald (beim Menschen schon im zweiten Monat) in Lappchen sondert (*Lobuli renales*).

Die Harncanälchen jedes Lappens münden auf einer Papille (*Papilla renalis*) aus und an letztere schliesst sich der gemeinsame Ausführungsgang an. Letzterer umfasst mit seinem erweiterten Anfang die Nierenpapille kelchartig, so dass man von *Calyces renales* spricht (Fig. 570, *Ca*). Indem nun diese Nierenkelche zu einem grösseren sinnösen Raum zusammentreten, entsteht daraus

1) Auch da, wo die Nieren nicht miteinander verwachsen sind, sind sie mit ihren medialen Rändern durch Bindegewebe und Gefässe aufs Engste mit einander verkittet, so dass fast nie ein Spaltraum zwischen ihnen existirt.

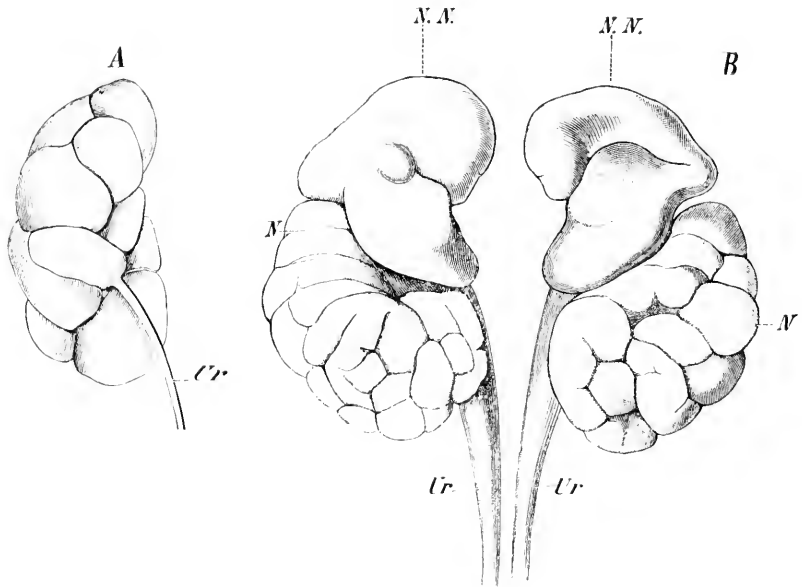


Fig. 569 A. Rechte Niere vom Reh. B Beide Nieren und Nebennieren eines menschlichen Embryos. Beide stellen das Organ von der ventralen Seite dar.

N Nieren, in Lappen zerfallend, Ur, Ur Ureteren, N.N Nebennieren.

das sogenannte Nierenbecken (Pelvis renalis). Aus diesem (*Pe*) endlich entspringt mit anfangs trichterartiger Erweiterung der Ureter (*Ur*).

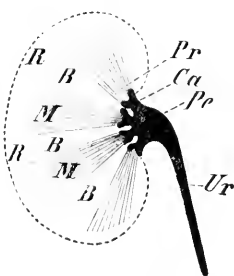


Fig. 570. Längsschnitt durch eine Säugethierniere. Schema.

R, R Rinden-, M, M Marksubstanz, zu den Pyramiden (*Pr*) angeordnet. Zwischen die letzteren setzt sich die Rindensubstanz in Form der Bertini'schen Säulen (*B, B*) hinein fort. *Ca* Calyces, *Pe* Pelvis, *Ur* Ureter.

Dieser gelappte Nierencharacter kann sich nun das ganze Leben hindurch erhalten (Cetaceen, Pinnipedier, Ursus, Lutra u. a.) oder kommt es zu einem mehr oder weniger vollkommenen Zusammenfluss der Lappen, wodurch die Niere ein höckeriges, maulbeerartiges Aussehen erhält (Hyaena, Bos, Elephas u. a.) (Fig. 569 A) ¹⁾.

Bei weitaus der grössten Mehrzahl der Säugethiere verwachsen die Lappen so vollkommen miteinander, dass die

1) Bezüglich der Lappen- resp. Pyramidenzahl herrschen die allergrössten Schwankungen, ja die Verschmelzung kann so weit gehen, dass sämtliche Papillen in eine einzige zusammenfliessen (Monotremen, Marsupialier, Edentaten, Nagethiere, Chiropteren, manche Carnivoren z. B. Hund und Katze).

Niere entweder eine durchaus glatte Oberfläche gewinnt, oder dass sich die ehemalige Trennung nur noch durch unregelmässige, schwache Eindrücke documentirt.

Gleichwohl aber ist auch in diesem Fall die ursprüngliche Sonderung in Lappen noch auf dem Längs-Durchschnitt des Organs mehr oder weniger deutlich ausgeprägt. Man unterscheidet nemlich hier eine am frischen Präparat fein punktirte, hellrothe Aussenschicht (*Substantia corticalis*) und eine in radiärer Richtung gestreift erscheinende, in keilförmigen Figuren angeordnete Innen-

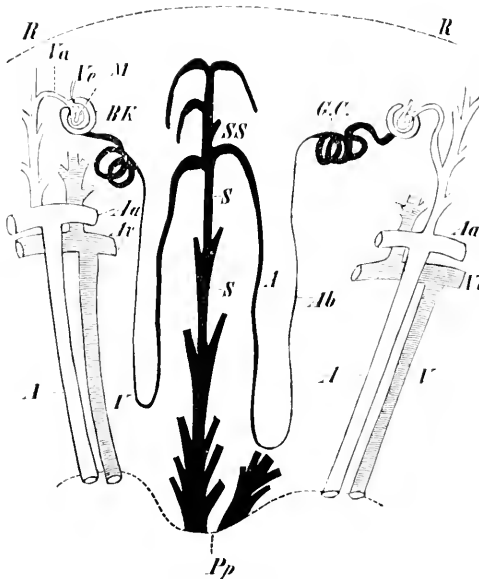


Fig. 571 Schematische Darstellung des Verlaufs der Harnkanäle und der Gefässe in der Niere des Menschen.

R, R Rindenzone, *Pp* Nierenpapille, auf welcher die Sammelgänge *SS* ausmünden. In letztere senkt sich der stärkere (aufsteigende) Schenkel (*A*) der Henle'schen Schleife ein. *Ab* Absteigender Schenkel der Henle'schen Schleife. *G.C.* Gewundene Harnschleife. *BK* Bowman'sche Kapseln mit dem Malpighi'schen Körperchen (*M*). *Va* und *Ve* Vas afferens und efferens desselben. *A, V* Arteria und Vena renalis. *Aa, Av* Arcus arteriosus und venosus (durchgeschnitten).

schicht (*Substantia medullaris*). Jene Figuren bezeichnet man mit dem Namen der Pyramiden, und diese entsprechen den embryonalen Nierenlappen, doch ist dabei zu bemerken, dass mehrere Lappen zu einer Pyramide zusammenfließen können. Im Uebrigen aber, d. h. bezüglich der Nierenpapillen (Pyramidenspitzen), der Calyces und des Pelvis, welche letzteres frei, bald in der Nieren-substanz verborgen liegt, gilt auch jetzt noch das von uns oben aufgestellte Schema und man vergleiche hierüber Fig. 570 u. 571.

Was die Rindensubstanz (*R R*) anbelangt, so legt sie sich nicht nur mantelartig über die Basen sämtlicher Pyramiden herüber, sondern setzt sich auch noch in Form der „Bertinischen Säulen“ zwischen die Pyramiden hinein fort (Fig. 570, *B B*).

In ihr liegen die Malpighi'schen Körperchen (Fig. 571, *M*), die von Blutgefässen umstrickten, gewundenen (*G. C.*) und zum Theil auch die geraden Harncanälchen, doch kommen letztere vorzugsweise in die Pyramiden zu liegen, bilden dort die Sammelgänge (*SS*) und münden auf den Papillenspitzen (*Pp*) aus. Der austretende Harn wird von den Nierenkelchen aufgefangen, in das Nierenbecken und von hier durch den Ureter in die Blase geleitet und durch die Harnröhre (Urethra) ausgeführt (Fig. 572)¹). Letztere ist bei weiblichen Thieren im Allgemeinen viel kürzer, als bei männlichen, wo sie mit dem äusseren Begattungsorgan, dem Penis, aufs Engste verbunden und ähnlich wie dieser mit einem Schwellkörper versehen erscheint²).

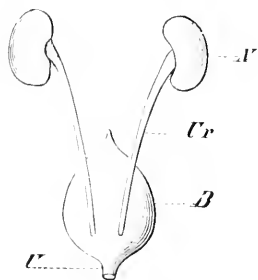


Fig. 572. Schematische Darstellung des gesammten Harnapparates eines Säugthieres.

N Nieren, *Ur* Ureter, *B* Blase, *U* Urethra.

Bei allen Säugern laufen die Ureteren eine grössere Strecke weit frei durch die Bauchhöhle und senken sich dann in die nie fehlende Harnblase ein. Der Eintrittspunkt liegt stets auf der Hinterseite, bald — und dies ist das häufigere Verhalten — unten am Fundus, bald weiter nach aufwärts gegen den Scheitel zu. Die Blase liegt bald höher im Bauchraum, bald weiter abwärts im Becken.

Während die Blase der Amphibien in toto der Allantois der Amnioten homolog ist, entspricht sie bei den Säugethieren (abgesehen von den Marsupialiern s. u.) nur einem Theil derselben, nemlich dem Urachus, d. h. dem Stiel der Allantois³). In diesen, welcher sich allmählig zu einem spindelförmigen Organ umbildet, senken sich die Ureteren ein, worauf der zwischen Blasescheitel und Nabel liegende Abschnitt desselben allmählig obliterirt und sich in

1) Bei *Monotremen* begegnen wir noch einem, uns von den niedrigeren Wirbelthieren her bekannten Verhalten, insofern sich hier die Ureteren noch nicht in die Blase einsenken, sondern in den obersten Abschnitt des Sinus urogenitalis einmünden (vergl. Fig. 591, *B*).

2) Die einzige Ausnahme von dieser Regel machen die *Monotremen*, worüber später Genaueres.

3) Ein *Urachus* oder Spuren eines solchen sind bei *Marsupialiern* nicht nachzuweisen, ebenso wenig *Arteriae umbilicales*. Die *Allantois* wird hier als solche ganz in die Bauch- resp. Beckenhöhle aufgenommen, um mit dem fortschreitenden Wachstum des Thieres absolut aber nicht relativ an Grösse zunehmend, zeitweilig als Harnblase zu fungiren. So bleiben hier die Arterien der *Allantois* (*Arteriae vesicales superiores* s. *umbilicales*) das ganze Leben hindurch in voller Ausdehnung wegsam. Zwischen den Harnblasen der *Placentalia* und *Aplacentalia* besteht somit nur eine *incomplete Homologie* (O. Katz).

das sog. Ligamentum vesicale medium umwandelt. Die Harnblase der Säugethiere unterliegt ausserordentlich zahlreichen Formschwankungen, doch können dieselben, ihrer nur secundären Bedeutung wegen, hier nicht näher berücksichtigt werden.

Geschlechtsorgane.

FISCHE.

Die Ovarien des *Amphioxus* liegen in genau segmentaler Anordnung gerade vor der Vereinigungsstelle der Rumpf- und Bauchmuskulatur. Jeder Abschnitt stellt einen vom Peritoncum überzogenen Zellhaufen dar, der von einem Blutgefäss versorgt wird. In der Regel sind die auf die Mitte des Thieres fallenden Zellhaufen grösser, als die weiter nach vorne und hinten liegenden.

An Thieren von 17 Mm. Länge lässt sich noch nicht mit Sicherheit entscheiden, ob aus der so beschaffenen Keimdrüse ein Hoden oder ein Ovarium wird (Langerhans). Dieses indifferente Stadium wird erst bei Thieren von 19—20 Cent. Länge aufgegeben und dabei tritt in der grösseren Form der Drüsen zunächst kein grosser Unterschied auf; hier wie dort handelt es sich um einfache, längliche Säckchen mit deutlichem Lumen. Weiterhin nehmen letztere eine Hufeisenform an und endlich werden sie mehrfach gelappt, berühren einander und platten sich gegenseitig im Längendurchmesser ab. Diese gelappte Blase füllt sich nun beim Männchen mit Sperma, während beim Weibchen die wachsenden Eier solide Ausstülpungen der Blasenwand hervorbringen und schliesslich das Lumen derselben auf ein Minimum reduciren (Langerhans).

Vieles spricht dafür, dass sich diese Säckchen aus einer Peritonealeinstülpung entwickelt haben.

Während nun bei den übrigen Wirbelthieren zwei gemeinsame Ausführungsgänge für alle Abschnitte der Hoden oder Eierstöcke existiren, mündet jedes Keimdrüsensegment des *Amphioxus* für sich in die Kiemenhöhle aus und dadurch besteht zwischen diesem und dem Genitalsystem der übrigen Vertebraten eine tiefe Kluft. Von der Kiemenhöhle gelangen die Geschlechtsproducte durch den Porus abdominalis nach aussen und in diesem Punkte stimmt der *Amphioxus* mit den Myxinoiden, mit den Aalen, Salmoniden und unter den Selachiern mit *Laemargus borealis* überein.

Was die Geschlechtsdrüsen der Myxinoiden (Fig. 573) anbelangt, so stellen sie ein langes, unpaares, an der dorsalen Darmseite durch ein Mesovarium resp. Mesorchium suspendirtes Organ dar. Mesovarium und Mesorchium gehen genau an jener Stelle des Darmrohres, beziehungsweise des visceralen Peritoneums ab, wo sich das Mesenterium inserirt. Das Ovarium besteht bei jüngeren Thieren aus zahlreichen grösseren und kleineren rundlichen Eiern, die meist haufenweise bei einander liegen und die sich fast durch die

ganze Rumpfhöhle hindurch erstrecken und der Dorsalseite des Darmcanales fest angeheftet sind (Fig. 573, *EE*, *cc*).

Beim weiteren Wachstum geht die kugelige Form der Eier in eine ellipsoidische über und zugleich wächst das Mesovarium in der Umgebung des Eies zu einem förmlichen Divertikel aus, so dass die in der Entwicklung vorgeschrittenen Eier allmählich in gestielte, taschenförmige Anhänge desselben zu liegen kommen (W. Müller).

Myxine legt ihre Eier in Schmären ab und zwar wird die Aneinanderreihung durch einen dreiarmligen Ankerapparat vermittelt, in welchen die Hornfäden an jedem Eipol am Ende auslaufen. Dies erinnert an die Eier mancher Selachier; hier wie dort handelt es sich um Vorrichtungen, wodurch die Eier im Tang aufgehängt werden können. Die Männchen der Myxinoiden sind viel seltener als die Weibchen und wahrscheinlich auch etwas kleiner. Der Hoden hat, wie oben schon bemerkt, ganz die gleiche Lage und Ausdehnung wie das Ovarium. Nach W. Müller stellt er eine flache, gleichmässig grauweiss gefärbte, seicht gelappte Masse am freien Rand des Mesorchium dar und besteht aus zahlreichen, rings geschlossenen Follikeln, die durch stärkere Bindegewebszüge in läppchenartige Gruppen gesondert werden.

Bei den Petromyzonten bildet der Hoden wie der Eierstock eine fast der ganzen Körperhöhle entlang sich erstreckende, unpaare Masse, welche zwischen der Niere und dem Darm in einer kurzen Bauchfellduplicatur aufgehängt ist. Letztere entspringt an der Ventralseite der Aorta abdominalis. Beide Geschlechtsdrüsen zerfallen durch tiefe, quer und schief gerichtete Einschnitte in schollenartig übereinander gelagerte Lappen, die beim Männchen eine ganz glatte, beim Weibchen dagegen eine körnige Oberfläche zeigen.

Im Gegensatz zu den Cyclostomen sind die Hoden und die Eierstöcke so überwiegend häufig paarige Organe, dass ein unpaares Vorkommen derselben hier nur sehr ausnahmsweise sicher con-

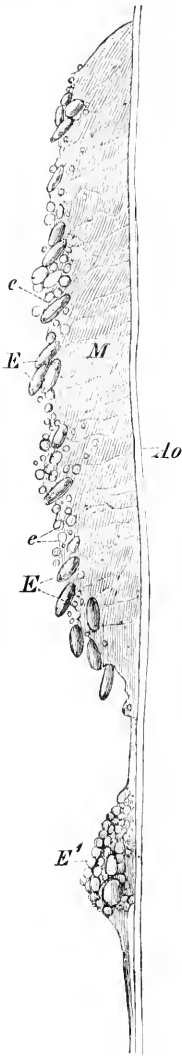


Fig. 573. Der Eierstock von *Myxine glutinosa*.

EE, *cc* Grössere und kleinere Eier, am freien Rand des Mesovariums suspendirt.
E' Weiter rückwärts liegende, isolirte Eigruppe, *Ao* Aorta.

statirt ist. Dagegen findet sich da und dort eine ungleichmässige Entwicklung beider Hoden (*Gasterosteus aculeatus*, *Osmerus eperlanus* u. a.) und dasselbe gilt auch für die Eierstöcke, wovon der

eine nicht nur rudimentär werden, sondern auch gänzlich schwinden kann, wie z. B. bei *Anmodytes tobianus*, *Cobitis barbatula* und *Atherina hepsetus*. Kurz, Ovarien und Hoden der Teleostier stimmen sowohl nach Form und Lage, als auch bezüglich ihrer Ausführungsgänge fast vollkommen mit einander überein. Dabei ist allerdings zu bemerken, dass die Volum- und Lageschwankungen der Ovarien weit bedeutender sind, als diejenigen der Hoden.

Der Eierstock der Teleostier bildet, abgesehen von jenen, welche keine Tube besitzen (Aale, Salmoniden), einen vorne blind geschlossenen Schlauch, dessen Rückwärtsverlängerung die Tube ist. Er stellt entweder nur eine einfache Platte (*Anguilla fluv.*) oder ein System zahlreicher Blätter dar (Salmoniden); dabei trägt er nur auf einem schmalen Streifen Eier, oder bildet die Eierstockswand eine Duplicatur.

Der grösste Theil der Wand erzeugt Eier, die entweder, wie bei Büschelkiemern und *Bleminus viviparus* in unregelmässigen Protuberanzen jener Wand entstehen, oder in deutlichen, entweder längs- oder querverlaufenden Lamellen, wie bei Serranusarten, *Scomber scomber*, *Zeus faber*, *Gadus barbatus*, *Perca fluviatilis*, *Uranoscopus scaber*, *Clupea harengus* u. a. (Brock).

Die Tuben, welche in einen unpaaren, in der Regel sehr kurzen, gemeinsamen Stamm zusammenfliessen, sind ungleich kürzer als die *Vasa deferentia* und zur Laichzeit oft kaum noch zu erkennen¹⁾. Ihre Mündung ist eine einfache Querspalte, deren Umgebung sich nur selten zu einer Papille erhebt und sich noch seltener zu einer Röhre verlängert, welche zum Absetzen der Eier dient („Legröhre“ (Rhodeus amarus, *Serranus hepatus*)²⁾.

Im Innern des Eierstockes muss man, wenn ein seitlicher Ovarialcanal vorhanden ist, zwei Epithelarten, das des Ovarial- resp. Tubercanals und das die Eierstocklamellen bekleidende Keim-epithel unterscheiden. Ersteres besitzt lange Flimmerhaare, das letztere nicht.

Handelt es sich um einen centralen Ovarialcanal, so ist nur ein auskleidendes, bald aus Cylinder-, bald aus Plattenzellen bestehendes Keimepithel vorhanden (Brock).

Bezüglich der feineren Details des Teleostiereierstockes verweise ich auf die Arbeit von Brock (s. Litteraturverzeichniss)³⁾.

Die Hoden der Teleostier, welche alle nach einem und dem-

1) Von ungewöhnlicher Länge sind sie bei *Zeus faber* und *Scorpaena scrofa* (Brock).

2) Die Harnblase mündet in die Legröhre und letztere kann wie ein Handschuhfinger nach aussen umgestülpt werden und besteht im Wesentlichen aus glatten Muskeln. Letztere fehlen bei *Rhodeus amarus* (Brock).

3) Bei *Serranus* wie bei *Chrysophrys* liegt ein wohl ausgebildeter Hoden in der Wand des Eierstockes, auch ist ein *Vas deferens* vorhanden, welches aus langgezogenen, dickwandigen Cavernen besteht und den ganzen Ovarialcanal umschliesst. *Serranus* befruchtet sich selbst, *Chrysophrys* gegenseitig. Fische mit inconstantem Hermaphroditismus leiten dann zu den gewöhnlichen Verhältnissen hinüber; man hat also gewissermassen drei Entwicklungsstufen (Brock).

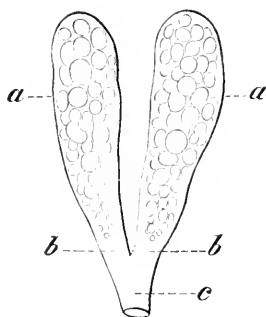


Fig. 574. Schematische Darstellung des weiblichen Geschlechtsapparates der Teleostier.

aa Ovarialsäcke, bb deren schlauchartige, als Oviducte funktionierende Verlängerungen, c Stelle, wo die letzteren in einem unpaaren Canal zusammenfließen.

oder Prostata bezeichnet werden, sind, wo sie vorkommen, den gleichnamigen Gebilden höherer Wirbelthiere ebenso wenig, als die sogenannte Harnblase der Knochenfische an die Seite zu stellen“ (Brock)¹⁾.

Das durch seine weisse Farbe oft sehr vom Hoden abstechende Vas deferens läuft in der Regel an der dorsalen Kante des Hodens nach hinten und ist dabei zuweilen in eine Art von Hilus eingebettet. In selteneren Fällen tritt es erst von der hinteren Hodenspitze ab, läuft also nicht erst dem Hoden entlang.

Die Mesorchien setzen sich vom Hoden aus auch auf die freien Theile der Vasa deferentia fort, indem diese zwischen die beiden Blätter derselben zu liegen kommen. Ganz analog ist auch der Eierstock befestigt.

Eine besondere Serosa ist auf den Geschlechtsdrüsen nicht nachzuweisen, indem das Bauchfell an seinen Ansatzstellen sofort mit dem Gewebe der Tunica propria verschmilzt. Es handelt sich also, genau wie bei höheren Wirbelthieren, nur um eine Fortsetzung des Bauchfell-Epithels, welches wir ja bekanntlich als die Matrix der Keimdrüsen sämtlicher Wirbelthiere zu betrachten haben.

1) Im Hinblick auf die jährlich in enormer Menge abgeschiedenen weiblichen und männlichen Zengungsstoffe (bei *Conger vulgaris* z. B. wurden 3,300,000 Eier gezählt), kann es nicht Wunder nehmen, dass die keimbereitenden Drüsen während der Fortpflanzungszeit in jeder Hinsicht die allergrössten Veränderungen erfahren. Sie gewinnen namentlich eine sehr bedeutende, vom Pericard bis zur Cloake reichende Länge, woraus dann eine Verkürzung des vorher viel längeren Vas deferens resultirt. Bei lebendig gebärenden Teleostiern (*Zoarees viviparus*, *Sebastes viviparus*, manchen Cyprinodonten und andern) entwickelt sich das Ei in der Tube. Die Art der Befruchtung kennt man nicht.

selben einfachen Grundplan gebaut sind, stellen im Allgemeinen längliche, im Querschnitt runde, ovale bis dreieckig prismatische Körper dar, welche dorsalwärts an die Nieren, ventralwärts an den Darmcanal stossen. Der Ausführungsgang mündet zwischen Rectum und Urethra in die Cloake, nachdem er sich kurz vorher mit seinem Gegenstück zu einem unpaaren Canal vereinigt hat. Nach den Untersuchungen von Brock finden sich in der Art und Weise der Verbindung der Vasa deferentia untereinander oder mit der Harnblase, der Harnröhre und dem Rectum zahlreiche Varianten. „Spuren äusserer Begattungsorgane oder Anhangsgebilde, welche als Samenbläschen

Die Hodencanäle zeigen entweder eine radiär zum Hilus resp. Vas deferens gerichtete Anordnung (*Perca*, *Lucioperca*), oder anastomosiren sie häufig mit einander und knäueln sich bunt durcheinander (*Cyprinoiden*)¹⁾.

Während die Keimdrüsen und ihre Ausführungsgänge bei Teleostiern eine einheitliche Bildung repräsentiren, sind dieselben bei den weiblichen Selachiern und manchen Ganoiden von einander getrennt.

Abgesehen von der Familie der *Scyllii* und *Nictitantes*, wo ein unpaares und zugleich asymmetrisches, in der Mittellinie liegendes Ovarium vorhanden ist, treffen wir bei allen übrigen Selachiern einen paarigen Eierstock. Stets aber, auch in den eben erwähnten Ausnahmefällen, existirt ein doppelter Ausführungsgang, dessen Entwicklungsgeschichte wir schon früher eingehend betrachtet haben. Er beginnt weit vorne in der Rumpfhöhle, unmittelbar hinter dem Herzen und zwar existirt für beide Gänge eine gemeinsame, in der Medianlinie liegende Abdominalöffnung.

An jedem Ausführungsgang unterscheidet man eine enge vordere und eine erweiterte hintere Partie, welche beide durch eine ringförmige Klappe von einander abgesetzt sind. Jene entspricht einem eigentlichen Oviduct, ist längsgefaltet und von einem Flimmerepithelium ausgekleidet, diese einem Uterus, welcher der Flimmerzellen entbehrt und bald von einer glatten, bald von einer zottigen oder gefalteten Schleimhaut ausgekleidet ist. Beide Uteri fließen mit ihren Hinterenden in eine unpaare Öffnung zusammen, und diese mündet etwas hinter dem Ausgang der Ureteren in die Cloake.

In der Wand des eigentlichen Eileiters liegt bei den meisten Selachiern eine formell sehr variable Drüse (Eileiterdrüse), welche einen das Ei umhüllenden, zu einer festen,

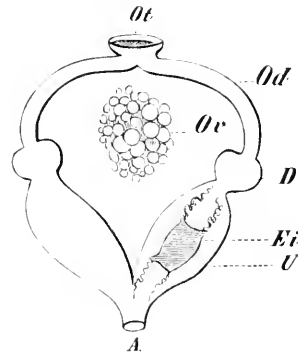


Fig. 575. Halbschematische Darstellung des weiblichen Geschlechtsapparates der Selachier. Grösstentheils nach Nuhn.

Ov Ovarium, Od Oviduct, Ot Ostium tubae, D Eileiterdrüse, Ei Ei in seiner Hornschale, von welcher die Suspensorialschnüre abgehen, U Uterusartig aufgetriebene Partie des Oviductes, A Stelle, wo die Geschlechtsanäle zusammenfließen.

1) Bei *Blennius sanguinolentus* findet sich im Hoden gleichzeitig ein dem Hilus zunächstliegender reifer und ein peripherer unreifer Theil nebeneinander; beide sind scharf von einander abgesetzt.

Sehr abweichend von dem Hoden der übrigen Fische, ja sämtlicher übrigen Wirbelthiere, verhält sich derjenige von *Syngnathus acus*. Es handelt sich um zwei lange, cylindrische, halb durchsichtige, eine milchig trübe Flüssigkeit enthaltende Schläuche, in welchen unzählige Zellen mit stark granulirtem Inhalt schwimmen. Sie colabiren auf dem Querschnitt und ihre Wände bestehen aus einem Ring- und Längsfasersystem glatter Muskeln und sind von einem Cylinderepithel ausgekleidet (Brock).

hornartigen Masse erstarrenden Stoff abscheidet. Am stärksten (biconvex) entwickelt ist sie bei den eierlegenden Selachiern, d. h. unter den Haien bei den Scyllii, unter den Rochen bei den Rajae und ebenso bei Chimaera¹⁾. Die Eischale ist meist länglich viereckig und an den vier Winkeln zu spiralig gewundenen Schnüren ausgezogen.

Bei den viviparen Haien, d. h. bei der grösseren Zahl der Selachier, wo die Eischale nur dünn ist, entwickelt sich der Embryo innerhalb des Uterus. Sein Dottersack ist in der Regel frei und ohne Verbindung mit der Wand der Uterus, bei einigen jedoch, wie z. B. bei *Mustelus laevis* und *Carcharias* ist er an eine wirkliche Placenta uterina angeheftet und zwar so, dass seine Falten und Runzeln in entsprechende Vertiefungen der Mucosa uteri eingreifen (Stannius).

Der stets paarige, symmetrisch angeordnete Hoden der Selachier liegt, in dem Mesorchium aufgehängt, im vordersten Theile der Bauchhöhle, dorsalwärts von der Leber. Er besteht aus zahlreichen Blasen und Kapseln, in welchen die Spermatozoen entstehen.

Seine Vasa efferentia resp. deren Beziehungen zur Urniere und zum Ausführungsgang wurden früher schon besprochen, so dass ich hierauf nicht mehr einzugehen brauche.

Ueber die Begattungsorgane der Selachier werde ich später einige Mittheilungen zu machen haben.

Was die Ganoiden betrifft, so zerfallen sie, was die weiblichen Geschlechtsorgane betrifft, in zwei Abtheilungen.

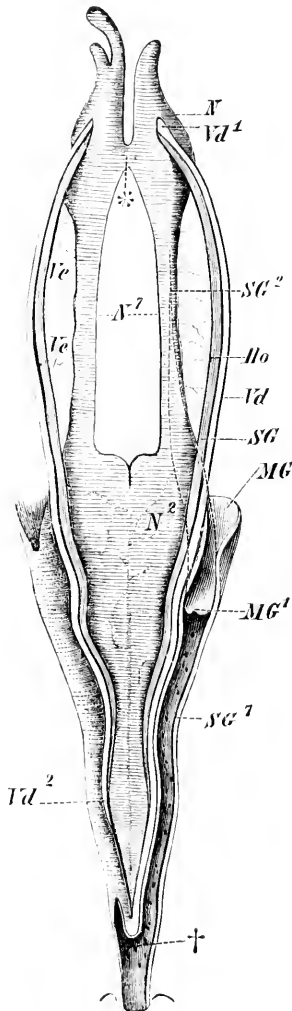


Fig. 576. Männlicher Urogenitalapparat des Stör's.

N, N¹, N² Die verschiedenen Abschnitte der Niere, *SG, SG¹, SG²* Die verschiedenen Abschnitte ihres Ausführungsganges, *Vd, Vd¹, Vd²* Vas deferens, *Ho* Hoden, *Ve Ve* Netz der Vasa efferentia testis, *MG* Müller'scher Gang, der sich bei *MG¹* mit dem Sammelgang der Niere verbindet, † Stelle des Zusammenflusses der Sammelgänge der Niere.

1) Kaum angedeutet ist sie bei *Torpedo*, wo das Ei keine Schale erhält.

Zu der einen gehört *Lepidosteus*, dessen sackförmige Ovarien, wie bei Teleostiern, mit den Ausführungsgängen in continuirlicher Verbindung stehen; sie gehen aber hier nicht vom hinteren Ende, sondern von der Mitte der Säcke ab, so dass letztere vorne und hinten blind geschlossen sind¹⁾.

In die andere Abtheilung gehört *Acipenser* und *Spatularia*. Bei allen diesen sind, ganz wie bei Selachiern, ächte, mit einem in der Körpermitte liegenden, freien Ostium abdominale versehene Tuben vorhanden, die, wie früher schon bemerkt, bei *Acipenser* und *Spatularia*, mit dem Ausführungsgang der Nieren communiciren (Fig. 576, *MG*, *SG*). Diese Verhältnisse sind meiner Ansicht nach so aufzufassen, dass es hier nur zu einer theilweisen, in ihrer Länge starken individuellen Schwankungen unterliegenden Abspaltung der primitiven Urnierengänge kommt. Demnach betrachte ich das nach rückwärts von der Tubenausmündung (Fig. 576, bei *MG*¹⁾) liegende, weite Rohr bei beiden Geschlechtern als den ungetheilten primitiven Urnierengang (Fig. 576, *SG*¹⁾) während der nach vorne davon liegende, kopfwärts gerichtete und in die Nierensubstanz eingebettete Gang (*SG*) als secundärer Urnierengang aufzufassen wäre. Derselbe funktioniert beim Männchen, ganz wie bei Selachiern und Amphibien, als Harnsamenleiter (Leydig'scher Gang), beim Weibchen dagegen nur als Harnleiter. Im ersteren Fall kommt die stets nur sehr kurze Tube als Ausfühungsweg für die Geschlechtsproducte gar nicht in Frage, wogegen der an der Einmündungsstelle der Tube beginnende primitive Urnierengang bei beiden Geschlechtern als Harn- und Geschlechtscanal figurirt²⁾. (Vergl. das Harnsystem.)

Bei den Männchen der Sturionen trifft man einen langen, bandartigen Hoden, der nicht weit hinter dem vorderen Nierenende, und zwar an der ventralen Fläche derselben, beginnt, um dann von hier aus, die Schwimmblase lateralwärts umgreifend nach hinten zu ziehen (Fig. 576, *Ho*). Vom Ostium tubae an lenkt er wieder, mit dem der andern Seite schwach convergirend, medianwärts ab und kommt in die Fureche zwischen der Niere und den primitiven Urnierengang zu liegen. Mit letzterem ist er aufs Innigste verwachsen und verstreicht gegen sein hinteres Drittel zu, indem er sich mehr und mehr zuspitzt.

Am lateralen Rand des Hodens zieht ein Gang herab, welcher nach vorne und hinten blind geschlossen ist und welcher als Sam-

1) Balfour und W. N. Parker haben nachgewiesen, dass der Eisack des *Lepidosteus* und höchstwahrscheinlich auch derjenige der Teleostier durch einen Faltungsprozess der Leibeshöhlenwand zu Stande kommt. Die betreffende Falte verwächst mit dem Genitalwall und so wäre das Lumen des Eisackes nur ein Theil des Cavum peritonei. Ueber die Entstehung der nach hinten sich erstreckenden röhrenartigen Verlängerung des Sackes ist noch nichts Sicheres bekannt; wahrscheinlich aber hat sie mit einem Müller'schen Gang nichts zu schaffen.

2) Die Tuben werden an ihrem vorderen freien Ende bei beiden Geschlechtern zuweilen blindsackartig geschlossen getroffen, eine Thatsache, die näherer Untersuchung bedarf.

melgang zu dienen scheint (Fig. 576, *Vd-Vd*²). Aus ihm entspringen zahlreiche kleine, da und dort netzartig verbundene Vasa efferentia *Ve, Ve*, die im Mesorchium suspendirt sind und sich mit dem schlanken Nierenabschnitt *N*¹ auf Figur 576 verbinden.

Letzterer funktioniert somit wie bei Selachiern und Amphibien als Nebenhoden (Wiedersheim).

Ganz ähnlichen Verhältnissen begegnen wir auch bei *Spatularia* und hier sind namentlich die strickleiterartig angeordneten, quer zum Sammelgang liegenden Hodencanälchen deutlich zu sehen. Der Sammelgang ragt hier weit über das vordere und hintere Hodenende hinaus.

Auch die an *Lepidosteus* gemachten Befunde *Balfour's* und *Parker's* stimmen mit dem eben geschilderten Verhalten der Sturionen insofern überein, als es sich auch hier um dieselben Beziehungen der Hodencanälchen zu der Niere handelt.

Sehr wenig bekannt sind die Geschlechtsorgane der Dipnoer. Die weiblichen kenne ich nicht durch eigene Anschauung, nach *Hyrtl* aber findet sich bei *Lepidosiren paradoxa* ein paariges, an einer Peritonealfalte aufgehängtes Ovarium, an dessen Innenrande ein dicker, muskulöser, stark gewundener, mit trichterförmiger Erweiterung beginnender Eileiter verläuft. Nach hinten zu erweitert er sich allmähig zu einem dünnwandigen Uterus, welcher an seinem Ende mit dem der andern Seite sich verbindet, worauf dann beide durch eine unpaare Oeffnung ausmünden.

In der Mitte seiner Länge besitzt der Eileiter eine starke Drüsenlage, die wahrscheinlich dafür bestimmt ist, eine Eischale abzusondern.

Die Hoden von *Protopterus* (Fig. 577, *Ho*) erstrecken sich durch die

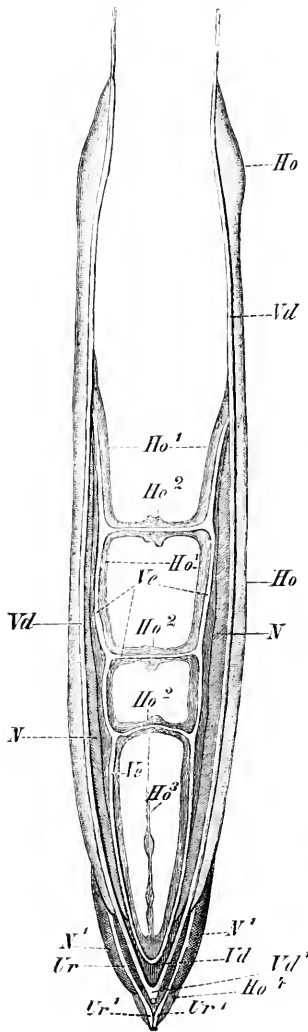


Fig. 577. Urogenitalsystem eines männlichen *Protopterus*.

*NN*¹ Die Nieren, *Ur Ur*¹ Die Ureteren, *Ho* Die Hoden, welche sich durch strickleiterartige Quer-Commissuren *Ho*² *Ho*³ in Verbindung setzen. Sie liegen sowohl medial (*Ho*¹), als lateral (*Ho*) vom Vas deferens (*Vd*). Nach hinten (bei *Ho*⁴) überragen sie die Nieren. *Ho*³ Eine in der Mittellinie liegende, unpaare Partie des Hodens. Die Vasa deferentia fließen nach hinten zu bei *Vd*¹ in der Mittellinie zusammen, *Ve Ve* Venen.

ganze Leibeshöhle hindurch. Sie beginnen schon weit vorne hinter dem Kiemenkorb fein zugespitzt, schwellen dann rasch zu breiten, glatten Bändern an, mit welchen die Niere (*N*) untrennbar fest verwachsen ist. Letztere wird theils lateral-, theils medianwärts von ihnen umgeben (Fig. 577, *Ho*, *Ho*¹, ja gegen die Cloake zu liegen die zu einer kegelförmigen Masse verschmelzenden Hinterenden¹) der beiden Hoden (*Ho*⁴) auch noch auf der Dorsalseite der Niere, welche somit fast ganz in die Hodensubstanz eingepackt liegt. Die beiden medialen Hodenränder sind an mehreren Stellen durch strickleiterartige Commissuren in der Mittellinie mit einander verbunden und im Centrum einer jeden derartigen Hodensubstanz-Brücke läuft eine zum Nierenpfortadersystem gehörige Vene (Fig. 577, *Ho*², *Ve*). Auch vom hinteren, unpaaren Hodenende herauf erstreckt sich in der Medianlinie ein von Stelle zu Stelle knotig anschwellender, dünner Strang aus Hodensubstanz, welcher sich bei manchen Thieren mit der hintersten Quercommissur verbindet (Fig. 577, *Ho*³).

So treffen wir also auch bei Dipnoern Andeutungen einer beginnenden Verwachsung beider Hoden.

Das Vas deferens (*Vd*) läuft in der ganzen Länge des Hodens herab, gewinnt aber erst ganz hinten, gegen die Cloake zu, einen freien Lauf und fließt bald darauf mit dem der andern Seite zu einem kurzen trichterartigen Ausführungsgang zusammen (*Vd*¹).

AMPHIBIEN.

Die Ovarien der Gymnophionen liegen etwa in der Mitte der Nierenlänge, rechts und links von der Wirbelsäule am Mesovarium aufgehängt. Sie stellen lange, schmale Bänder dar, die in Folge der eingelagerten Eier ein körniges Aussehen gewinnen.

Die Eileiter (Fig. 578, A *Od*), welche mit trichterartiger Erweiterung (*Ot*) beginnen, laufen ganz gestreckt, dicht am lateralen Nierenrand nach hinten. Das Ostium abdominale liegt in der Regel am vorderen Nierenende, oder auch etwas weiter nach hinten davon. Sie münden sowohl unter sich als von den Harnleitern getrennt in die Cloake. Auch bei Männchen (Fig. 578, A, *mg*) existiren die Müller'schen Gänge und zwar in ganz denselben topographischen Verhältnissen, wie beim Weibchen. Im Lauf nach rückwärts schwellen sie hier, wie Spengel gezeigt hat, zu ansehnlichen drüsenreichen Schläuchen an, die in der Nähe des hinteren Nierenendes, unter plötzlicher Verjüngung ihres Lumens, scharfkantig umbiegen und nach vorne laufen, um sich endlich neben dem Harnleiter in die Cloake einzusenken (Fig. 578, A, bei *mg*¹), vergl. auch Fig. 600, B).

Die männliche Tube communicirt bei der Mehrzahl der Gymnophionen durch ein offenes Ostium abdominale mit der Leibeshöhle,

1) Die Hinterenden der Hoden erstrecken sich sammt der Lunge noch eine Strecke weit in die Schwanzwurzel hinein.

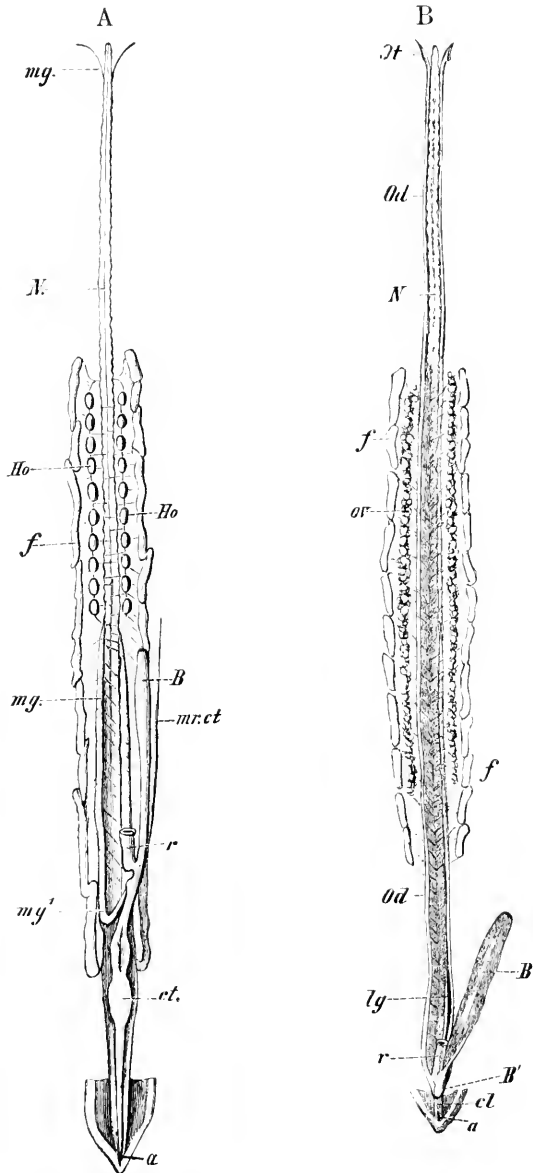


Fig. 578. Das männliche (A) und weibliche (B) Urogenitalsystem von *Epicerium glutinosum*. Nach J. W. Spengel.

N N Niere, *mg*, *mg*¹ Der Müller'sche Gang des Männchens, welchem beim Weibchen der Oviduct *Od* entspricht. *Ot* Ostium tubae, *Ho* Hoden, *ov* Ovarium, *ff* Fettkörper, *lg* Leydig'scher Gang, *B*, *B* Harnblase, *ct*, *ct* Cloake, die sich bei *a* nach aussen öffnet, *mr ct* Musculus retractor cloacae, *r* Rectum.

häufig aber obliterirt das Canallumen im vorderen Abschnitt des Müller'schen Ganges¹⁾.

Die Hoden der Gymnophionen stellen eine Längsreihe bald ganz gleich grosser, bald sehr verschieden grosser Einzelstücke dar, in beiden Fällen aber werden letztere (Fig. 579, *Ho*, *Ho*) perlschnurartig durch einen Sammelgang (*Sg*) mit einander verbunden. Jedes Hodenstück besteht aus einer Reihe kugelliger Kapseln (*K*, *K*) welche den Samen bereiten und an den durchziehenden Sammelgang Canäle abgeben. An jeder Stelle, wo der Sammelgang zwischen je zwei Hodenstückchen frei zu Tage tritt, geht von ihm ein Quer-

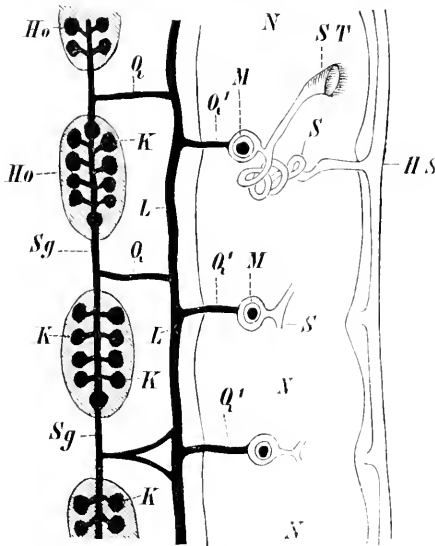


Fig. 579. Schematische Darstellung eines Abschnittes des männlichen Geschlechtsapparates der Gymnophionen.

Ho Ho Hoden, *Sg* Sammelgang derselben, *K K* Hodenkapseln, *Q Q* Austretende Querkanäle, welche sich in den Längscanal *L L* einsenken, *Q¹ Q¹* Zweite Serie von Querkanälen, welche sich in den Längscanal *L L* einsenken, *M M* Malpighi'sche Körperchen, *N N* Niere, *ST* Segmentaltrichter, *S* Schleifenkanäle, *HS* Harnsamenleiter.

canälchen ab (Fig. 579, *Q*), welches sich gegen die Niere herüber erstreckt, um sich, in der Nähe ihres medialen Randes in einen Längscanal (*L*) einzusenken. Mit diesem endlich verbindet sich eine zweite Serie von Querkanälchen, welche von der Niere und zwar je von einem Malpighi'schen Körperchen aussprossen (*Q¹*, *Q¹*). Von hier aus gelangt der Samen in den weiteren Verlauf der mit

1) Im Larvenstadium finden sich Reste der Urnieren, die man als Müller'sche Knäuel bezeichnet. Sie stellen vielfach verschlungene Canäle dar, die durch verschiedene, flimmernde Trichter in die Leibeshöhle münden, hinten aber blind geschlossen sind. Sie entstehen durch Umbildung des Vorderendes vom primären Urnierengang (J. W. Speugel).

den primären Malpighi'schen Körperchen in direkter Verbindung stehenden Schleifenkanäle (*S*) und von da aus schliesslich in den Harnleiter, der somit als Harnsamenleiter (Leydig'scher Gang) zu bezeichnen ist (J. W. Spengel).

Was die Geschlechtsorgane der Urodelen betrifft (Fig. 580, A, B), so sind die Eierstöcke alle nach einem Typus gebaut. Sie stellen stets einen ringsum geschlossenen, länglichen Schlauch dar, dessen dünne fibröse Wände ein ununterbrochenes, im Gegensatz

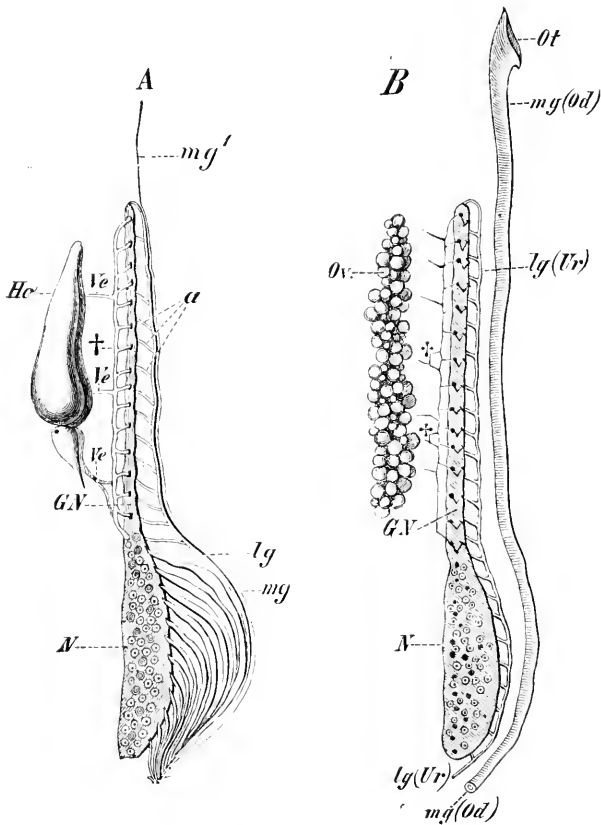


Fig. 580. Schema des Urogenitalsystems eines männlichen (A) und eines weiblichen (B) Urodelen, mit Zugrundelegung eines Präparates von *Triton taeniatus*. Nach J. W. Spengel.

Ho Hoden, *Ve Ve* Vasa efferentia desselben, welche sich in einem Sammelgang † vereinigen, *a* Ausführungsgänge der Harnkanälchen, welche sich in den Leydig'schen Gang *lg lg* (Harnsamenleiter) einsenken; letzterer fungirt beim Weibchen (Fig. B bei *lg*) einzig und allein als Ureter (*Ur*). Das System der Vasa efferentia und ihres Sammelganges (*lg*) wird hier abortiv. *mg mg¹* (*Od*) Müller'scher Gang, *Ot* Ostium desselben (Ostium tubae) beim Weibchen, *G.N.* Geschlechtsniere (Nebenhoden des Männchens), *N* Eigentliche oder sogenannte Beckenniere.

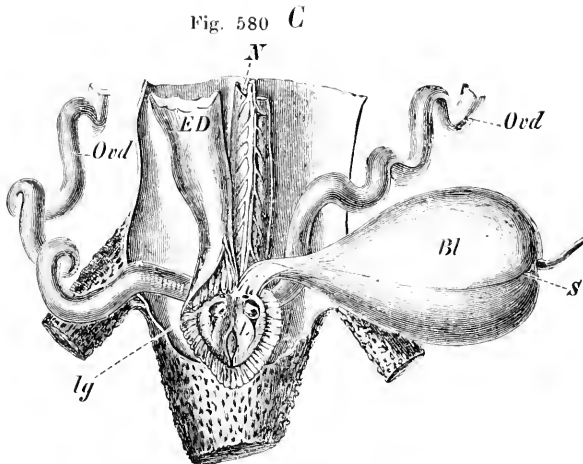


Fig. 580 C. Cloake einer weiblichen *Salamandrina perspic.*, aufgeschnitten. *ED* und *Bl* Enddarm und Harnblase, beide an ihrer Einmündungsstelle in die Cloake aufgeschnitten, *S* Blasenfurche, *N* Nieren, *Iy* Ausmündung der Leydig'schen Gänge (Ureteren), *Ovd, Ovd* Oviducte, welche auf zwei Papillen münden. Links von der Schleimhautfalte *L* die Genitalpapille.

zu den Anuren, nie in Kammern abgetheiltes Lumen umschließen (Fig. 580, B, *Ov*). Im Innern liegen die Eier. Eine Verbindung der Eierstöcke mit den Eileitern besteht so wenig als bei irgend einem andern Amphibium. Die Eierstöcke sind vielmehr durch ein Mesovarium frei in der Leibeshöhle aufgehängt und die Eier werden in die letztere entleert und dann durch das hier verbreitete Wimperepithel vor die Tubentrichter geführt (Fig. 580, B *Ot*).

Das von Wimperzellen ausgekleidete Ostium abdominale tubae der Urodelen liegt in der Regel am vordersten Ende der Körperhöhle, weit entfernt vom Vorderende der Nieren. In der Jugend gestreckt, werden die am lateralen Nierenrand nach hinten laufenden Oviducte später, zumal in der Brunstzeit, geschlängelt. Sie münden in der dorsalen Cloakenwand auf zwei Papillen aus (Fig. 580, C).

Bei manchen Urodelen, z. B. bei *Salamandra atra* und *Sclerperes fuscus*, ist der hintere Abschnitt der Tuben zu einem uterusartigen Körper aufgetrieben und möglicherweise kommt derselbe allen viviparen Salamandrinen zu, wie ja auch zwischen ihnen und den oviparen Differenzen im Character des Tuben-Epithels bestehen (Spengel.)

Die Hoden der Urodelen (Fig. 580 A, *Ho*) entsprechen in ihrer Lage vollständig den Ovarien, d. h. sie liegen symmetrisch rechts und links von der Wirbelsäule, ungefähr in der Längsmittle der Leibeshöhle. So verschieden sie auch ihrem äusseren und inneren Verhalten nach sind, so besitzen sie doch alle im Innern den uns schon von den Gymnophionen her bekannten Sammelgang, in welchen die Hodenkapseln einmünden.

Bei den Ichthyoden und manchen Spelerpesarten stellt der Hoden einen nach vorne hin spitz zulaufenden, hinten meistens abgerundeten, rundlich cylindrischen Körper dar (Fig. 581, *Ho*); bei andern Urodelen ist er regelmässig oval und hie und da schwach maulbeerartig gelappt oder auch unregelmässig gefurcht.

Das Hodennetz zeigt nach den Untersuchungen Spengel's keine principiellen Unterschiede von demjenigen der Gymnophionen, jedoch fehlt zuweilen der Längscanal, in welchem Falle dann die Vasa efferentia direkt zwischen den Malpighi'schen Körperchen und dem Sammelgang des Hodens sich erstrecken (Fig. 581, *Ve*, *Ve*).

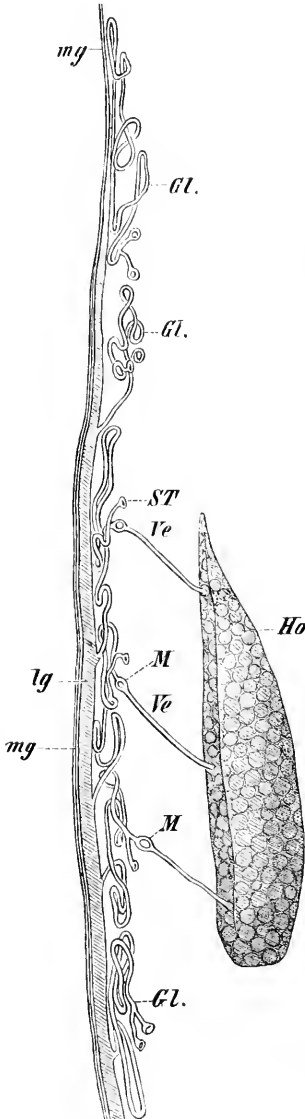
Ueber die Art und Weise der Samenleitung habe ich schon bei der Anatomie der Niere ausführliche Mittheilungen gemacht, so dass ich auf jenes Capitel verweisen kann.

Nach aussen vom Harnsamenleiter liegt bei den männlichen Urodelen der Müller'sche Gang; er verliert sich aber schon vor der Cloake, ohne in letztere einzumünden, d. h. er ist nach hinten zu blind geschlossen. Er unterliegt, nach geringerer oder stärkerer Reduction, nach Persistenz oder Verlust seines Lumens bedeutenden Variationen, auf die aber hier nicht näher eingegangen zu werden braucht. Sein Vorderende steht bald in offener Communication mit der Leibeshöhle, bald ist es durch eine entständige Cyste verschlossen oder läuft es in einen haarfeinen Faden aus (Spengel).

Die Ovarien der Anuren (Fig. 582, *Ov*) stellen eine Längsreihe von dünnwandigen Taschen dar, in welchen die Eier suspendirt sind. Die einzelnen Taschen, deren man, je nach verschiedenen Arten, 3—20 unterscheidet, sind vollständig von einander getrennt.

Fig. 581. Geschlechtsabschnitt der Niere von *Spelerpes variegatus*. Nach J. W. Spengel.

Ho Hoden, *Ve Ve* Vasa efferentia testis in Malpighi'sche Körperchen (*M M*) eintretend, *ST* Segmentaltrichter, *Gl Gl* Einzelne, getrennt liegende Nierenknäuel, *lg lg* Leydig'scher, *mg mg* Müller'scher Gang.



Bei allen Bufonen, namentlich bei jungen Weibchen, liegt am Vorderende des Ovariums ein compacter, von dem übrigen Ovarium scharf abgegrenzter Körper. Er besteht aus kleinen, dicht gedrängt liegenden Zellen, die nach Spengel mit den Eiern des übrigen Ovariums im Wesentlichen übereinstimmen. Mit zunehmendem Alter erfährt dieses Organ („Bidder'sches Organ“, Spengel) eine immer stärkere Reduction, bis es schliesslich kaum noch in Spuren nachweisbar ist.

Wie bei Urodelen, so liegt auch bei Anuren das Ostium tubae (Fig. 582, *Ot*) an der Vordergrenze der Leibeshöhle, dicht neben den Lungenwurzeln. In der Brunstzeit erzeugt der Eileiter (*Od*) eine Menge dicht verschlungene Windungen und gewinnt ausserordentlich rasch an Länge und Dicke (Fig. 582, *Od*).

Gegen die Cloake zu nähern sich die Oviducte (*Ut*) beider Seiten und blähen sich kolbig auf (Uterus der Autoren), um nach hinten zu sich wieder zu verjüngen. Schliesslich münden sie auf je einer Papille (*P*) in die Cloake ein. Nur bei der Gattung *Bufo* und *Alytes* fliessen beide Tubenenden zu einem gemeinschaftlichen, auf einer unpaaren Papille ausmündenden Raum zusammen. Auch bei *Hyla* findet sich nur eine Papille, allein im Innern bleiben die Eileiter durchaus getrennt.

In jenem aufgetriebenen Abschnitte der Tuben (*Ut*) fügen sich die Eier, nachdem sie zuvor von Seiten der Eileiterdrüsen einen gallertigen Ueberzug erhalten haben, zu Ballen (Frösche) oder Schnüren (Kröten) zusammen¹⁾.

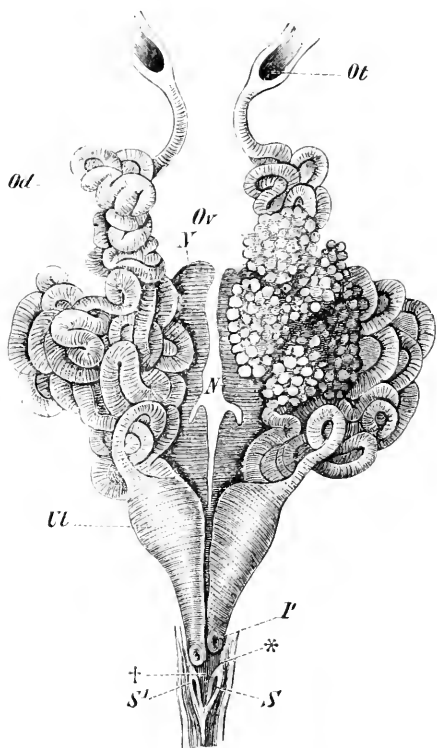


Fig. 582. Urogenitalapparat einer weiblichen *Rana esculenta*.

Ov Ovarium (das Ovarium der andern Seite ist entfernt), *Od* Oviduct, *Ot* Ostium tubae, *Ut* das aufgetriebene, uterusartige Hinterende des Oviductes, *P* Ausmündung desselben in die Cloake, *N* Niere, *S S'* Ausmündungen der Ureteren in die Cloake, welche auf zwei, durch einen tiefen Interwall (+) von einander getrennten Längsfalten (*) liegen.

1) Ich kann nicht unterlassen, auf die biologisch äusserst interessanten Arten der Fortpflanzung gewisser Anuren, beziehungsweise auf die hier in Frage kommende

Die Form des Anuren-Hodens (Fig. 583, *Ho*, *Ho*) ist, je nach verschiedenen Arten, bald rund, bald länglich-oval oder mehr kegelförmig. Er liegt an einer dem Ovarium völlig entsprechenden Stelle, etwa in der Längsmittle des Rumpfes, an der ventralen Nierenfläche und nach hinten von dem fingerartig gelappten Fettkörper (*FK*)¹). Statt des uns von den übrigen Amphibien bekannt gewordenen Sammelganges findet sich im Innern ein ganzes Netz von Gängen, oder besteht der ganze Hoden, wie dies bei *Discoglossus pictus* der Fall ist, aus zahlreichen, parallel neben einander liegenden Schläuchen, deren jeder fast die Länge des ganzen Organs besitzt.

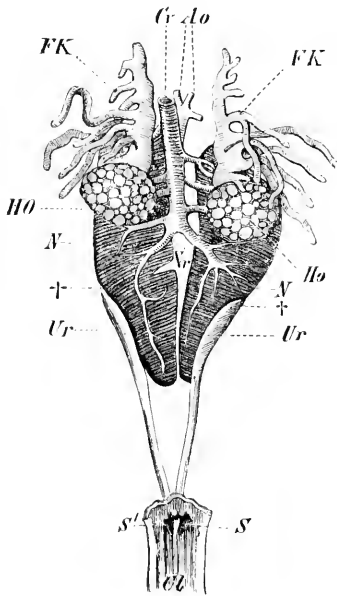


Fig. 583. Urogenitalapparat einer männlichen *Rana esculenta*.

N, *N* Nieren, *Ur*, *Ur* Ureteren (Leydig'sche Gänge), welche bei † am lateralen Nierenrand hervortreten, *S* *S* Ihre Ausmündung in die Cloake (*Cl*), *Ho*, *Ho* Hoden, *FK*, *FK* Fettkörper, *Cv* Vena cava inferior, *Ao* Aorta, *Vr* Venae revehentes des Nierenpfortaderkreislaufes.

Am dem Vorderende des Hodens, von welchem ein einziges, sehr weites Vas deferens entspringt, vereinigen sich alle diese Schläuche zu wenigen, äusserst kurzen Samencanälchen, wodurch die Hodenschläuche mit dem Vas deferens verbunden werden (Spengel)²).

Am Vorderende des Hodens findet sich dasselbe Organ, welches Spengel beim Ovarium als Bidder'sches Organ bezeichnet hat. Nach seinen Mittheilungen stellt es nicht, wie man früher annahm, ein Ovarium dar, sondern ein in der Entwicklung zurückgebliebenes Hodenstück.

Gleichwohl sollen nach dem genannten Autor Krötenmännchen

Brutpflege aufmerksam zu machen. Die hieher gehörigen Anuren sind u. a.: *Notodelphys*, *Pipa dorsigera*, *Alytes* und vor Allen *Rhinoderma Darwini*, wo sich die Brut in dem dilatirten Kehlsack des Männchens entwickelt.

1) Der Fettkörper (Fig. 583, *FK*), welcher in den verschiedensten Form- und Grösseschwankungen allen Amphibien zukommt, ist ausserordentlich stark vascularisirt und zwar verläuft in jedem Lappen ein starker Längsstamm, der rechts und links Zweige abgibt. Er ist ganz von Peritoneum überzogen und besteht aus adenoider Substanz. Die einzelnen Maschen sind von Fettkugeln, freiem Fett und weissen Blutzellen erfüllt.

2) *Discoglossus* ist auch dadurch interessant, dass die Spermatozoen eine Länge von mehr als zwei Millim. besitzen. Davon kommt fast die Hälfte auf den dünnen, korkzieherartig gewundenen Kopf.

mit ächten (und jenem Bidder'schen Organ) vorkommen und im letzteren Fall hätte man es also mit ächten Zwittern zu schaffen.

Was die Verbindung des Hodens mit der Niere, beziehungsweise mit dem Ausführungsgang betrifft, so stimmt hierin nur die Gattung *Bufo* mit den Gymnophionen und Urodelen überein, d. h. nur hier wird, indem sich die Vasa efferentia testis zu Malpighi'schen Körperchen begeben, die Niere von Sperma durchflossen (Fig. 584 *A*).

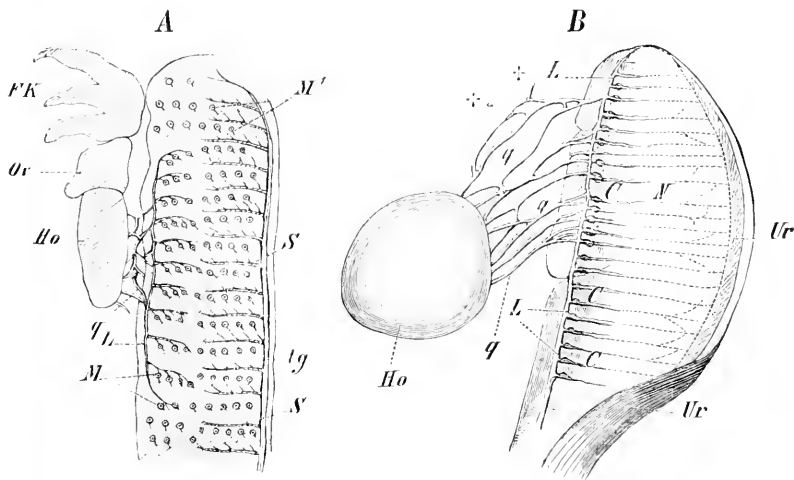


Fig. 584 *A*. Hoden und vorderes Nierenende von *Bufo cinereus*. Nach J. W. Spengel. *B* Hoden und vorderes Nierenende von *Rana esculenta* Teilweise schematisirt.

Ho Hoden, *Ov* rudimentäres Ovarium, *q q* Quercanäle des Hodennetzes, bei † † in Fig. *B* blindgeschlossene Ausläufer erzeugend, *L* Längscanal desselben, aus welchem bei *C C* das intrarenale Canalnetz der Niere (*N*) entspringt. Letzteres entsendet zu einer Anzahl von Malpighi'schen Körperchen (*M*) Verbindungsäste, *M'* Malpighi'sche Körperchen, welche nicht mit dem Hodennetz verbunden sind, *tg* und *Ur* Harnleiter, in welche die Sammelröhren *S S* einmünden, *FK* Fettkörper.

Bei *Rana* entspringen aus dem Längscanal des Hodennetzes, in kammförmiger Anordnung Quercanäle (*C, C*), welche die Nieren-substanz durchsetzen, ohne sich mit Malpighi'schen Körperchen oder deren canal förmigen Fortsetzungen zu verbinden; sie münden vielmehr direkt in den Harnleiter (Fig. 584 *B*, *C, C* und *Ur*).

Was den Hoden der übrigen Anuren anbelangt, so sehen wir das eben von *Rana* geschilderte Bestreben der Vasa efferentia, sich von den intrarenal liegenden Harnwegen zu emancipiren, immer stärker hervortreten.

Bei *Bombinator* (Fig. 585 *A*, *ve, ve*) endigen die meisten aus dem Längscanal (Fig. 585 *A*, *L*) kommenden Quercanäle (*ve, ve*) blind in der Nierensubstanz und nur die vordersten ergießen ihren

Inhalt schliesslich in den die Niere hackenartig umfassenden Fortsatz des Harnleiters, ohne mit Malpighi'schen Körperchen in Verbindung zu treten (Fig. 585, lg^1).

Bei *Alytes* ist die Trennung der Harn- und Samenwege noch weiter gediehen, insofern hier das schmale Hodennetz (Fig. 585 *B*, *C*, q) die Niere nur kreuzt, ohne sich irgendwie mit ihr zu verbinden. Es mündet schliesslich in einen, in der Nähe des lateralen

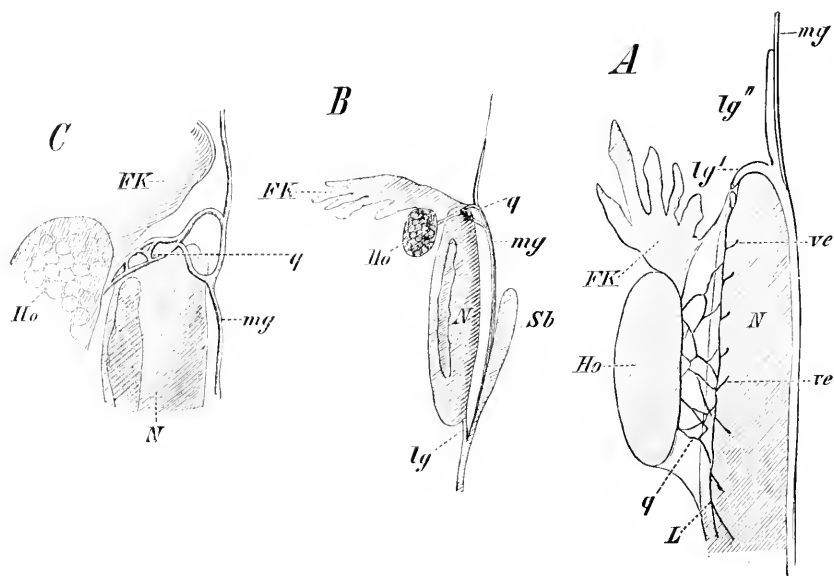


Fig. 585 *A*. Hoden und vorderes Nierenende von *Bombinator igneus*. *B*. Linke Niere und Hoden von *Alytes obstetricans*. *C*. Hodennetz von *Alytes obstetricans*.

Ho Hoden, *N* Niere, *FK* Fettkörper, *mg* Müller'scher Gang, *lg* lg^1 lg'' Leydig'scher Gang (Harnsamenerleiter), *Sb* Samenblase, *q* Quercanäle, *L* Längscanal des Hodennetzes, *re re* von demselben zur Niere gehende, blind geschlossene Sprossen. (Alle drei Figuren nach J. W. Spengel).

Nierenrandes gelegenen Gang, der sich gegen die Lungenwurzel in einen blind und spitz geschlossenen Canal verlängert (Fig. 585 *B*, *C*, *mg*). In der Nähe seines Hinterendes geht eine nach vorne gerichtete Tasche ab (Fig. 585 *B*, *Sb*), die als Samenblase fungiert.

Hinter der Niere vereinigt sich jener Canal mit dem Ausführungsang der Niere (*lg*), dem Ureter, zu einem gemeinsamen Gang. Es handelt sich somit in diesem Fall um einen als Vas deferens fungirenden Müller'schen Gang, welcher mit der Harnleitung gar nichts zu schaffen hat (Spengel).

Was die männlichen Tuben der übrigen Anuren betrifft, so

verhalten sie sich ganz ähnlich, wie ich dies von den andern Amphibien bereits geschildert habe, d. h. sie laufen nahe dem lateralen Nierenrand gerade so weit nach vorne, wie die entsprechenden Organe beim Weibchen und hören zugespitzt auf.

Nicht immer besitzen sie ein freies Lumen, sondern repräsentieren häufig einen soliden Zellstrang.

Am stärksten entwickelt sind sie bei Bufonen, wo ihre Hinterenden, ganz wie bei Weibchen, mit einander verschmelzen und in die Cloake münden. Eine Verbindung mit den Ureteren kommt, abgesehen von *Alytes*, nirgends mehr vor.

REPTILIEN.

Die das Urogenital-system der Anamnia und Amnioten scharf trennenden Punkte habe ich schon in der entwicklungs-geschichtlichen Einleitung hervorgehoben, so dass ich mich gleich zur speciellen Schilderung des Genitalapparates der Saurier wenden kann (Fig. 586).

Was zunächst die Ovarien (*Ov*) betrifft, so liegen sie ziemlich nahe bei einander, rechts und links von der Mittellinie und zwar nicht immer symmetrisch. Häufig, wie z. B. bei Lacertiliern liegt das eine (rechte) Ovarium etwas weiter nach vorne als das linke, und dieses asymmetrische Verhalten ist bei *Anguis* noch viel

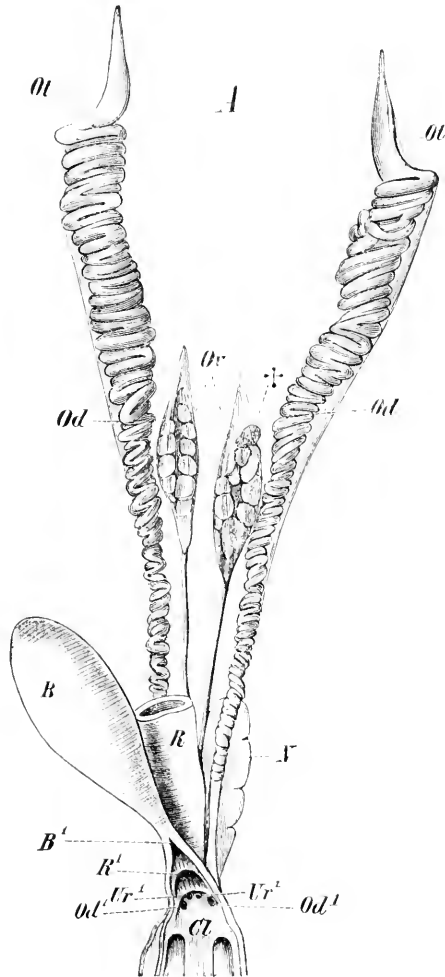


Fig. 586. Weiblicher Urogenitalapparat von *Lacerta muralis*.

N, N Niere, *Ur¹* Ausmündung des Ureters in die Cloake *Cl*, *B* Harnblase, *B¹* Ihr Hals (aufgeschlitzt), *R* Rectum, *R¹* Seine Einmündung in die Cloake, *Ov* Ovarium, † Rest der Urniere, *Od* Oviducte, welche bei *Od¹* in die Cloake münden, *Ot* Ostium tubae.

stärker ausgeprägt. Jedes Ovarium stellt einen vom Bauchfell überzogenen spindelförmigen, fibrösen Sack dar, dessen Lumen von einem reich vascularisirten Netz- oder Balkenwerk durchzogen und von Eiern erfüllt wird¹⁾. Die Eier des rechten und linken Ovariums variiren in einem gewissen Stadium der Entwicklung bezüglich ihrer Grösse; diese Ungleichheit der Ausbildung wird jedoch später wieder eingeholt und ist kurz vor der Loslösung der Eier aus dem Ovarium nicht mehr zu beobachten (M. Braun). Wie bei den Anammia, so geht auch bei den Reptilien von der persistirenden Ureierfalte die Eifollikelbildung das ganze Leben hindurch vor sich, während dies bei den übrigen Amnioten entweder nur in der Fötalzeit oder, wie bei Säugern, nur noch kurze Zeit nach der Geburt stattfindet.

Wie ich schon in der entwicklungsgeschichtlichen Einleitung bemerkt habe, gehen die Ureiercanälchen bis auf unbedeutende Reste zu Grunde. Letztere liegen, nach Grösse und Form, sowie zwischen Rechts und Links variirend, stets in einer Reihe zwischen dem Eileiter und der Wirbelsäule und zeichnen sich durch eine graue oder gelbbraune Farbe aus (Fettige Degeneration). Es sind unregelmässige, 0,5—1 Mm. grosse, langgestreckte Körperchen, neben welchen kleinere Cysten und hie und da auch noch Canalreste vom Wolff'schen Gange und von den Segmentalorganen getroffen werden. Alle diese Bildungen, mit Ausnahme des „goldgelben Körpers“ (vergl. das Capitel über die Nebennieren) sind dem Nebenboden des Männchens homolog (M. Braun).

Bei Anguis sind sie viel stärker ausgeprägt, als bei Lacerta, und bei Schlangen zeigt sich der Wolff'sche Gang von dem „goldgelben Körper“ bis zur Cloake hin in Form eines weissen, vielfach gewundenen Canals, welcher einzelne Quercanälchen (Nebeneierstock) aufnimmt, erhalten. Aehnlichen Verhältnissen begegnet man auch bei Ascalaboten (M. Braun). Die Oviducte (Fig. 586, *Od*) stellen zwei, im nichtschwangeren Zustande in reichlichen Querschnitten liegende, bandartige Canäle vor, welche vorne, etwa in der Höhe des hinteren Leberendes mit einem weiten Trichter (*Ot*) begimmen. Sie bestehen aus einer fibrösen und einer starken Muskelschicht, welche sich vom lateralen Rand des Eileiters zu einem Band verdickt, wodurch derselbe in die oben erwähnten Querschnitte gelegt wird. Befinden sich Eier im Oviduct, so wird letzterer dadurch, dass sich um jedes Ei eine Tasche formirt, förmlich abgekammert und diese Kammerung ist bei den Ascalaboten auch im nicht schwangeren Zustand, also bleibend, vorhanden (M. Braun).

Die Mündungen der Oviducte, welche letztere an ihrem hintersten Ende mit der Mastdarmwand bindegewebig verlöthet sind, liegen in einer Bucht der dorsalen Cloakenwand, hinter der Ausmündung des Mastdarmes (Fig. 586, *Od*¹, *Od*¹).

1) Die dadurch entstehenden Kammern sind nach Leydig als Lymphräume zu deuten.

Der laterale Rand des Oviductes ragt frei in die Bauchhöhle, am medialen inserirt sich das von der Medianlinie entspringende, von reichlichen glatten Muskelfasern durchzogene Mesovarium. Die Schleimhaut ist überreichlich, zumal bei Ascalaboten, mit Drüsen ausgestattet, die zur Bildung der Eischale in Beziehung stehen¹⁾.

Der Hoden der Lacertilier (Fig. 587, *Ho*) entspricht in seiner Lage vollkommen dem des Ovariums. Er ist von birnförmiger, in der Brunstzeit aber von rundlich-ovaler Gestalt und besteht aus einem Convolut vielfach gewundener Samencanälchen, die durch eine bindegewebige, zellenreiche Zwischensubstanz zusammengehalten werden. Am lateralen Hodenrand, zwischen ihm und dem Nebenhoden liegt der als Nebenniere zu deutende „goldgelbe Körper“ und an derselben Stelle sieht man 4—5 eng nebeneinander liegende Quercanäle aus dem Hoden heraustreten, welche in den Nebenhoden eintreten (Fig. 587, *Ep*). Letzterer besteht ebenfalls aus vielfach verschlungenen Canälchen, die während der Brunstzeit in Folge des in ihnen enthaltenen Samens eine milchweise Farbe annehmen und dies gilt auch für das unter zahlreichen, engen Windungen zur Cloake laufende Vas deferens (*Vd*). Die Ausmündung desselben erfolgt, nachdem es sich zuvor mit dem hintersten Ende des Ureters verbunden hat, jederseits auf einer in der dorsalen Cloakenwand liegenden Papille (*p p*).

Wie beim Weibchen, so finden sich auch beim Männchen in der Cloake zwei Drüsen, wovon die eine in der dorsalen Cloakenwand liegt und einer Prostata verglichen werden kann, während die andere kleinere in der ventralen Wand eingebettet ist und einer Talgdrüse entspricht (Leydig).

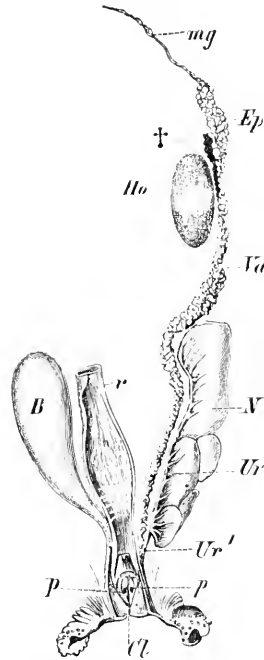
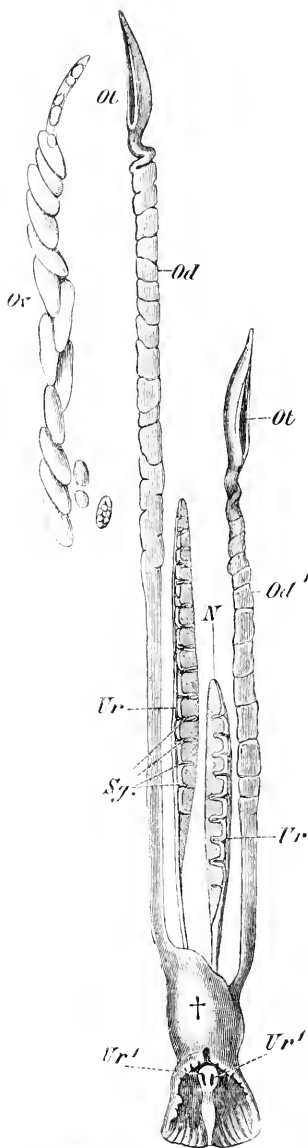


Fig. 587. Männlicher Urogenital-Apparat von *Anguis fragilis* nach F. Leydig.

Ho Hoden, † der sogenannte goldgelbe Körper (Nebenniere), *Ep* Nebenhoden, *Vd* Vas deferens, *p p* Ausmündung des mit dem Ureter-Ende (*Ur*, *Ur'*) vereinigten Vas deferens auf einer Papille der dorsalen Cloakenwand *Cl*, *B* Harnblase, *r* Rectum, *N* Niere, *mg* Rudiment des Müller'schen Ganges.

1) Eine von der Schleimhaut des Eileiters gänzlich getrennte Drüse hat M. Braun in der verdickten Musculatur des hinteren Oviductendes der Ascalaboten nachgewiesen. Sie umfängt den Eileiter als eine nicht ganz geschlossene Spongia und mündet in die Cloake aus, als deren Ausstülpung sie zu betrachten ist. Bei *Lacerta* finden sich zwei Drüsen in der Cloake (Leydig).



Die männliche Tube (Fig. 587, *mg*) erstreckt sich als ein, zahlreichen individuellen Schwankungen unterliegender, dünner Strang vom Nebenhoden bis zu der Stelle nach vorne, wo sich die Grenze des schwarzen Bauchfellpigmentes befindet. Nach hinten zu ist er nicht weit zu verfolgen und hört in der Regel hinter dem Nebenhoden zugespitzt auf¹⁾.

Der männliche Geschlechtsapparat der Blindschleiche weicht von demjenigen der Lacertilier principiell nicht ab. Die Hoden liegen wie dort in ungleicher Höhe, sind aber gestreckter, walzenförmiger.

Die Geschlechtsorgane der Ophidier (Fig. 588) zeigen von denjenigen der Saurier, wie a priori zu erwarten, nur geringe Abweichungen und auch diese sind fast sämtlich durch den lang gestreckten Körper der ersteren zu erklären. Ich hebe deshalb nur folgende, wenige Punkte hervor.

Die Eier schieben sich bei der Reifung, um in der engen Leibeshöhle Platz zu finden, dachziegelartig übereinander und stellen so eine langgegliederte Kette dar, die im Bereich der vorderen Hälfte des rechten Oviductes gelegen ist. Letzterer

Fig. 588. Weiblicher Urogenitalapparat von *Coluber viridiflavus*.

N Niere der linken Seite. Sie ist wesentlich kürzer als die der rechten Seite, welche auf der Figur nicht besonders bezeichnet ist. *Ur* Ureteren, welche bei *Ur¹* *Ur¹* auf einer Papille in die Cloake einmünden. *Sy* Sammelgänge der Niere, *Ov* Ovarium, *Od* Rechter-, *Od¹* linker Oviduct. Beide confluirenden nach hinten zu einem blasigen Hohlraum †, der eine Ausbuchtung der Cloake darstellt, *Ot* Ostium tubae.

1) Wie bei Amphibien so, begegnen wir auch bei Sauriern in weitester Verbreitung Fettkörpern, welche zwischen der vorderen Bauchwand und dem parietalen Blatt des Peritoneums gelagert sind. Sie sind erst in voller Ausdehnung sichtbar, wenn man die ventrale Beckenwand abträgt; sie liegen in nächster Nähe der Geschlechtsdrüsen, erreichen vor dem Eintritt der Brunstzeit die grösste Ausdehnung und stimmen in ihrem Bau mit den Fettkörpern der Amphibien überein.

ist immer ungleich länger, als der linke, beide aber besitzen ein weites, lateralwärts schauendes Ostium abdominale, das aber bei dem mir vorliegenden Präparat von *Coluber viridiflavus* nicht ganz endständig angeordnet ist (Fig. 588, *Ot*). In ihren vorderen Hälften sind beide Eileiter, ansserhalb der Brunstzeit, in enge Querfalten gelegt; nach hinten zu verlaufen sie gestreckt, verzüngen sich allmählig und senken sich in eine asymmetrisch gebaute, kopfwärts sich erstreckende Ausbauchung der Cloake hinein (Fig. 568, \ddagger). Letztere erscheint gegen den rechten Eileiter viel stärker ausgezogen, als gegen den linken, so dass es den Anschein gewinnt, als entstünde die ganze kuppelartige Bildung durch eine blasenartige Erweiterung des hinteren Endes vom rechten Oviduct, in die sich dann der linke erst secundär einsenken würde (Fig. 587, *Od*, *Od'*).

In der Regel enthält der rechte Eierstock viel mehr Eier, als der linke, welcher ganz rudimentär werden kann. Ebenso wird der rechte Hoden nicht selten umfänglicher angetroffen als der linke; jeder von ihnen liegt vor der Niere seiner Seite und beide besitzen in der Regel eine längliche Gestalt.

Entsprechend dem breiten Habitus der Chelonier trifft man ihre Geschlechtsorgane mehr in die Breite entwickelt.

Die Ovarien sind mächtige ovale oder auch mehr kuchenartig glatte, stark gekörnte Körper, welche sich unter gegenseitiger Converganz weit nach hinten gegen die Cloake zu erstrecken. Ein bindegewebiges, von glatten Muskelfasern durchsetztes Balkennetz durchzieht die Follikelmasse und schliesst da und dort Lymphräume ein, ganz ähnlich wie bei Sauriern. Die Mesovarien sind kurz aber ausserordentlich stark.

Die Oviducte, deren Ostium abdominale nach hinten gerichtet ist, zeigen das uns von dem Eidechsen-Eileiter her bekannte Muskelband viel stärker entwickelt und in Folge dessen erscheint hier die Tube in zwei bis drei grosse Curven zusammengebogen und ist ausserdem noch in zahlreiche Querfältchen gelegt. Die Muskel-, namentlich aber die Drüsenschicht ist gut entwickelt und in manchen Fällen kann letztere die erstere an Dicke um das Neun- bis Zehnfache übertreffen; gegen das hintere Oviductende zu kehrt sich aber dieses Verhältniss um. Hier können die beiden Oviducte ausserlich zusammenfliessen, innen aber bleiben ihre Lumina getrennt und münden in den Hals der Harnblase, der dadurch zu einem Sinus urogenitalis wird.

Van Wyhe hat zum erstenmal bei weiblichen Schildkröten Spuren des Wolff'schen Ganges und der Urnieren nachgewiesen. Bei *Emys europaea* erstreckt sich jener Gang, längs dem Harnleiter verlaufend, nach vorne zu bis in die Nähe des hinteren Nierendes, nach hinten zu verliert er sich in die Wand des Oviductes, kurz ehe derselbe ausmündet.

Die länglich-ovalen Hoden liegen etwas auswärts von den Nieren und hinter ihnen. Die sehr zahlreichen Vasa efferentia treten aus dem maschigen Gewebe des Hodens in den medianwärts davon

liegenden, aus einem Convolut von Schlingen bestehenden Nebenhoden hinüber und aus diesem entwickelt sich, ganz ähnlich wie bei Lacertiliern, das stark gewundene Vas deferens. Alle diese Gebilde, Hoden, Vasa efferentia und Vas deferens werden von einem starken, an organischen Muskelfasern reichen Bindegewebe umgeben (C. K. Hoffmann). Gegen sein Hinterende, welches dicht neben dem Ureter durch den Hals der Harnblase in den Sinus urogenitalis mündet, nimmt der Samenleiter einen gestreckten Lauf an; dabei ist er mit dem Ureter aufs Engste durch Bindegewebe verlöthet.

Die männlichen Tuben der Schildkröten, welche durch van Wyhe entdeckt wurden, verlaufen in einer Peritonealfalte, die in topographischer Beziehung genau mit jener übereinstimmt, welche beim Weibchen die Oviducte suspendirt erhält. Sie liegt lateral vom Vas deferens und überragt letzteres in der Richtung gegen den Kopf noch eine weite Strecke. In dem von van Wyhe untersuchten Exemplar von *Emys europaea* war der Müller'sche Gang in der Nähe des Hinterendes vom Vas deferens blind geschlossen, an seinem Vorderende aber stand er durch ein Ostium abdominale in freier Communication mit der Bauchhöhle. Im mittleren Theil desselben war das Canallumen unterbrochen. Aehnliche Verhältnisse trifft man bei den übrigen Schildkröten, doch ist nicht in jedem Fall eine männliche Tube nachzuweisen; sie kann auch vollständig rückbildet und verschwunden sein.

Unsere Kenntnisse über die Geschlechtsorgane der Crocodilier sind bis jetzt noch so unvollkommene und das mir zu Gebote stehende Untersuchungsmaterial war in so schlechtem Erhaltungszustand, dass ich es für gerathen halte, von einer Schilderung ganz abzusehen.

VÖGEL.

Sie schliessen sich im Bau ihres Geschlechtsapparates aufs Engste an die Reptilien an und die bei letzteren da und dort schon angedeutete Inferiorität des rechten Eierstockes und Eileiters gegenüber dem linken ist hier, in Anpassung an die Grösse der reifen Eier, noch weiter gediehen, so dass also der erwachsene weibliche Vogel in der Regel¹⁾ nur den linken Eileiter und Eierstock besitzt. In der Embryonalanlage dagegen treten die beiden Hälften noch ganz gleichmässig auf. Der Eierstock liegt als ein birn- oder spindelförmiger, zahlreiche Eier umschliessender und deshalb traubig aussehender Sack an der ventralen Fläche der vorderen Nierenhälfte. Derselbe nimmt durch die Reifung der Eier während der Brutzeit einen ganz monströsen Umfang an. Lateralwärts von ihm liegt das weite Ostium abdominale des Oviductes, welcher sich namentlich in seiner hinteren Partie (vergl. die Reptilien) durch eine sehr starke Muskelwand, sowie durch eine bedeutende Falten- und Zottenbildung der Schleimhaut auszeichnet. Die darin ein-

1) Bei Tagraubvögeln besteht auch der linke Eierstock, allein seine Eier kommen nie zur Reife.

gebetteten, zahlreichen Drüsen sind dazu bestimmt, die Eischale abzusondern.

Ausserhalb der Fortpflanzungszeit fast ganz gerade verlaufend, erscheint der Oviduct während derselben stark gewunden, verlängert und verdickt. Seine Schleimhaut wird von einem Flimmerepithelium überzogen.

Wie bei Reptilien, so finden sich auch bei Vögeln im Aufhängeband des Oviductes zahlreiche glatte Muskelfasern.

Die Hoden entsprechen in ihren Lageverhältnissen den Ovarien, und wie diese nehmen sie zur Fortpflanzungszeit bedeutend an Grösse zu. Sie stellen zwei, rechts und links von der Mittellinie liegende, länglich-ovale, glatte Körper dar, welche die dorsal- und medianwärts von ihnen liegenden Nebenhoden zum grossen Theil bedecken (Fig. 589 *Ho, Ep*). Nach hinten zu tritt das Vas deferens (*Vd*) mit breitem, trichterartigem Anfang hervor, verjüngt sich sehr rasch und läuft dicht neben dem Ureter, entweder ganz gerade, oder nur sehr mässig geschlängelt, anfangs auf der ventralen Nierenfläche, später aber frei, hinab zur Cloake, wo es auf einer sehr kleinen, dorsal- und etwas lateralwärts von der Uretermündung liegenden Papille (Fig. 589 *Vd¹*) ausmündet.

SÄUGER.

Die hier überall bestehende innerliche Begattung, sowie die in dem Auftreten einer Placenta sich documentirenden, innigen Beziehungen zwischen Mutter und Frucht haben zu reicheren Differenzirungen der äusseren und inneren Geschlechtsorgane geführt, als dies bei den übrigen Wirbelthierklassen der Fall ist. Gleichwohl aber treten dieselben nicht plötzlich, nicht sprungweise auf, insofern wir bei den niedersten Formen der Säugethiere, d. h. bei den Schnabel- und Beutelhieren noch manche Anklänge an die Generationsorgane der Vögel und Reptilien erblicken.

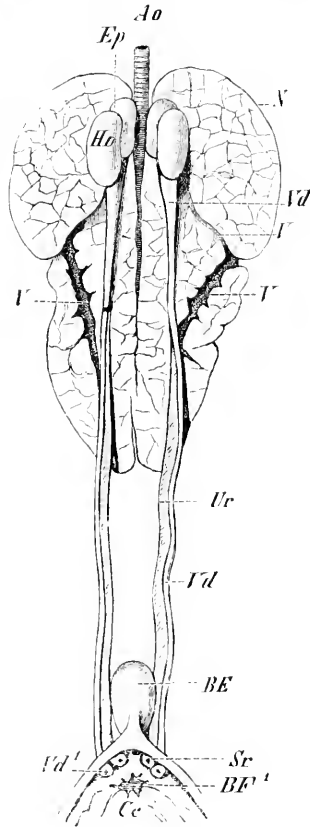


Fig. 589. Männlicher Urogenitalapparat von *Ardea cinerea*.

N Niere. *Ur* Ureter, der bei *Sr* in die *Cl* (*Ce*) mündet. Letztere ist aufgeschnitten. *Ho* Hoden, *Ep* Nebenhoden (Epididymis) *Vd* Vas deferens, welches bei *Vd¹* auf einer Papille in die Cloake mündet, *BE* Bursa Fabricii, welche bei *BF¹* ebenfalls in die Cloake mündet. *VV* Durch Venen erzeugte Furchen auf der ventralen Nierenfläche. *Ao* Aorta.

Dahin gehört, was die ersteren betrifft, vor allem die traubige Beschaffenheit des linkerseits stärker entwickelten Ovariums ¹⁾, die sich übrigens auch noch bei vielen Nagern forterhält; ferner das Getrenntbleiben der Müller'schen Gänge, die sich an ihrem hinteren Abschnitt zu einem starkwandigen Uterus differenziren und endlich (bei Monotremen) die Persistenz einer Cloake, in welche von der Dorsalseite der Enddarm, von vorne her (etwas lateral) der Sinus urogenitalis und von der Ventralseite (dicht am hinteren freien Cloakenrand) der das Geschlechtsglied enthaltende Canal einmündet (Fig. 590) ²⁾.

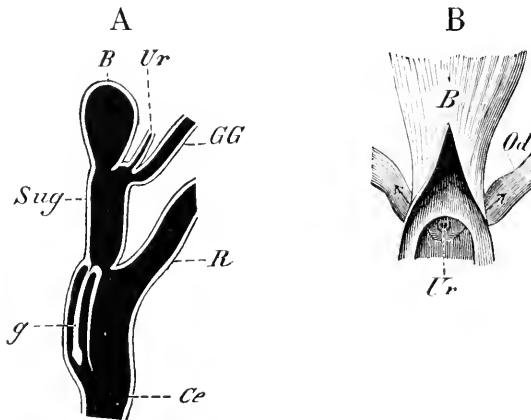


Fig. 590, A. Profilschnitt durch den Urogenitalapparat der Monotremen. Schema. B. Oberer Abschnitt des Urogenitalsinus von *Echidna*, ventralwärts aufgeschnitten.

Ce Cloake, *R* Rectum, *GG* Geschlechtsgang, *Od* Oviducte, durch Pfeile sondirt, *Ur* Ureter, wovon man in Fig. B nur durch die Einmündung in die Cloake sieht, *g* Geschlechtsglied, *Sug* Sinus urogenitalis, *B* Harnblase.

Diesen höchst primitiven Verhältnissen gegenüber lassen die Marsupialier insofern einen Fortschritt erkennen, als es bei ihnen da und dort zu einer, wenn auch häufig nur äusserlichen Vereinigung der Müller'schen Gänge, sowie zur Entwicklung einer Vagina kommt. Die hier in Betracht kommenden, äusserst mannigfachen Modificationen müssen, da sie z. Th. bei placentalen Säugethieren in embryonaler Zeit auftretende Zustände repräsentiren, etwas eingehender betrachtet werden.

Was zunächst die Ovarien betrifft (Fig. 591, 592, *Ov*) so sind sie bald sehr gross, traubig (*Phascolomys* Wombat), bald kleiner, bohnenförmig, den Uteri fest aufliegend (*Didelphys*) oder nach Art der Hirngyri gewunden, oder endlich höckerig, runzelig und dabei nierenförmig (Känguruhs).

1) Auch der linke Oviduct ist viel stärker entwickelt und länger, als der rechte.

2) Bei den Monotremen ist das Parovarium so gross, d. h. es verhält sich der Wolff'sche Körper, die Urniere, zeitlebens in solcher Ausdehnung, wie dies sonst nirgends mehr bei den Säugern zur Beobachtung kommt. (Wiedersheim).

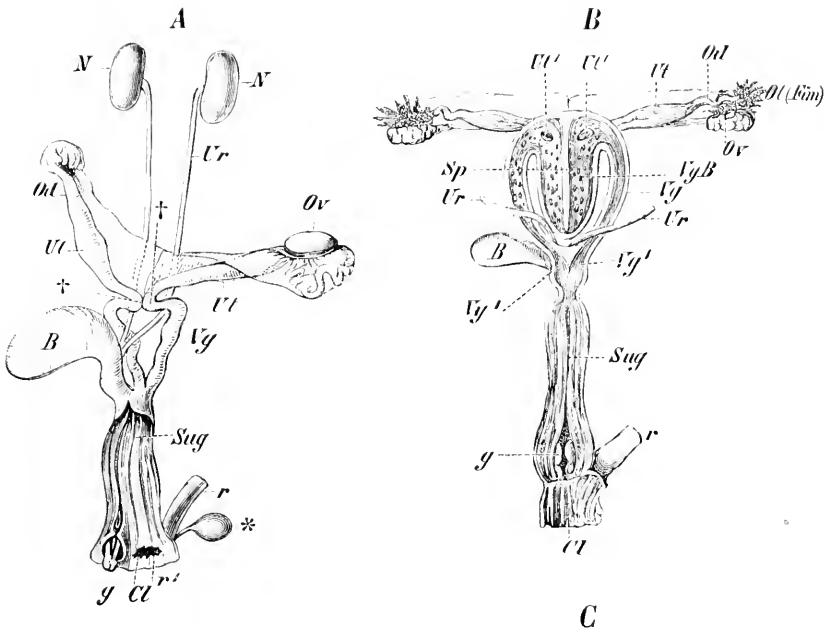


Fig. 591. Weiblicher Urogenitalapparat der Marsupialier. *A* von einer jungen *Didelphys dorsigera*. *B* von *Phalangista vulpina*, Längsschnitt. *C* von *Phascolomys Wombat*. Sämtliche Figuren nach A. Brass.

N N Nieren, *Ur* Ureteren, *Ov* Ovarium, *Ot* Ostium tubae, (Fimbrien *Fim*), *Od* Oviduct, *Ut* Uterus, *Ut*¹ Einmündung des Uterus in den Vaginalblindsack *VgB*, † Abbiegungsstelle des Uterus von der Vagina *Vg*, *Vg*¹ Einmündung derselben in den Sinus urogenitalis *Sug*, *B* Harnblase, *r* Rectum, welches bei *r*¹ in die Cloake *Cl* einmündet, *g* Geschlechtsglied, † * Rectaldrüsen.

Bei den Didelphiden, welche sich den Monotremen am nächsten anreihen, treten die Uteri, welche von den stark gewundenen Tuben scharf abgesetzt sind, mit ihren Hinterenden bis zu unmittelbarer Berührung zusammen und sind in der Regel durch ein deutliches Orificium uteri jederseits von einem weiter nach hinten liegenden Abschnitt, den man als Vagina bezeichnet, deutlich abgesetzt. Die Vaginae (Fig. 591 *A*, *Vg*) erzeugen eine nach aufwärts sich erstreckende, henkelartige Krümmung, laufen dann nach hinten und senken sich in den langen Urogenitalsinus (*Sug*) ein. Die Ureteren (*Ur*) laufen hier, sowie bei allen übrigen Marsupialiern, wo eine ähnliche Anordnung der Vaginen auftritt, durch das von den letzteren gebildete Thor hindurch zur Blase (*B*).

Bei *Didelphys dorsigera* mündet das Rectum mit dem Sinus urogenitalis zusammen in eine kurze Cloake, welche hier deutlicher hervortritt, als bei allen übrigen Marsupialiern, bei denen man meistens einen Damm konstatiren kann (Brass).

Bei *Phalangista vulpina* münden die weit auseinander liegenden Uteri in einen von den beiden Vaginae gebildeten, grossen Blindsack (Fig. 591 *B*, *VgB*), der im Innern durch ein Septum (*Sp*) in eine rechte und linke Abtheilung geschieden wird und der bis an den Sinus urogenitalis herabreicht, ohne übrigens in diesen einzumünden.

Zu einer solchen Einmündung in den Sinus urogenitalis und dadurch gewissermassen zu einer dritten Vagina kommt es bei Känguruhs und zwar bei *Makropus Benetti* und *Billardieri*. Zugleich ist hier — und dies gilt auch für *Makropus giganteus* und andere Beutler (*Phascolomys Wombat*, *Hypsiprymnus* u. a.), wo es nicht zur Einmündung in den Sinus urogenitalis kommt — jener Blindsack viel schlanker, zu einem Cylinder ausgezogen. Sein Lumen kann unpaar sein (*Macropus giganteus*) oder finden sich nur Spuren eines Septums (*Macropus Benetti*), oder endlich ist er wie bei *Phalangista vulpina* durch ein vollständiges Septum in zwei Hälften abgekammert (*Hypsiprymnus*). Hier bilden die beiden Vaginen nicht nur einen nach abwärts reichenden, sondern auch einen, nach aufwärts erstreckten Blindsack, welcher ebenso wie der untere, durch ein Septum in zwei Hälften getheilt wird. Mit dem unteren Blindsack ist die Urethra innig verwachsen (Fig. 592 *B*)¹).

Alle diese Vaginalblindsäcke sind erst secundär und zwar so entstanden zu denken, dass sich die auf Fig. 591 *A* mit † † bezeichneten knieförmig gebogenen Abschnitte der oberen Vaginal-

1) Die Bedeutung der dritten Vagina resp. des vaginalen Blindsackes ist keineswegs klar. Man weiss nicht, ob die Frucht in letzteren zu liegen kommt, oder ob sie gar, falls ein Durchbruch in den Sinus urogenitalis erfolgt, durch die dadurch entstehende dritte Vagina ausgestossen wird? Jedenfalls aber spricht die starke Muskulatur dieses Theiles dafür, dass er bei der Ausstossung der Frucht eine Rolle spielt, ebenso sicher aber ist, dass er auf die monodelphen Säger nicht vererbt wird.

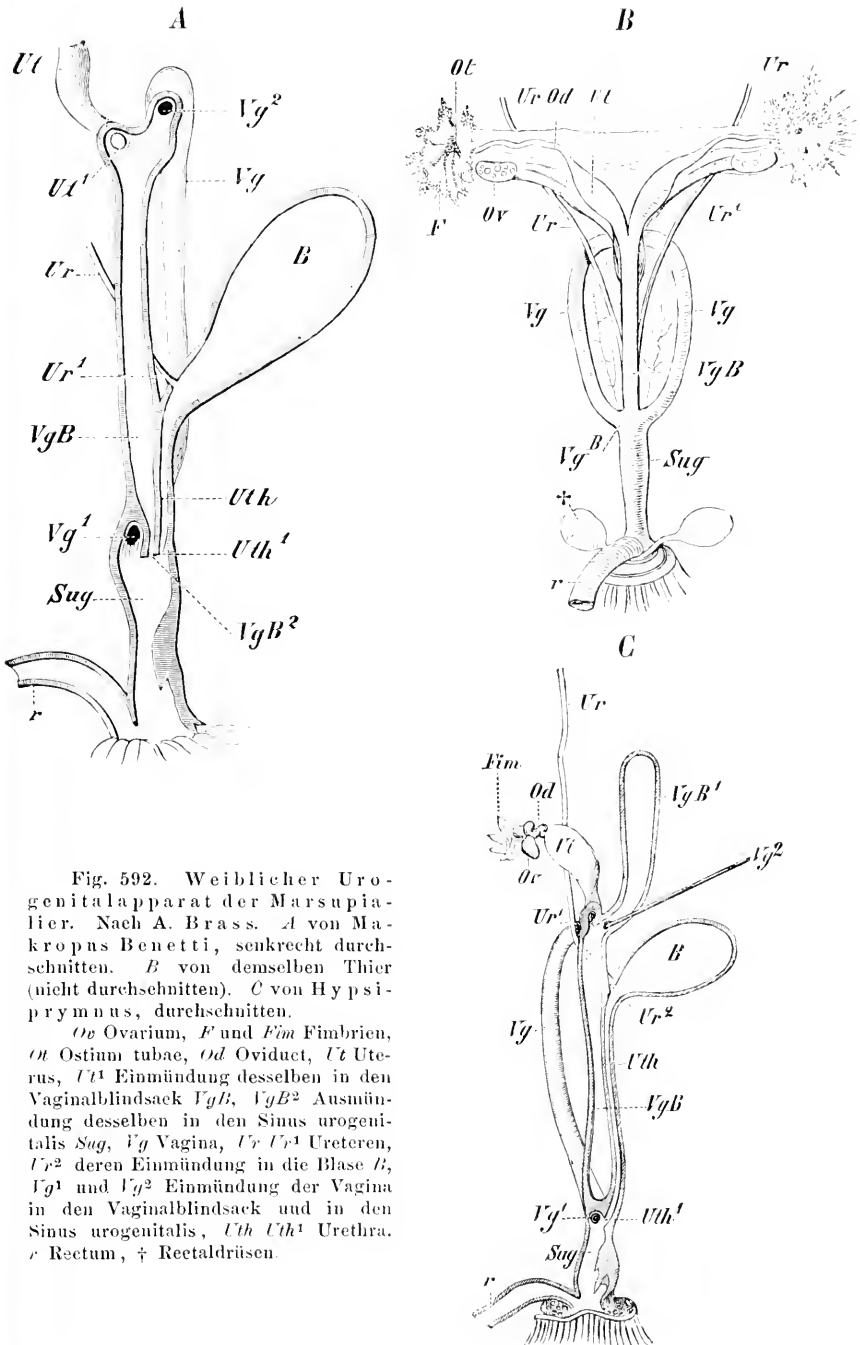


Fig. 592. Weiblicher Urogenitalapparat der Marsupialier. Nach A. Brass. *A* von *Macropus Benetti*, senkrecht durchschnitten. *B* von demselben Thier (nicht durchschnitten). *C* von *Hypsiprymnus*, durchschnitten.

Ov Ovarium, *F* und *Fim* Fimbrien, *Ot* Ostium tubae, *Od* Oviduct, *Ut* Uterus, *Ut'* Einmündung desselben in den Vaginalblindsack *VgB*, *VgB*² Ausmündung desselben in den Sinus urogenitalis *Sug*, *Vg* Vagina, *Ur* *Ur'* Ureteren, *Ur*² deren Einmündung in die Blase *B*, *Vg*¹ und *Vg*² Einmündung der Vagina in den Vaginalblindsack und in den Sinus urogenitalis, *Uth* *Uth'* Urethra. *r* Rectum, † Reektaldrüsen.

theile von *Didelphys dorsigera* immer enger und enger an einander legten und dann anfangen, gegen den Sinus urogenitalis sich nach abwärts zu erstrecken. Eine derartige Uebergangsstufe ist uns bei *Opossum* und *Petaurista* erhalten. Weiterhin haben wir uns dann eine immer weiter gehende Verwachsung dieser Theile unter einander zu denken, unter gleichzeitiger Verlängerung und schliesslichem Durchbruch in den Sinus urogenitalis (Brass).

Was die Form resp. die mehr oder weniger deutlich hervortretende Differenzirung der Uteri betrifft, so herrschen hier in der Reihe der Marsupialier bedeutende Variationen, auf die ich aber hier nicht weiter eingehen will. Dasselbe gilt auch für die am Ostium abdominale tubae liegenden Fimbrien, worüber man die Abbildungen 591 und 592 bei *Fim* vergleichen möge.

Sämmtliche Känguruhs besitzen nur einen kurzen Sinus urogenitalis und eine eigentliche Cloake fehlt ihnen.

Der Urogenitalapparat der Marsupialier ist wie derjenige aller übrigen Säugethiere durch wohl entwickelte, mit glatten Muskelfasern ausgerüstete Bauchfellduplicaturen theils in seinen einzelnen Abschnitten, theils mit der Leibeswand befestigt.

Die da und dort zwischen den Beckeneingeweiden der monodelphen Säuger existirenden Einsenkungen werden als *Excavatio vesico* und *recto-uterina* (beim Weibchen), sowie als *Excavatio rectovesicalis* (beim Männchen) bezeichnet. Die Bauchfellfalte, welche die Tube umschliesst, und mit welcher auch das Ovarium und Parovarium in Verbindung steht, wird als breites Mutterband (*Ligamentum latum*) bezeichnet. Dasselbe umschliesst auch zwei strangartige, vom Uterus entspringende, aus glatten Muskelfasern bestehende Gebilde, wovon das eine gegen das Ovarium ausstrahlt (*Ligamentum ovaricum*), während das andere die vordere Bauchwand durchsetzt (*Ligamentum teres*). Wie beim Darm das Mesenterium, so dient beim weiblichen Geschlechtsapparat das *Ligamentum latum* als Träger der Gefässe und Nerven. Dieselben sind vorzugsweise für das Ovarium¹⁾ bestimmt und treten an jener Stelle in das Organ hinein, wo dasselbe an der Hinterseite des *Ligamentum latum* angewachsen ist. Nur hier, am Hilus ovarii, greift das Bauchfell (*Ligamentum latum*) etwas auf den Eierstock über, während seine ganze übrige Fläche nur von einem Cylinder-Epithel (Keim-Epithel) überzogen ist (Waldeyer). Unter demselben liegt eine fibröse Haut, die sogenannte *Tunica propria* oder *albuginea*, und von dieser strahlen feine Ausläufer in's Innere des Organes hinein und umhüllen die Graaf'schen Follikel. Letztere liegen mehr an der Peripherie des Organes, während sich im Innern ein bindegewebiges, von glatten Muskelfasern, sowie von zahlreichen Nerven und Gefässen durchzogenes Gewebe findet (*Substantia corticalis* und

1) Die Ovarien gewinnen nie einen bedeutenden Umfang und bleiben nur selten an ihrem *loeus nascendi* liegen, sondern rücken mehr oder weniger weit gegen das kleine Becken herab.

medullaris ovarii). Die Graaf'schen Follikel bilden sich folgendermassen.

Von der freien Fläche des aus cylindrischen Zellen bestehenden Keimepithels (Fig. 593, *KE*) wuchern Zellstränge („Eiballen, Pflüger'sche Epithelschläuche“ (*PS*)) in die Tiefe und werden von dem Eierstockstroma (*So*) umwachsen. Zahlreiche der die Stränge componirenden Zellen treten bald durch ihre Grösse und ihren Protoplasmareichthum vor den übrigen hervor (Fig. 593, *U, U*), umgeben sich mit einer Hülle von andern Zellen (Granulosazellen) und werden als Ur- oder Primordialeier bezeichnet. Solche Zellen existiren in ausserordentlicher Menge und man hat ihre Zahl beim geschlechtsreifen Mädchen z. B. auf 36000 in jedem Ovarium berechnet.

Indem nun die Granulosazellen immer weiter wuchern, bilden sie eine mehrschichtige Lage um das Urei und lassen zwischen sich einen Spaltraum (Fig. 593, *S*) entstehen, der von einer, von den Zellen abgeschiedenen Flüssigkeit, dem Liquor folliculi, erfüllt wird (*Lf*).

Durch die Vermehrung des letzteren wird der Follikel immer weiter ausgedehnt und die Granulosazellen liegen nun theils an der Peripherie (Membrana granulosa), theils springen sie, zu einem Hügel (Discus proliigerus) angeordnet, weit in's Follikel-Lumen vor (Fig. 593, *D*).

Im Innern dieses Hügels liegt wohl geborgen das Ei mit seinem Keimbläschen und Keimfleck (Fig. 593, *Ei, K*). Es wird von einer durch die anstossenden Discuszellen abgeschiedenen zarten Haut (Membrana pellucida s. vitellina, *Mp*) umhüllt und steht so in Anbetracht des Liquor folliculi unter sehr guten Ernährungsbedingungen. Rings um den Follikel liegt eine reich vascularisirte, aus bindegewebigen und glatten Muskelfasern bestehende Kapsel (Theka folliculi (*Tf*)). Früher hielt man den ganzen Follikel für das Ei, und

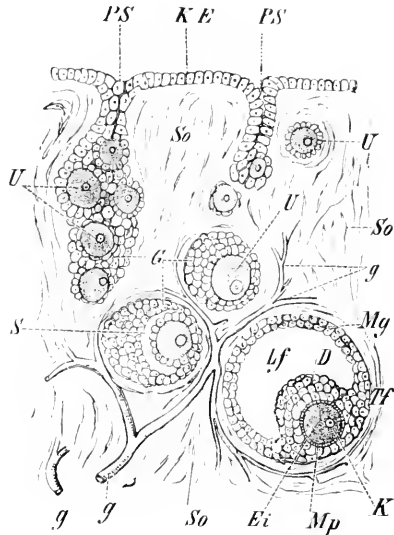


Fig. 593. Entwicklung der Graaf'schen Follikel bei Säugthieren.

KE Keimepithel, von dem die Pflüger'schen Schläuche *PS* in das Stroma Ovarii *So* einwachsen. Letzteres ist von Gefässen *g g* durchzogen. *U U* Ureier, *S* Spaltraum zwischen Granulosazellen und Urei, *Lf* Liquor folliculi, *D* Discus proliigerus, *Ei* Fertiges Ei mit seinem Keimbläschen und Keimfleck (*K*), *Mp* Membrana pellucida, *Tf* Theka folliculi, *Mg* Membrana granulosa.

erst anno 1827 wurde letzteres von K. E. v. Bär wirklich erkannt. Das menschliche Ei misst 0,2—0,3 Millim.

Die eben beschriebenen, prall gefüllten Follikel treten, wenn sie die nöthige Reife erreicht haben, an die freie Oberfläche des Ovariums, platzen und entleeren so ihren Inhalt in die Bauchhöhle. Hier wird das Ei von dem Flüssigkeitsstrom erfasst, welcher durch die auf den Tuben-Fimbrien stehenden Flimmerzellen erzeugt wird und gelangt so in die Tuben.

Durch das Platzen des Follikels reissen die Gefässe der Theka ein und es kommt zu einem Bluterguss in die leere Follikelhöhle. Hier wird das Blut durch die wuchernden und später einer fettigen Metamorphose anheimfallenden Zellen des Follikelepithels eingekapselt und das Resultat dieses Involutionsprocesses ist die Bildung des sogenannten *Corpus luteum*, beziehungsweise eine narbige Einziehung der vor der Ovulation ganz glatten Oberfläche des Ovariums.

Doch kehren wir nach dieser Abschweifung zu den Geschlechtsgängen zurück und konstatiren zunächst, dass die Ureteren der monodelphen Säugethiere nie mehr jene Stellung zu den Müller'schen Gängen erkennen lassen, wie wir sie bei den Marsupialiern getroffen haben. Stets werden die Müller'schen Gänge, mögen sie sich vereinigen oder getrennt bleiben, lateralwärts von den Ureteren umgriffen.

Weitans in der grösseren Mehrzahl der Fälle kommt es bei den monodelphen Säugern zu einer Verschmelzung des hinteren Abschnittes der Müller'schen Gänge, zu einer unpaaren Vagina. Ein Sinus urogenitalis ist nicht immer vorhanden und eine Cloake existirt nur in der Embryonalzeit.

Die ausserordentlich variable Form des Uterus beruht theils auf seiner Anpassung an die Frucht, theils auf dem verschiedenen, von hinten nach vorne fortschreitenden Verschmelzungsprocess der beiden Müller'schen Gänge. Darnach kann man zwei völlig getrennte, mit zwei getrennten Oeffnungen in die Vagina einmündende Uteri (Fig. 594 A) unterscheiden (Uterus duplex), oder befindet sich nur im Innern ein Septum (B) und die Einmündung geschieht durch eine einzige Oeffnung (Uterus bipartitus). Beides kommt bei Nagern und auch bei manchen Chiropteren vor. In andern Fällen — und dahin gehören die *Natantia*, *Pinnipedia*, *Perissodactyla*, *Artiodactyla*, *Proboscidea*, *Lammungia*, *Carnivora* und *Prosimiae* — ist der Uterus einfach, läuft aber nach vorne zu in zwei Hörner aus, die sich in die Tuben fortsetzen (C, Uterus bicornis). Diese Hörner unterliegen nach Form und Länge sehr starken Variationen und wenn sie ganz fehlen, so ist der einfache Uterus der Affen und des Menschen erreicht (Uterus simplex). In diesem Fall zeigt sich dann das primitive Verhalten der Müller'schen Gänge nur bei den Oviducten conservirt (D). Das Uebergangsglied dazu bilden die Chiropteren. Doch kommt auch hier schon ein einfacher Uterus vor.

Bei manchen Säugern, wie auch beim Menschen, findet sich

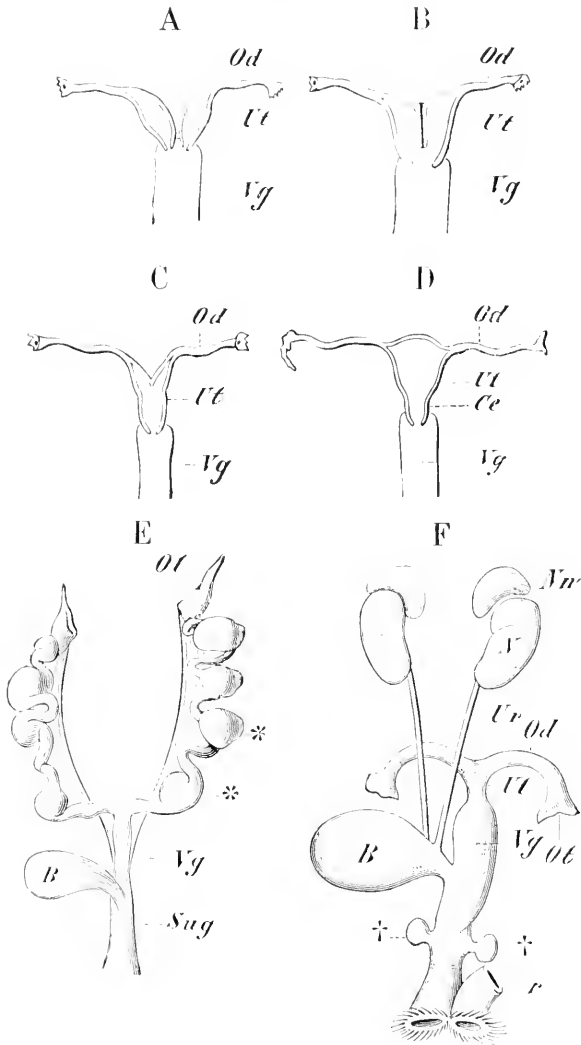


Fig. 594. Verschiedene Uterusformen. A, B, C, D Vier Schemata für die verschiedenen Grade der Verschmelzung der Müller'schen Gänge. A Uterus duplex, B U. bipartitus, C U. bicornis, D U. simplex.

E Weibl. Urogenitalapparat einer Mustelina mit Embryonen (***) im Uterus, F vom Igel.

Od Oviducte, *Ut* Uterus, *Vg* Vagina, *Ce* Cervix uteri, *Ot* Ostium tubae, †† Accessor. Geschlechtsdrüsen, *r* Rectum, *Sug* Sinus urogenitalis, *N, Nu* Nieren und Nebennieren, *Ur* Ureteren, *B* Harnblase.

an der Mündungsstelle der Scheide in den Sinus urogenitalis eine sehr vielgestaltige Schleimhautfalte (Hymen).

In der Nachbarschaft der Ovarien, der Oviducte und des Uterus liegen die unter dem Namen des *Parovarium* bekannten Reste der Urniere. Es handelt sich in der Regel um kleine, blind geschlossene, von Flimmerepithel ausgekleidete Schläuche, die unter sich Netze bilden, die aber auch durch einen Sammelgang mit einander in Verbindung stehen können. Bei *Echidna* bilden sie ein das Ovarium an Ausdehnung übertreffendes Convolut und münden in den das ganze Leben persistirenden Wolff'schen Gang, welcher sich zum Sinus urogenitalis begibt. Dieser auch bei andern weiblichen Säugern persistirende Urnierengang wird mit dem Namen des Gärtner'schen Ganges bezeichnet.

Unter denselben Gesichtspunkt, wie das Parovarium, fallen gewisse, hie und da auftretende, über die Oberfläche des Ovariums sich erhebende Anhängsel. Sie sind keulenförmig, gestielt trichterartig geöffnet und am Rande ausgefranst, oder sind sie geschlossene, von Flimmerepithel ausgekleidete Bläschen von sehr verschiedener Grösse und Form. Auch jene Trichtermündungen sind von Flimmerzellen bekleidet, wodurch sie an die Nephrostomen der Urniere der *Anammia* erinnern (M. Roth). Bei allen diesen Gebilden lässt sich stets eine Verbindung mit irgend einem Parovarialcanal nachweisen. Ihre Homologa sind die unter dem Namen der Hydatiden bekannten, meist bläschenförmig gestalteten Anhängsel des männlichen Nebenhodens.

Im Anschluss an den weiblichen Geschlechtsapparat will ich einer Einrichtung gedenken, welche zwar nur auf eine einzige Ordnung der Säugethiere, nämlich auf die Marsupialier, die ihren Namen davon führen, beschränkt ist, welche aber ihrer nahen Beziehungen zur Fortpflanzung wegen für die genannte Thiergruppe von der allergrössten Bedeutung ist, ich meine das durch eine Duplicatur der Bauchhaut gebildete Marsupium, den Beutel. Derselbe ist zur Aufnahme des in total unreifem Zustand zur Welt kommenden Jungen bestimmt und vermittelt so einen länger dauernden Connex zwischen Mutter und Frucht.

Sein erstes Auftreten documentirt sich schon in sehr früher Jugend unter der Form zweier, symmetrisch zur *Linea alba* angeordneter Längsfalten des Integumentes. Diesen legen sie sich auch bei Männchen an und fassen das Scrotum zwischen sich, bleiben aber rudimentär (O. Katz) ¹⁾. Sie sind hier als ein Erbstück vom Weibchen her aufzufassen.

Hie und da findet sich auch durch eine von der dorsalen Mittellinie einspringende Längsfalte eine paarige Anlage des Marsupialraumes. Je nach der Lebensweise des Thieres ist die Oeffnung des Beutels nach vorn oder nach hinten gerichtet. Ersteres ist z. B. der Fall bei den kletternden, beziehungsweise aufrecht stehenden, d. h. auf die Hinterbeine und den Schwanz sich stützenden Beutelthieren, letzteres trifft man fast bei allen *Perameles*-Arten. Bei diesen steht

1) Bei *Thylacinus* findet sich zeitlebens ein rudimentäres Marsupium.

nämlich in Folge der langen Hinterbeine die Sacralgegend höher als der Kopf, so dass der Nutzeffect für das im Beutel befindliche Junge hier wie dort klar vor Augen liegt.

In den Beutelwänden liegt ein vom Becken entspringender, als Sphincter der Oeffnung wirkender Hautmuskel. Nur die dorsale, das Zitzenfeld tragende Wand des Beutels ist frei von quergestreifter Muskulatur (O. Katz).

Bei beiden Geschlechtern ist der nach O. Katz zum System des *M. transversus* gehörige *Musculus cremaster* mächtig entwickelt. Er tritt durch den Leistencanal, strahlt in das Drüsenfeld aus und wirkt als Compressor der Milchdrüsen, was um so nöthiger ist, weil die Jungen in viel zu unreifem Zustand geboren werden, als dass sie schon selbständige Saugbewegungen machen könnten. Bei Männchen bewahrt der Cremaster seinen primitiven Zustand und läuft, das *Vas deferens* rinnenförmig umhüllend, wie bei placentalen Säugern, in's *Scrotum* hinab und strahlt in die *Tunica vaginalis propria* aus.

Was die männlichen Geschlechtsorgane der Säuger betrifft, so stimmen die Hoden bezüglich ihres *locus nascendi* mit den Ovarien überein, und wie letztere so sind auch sie fast immer einer Wanderung unterworfen. Während sich diese aber bei den Ovarien höchstens bis in's kleine Becken erstreckt, kann sie bei vielen Säugern weiter gehen, d. h. die Hoden können hier im sogenannten Leistencanal (*Canalis inguinalis*) durch die vordere Bauchwand hindurch gehen und in einen beutelartigen Anhang der hypogastrischen Region, in den Hodensack (*Scrotum*) gelangen. Dabei stützen sie die Bauchdecken und in erster Linie das Bauchfell vor sich her, wodurch ein von letzterem gebildeter Canal der sog. *Canalis vaginalis* entsteht. Dieser kann kurz vor oder nach der Geburt obliteriren oder erhält sich eine Communication mit dem *Cavum peritonei* das ganze Leben hindurch, in welchem Fall dann der Hoden durch die Wirkung eines Hebemuskel, des *Cremasters* (ausgestülpte Fasern des *Obliquus internus* und *Transversus abdominis*) zur Brunstzeit wieder in die Bauchhöhle zurückgezogen werden kann (Nager, Marsupialier, Chiropteren, Insectivoren u. a.). Dieses Verhalten, d. h. die Wanderung des Hodens in ein *Scrotum* kommt nur in einer beschränkten Zahl von Säugern zur Beobachtung; bei vielen bleibt er innerhalb der Bauchhöhle liegen und wird hier entweder in der Nähe seines *locus nascendi* (Monotremen) oder unterhalb der Nieren (Cetaceen, Hyrax, Elefant, verschiedene Edentaten), oder in der Leistengegend der Bauchwand angetroffen (Tylopoden, die meisten Nager, manche Carnivoren).

Das *Scrotum* entsteht aus einer paarigen, die primitive Urogenitalöffnung umgebenden Hautfalte, die den *Labia majora* der weiblichen Scham entspricht¹⁾.

Die Grösse der Hoden ist bei verschiedenen Säugern eine sehr

1) Bei Marsupialiern liegt das *Scrotum* vor dem *Penis*.

verschiedene und steht durchaus nicht im Verhältniss zur Körpergrösse; der Hoden eines Schafbockes ist z. B. fast so gross wie der eines Stieres. Einen, im Vergleich mit der Körpergrösse geradezu monströsen, Umfang gewinnen die Hoden der Ratte, des Igels und des Ebers. Die Gestalt der Hoden ist im Allgemeinen eine ovale, mit einer mehr oder weniger ausgesprochenen Compression von einer Seite zur andern, doch kommen auch Ausnahmen vor.

Stets ist der Hoden von einer Albuginea umhüllt, deren Stärke sich durchaus nicht proportional zur Grösse des Hodens verhält (Fig. 595, *A*). Sie schickt Trabekeln in's Innere hinein, welche die Samencanälchen in läppchenartige Portionen sondern, und verdickt sich an einer Stelle zu dem, vom Rete Halleri durchsetzten Corpus Highmori. Unter dem Rete Halleri versteht man die aus den einzelnen Hodenläppchen herauskommenden und in den Nebenhoden übertretenden Canäle (*Ve*).

Wie sich nun die einzelnen Hoden bezüglich der Form und Lage (central oder peripher) des Corpus Highmori unterscheiden, so thun sie dies auch in Bezug auf die Trabekeln, d. h. auf die Septa des Hodens (Fig. 595, *A, t*). Letztere können nemlich ausserordentlich stark oder nur spurweise entwickelt sein, ja sie können sogar ganz fehlen, wie z. B. beim Igel und der Maus. Die von den Septa eingeschlossenen Fächer haben bald eine pyramidale, bald eine polyedrische Form.

Der Nebenhoden, in welchen die aus dem Corpus Highmori hervorkommenden Vasa efferentia sich einsenken (Fig. 595, *Ve*), besteht aus mehr oder weniger zahlreichen, durch einen Sammelgang (Vas epididymidis (*Vep*) unter einander verbundenen Knäueln, die in der menschlichen Anatomie mit dem Namen der Coni vasculosi bezeichnet werden (*Co*). Dass dieselben aus der Urniere hervorgegangen sind, haben wir schon früher constatirt und es ist nur noch hinzuzufügen, dass auch das sogenannte Vas aberrans Halleri unter denselben Gesichtspunkt fällt.

Kurz, bevor die Vasa deferentia in die Harnröhre resp. in den Sinus urogenitalis ausmünden, wachsen aus ihnen Drüsenbildungen hervor, die man als Samenblasen bezeichnet. Sie erreichen bei Nagern und Insektenfressern eine ganz excessive Entwicklung, zeigen eine traubige, buchtige, vielfach gelappte Aussenfläche und fungiren theils als

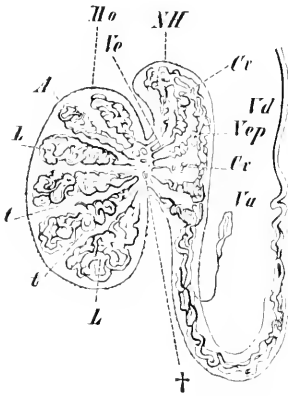


Fig. 595. Schematische Darstellung des Säugethierhodens.

Ho Hoden, *NH* Nebenhoden, *Vd* Vas deferens, *A* Albuginea des Hodens, welche nach einwärts die Trabekeln *t, t* und das Corpus Highmori (†) erzeugt, *L, L* Lläppchen der Samencanäle, *Ve* Vasa efferentia (Rete Halleri), *Co* Coni vasculosi, die durch den Sammelgang *Vep* unter einander verbunden werden, *Va* Vas aberrans.

Reservoirs für den Samen, theils secerniren sie einen Saft, der sich dem Sperma beimischt und vielleicht zur Diluirung desselben dient (Fig. 596, *Sb*).

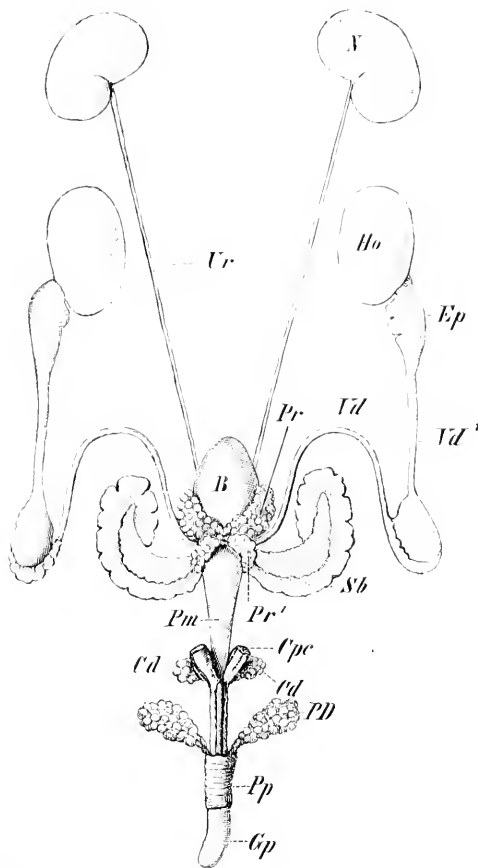


Fig. 596. Männlicher Urogenital-Apparat des Igelts.

N Niere, *Ur* Ureter, *B* Harnblase, *Pm* Pars membranacea der Harnröhre, *Cp* Corpora cavernosa, *Pp* Praeputium, *Gp* Glans penis, *PD* Praeputialdrüsen, *Cd* Cowpersehe Drüsen, *Pr*, *Pr'* Die verschiedenen Lappen der Prostata, *Sb* Samenblasen, *Ho* Hoden, *Ep* Epididymis, *Vd*, *Vd'* Vas deferens.

Jenseits der Einmündungsstelle dieser Vesiculae spermaticae werden die Samenleiter als Ductus ejaculatorii bezeichnet. Ausser ihnen münden bei manchen Säugern Rudimente der Müller'schen Gänge in den Sinus urogenitalis. Am ansehnlichsten sind diese Gebilde bei Nagern und bestehen entweder aus einer paarigen oder unpaarigen Ausbuchtung, die dem untersten Theil der embryo-

nalcn Tuben, also der späteren Vagina des Weibchens entspricht. Aus diesem Grund ist der in der menschlichen Anatomie gebräuchliche Namen Uterus masculinus fallen zu lassen und durch Vagina masculina zu ersetzen. Die Ausmündung liegt in der Regel auf der Dorsalwand des Sinus urogenitalis zwischen den Mündungen der Ductus ejaculatorii und beim Menschen ist die 8—10 Mill. lange Vagina masculina von einem Drüsenorgan, der sogenannten Vorsteherdrüse (Prostata) umschlossen (Fig. 596, *Pr Pr*¹). Dieses Organ entsteht von der Schleimhaut des Sinus urogenitalis aus als eine, bei Thieren häufig paarige, gelappte Masse, die einen sehr bedeutenden Umfang erreichen kann. Bei manchen Säugern, wie auch beim Menschen, wird die Drüse durch mehr oder weniger

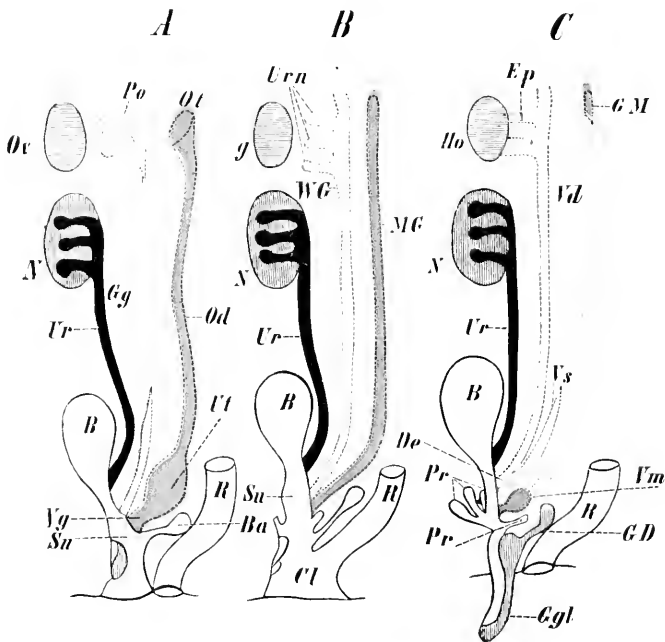


Fig. 597. Schematische Darstellung der gegenseitigen Verhältnisse des weiblichen und männlichen Geschlechtssystems bei den höheren Wirbelthieren. Nach Huxley.

A Weibliche Organe.

B Indifferentes Entwicklungsstadium.

C Männliche Organe.

Mg (Od) Müller'scher Gang, *Ut* Uterus, *Ot* Ostium tubae, *Vg* Vagina, *Vm* Vagina masculina (Uterus masculinus), *GM* Gestielte Morgagni'sche Hydatide, *WG* Wolff'scher Gang, *Gg* Gärtner'scher Gang, *Vd* Vas deferens, *De* Ductus ejaculatorius, *Vs* Vesicula seminalis, *Urn* Urniere, *Po* Parovarrium, *Ep* Epididymis, *g* Geschlechtsdrüse, *Ov* Ovarium, *Ho* Hoden, *N* Niere, *Ur* Ureter, *B* Harnblase, *Su* Sinus urogenitalis, *Cl* Cloake, *Ba* Bartholini'sche Drüse, *Gd* Cowper'sche Drüse, *Pr Pr* Prostata, *R* Rectum, *Ggl* Geschlechtsglied.

zahlreiche Schläuche gebildet, die durch eine starke organische Muskulatur vereinigt werden, woraus dann ein äusserlich glatter, den Sinus urogenitalis zwingenartig umfassender Körper resultirt.

Die Ausmündungen der Prostata liegen sämmtlich in der Schleimhaut des Sinus urogenitalis, in der Nähe der Mündungen der Ductus ejaculatorii und der Vagina masculina.

Begattungsorgane.

Äussere Begattungsorgane, im Sinne der höheren Wirbelthiere, finden sich in der Reihe der Fische nicht einmal spurweise vertreten, allein bei den Selachiern werden, wie ich dies bei der Lehre vom Skelet schon kurz erwähnt habe, gewisse modificirte Abschnitte der Bauchflossen als Copulationsorgane verwendet. Sie wurden erst in neuerer Zeit durch K. R. Petri einer genaueren Untersuchung, namentlich auch hinsichtlich der Frage nach ihrer Function, unterworfen und ich will kurz die Ergebnisse derselben mittheilen.

Es handelt sich, wie oben schon bemerkt, um Modificationen der Bauchflossen und zwar, genauer ausgedrückt, ihres hinteren Theiles, von der Stelle an, wo der laterale Besatz normal gebildeter Flossenstrahlen aufhört.

Die Organe, welche bis jetzt von den verschiedensten Autoren die allermannigfachsten Bezeichnungen erfahren haben, werden von Petri Pterygopodien oder Flossenfüsse genannt.

So sehr auch die äussere Form derselben nach den verschiedenen Plagiostomen-Arten wechselt, so handelt es sich doch stets: erstens, um einen lateral oder etwas dorsal liegenden, halboffenen Canal, der durch das Vorhandensein einer Drüse bedingt ist und zur Beförderung des Sekretes derselben dient und zweitens um eine variirende Anzahl von beweglichen Knorpelstückchen, welche eine Dilatation des Pterygopodiums ermöglichen. Alle Knorpel des hinteren Abschnittes des Pterygopodiums gruppieren sich um einen Hauptstab,

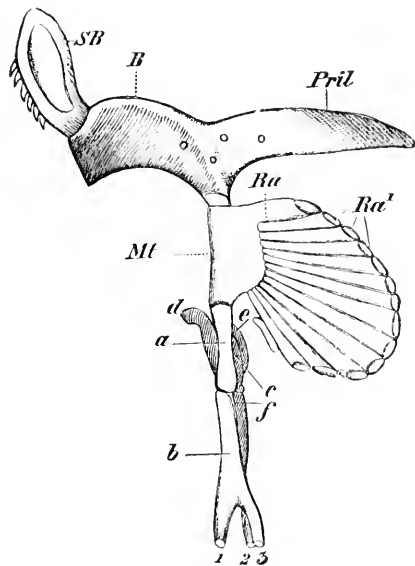


Fig. 598. Beckengürtel und Bauchflosse einer männlichen *Chimæra monstrosa*. Ventrale Ansicht. Nach Davidoff.

B ventraler, *Pril* dorsaler Beekentheil (Processus iliacus), *SB* Sägeplatte, *Mt* Metapterygoid, *Ra* Randstrahl (Propterygium), *Ra'* Radien des Metapterygoids, *a-f* Gliedstücke des Basalanhangs, 1, 2, 3 Endglieder des zweiten Stückes (*b*) vom Basalanhang.

der selbst wieder gegliedert sein kann (Torpedo, Scyllium, Acanthias), und der als Fortsetzung der Basalia des Flossenstammes zu betrachten ist. Die Knorpel stehen unter der Herrschaft von Muskeln, die als eine Fortsetzung der Flossenmuskulatur aufzufassen sind und die nach ihrer Function in zwei Gruppen, in Flexoren und Dilatatoren zerfallen. Letztere vermögen den beweglichen Knorpelcomplex des hinteren Abschnittes auszubreiten und so den Umfang des Pterygopodiums zu vergrössern. Die Retraction der einzelnen Knorpel aus ihrer ausgebreiteten Stellung besorgt eine elastische Membran, die den oben erwähnten Halbcanal auskleidet.

Die einen lang gestreckten, von einer quergestreiften Ring- und Längsmuskulatur umgebenen Schlauch repräsentirende Pterygopodiendüse liegt ventralwärts auf der von den Flossenstrahlen gebildeten Fläche und ist bei Haien aus einer sackartigen Einsenkung des Integumentes hervorgegangen zu denken. Bei Rochen handelt es sich um eine zusammengesetzte, tubulöse Drüse, die in ihrem histologischen Bau lebhaft an die Bürzeldrüse der Vögel erinnert. Das talgige Sekret der Pterygopodiendüse dient ohne Zweifel dazu, die äussere Rauheit des Pterygopodiums und die Schärfe der Knorpelkanten zu vermindern; sie stellt also ein Schutzmittel dar.

Die Innervirung der Pterygopodien geschieht von denselben Spinalnerven aus, welche auch die Flosse versorgen; auch die Blutgefässe sind beiden gemeinsam.

Das Pterygopodium, welches nur den männlichen Plagiostomen zukommt, dient in erster Linie als dilatatorisches Organ bei der Begattung und bei Rochen ausserdem auch noch als Locomotionsorgan. Der Knorpelcomplex wird, nachdem ihm durch die Flexoren

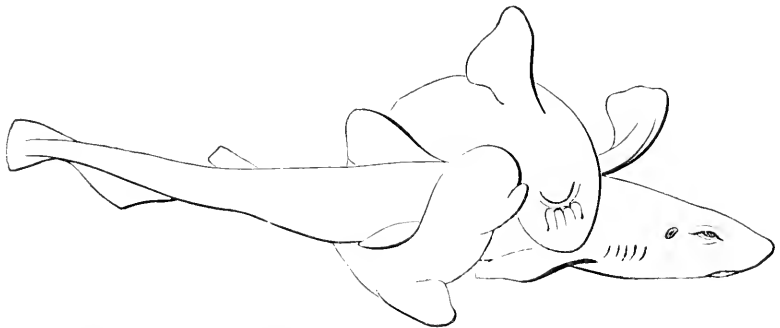


Fig. 599. Zwei Katzenhaie, in der Begattung begriffen. Nach H. Bolau.

eine geeignete Stellung gegeben ist, in zusammengeklapptem Zustand, also bei reducirtem Umfang, so weit in die Cloake eingeschoben, dass die hintersten und jetzt die vordersten Knorpelstäbe bis in die Mündungen der Eileiter gelangen. Jetzt tritt die Wirkung der

Dilatatoren in Kraft und das Organ wird nach Art gewisser chirurgischer, auf denselben Effekt berechneter Instrumente ausgebreitet, wodurch natürlich die Oeffnung der Eileiter vergrössert wird. Zugleich vermag das Männchen das Weibchen, wie dies von Bolau im Hamburger Aquarium bei *Scyllium catulus* (Fig. 599) beobachtet worden ist, näher an sich heranzuziehen. Die Papille des Männchens, auf welcher die Samenleiter ausmünden, wird aus der Cloake hervorgestülpt, zwischen den Pterygopodien hindurch gepresst und der Samen in die Cloake des Weibchens ergossen. Von hier vermag er leicht in die erweiterten Eileitermündungen einzudringen.

Nach vollendeter Begattung klappt der Knorpelapparat durch die Elasticität seiner Häute wieder zusammen und wird herausgezogen.

Unter den Amphibien tritt bei manchen Urodelen an der Dorsalwand der Cloake eine Papille auf, die vielleicht als erste Andeutung eines äusseren Begattungsorganes im Sinn der höheren Wirbeltiere zu deuten ist. In welcher Art und Weise und ob sie überhaupt bei der Begattung eine Rolle spielt, ist nicht sicher constatirt. Wahrscheinlich handelt es sich bei jenen Urodelen, wo, wie z. B. bei *Salamandra*, ein Amplexus beobachtet ist, um ein Umfassen der weiblichen Cloake von Seiten der zur Brunstzeit ausserordentlich vergrösserten, stark angeschwollenen Cloakenlippen des Männchens. In hohem Maasse erectil ist der lang ausgezogene, männliche Cloakenkegel von *Euproctus Rusconi* (*Triton platycephalus*), der bei beiden Geschlechtern vorhanden ist und sich nach hinten oder zugleich auch nach oben gegen die Schwanzwurzel öffnet. Er ist aus einer Vergrösserung der die längsgeschlitzte Cloakenöffnung umgebenden Lippen der übrigen Urodelen hervorgegangen zu denken (Wiedersheim).

Einzig und allein in der Reihe der *Gymnophionen* (Fig. 600, A, B) existirt bei den Männchen ein wirkliches äusseres Begattungsorgan, und zwar wird dasselbe durch die, eine Länge bis zu fünf Centimetern erreichende, ausstülpbare Cloake dargestellt. Letztere (*Cl*, *Cl*¹, *Cl*²) ist immer durch eine leichte Einschnürung vom Enddarm abgesetzt und zeigt eine ausserordentlich starke, muskulöse Wandung. Eingehüllt wird sie in eine derbe, fibröse Scheide (Fig. 600, B, *Cls*), welche zahlreiche organische Muskeln führt und am oberen und unteren Ende mit der Substanz der Cloake selbst ringsum verwächst, im Uebrigen aber dieselbe nur lose umschliesst, so dass zwischen beiden ein Spaltraum existirt. Auf Fig. 600, B ist sie aufgeschnitten und ausgebreitet, wodurch bei *Cl* das dünne Rohr der Cloake selbst zum Vorschein kommt.

Ein weiteres wichtiges Gebilde ist ein von der Bauchwand entspringender, starker Muskel, der sich bei *Epicrium* und *Siphonops* mit zwei Schenkeln an das gegabelte Mittelstück der Cloake ansetzt und der als *Retractor* derselben dient, wann sie beim Copulationsact ausgestülpt ist (Fig. 600, B, *mrel*).

Bei *Epicerium glutinosum* (Fig. 600, A) kann man drei Abschnitte an der Cloake unterscheiden, einen vorderen schlanken (Cl), einen mittleren (Cl^1) blasig aufgetriebenen, welcher sich kopfwärts in die oben erwähnten Blindsäcke gabelt (BS), und endlich

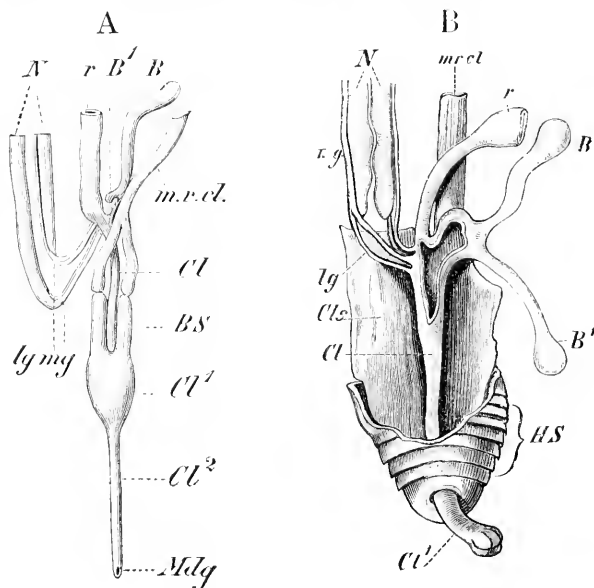


Fig. 600. Der hinterste Theil des Urogenitalapparates von *Epicerium glutinosum* (A) und von *Coecilia lumbricoides* (B). Cl , Cl^1 , Cl^2 Die verschiedenen Abschnitte der Cloake, BS Blindsäcke derselben. Letztere ist auf Figur A in der Ruhelage, auf Fig. B in ausgestülptem Zustande dargestellt. Cl^2 s Cloakenscheide, $m.r.cl.$ M. retractor cloacae, BB^1 Die beiden Zipfel der Harnblase, N Niere, lg , mg Leydig'scher und Müller'scher Gang, r Rectum, Mdg Mündung der Cloake, HS Hautschienen.

einen hinteren, zu einer feinen Röhre ausgezogenen (Cl^2), welcher bei Mdg mündet. Im Innern des mittleren Abschnittes liegen drei härtliche Papillen, die an die Spitze der ausgestülpten Cloake (Fig. 600, B, Cl^1) zu liegen kommen und ihr so eine gewisse Resistenz verleihen; und nicht nur das, sondern sie werden auch als Hilfsorgane zu dienen im Stande sein. Das Weibchen besitzt eine viel kürzere, nicht ausstülpbare Cloake und demgemäss nehmen auch hier die Urogenitalgänge einen ganz gestreckten Lauf zur Cloake (vergl. Fig. 558, A) und sind also nicht nach vorne umgebogen, wie beim Männchen.

Bei den Reptilien finden sich zwei verschiedene Arten von Begattungsorganen, die eine besitzen die Saurier und Schlangen, die andere die Schildkröten und Crocodilier und an letztere schliesst sich diejenige von Struthio.

Was zunächst die erste Art von Begattungsorganen betrifft, so

verdanken wir hierüber Lereboullet und Leydig, die ihre Untersuchungen an Sauriern anstellten, höchst werthvolle Mittheilungen. Die Ruthen sind doppelt und liegen ausserhalb der Cloake, unter der Haut der Schwanzwurzel verborgen, so dass man an der vorgebauchten Stelle sofort die Männchen erkennt. Diese subcutane Lage der Ruthen ist erst secundär erworben, indem sie bei Saurier- und Schlangen-Embryonen als vorstehende rundliche Warzen frei am Cloakenrand sitzen. Jede der ausgestülpten Ruthen stellt

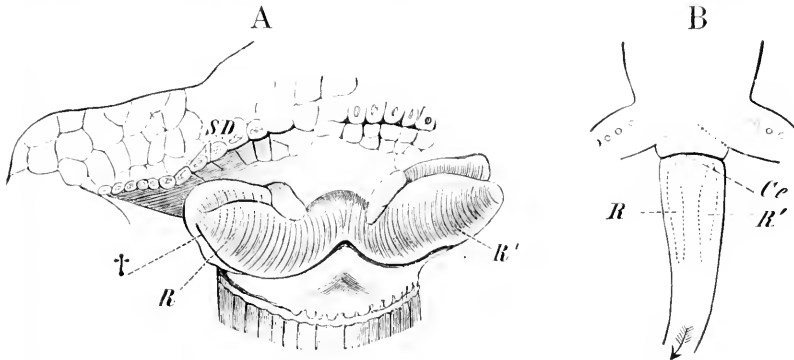


Fig. 601. A Die beiden Ruthen R, R^1 von *Lacerta agilis*, in hervorgestülptem Zustande. Nach F. Leydig. Auf Fig. B sind sie durch die punktirten Linien in der Ruhelage, unter der Haut der Schwanzwurzel liegend, dargestellt.

† Die Spiralfurche, welche zum Abfluss des Samens dient, Ce Querliegender Cloakenschlitz, SD Schenkeldrüsen. Der Pfeil auf Figur B deutet die Richtung gegen das Schwanzende an.

einen walzenförmigen Körper dar, dessen freies Ende oder Eichel in zwei stumpfe Spitzen ausgeht (Fig. 601, R, R^1). An der lateralen Fläche verläuft von der Wurzel der Ruthe bis zur Gabelung der Eichel, in lang gestreckter Spiralwindung, eine Furche (†), die zum Abfluss des Samens dient. Die Eichel ist mit einem eigenthümlichen, an der freien Fläche stachelige Fortsätze erzeugenden Epithel überzogen. In der bindegewebigen Gerüstsubstanz der Ruthe finden sich ausser zahlreichen quergestreiften Muskelfasern weite cavernöse Räume, sowie auch dichte Capillarnetze. Ein deutlicher Nerv läuft der ganzen Ruthe entlang, bis nach vorne zur Eichel. Die Muskeln besorgen bei der Copulation wahrscheinlich die Ausstülpung der Ruthe und am hinteren Ruthenende inserirt sich ein Retractor. Ausserdem existiren noch besondere Öffner, Dilatatoren und Schliesser der querliegenden Cloakenlippen.

Mit dem eben geschilderten Verhalten der Lacertilier-Ruthe stimmt dasjenige der Scinke und Ophidier in allen wesentlichen Punkten überein¹⁾.

1) Nach A. Günther soll *Hatteria* gar keine äusseren Begattungsorgane besitzen.

Ueberall — und das gilt auch für die Chelonier und Crocodilier — finden sich auch im weiblichen Geschlecht, allerdings viel schwächer entwickelt, die Homologa der männlichen Ruthen. Sie sind ebenfalls paarig und werden als Kitzler oder Clitoris bezeichnet.

Im Gegensatz zu den Sauriern und Ophidiern besitzen die Chelonier und Crocodilier keine ausstülpbaren Copulationsorgane, oder die Ausstülpungsfähigkeit (Crocodilier) ist doch sehr beschränkt. Die Ruthe besteht aus zwei, mit der dorsalen Cloakenwand verwachsenen, mit ihren inneren Rändern medianwärts zusammenstossenden, fibrösen Platten („Seitenwülste“ der Autoren), die je einen grossen, lacunären, strotzend mit Blut gefüllten Raum einschliessen, so dass man von ächten Schwellkörpern (Corpora cavernosa) sprechen kann. Sie sind von der an organischen Muskeln sehr reichen Cloakenschleimhaut überzogen und begrenzen eine von ihrer Wurzel bis zu ihrem hinteren Ende, welches sich als Glans penis von der Cloakenwand frei erhebt, reichende Längsrinne. Letztere wird, zumal an ihrem Anfangstheil von cavernösem Gewebe ausgekleidet und auch die Eichel besteht ganz aus cavernösem Gewebe.

Der Penis der Schildkröten verhält sich bei verschiedenen Arten durchaus nicht gleichartig; er besitzt entweder ein ungetheiltes, also einfaches, freies Ende oder er spaltet sich in paarige freie Enden und dem entsprechend verhält sich dann auch die Rinne, welche sich eventuell in ebenso viele Schenkel spalten kann, als freie Enden vorhanden sind. Dasselbe gilt auch für die Clitoris (Fig. 602).

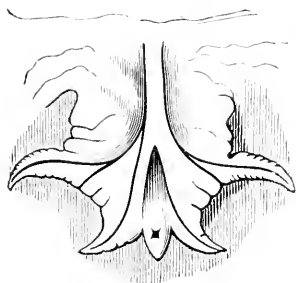


Fig. 602 Clitoris von *Trionyx aegypti*.

Ein von den hinteren Dorsolumbalwirbeln entspringender Muskel strahlt theils zwischen die Corpora cavernosa, theils an den Penis aus; er vermag letzteren in den Cloakenraum weiter vorspringen zu lassen.

Die Hauptdifferenz zwischen der Chelonier- und Crocodilier-Ruthe liegt in der complicirten, schaufel- oder kapuzenartigen Form der letzteren, doch muss ich bezüglich der genaueren Details auf die Arbeiten Joh. Müller's und Rathke's verweisen.

Bei den meisten Ratiten, bei manchen hühnerartigen Vögeln (z. B. bei *Gallus Bankiva*), sowie bei Schwimmvögeln besteht das Copulationsorgan aus einem ausstülpbaren, durch zwei fibröse Körper gestützten Rohr, welches in der Ruhelage auf der linken Seite der Cloake und theilweise dorsal von ihr in vielen Windungen aufgewickelt ist. Das Vas deferens ergiesst den Samen in eine an der Wurzel des genannten Organes beginnende Rinne und diese führt peripherwärts in einen vollständigen,

chus paradoxus, B Weiblicher Urogenitalapparat von *Echidna hystrix*.

N Niere, *Ur* Ureter, *B* Harnblase, *Sug* Sinus urogenitalis, *Ho* Hoden, *Vc* Vas efferens, *Ep* Epididymis, *Vd* Vas deferens, *Od* Oviduct, *r* Mastdarm, *Cl* Cloake, welche sich bei *Cl*¹ nach aussen öffnet, *m*—*m*³ Muskeln der Cloake und des Penis (vergl. den Text), *Gp* Gegend der Glans penis innerhalb des fibrösen Schlauches, *Pp* Praeputium, *Cl*² Clitoris, * * Oeffnung, durch welche das Geschlechtsglied in den Cloakenraum eintritt.

tigen Schwellkörpern bestehende Begattungsorgan beider Geschlechter in einem, mit der ventralen und lateralen Cloakenwand durch lockeres Bindegewebe verwachsenen Sack, der an der Grenze zwischen Sinus urogenitalis und Cloake entspringt (Fig. 603, A bei *m*² und *Gp*). An diesem seinem Anfangstheil steht er unter der Herrschaft eines paarig von der ventralen Cloakenwand entspringenden Muskels (Fig. 603 A, *m*² der von beiden Seiten auf der Ventralseite der walzenförmigen Ruthe zu einem unpaaren Stränge (*m*³) zusammentritt und in die stark angeschwollene Glans penis (*Gp*) ausstrahlt. Er wirkt als Zurückzieher der Ruthe. Lateralwärts von den Ursprungsschenkeln dieses Muskels inserirt sich ein von der inneren Beckenwand entspringender, fächerartiger Muskel (Fig. 603, *m*, *m*¹), der sich auch noch mit einer tieferen Portion zwischen die Radix penis und die ventrale Cloakenwand einschiebt und auf letzterer ausstrahlt. Letztere wirkt als Compressor der Cloake und vermag letztere vom Sinus urogenitalis temporär abzuschliessen. Nach innen von dieser Stelle liegen in der Schleimhaut zahlreiche, ringförmig angeordnete Drüsenmündungen.

Durch eine an seiner Wurzel, dicht bei der Einmündungsstelle

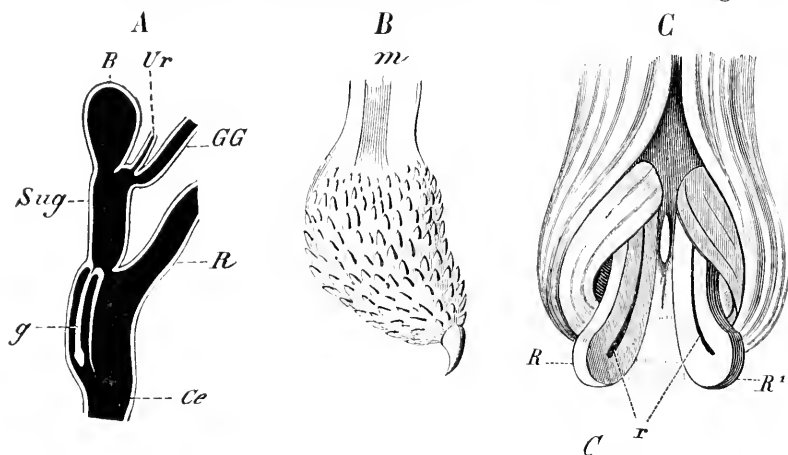


Fig. 604, A Profilschnitt durch den Urogenitalapparat der Monotremen. Schema. B Glans penis von *Ornithorhynchus paradoxus*, C Ausgestülpte, mit Rinnen (*r*) versehene Ruthen (*R R*¹) eines Marsupialiers. Letztere Figur nach Brass.

Ce Cloake, *R* Rectum, *GG* Geschlechtsgang, *g* Geschlechtsglied, *Sug* Sinus urogenitalis, *B* Harnblase.

des Sinus urogenitalis in die Cloake gelegene Oeffnung gelangt der Samen in die Ruthe und letztere tritt durch eine weitere, an der ventralen Cloakenwand befindliche Oeffnung (Fig. 603, **) hinein in die Cloakenhöhle und von hier (bei Männchen wenigstens) nach aussen¹⁾.

Die von der Cloakenschleimhaut überzogene Eichel von *Ornithorhynchus*, welche an ihrer Spitze eine Art von Kralle oder Klaue trägt (Fig. 604 B), ist über und über mit hornigen Stacheln bedeckt, die nach rückwärts gegen die Ruthenwurzel gerichtet sind und bei der Copulation sicherlich als Haftorgane dienen; sie finden sich auch auf der Innenfläche der Vorhaut (Praeputium), welche letztere rings an der Circumferenz der Communicationsöffnung mit der Cloake festgewachsen ist. In Folge dessen ist die Glans penis nicht frei (Fig. 603 A), sondern steckt in dem angewachsenen Praeputialsack (*Pp*).

Äusserst zierlich ist die in vier Lappen gespaltene Clitoris von *Echidna* (Fig. 603 B, *Cl*), deren Generations-Apparat sonst mit *Ornithorhynchus* principiell übereinstimmt. Besonders deutlich sieht man hier, wie der Retractor des äusseren Begattungsorganes nur ein einigermaßen selbständig gewordenes Bündel der allgemeinen Längsmuskulatur der Wand des Sinus urogenitalis darstellt.

Wie bei den Marsupialiern, so entsteht auch bei allen übrigen Säugern das Zeugungsglied aus dem sogenannten Genitalhöcker, der an der vorderen Wand der Cloake hervorwächst.

An seiner Unterseite trägt er eine zur Mündung des Urogenitalsinus führende Rinne, die sich, wie beim weiblichen Geschlecht, entweder zeitlebens erhält, oder die dadurch zum Canal abgeschlossen wird, dass der ganze, durch das untere Ende des Urachus gebildete Sinus urogenitalis zu einem langen Canal auswächst, der mit dem Namen der Harnröhre (Urethra) bezeichnet wird. Mit dieser treten drei Schwellkörper in Verbindung, wovon einer speciell als *Corpus cavernosum urethrae* bezeichnet wird. Dieser legt sich paarig an, in der Regel aber erhalten sich später im männlichen Geschlecht nur undeutliche Trennungsspuren zwischen beiden Hälften, d. h. sie fliessen mehr oder weniger zusammen, und erzeugen dann eine keulige Auftreibung, den sogenannten Bulbus. Am vorderen Ende des Gliedes bilden sie die formell sehr verschiedene

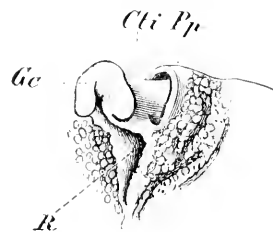


Fig. 605 Clitoris von *Cebus capucinus*.

Cl Clitoris, *R* Rinne an ihrer Ventralseite, welche in den Sinus urogenitalis hinein führt, *Gl* Glans clitoridis, *Pp* Praeputium clitoridis.

1) Bei einem mir vorliegenden *Ornithorhynchus* besitzt der Sinus urogenitalis zusammt der Cloake eine Länge von nahezu acht Centimetern. Beide erscheinen von aussen als ein weisslicher fibröser Schlauch.

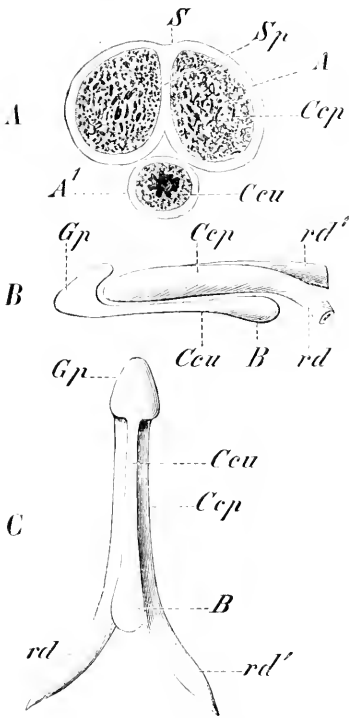


Fig. 606. Die Ruthe des Menschen, halbschematisch dargestellt. *A* Im Querschnitt. *B* Von der Seite. *C* Von der Ventralseite.

A Albuginea penis, *A*¹ Albuginea urethrae, welche bei *Sp* ein Septum erzeugt, *S* Sulcus dorsalis penis, *Ccp* Corpus cavernosum penis, *Ccu* Corpus cavernosum urethrae, das sich bei *Gp* zur Glans penis entwickelt und bei *B* eine zwiebelartige Auftreibung (Bulbus) erzeugt, *rd* *rd*¹ Radices penis resp. corpor. cavern. penis.

thieren zukommt (Nager, Chiropteren, Carnivoren, Balaenen und Affen)¹).

Die Schwellkörper sind von Muskeln (*M. bulbo- und ischio-cavernosus*) überzogen, ausser ihnen aber kommen noch da, wo der Penis an der Bauchwand fixirt ist, besondere *Retractores praeputii*

Eichel (*Glans penis*), welche in einer Hautduplicatur steckt (*Praeputium*), an welcher man ein parietales und viscerales Blatt unterscheiden kann. Im weiblichen Geschlecht bleiben beide Hälften der Schwellkörper getrennt, umgeben als starke venöse Plexus den Eingang zur Vagina und werden als *Vorhofszwiebeln* bezeichnet. Sie hängen nach oben mit den Venennetzen der Clitoris zusammen.

Ausser diesem *Corpus cavernosum urethrae* gibt es noch einen zweiten, in der Regel ungleich mächtigeren Schwellkörper, der den eigentlichen Schaft des Penis resp. der Clitoris constituirte. Nachdem derselbe paarig (*Radices penis*) von den Sitzbeinen entsprungen ist und indem er in den meisten Fällen längs der Medianlinie des Bauches sich erstreckt, legen sich beide Hälften enge aneinander, wachsen zusammen und verbinden sich an ihrer ventralen Seite mit dem *Corpus cavernosum urethrae*. Nur letzteres ist vom Harn-Samencanal durchbohrt, erstere dienen nur zur *Erection* des Gliedes, d. h. geben ihm die zum Copulationsakt nöthige Rigidität. Diese kann noch dadurch gesteigert werden, dass sich zwischen ihnen, d. h. an ihrer Verwachsungsstelle ein Knochen (*Penisknochen*) bildet, der in den allermännigfachen Form- und Grösseschwankungen sehr vielen Säuge-

1) Bei den Marsupialiern bleiben die aus dem Genitalhöcker hervorgehenden Schwellkörper zeitweilig mehr oder weniger getrennt und der *Canalis urogenitalis* setzt sich auf jede Hälfte in Form einer Rinne fort. (Vergl. Fig. 604 *C* bei *r*).

et penis, sowie Protractores praeputii vor (Carnivoren, Wiederkäuer).

Ausser der Prostata, die, wie oben schon auseinandergesetzt wurde, zu dem Sinus urogenitalis des männlichen Geschlechtes in Beziehung steht, existiren bei beiden Geschlechtern noch andere Drüsen, die ihr Sekret in den von den Schwellkörpern umschlossenen Theil der Urethra, beziehungsweise unter die Vorhaut der Eichel ergiessen.

Erstere heissen bei Männchen die Cowper'schen, bei Weibchen die Bartholini'schen oder Duverney'schen Drüsen,

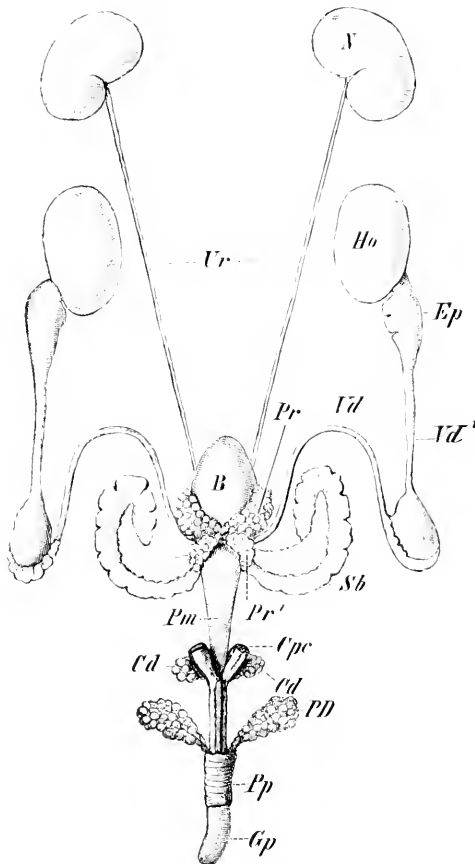


Fig. 607. Männlicher Urogenital-Apparat des Igel.

N Niere, *Ur* Ureter, *B* Harnblase, *Pm* Pars membranacea der Harnröhre, *Cpc* Corpora cavernosa, *Pp* Praeputium, *Gp* Glans penis, *PD* Praeputialdrüsen, *Cd* Cowper'sche Drüsen, *Pr, Pr'* Die verschiedenen Lappen der Prostata, *Sb* Samenblasen, *Ho* Hoden, *Ep* Epididymis, *Vd, Vd'* Vas deferens.

letztere werden mit dem Namen der Praeputialdrüsen oder der Tyson'schen Drüsen bezeichnet. Alle unterliegen den mannigfachsten Form- und Grösseschwankungen und kommen entweder nur zu einem oder bis zu mehreren Paaren vor.

Die Cowper'schen Drüsen liegen im männlichen Geschlecht in der Nähe des hinteren Endes vom Corpus cavernosum urethrae, im weiblichen Geschlecht zu beiden Seiten des Scheideneinganges und münden hier in den letzten, stark verflachten Rest des Sinus urogenitalis, in das sogenannte Vestibulum vaginae aus.

Die die äussere Scham des menschlichen Weibes umgebenden „grossen Lippen“ sind fettreiche, behaarte Hautduplicaturen, welche sich weder bei den Anthropoiden, noch bei den übrigen Affen finden. Auch fehlt letzteren der Schamberg (Mons Veneris). Nur der Orangutan hat vielleicht eine schwache Spur grosser Schamlippen. Bei allen Affen bildet das auch dem Menschen zukommende, zweite Faltsystem, die Labia minora, die alleinige Begrenzung der Schamspalte. Sie erzeugen ein starkes Praeputium und Frenulum clitoridis. Die Affenclitoris (Fig 605) ist relativ und absolut grösser, als die menschliche; an ihrer Unterfläche ist sie bis zur Harnröhrenmündung hin gefurcht. Zur Entwicklung eines eigentlichen Hymens kommt es bei Affen nicht.

Auch die Weiber gewisser Stämme der aethiopischen Rasse zeichnen sich aus durch eine auffallend schwache Entwicklung der Labia majora, des Mons Veneris und des, beiden angehörigen, Haarwuchses. Dem steht gegenüber eine bei Buschweibern unter dem Namen der Hottentottenschürze vorkommende Hypertrophie der kleinen Schamlippen und des Praeputium der Clitoris. Die Vagina erscheint (wie bei Affen) glatter, nicht mit so starken Runzeln versehen, wie bei Europäerinnen. Auch bei Japanerinnen sind die grossen Schamlippen, sowie der Mons Veneris schwach entwickelt und behaart; auch die Labia minora erscheinen dürtig (Bischoff).

Zusammenfassende Uebersicht über die in dem Capitel über das Urogenitalsystem gewonnenen Resultate.

Ogleich der gesammte Urogenitalapparat aller Wirbelthiere mesodermaler Abkunft ist, so sprechen doch die Untersuchungen Weismann's aufs Entschiedenste dafür, dass sowohl die männlichen, wie die weiblichen Keimzellen der Metazoön im Allgemeinen ursprünglich, d. h. phyletisch, auf das Ektoderm zurückzuführen sind. Dass aber jene Zeit für die Wirbelthiere längst dahin geschwunden ist, dass sich — mit andern Worten — die Verschiebung der Keimstätte vom äusseren in's mittlere Keimblatt bei ihnen ontogenetisch nicht mehr repetirt, sondern dass hier die Entstehung der Keimzellen bereits von den allerersten Entwicklungsstadien an im Me-

sodern fixirt ist, kann uns nicht wunder nehmen, wenn wir die Kluft erwägen, welche die Hydromedusen und die Vertebraten von einander trennt. Ist ja jene Verschiebung, wie Weismann gezeigt hat, sogar schon in der Reihe der Hydromedusen aufgetreten, so dass also hier schon die ektodermale Entstehung verwischt sein kann.

Das Urogenitalsystem sämmtlicher Vertebraten nimmt vom Coelomepithel seinen Ausgangspunkt und dies gilt in gleicher Weise für die Geschlechts- und Harndrüsen, wie für deren Ausführungs-canalé.

Als ursprünglichstes, noch von ungegliederten Ur-Chordaten her vererbtes Organ haben wir uns einen, vom parietalen Peritonealblatt rinnenartig sich abschnürenden, oder vielleicht ursprünglich solid sich anlegenden und erst später sich höhlenden Canal zu denken, der in der dorsalen Leibeswand, rechts und links von der Wirbelsäule parallel der Körperlängsachse verläuft und späterhin gegen die Cloake durchbricht. Dieser Canal, den man als Vornierengang bezeichnet, steht sowohl an seinem vorderen Ende, als auch an verschiedenen, andern Stellen seines weiteren Verlaufes durch trichterartige, von Wimperzellen ausgekleidete Oeffnungen mit dem Cavum pleuro-peritoneale in offener Communication.

Letztere wird dadurch vermittelt, dass jene Oeffnungen in (der Zeit nach später entstehende) kurze, mit dem erst erwähnten Gang in Continuität stehende und quer zu seiner Längsachse angeordnete Canälchen hineinführen. Indem sich weiterhin ein jedes solches Canälchen mit einem arteriellen Gefässknäuel verbindet, resultirt daraus ein Organ, das man als Vorniere bezeichnet. Vorniere sowohl als Vornierengang legen sich wahrscheinlich nur bei Anamnia an und die metamere Anordnung der Vornierencanälchen weist schon auf eine höher entwickelte, segmentirte Urchordatenform zurück, ein Satz, der noch in weit höherem Grade von dem zweiten Excretionssystem gilt, welches bei allen über den Myxinoiden stehenden Vertebraten entweder an die Stelle der Vorniere tritt, oder neben derselben figurirt, ich meine die Urnieren.

Dieses zweite Nierensystem, welches ebenfalls aus segmental angeordneten, quer zur Körperlängsachse gerichteten und ebenfalls mit Wimpertrichtern versehenen Canälchen besteht, kommt bei Anamnia zur grössten Entfaltung. Die einzelnen, vom Peritonealepithel aus in's mesodermale Gewebe einwachsenden Canälchen wachsen an den Vornierengang, der somit, im Gegensatz zur Vorniere selbst, nicht nur eine transitorische Bedeutung besitzt, heran, verbinden sich mit ihm und verwandeln ihn so in den primitiven Urnierengang.

So nimmt also dieses Drüsensystem, bezüglich seiner eigenthümlichen Genese, unter allen übrigen Drüsensystemen des Körpers eine völlig isolirte Stellung ein und wir müssen im Hinblick auf die mit dem Coelom in offener Communication stehenden Wimpertrichter der Vor- und Urnieren dem Peritonealepithel im Allgemeinen

eine excretorische Bedeutung zuerkennen. Ich sage ausdrücklich excretorisch, da die betreffende Flüssigkeit, d. h. die Lymphe, nach aussen abgeführt wird und so dem Organismus verloren geht.

Erst später und zwar im Allgemeinen erst von den Amnioten an, wo sich keine Wimpertrichter mehr anlegen, erscheint insofern ein Fortschritt angebahnt, als das lymphähnliche Transudat der Bauchhöhle nach Art der übrigen Lymphe dem Blutgefässsystem wieder zugeführt wird. Mit andern Worten: es kommt eben jetzt zu einem nach der Bauchhöhle zu geschlossenen Excretionsorgan, dessen Zellen den aus dem Blut auszuschcheidenden Stoffen gegenüber auswählend verfahren.

Während die Urniere bei der Mehrzahl der Fische lediglich als Harnsystem bestehen bleibt, geht sie bei andern, sowie auch bei Amphibien und sämtlichen Amnioten gewisse Beziehungen zum Geschlechtsapparat ein, persistirt aber im Uebrigen entweder als bleibendes Harnsystem (Selachier, Amphibien) oder erfährt sie bedeutende Reductionen (Amnioten).

Jene Beziehungen zum Geschlechtsapparat erhalten bei männlichen Thieren dadurch eine höhere Bedeutung, dass hier der vordere Abschnitt der Urniere zum ganzen Nebenhoden oder doch wenigstens zu einem Theil desselben wird. Beim weiblichen Geschlecht entsteht daraus der physiologisch bedeutungslose, ein rudimentäres Organ darstellende, Nebeneierstock und andere Gebilde von untergeordneter Bedeutung.

Während wir uns das Verhalten der Cyclostomen, bei welchen die Sexualproducte einfach in die Bauchhöhle fallen, um von hier aus durch die Pori abdominales entleert zu werden, als das ursprüngliche vorzustellen haben, kommt es bei weitaus der grössten Mehrzahl der Wirbelthiere zu besonderen, ausleitenden Geschlechtskanälen.

Mit ihrem Auftreten erlischt die Funktion des primitiven Urnierenganges als Ausführungsgang der Urniere und es differenzirt sich ein für das weibliche Geschlecht bestimmter, entweder nur als Ausführungsgang, oder, wie bei höheren Typen, auch als Fruchthälter funktionirender Müller'scher und ein für das männliche Geschlecht bestimmter Wolff'scher Gang. Letzteren kann man auch als den secundären Urnieren- oder als den Leydig'schen Gang bezeichnen. Während letzterer bei Selachiern und Amphibien sowohl die Ausleitung des Harnes, als der männlichen Zeugungsstoffe übernimmt, fungirt er bei allen Amnioten nur als Ausführungsgang des Samens und wird als Vas deferens bezeichnet. Dem Gesagten zufolge wird sich also hier ein besonderer Harnleiter, ein Ureter, entwickeln und wie dieser als ein neuer, erst in der Reihe der Amnioten gemachter Erwerb zu betrachten ist, so gilt dies auch für die eigentliche, nie segmentirte, definitive Niere, und damit ist also die dritte Etappe im Entwicklungsplan des Urogenitalsystems erreicht. Balfour hat

die drei auf einander folgenden Nierensysteme passend als Pro-, Meso- und Metanephros bezeichnet.

Obgleich nun, wie oben schon angedeutet, bei jedem Geschlecht immer nur je einer der beiden Geschlechtscanäle zu grösserer physiologischer Bedeutung gelangt, so legen sich doch in embryonaler Zeit beide ganz gleichmässig an; bald aber geht einer davon einer regressiven Metamorphose entgegen und letztere wird also beim weiblichen Geschlecht den Wolff'schen, beim männlichen den Müller'schen Gang betreffen.

Bei den meisten unter den Marsupialiern stehenden Wirbeltieren besteht eine Cloake, d. h. ein Hohlraum, in welchen sowohl die Ausführungsgänge des Urogenitalsystems, als der Enddarm einmünden. Bei allen höheren Säugethieren repräsentirt die Cloake nur einen vorübergehenden Entwicklungszustand, insofern sich der Enddarm davon abspaltet und eine selbständige Ausmündung erhält. Hand in Hand damit geht ein anderer wichtiger Umwandlungsprocess, der die Allantois betrifft. Die untere Abtheilung des Allantoisstieles gewinnt nemlich an Ausdehnung, wird zur Harnblase und nimmt die einmündenden Ureteren auf, während die obere, der Bauchwand anliegende Abtheilung obliterirt und zum sog. Urachus wird. Der nach abwärts von der Harnblase liegende Abschnitt des Allantoisstieles wird zur Harnröhre (Urethra). Während nun letztere beim weiblichen Geschlecht in der Regel schon nach kurzem Lauf in den Sinus urogenitalis ausmündet, gewinnt sie beim männlichen Geschlecht eine grössere Länge, verbindet sich mit dem Geschlechtsghied und repräsentirt so als Ausführungsweg des Zeugungsstoffes wie des Harns einen röhrenartig verlängerten Sinus urogenitalis.

Während die Geschlechtsdrüsen bezüglich ihres Locus nascendi bei beiden Geschlechtern im Wesentlichen übereinstimmen, kommt es bei Säugethieren gegen das Ende der Foetalperiode hin zu einer mehr oder weniger weit gegen das Becken zu gerichteten Lageverschiebung derselben. Ja, letztere kann beim männlichen Geschlecht so weit gedeihen, dass die vordere Bauchwand von ihnen durchsetzt wird und sie in einenbeutelartigen Anhang derselben (Scrotum) zu liegen kommen. Eine irgend plausible Erklärung für das Zustandekommen dieses Vorganges muss um so schwieriger erscheinen, als derselbe kaum als im Interesse der Art gedeutet werden kann.

Den bis jetzt betrachteten, sogenannten inneren Geschlechtsorganen gegenüber haben wir nun noch die äusseren Geschlechtstheile resp. die Begattungs- oder Copulationsorgane zu berücksichtigen.

Letztere treten, wenn man absieht von den Pterygopodien der Selachier, erst von den Amphibien an und auch hier nur bei der kleinen Gruppe der Gymnophionen in deutlicher Ausprägung hervor. Bei den Reptilien dagegen finden sie sich, und zwar nach einem doppelten Modus gebildet, in allgemeinsten Verbreitung, so

dass von hier an eine innere Begattung ungleich sicherer garantirt erscheint, als bei den Amphibien, obgleich sie auch bei den letzteren angenommen werden muss. Während den Sauriern und den mit ihnen stammverwandten Schlangen ein doppeltes, ausstülpbares, unter der Herrschaft einer complicirten Muskulatur stehendes Copulations-Organ zukommt, ist dasjenige der Chelonier und Crocodilier nicht ausstülpungsfähig, besitzt aber wohl ausgebildete, von der Cloaken-schleimhaut überzogene Schwellkörper. Bei den Vögeln ist das Auftreten äusserer Begattungsorgane nur auf wenige Gruppen beschränkt und dieselben lassen sich (bei den Ratiten wenigstens) von denjenigen der Crocodilier ableiten.

In allgemeinsten Verbreitung finden sie sich in der Reihe der Säugethiere und zwar sind sie, wie dies auch schon für die Reptilien gilt, bei beiden Geschlechtern nach einem und demselben Typus gebaut. Beim weiblichen Geschlecht erreichen sie nie die Grössenverhältnisse, wie beim männlichen und werden nie von der Harnröhre durchbohrt.

Sie entwickeln sich unter der Form eines, an der vorderen Cloakenwand hervorstehenden Genitalhöckers, der dann, unter Zuhilfenahme von Schwellkörpern zum Schaft des Penis resp. der Clitoris auswächst. Am vorderen Ende differenzirt sich die nervenreiche, von der Vorhaut überzogene Glans und auf der Spitze der letzteren mündet beim männlichen Geschlecht die Harnröhre, oder, wie man dem oben Mitgetheilten zufolge richtiger sagen würde, der röhrenartig verlängerte Urogenital-Sinus aus.

Auch bei den Säugethieren stehen die äusseren Begattungsorgane unter der Herrschaft einer oft reich entwickelten Muskulatur.

Als accessorische Bildungen von mehr untergeordneter Bedeutung figuriren gewisse, von der Schleimhaut des Urogenitalsinus resp. dessen Verlängerung aus sich entwickelnde Drüsenapparate. Zu ihnen gehören auch die, zugleich als Samenbehälter fungirenden Vesiculae seminales.

Bei Affen und Menschen kommt es noch zu einem, die äussere Scham characterisirenden System von Haut- resp. Schleimhaut-Duplicaturen, die man als Labia majora und minora bezeichnet. Sie umgeben den Eingang zur Vagina.

Anhang.

Litteraturverzeichnis.

Allgemeine Werke über Embryologie.

- A. E. VON BÄR, Ueber Entwicklungsgeschichte der Thiere. Königsberg 1828—1837.
- F. M. BALFOUR, Handbuch der vergl. Embryologie. Deutsch von B. VETTER Jena 1881.
- C. CLAUS, Grundzüge der Zoologie. Marburg und Leipzig 1879
- A. DOHRN, Der Ursprung der Wirbelthiere und das Princip des Functionswechsels, Leipzig 1875.
- —, Studien zur Urgeschichte des Wirbelthierkörpers. Mittheil. aus der Zoologischen Station zu Neapel, 1882, 1883.
- M. FOSTER & F. M. BALFOUR, Grundzüge der Entwicklungsgeschichte der Thiere. Deutsch von N. KLEINENBERG. Leipzig 1876.
- A. GÖTTE, Entwicklungsgeschichte der Unke. Leipzig 1875.
- E. HAECKEL, Natürliche Schöpfungsgeschichte. Leipzig 1875.
- —, Studien zur Gastraeathorie. Jena, 1877 und Jenaische Zeitschr. VIII und IX 1874 und 1875.
- —, Anthropogenie. Leipzig, 1876.
- O. HERTWIG, Die Coelomtheorie. Jena 1881.
- W. HIS, Unsere Körperform. Leipzig, 1878.
- A. KÖLLIKER, Entw.-Geschichte des Menschen und der höheren Thiere. 2. Aufl. Leipzig, 1879.
- —, Grundrisse der Entw.-Geschichte des Menschen und der höheren Thiere. Leipzig, 1880.
- H. RATHKE, Entw.-Geschichte der Wirbelthiere. Leipzig, 1861.
- R. REMAK, Untersuch. über die Entwicklung der Wirbelthiere. Berlin, 1850—1855.

Wichtige Werke für vergleichende Anatomie im Allgemeinen.

BRONN's Classen und Ordnungen des Thierreiches. (Am besten durchgearbeitet sind die Amphibien und Reptilien von C. K. HOFFMANN. Die Abtheilung: Fische ist begonnen durch HUBRECHT, die der Vögel durch SELENKA, die der Säugethiere durch GIEBEL.)

G. CUVIER, Leçons d'anatomie comparée, V. vol. Paris 1799—1805. Deutsch und mit Anmerkungen versehen von H. FRORIER & J. F. MECKEL. Leipzig 1809—1810 II. Aufl. des Franz. Textes. Paris 1835—1846.

E. HAECKEL, Generelle Morphologie der Organismen 2 Bde. Berlin 1866.

TH. H. HUXLEY, Lectures on the elements of comparative anatomy. London 1864.

F. LEYDIG, Vom Bau des thierischen Körpers. I. Bd. 1. Hälfte. Tübingen 1864. (Mit Atlas.)

J. F. MECKEL, System der vergl. Anatomie. VI Bde. Halle 1821—1833.

H. MILNE—EDWARDS, Leçons sur la physiologie et l'anatomie comparée de l'homme et des animaux. VIII Bde. Paris 1857—1865.

J. MÜLLER, Vergl. Anatomie der Myxinoïden. Berlin 1834—1845.

Iconographische Werke.

Lehr- und Handbücher der vergl. Anatomie.

C. G. CARUS, Lehrbuch der vergl. Zootomie. II Bde. Leipzig 1834.

C. G. CARUS & OTTO, Erläuterungstafeln zur vergl. Anatomie. VIII Hefte. Leipzig 1826—1852.

A. ECKER, Icones physiologicae. Leipzig 1852—1859.

C. GEGENBAUR, Grundzüge der vergl. Anatomie. Leipzig 1870.

— —, Grundriss der vergl. Anatomie. Leipzig 1878.

TH. HUXLEY, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. Deutsch v. Fr. Ratzel. Breslau 1873.

F. LEYDIG, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Thiere. Frankfurt, 1857. (Einziges Werk in seiner Art.)

O. SCHMIDT, Handbuch der vergl. Anatomie. VIII. Aufl. Jena, 1882.

— —, Handatlas der vergl. Anatomie. Jena 1852.

v. SIEBOLD & STANNIUS, Handbuch der Zootomie. Berlin 1854. Von dem Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere ist nur Bd. I. Heft 1—2 (Die Anatomie der Fische, Amphibien und Reptilien enthaltend) erschienen.

R. WAGNER, Lehrbuch der Zootomie. II Bde. Leipzig 1843—1848.

— —, Icones zootomicae. Handatlas zur vergl. Anatomie. Leipzig 1841.

Wichtige, periodisch erscheinende Schriften vergl. anatomischen, embryologischen und histologischen Inhaltes.

Abhandlungen und Monatsberichte der K. Preuss. Akademie der Wissenschaften zu Berlin.

Archiv für Physiologie von J. C. REIL & AUTENRIETH. Fortsetzung desselben: Deutsches Archiv für Physiologie von J. F. MECKEL, später:

Arch. f. Anatomie und Physiologie, von J. F. MECKEL, dann: Archiv für Anatomie, *Physiologie und wissenschaftl. Medicin* v. J. MÜLLER, fortgesetzt v. C. B. REICHERT & E. DU-BOIS-REYMOND, endlich als Archiv f. Anatomie und Physiologie vereinigt mit der von W. HIS & W. BRAUNE herausgeg. *Zeitschr. f. Anatomie und Entwicklungsgeschichte*.

Archiv für Naturgeschichte v. WIEGMANN, fortgesetzt von ERICHSON & TROSCHEL, besteht seit 1835.

Archiv für mikroskopische Anatomie, herausgeg. v. M. SCHULTZE; nach seinem Tode fortges. v. W. WALDEYER & la Valette St. George; besteht seit 1865.

Archiv de biologie, herausgeg. von VAN BENEDEN & BAMBEKE, exist. seit 1880.

Annals and Magazine of Natural history.

Annales (Mémoires) Archives du Muséum d'histoire naturelle. Paris. *Annales des sciences naturelles*.

Denkschriften und Sitzungsberichte der Kais. Akademie zu Wien.

Jenaische Zeitschrift f. Naturwissenschaft.

Journal of Anatomy and Physiology.

Mémoires de l'Académie des Sciences de l'Institut de France. Paris.

Mittheilungen aus der zoologischen Station zu Neapel.

Monthly-Mikroskopical Journal.

Morphologisches Jahrbuch, herausgeg. v. C. GEGENBAUR, besteht seit 1876.

Nova Acta Academiae Caesareae Leopoldino-Carolinae.

Philosophical Transactions of the Royal Society. London.

Quart. Journal of mikroskopical Science.

Transactions of the zoological Society. London.

Zeitschrift f. wissenschaftl. Zoologie. Herausgeg. von v. SIEBOLD & KÖLLIKER, später unter Beteiligung v. EHLERS, besteht seit 1849.

Zoologischer Anzeiger, herausgeg. v. V. CARUS. Besteht seit 1878.

Jahresberichte.

Jahresberichte über die Fortschritte der Anatomie und Physiologie, als Fortsetzung der *Heule-Meissner'schen Jahresberichte*, herausgeg. von F. HOFMANN & G. SCHWALBE. Exist. seit 1873.

Zoologischer Jahresbericht, herausgeg. von der zoologischen Station zu Neapel. Exist. seit 1881.

Verzeichniss wichtiger, auf einzelne Thiere und Tiergruppen sich erstreckender Arbeiten. (Monographien etc.)

FISCHE

A. AGASSIZ, 1) The Development of Lepidosteus, Proc. Amer. Acad. of arts and sciences. Vol. XIII.

L. AGASSIZ, 2) Recherches sur les poissons fossiles. V vol. av. atlas 1833—1843.

F. M. BALFOUR, A Monograph on the Development of Elasmobranch Fishes. London 1878.

F. M. BALFOUR & W. N. PARKER, On the Structure and Development of Lepidosteus. Philos. Trans. of the Royal Society 1882.

TH. BISCHOFF, *Lepidosiren paradoxa*. Leipzig 1840.

CUVIER et VALENCIENNES, Hist. nat. des poissons XXII vol. 1828—1848.

A. GÜNTHER, *Ceratodus*. Philos. transact. of the Royal Society. London 1871.

B. HATSCHKEK, Studien über Entwicklung des Amphioxus. Arbeiten aus dem Zool. Inst. der Universität Wien, 1882.

A. A. W. HUBBRECHT, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthl. Fische. (Bis jetzt sind nur wenige Lieferungen erschienen.)

J. HYRTL, *Lepidosiren paradoxa*. Abhdl. der böhm. Gesellsch. d. Wiss. 1845.

P. LANGERHANS, Untersuchungen über *Petromyzon Planeri*. Verhandlungen d. Naturforsch.-Gesells. zu Freiburg i/B. 1875.

— —, Zur Anatomie des *Amphioxus lanceolatus*. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII.

FR. LEYDIG, 1) Beiträge zur mikrosk. Anatomie und Entw.-Geschichte der Rochen und Haie. Leipzig 1852.

— —, 2) Anatomisch-histologische Untersuchungen über Fische und Reptilien. Berlin 1853.

— —, 3) Zur Anatomie und Histologie der *Chimaera monstrosa*. Arch. f. Anat. und Physiologie, 1851.

J. MÜLLER, 1) Ueber den Bau und die Grenzen der Ganoiden. Berlin 1846.

— —, Ueber den Bau und die Lebenserscheinungen des *Branhiostoma lumbrieum*. Abhandl. der Berliner Akademie 1844.

— —, Vergl. Anatomie der Myxinoïden 1833—1843.

R. OWEN, Description of *Lepidosiren annectens*. Transact. Linn. Soc. XVIII.

W. ROLPH, Untersuchungen über den Bau des *Amphioxus lanceolatus*. Morph. Jahrb. Bd. II 1876.

W. SALENSKY, Entwicklung des Sterlets (*Acipenser ruthenus*) II Thle. Verhdlg. der naturf. Gesellsch. zu Kasan 1878—1879. Franz. Uebersetzg. im Arch. de Biol. T. II, fasc. 2, 1881.

A. SCHNEIDER, Beiträge z. vergl. Anatomie und Entw.-Geschichte der Wirbelthiere. Berlin 1879. (Enthält werthvolle Notizen über *Amphioxus*, *Petromyzon* und als Anhang: „Grundzüge einer Myologie der Wirbelthiere.“)

W. B. SCOTT, Beiträge zur Entw.-Geschichte der *Petromyzonten*. Morphol. Jahrb. Bd. VII.

C. SEMPER, Die Stammesverwandschaft der Wirbelthiere und Wirbellosen. Arb. aus d. zool.-zoot. Inst. zu Würzburg. Bd. II. 1875.

C. VOCT, Embryologie des *Salmones*. Neuchâtel 1842.

AMPHIBIEN.

- A. Dugès, Recherches sur l'ostéologie et la myologie des Batraciens à leurs différents âges. Paris 1834.
- A. ECKER, Icones physiologicae. Leipzig 1851—59.
- A. ECKER & R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches. Braunschweig 1864—1882.
- J. G. FISCHER, Anat. Abhandlungen über die Perennibranchiaten und Derotremen. Hamburg 1864.
- A. GÖTTE, Entw.-Geschichte der Unke. Leipzig 1875.
- C. K. HOFFMANN, Amphibien in BRONN's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Leipzig und Heidelberg 1873—1878.
- J. HYRTL, Cryptobranchus japonicus. Schediasma anatomicum. Vindobonae 1865.
- F. LEYDIG, Anatomisch-histologische Untersuchungen über Fische und Reptilien. Berlin 1853.
- M. RUSCONI, Histoire naturelle, développement et métamorphose de la Salamandre terrestre. Pavie 1854.
- M. RUSCONI et CONFIGLIACHI, Del Proteo anguineo di Laurenti monografia. Pavia 1818.
- R. WIEDERSHEIM, 1) Bemerkungen zur Anatomie des Euproctus Rusconi Annal. del Museo civico di St. nat. di Genova, vol. VII. 1875.
- —, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena 1879.
- —, Salamandriua perspicillata und Geotriton fuscus. Versuch einer vergl. Anatomie der Salamandrinen. Genua 1875.
- —, Zur Anatomie des Amblystoma Weismanni. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXII.

Mehr biologischen Inhaltes sind:

- V. FATIO, Faune des Vertébrés de la Suisse. Vol. III. Hist. nat. des Reptiles et des Batraciens. Genève et Bâle, 1872.
- F. LEYDIG, 1) Die Anuren Batrachier der deutschen Fauna. Bonn 1877.
- 2) Die Molche der württembergischen Fauna. Berlin 1867 und im Arch. f. Naturgeschichte. Bd. XXIII.

Eine der wichtigsten Quellen für die Anatomie der Fische und der Amphibien ist das oben schon erwähnte *Handbuch der Zootomie* von STANNIUS.

REPTILIEN.

- BOJANUS, Anatomie testudinis europaeae. Vilnae 1819—21.
- DUMÉRIL et BIBRON, Erpétologie générale. Paris 1834—1854.

A. GÜNTHER, Contrib. to the Anatomy of Hatteria (Rhychocephalus). Philos. Trans. 1867.

C. K. HOFFMANN, Reptilien in BRONN'S Klassen und Ordnungen des Thierreiches.

F. LEYDIG, Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen 1872.

R. OWEN, Descript. and illustr. catalogue of the Fossil Reptilia of South Africa.

H. RATIKE, Entw.-Geschichte 1) der Natter, 2) der Schildkröten, 3) der Crocodile. (Königsberg 1837, Braunschweig 1848 und 1866.)

R. WIEDERSHEIM, Zur Anat. und Phys. des Phyllodoctylus europaeus etc. Morph. Jahrb. I 1876.

Eine der wichtigsten Quellen für die Anatomie der Reptilien ist das oben schon erwähnte *Handbuch der Zoologie* von STANNIUS.

VÖGEL.

G. CUVIER, Leçons d'anatomie comparée. II édit. T. IV. Paris 1835.

R. OWEN, 1) Aves; in Todd's *Cyclopaedia* I, 2) On the anatomy of the southern apteryx. Transact. Zool. Soc. Vol. II, III.

E. SELENKA, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abtheil.: Vögel. Bis jetzt sind nur wenige Lieferungen erschienen.

F. TIEDEMANN, Anatomie und Naturgeschichte der Vögel. Heidelberg 1810—1814.

Zahlreiche anatomische Angaben von R. WAGNER & NITSCH finden sich in Naumann's „Naturgeschichte der Vögel Deutschlands.“

Alle übrigen Werke über die Vögel befassen sich nur mehr oder weniger mit einzelnen Organsystemen. (Vergl. die Litteratur hierüber.)

SÄUGETHIERE.

L. FRANK, Anatomie der Hausthiere. Stuttgart 1871.

GURLT, Handbuch der vergl. Anatomie der Haussäugethiere. Berlin 1860.

J. F. MECKEL, Ornithorhynchi paradoxi descriptio anatomica. Leipzig 1826.

RAPP, 1) Anatomische Untersuchungen über die Edentaten. 2) Die Cetaceen. Stuttgart und Tübingen 1837.

Bezüglich der übrigen zahlreichen Monographien Owen's, Milne-Edward's, Camper's, Peters', Duvernoy's u. v. a. vergl. die Schriften der deutschen, englischen, französischen und holländischen Academien und Gesellschaften.

Litteraturangaben über die einzelnen Organsysteme.

A. Integument ¹⁾).

a) FISCHE.

A. A. W. HUBRECHT. Fische; in Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches.

P. LANGERHANS, Unters. über Petromyzon Planeri. Verhandl. der naturf. Gesellsch. zu Freiburg i/B. 1875.

— —, Unters. über den Bau des Amphioxus lanceolatus. Morph. Jahrb. Bd. II. 1876.

F. LEYDIG, Anat.-hist. Unters. über Fische und Reptilien. Berlin 1853.

— —, Beiträge z. mik. Anat. und Entwicklungsgeschichte der Rochen und Haie. Leipzig 1852.

— —, Die augenähnlichen Organe der Fische. Bonn 1881.

— —, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Thiere. Frankfurt 1857.

— —, Neue Beiträge zur anatomischen Kenntniss der Hautdecke und Sinnesorgane der Fische. Halle 1879.

— —, Zur Anatomie und Histologie der Chimaera montrosa. Arch. f. mikr. Anat. Bd. III. 1867.

W. ROLPH, Untersuchungen über den Bau des Amphioxus lanceolatus. Morph. Jahrb. Bd. II. 1876.

F. E. SCHULZE, Epithel- und Drüsenzellen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. III.

— —, Ueber cuticulare Bildungen und Verhornungen von Epithelzellen bei Wirbelthieren. Arch. f. mikr. Anat. Bd. V (erstreckt sich auch auf andere Wirbelthierklassen).

M. SCHULTZE, Die kolbenförmigen Gebilde in der Haut von Petromyzon und ihr Verhalten im polaris. Licht. Arch. f. Anat. u. Phys. 1861.

B. SOLGER, Zur Kenntniss der Verbreitung von Leuchtorganen bei Fischen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIX.

b) AMPHIBIEN.

A. ECKER & R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches. Braunschweig 1864—82.

K. K. HOFFMANN, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abtheil. Amphibien.

P. LANGERHANS, Ueber die Haut der Larve v. Salamandra maculosa. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IX.

1) Vergl. auch die Litteraturangaben über die Sinnesorgane.

- F. LEYDIG, Die Anuren Batrachier der deutschen Fauna. Bonn 1877.
- —, Die Hautdecke und Hautsinnesorgane der Urodelen. Morph. Jahrb. Bd. II. 1876.
- —, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Thiere. Frankfurt. 1857.
- —, Ueber die allgemeinen Bedeckungen der Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII. 1876.
- W. PFITZNER, Die Epidermis der Amphibien. Morph. Jahrbuch. Bd. VI. 1880.
- —, Die Leydig'schen Schleimzellen in der Epidermis der Larve von *Salamandra maculosa*. Inaug.-Diss. Kiel. 1879.
- R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena. 1879.
- —, Die Kopfdrüsen der geschwänzten Amphibien und die Glandula intermaxillaris der Anuren. Zeitschr. f. wissensch. Zoologie Bd. XXVII.

c) REPTILIEN.

- A. BATELLI, Beiträge zur Kenntniss des Baues der Reptilienhaut. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XVII.
- H. BLANCHARD, Recherches sur la structure de la peau des lézards. Bull. de la Soc. zool. de France 1880.
- M. BRAUN, Zur Bedeutung der Cuticularborsten auf den Haftlappen der Geckotiden. Arch. aus d. zool.-zoot. Institut in Würzburg. Bd. IV.
- O. CARTIER, Studien über den feineren Bau der Haut bei den Reptilien. Verhdl. der phys. med. Gesellsch. zu Würzburg. N. F. III, V.
- C. K. HOFFMANN, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthl.: Reptilien.
- C. KERBERT, Ueber die Haut der Reptilien und anderer Wirbelthiere. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIII.
- F. LEYDIG, Ueber die Kopfdrüsen einheimischer Ophidier. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IX. 1873.

d) VÖGEL.

- F. LEYDIG, Lehrbuch der Histologie. Frankfurt 1857.
- TH. STÜDER, Die Entwicklung der Federn. Inaug.-Diss. Bern 1873.
- —, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Feder. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXX.

e) SÄUGER. (Milchdrüsen.)

- C. CREIGHTON, On the Development of the Mamma etc. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. XI.
- A. ECKER, Ueber abnorme Behaarung des Menschen etc. Gratul. Schrift für v. SIEBOLD, 1878. Abgedr. im „Globus“ 1878.
- —, Der Steisshaarwirbel (Vertex coccygeus), die Steissbeinglatze (Glabella coccygea) und das Steissbeingrübchen (Foveola coccygea) etc. Arch. f. Anthropologie. Bd. XII.

ESCHRICHT, Ueber die Richtung der Haare am menschlichen Körper. Arch. f. Anat. und Physiol. 1837.

F. FEIERTAG, Ueber die Bildung der Haare. Inaug.-Diss. Dorpat 1875.

C. GEGENBAUR, Zur genauern Kenntniss der Zitzen der Säugethiere. Morphol. Jahrb. Bd. I. 1876.

K. GRAFF, Vergl. anatom. Unters. über den Bau der Hautdrüsen der Haussäugethiere und des Menschen. Inaug.-Diss. Leipzig 1879.

TH. v. HESSLING, Ueber die Brunftfeige der Gemse. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. VI.

M. HUSS, Beiträge zur Entw. der Milchdrüsen etc. Jenaische Zeitschr. Bd. VII.

LEICHTENSTERN, Ueber überzählige Brüste. Arch. f. pathol. Anat. 1878.

F. LEYDIG, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Thiere. Frankfurt 1857.

— —, Ueber die äussern Bedeckungen der Säugethiere. Arch. f. Anat. und Physiol. 1859.

G. REIN, Unters. über d. embr. Entw.-Geschichte der Milchdrüse. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XX und XXI. 1882.

P. UNNA, Beitr. zur Histologie und Entw.-Geschichte der menschlichen Oberhaut und ihrer Anhangsgebilde. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII. 1876.

B. Hautskelet.

O. HERTWIG, Ueber Bau und Entwicklung der Placoidschuppen und der Zähne der Schlachier. Jenaische Zeitschr. Bd. VIII. N. F. I.

— —, Ueber das Hautskelet der Fische (3 Aufsätze). Morphol. Jahrb. Bd. II, 1876, Bd. V, 1879, Bd. VII, 1881.

C. K. HOFFMANN, Brönn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthl.: Reptilien. (Hautskelet der Schildkröten.)

R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena 1879.

— —, Zur Histologie der Dipnoörschuppen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XVIII. 1880.

Ueber den Hauptpanzer fossiler Fische, Amphibien und Reptilien handeln:

H. CREDNER, Die Stegocephalen (Labyrinthodonten) aus dem Rothliegenden des Plauen'schen Grundes bei Dresden. Zeitschr. der deutschen geolog. Gesellsch. 1881, 1882 und 1883.

O. FRAAS, Aëtosaurus ferratus Fr. Die gepanzerte Vogelechse aus dem Stubensandstein bei Stuttgart. Stuttgart 1877.

A. FRITSCH, Die Reptilien und Fische der böhmischen Kreideformation. Prag 1878.

— —, Fauna der Gaskohle und der Kalksteine der Permformation Böhmens. Prag 1879—81. (Von diesem noch in Fortsetzung)

begriffenen, grossartig angelegtem Werke sind bis jetzt 3 Hefte des I. Bd. erschienen.)

O. C. MARSH, Zahlreiche Aufs. in American Journal of Science and arts.

H. v. MEYER, Zahlreiche Aufsätze in Palaeontographica z. B. in Bd. VI. Archegosaurus.

L. RÜTIMEYER, Ueber den Bau von Schale und Schädel bei lebenden und foss. Schildkröten. Verhdlg. d. naturf. Ges. in Basel, VI, 1.

Zahlreiche, z. gr. Th. aus der Feder HUXLEY's & OWEN's stammende Abhdlg. finden sich in versch. engl. Akademie- und Gesellschaftsschriften.

C. Inneres Skelet.

1) Wirbelsäule.

a) FISCHE.

A. AGASSIZ, On the young stages of osseous fishes. Proceed. of the americ. acad. of arts and sciences. Vol. XIII und XIV.

L. AGASSIZ, Rech. sur les poissons fossiles. Neuchâtel, 1833—1843.

F. M. BALFOUR, A Monograph of the Development of Elasmobranch Fishes. London 1878.

F. M. BALFOUR and W. N. PARKER, On the Structure and Development of Lepidosteus. Philos. transact. of the Royal Society. II, 1882.

E. CALBERLA, Ueber die Entw. d. Medullarrohres und der Chorda dorsalis der Teleostier und Petromyzonten. Morphol. Jahrb. Bd. III, 1877.

O. CARTIER, Beitr. z. Entw.-Geschichte der Wirbelsäule. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXV. Suppl. 1875.

C. GEGENBAUR, Ueber das Skeletgewebe der Cyclostomen. Jenaische Zeitschr. Bd. V.

— —, Ueber die Entw. der Wirbelsäule des Lepidosteus mit vergl. anat. Bemerkungen. Ebendasselbst, Bd. III.

A. GÖTTE, Beiträge zur vergl. Morphologie des Skeletsystem's der Wirbelthiere. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XV. 1878.

— —, Entw.-Geschichte der Unke. Leipzig 1875.

B. GRASSI, Beitr. z. näheren Kenntniss der Entwicklung der Wirbelsäule der Teleostier. Morphol. Jahrb. Bd. VIII. 1882.

C. HASSE, Das natürl. System der Elasmobranchier, auf Grundlage des Baues und der Entwicklung ihrer Wirbelsäule. Jena 1879.

— —, Die fossilen Wirbel. Morph. Jahrb. II (1876), III (1877), IV (1878).

A. A. W. HUBRECHT, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthlg.: Fische.

A. KÖLLIKER, Ueber die Beziehung der Chorda zur Bildung der Wirbel der Selachier und einiger anderer Fische. Verhandlg. der phys.-med. Gesells. zu Würzburg. Bd. X.

A. KÖLLIKER, Weitere Beobachtungen über die Wirbel der Selachier. Abhdlg. der Senckenberg. Gesellsch. zu Frankfurt. Bd. V.

— —, Ueber das Ende der Wirbelsäule der lebenden Teleostier und einiger Ganoiden. Gratul. Schrift f. d. Univ. Basel 1860.

P. LANGERHANS, Unters. üb. Petromyzon Plan. Verhdlg. d. naturf. Gesellsch. zu Freiburg i/B. 1875.

F. LEYDIG, Anat.-hist. Unters. über Fische und Reptilien. Berlin 1853.

AUG. MÜLLER, Beobacht. z. vergl. Anat. der Wirbelsäule. Arch. f. Anat. und Physiol. 1853.

J. MÜLLER, Vergl. Anatomie der Myxinoïden. Berlin 1834—1845.

W. MÜLLER, Ueber den Bau der Chorda dorsalis. Jenaische Zeitschrift 1871.

W. ROLPH, Untersuchungen über den Bau des Amphioxus lanc. Morphol. Jahrb. Bd. II. 1876.

A. SCHNEIDER, Beiträge z. vergl. Anat. und Entw.-Geschichte der Wirbelthiere. Berlin 1879. (Enthält Beiträge f. Amphioxus und die Cyclostomen.)

H. STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. 1. Die Fische 1854.

b) DIPNOËR.

TH. BISCHOFF, Lepidosiren paradoxa. Leipzig, 1840.

A. GÜNTHER, Description of Ceratodus Forsteri. Philos. Transact. of the Royal Society. London 1871.

J. HYRTL, Lepidosiren paradoxa. Prag 1845.

R. OWEN, Description of the Lepidosiren annectens. Linnæan Soc. Vol. XVIII, 1839.

R. WIEDERSHEIM, Das Skelet und Nervensystem von Lepidosiren annectens (Protopterus). Morphol. Studien. H. I. Jena 1880.

c) AMPHIBIEN UND REPTILIEN.

C. CLAUS, Beitr. z. vergl. Osteologie der Vertebraten. Sitz.-Ber. d. Kais. Akademie d. Wissensch. zu Wien. 1. Abthlg. Bd. LXXIV. 1876.

A. ECKER & R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches. Braunschweig 1864—82.

P. FRAISSE, Beitr. zur Anatomie des Pleurodeles Waltlii. Arb. aus d. zool.-zoët. Inst. zu Würzburg. Bd. V.

— —, Eigenthümliche Structurverhältnisse im Schwanz erwachsener Urodelen. Zool. Aug. III. Jahrg. 1880.

C. GEGENBAUR, Unters. z. vergl. Anatomie der Wirbelsäule der Amphibien und Reptilien. Leipzig 1862.

— —, Ueber Bau und Entwicklung der Wirbelsäule bei Amphibien überhaupt und beim Frosche insbes. Halle 1861.

A. GÖTTE, Entw.-Geschichte der Unke. Leipzig 1875.

C. K. HOFFMANN, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthl.: Amphibien und Reptilien. Leipzig und Heidelberg 1873—1883.

C. K. HOFFMANN, Beiträge z. vergl. Anatomie der Wirbelthiere. *Niederl. Arch. f. Zool.* Bd. IV.

C. HASSE, Anatomische und palaeontologische Ergebnisse. Leipzig 1878.

O. C. MARSH, Versch. Artikel über fossile Reptilien und Vögel. *Americ. Journ. of Science and arts.* Vol. XV—XXIII. Von besonderem Interesse ist der Artikel „The wings of Pterodactyles.“ Vol. XXIII.

H. STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. II. Reptilien. 1854.

LEON VAILLANT, Mém. sur la disposition des vertébrés cervicales des chéloniens. *Ann. scienc. nat. zool. art.* No. VII.

R. WIEDERSHEIM, Salamandrina perspicillata etc. Versuch einer vergl. Anatomie der Salamandrinen. Genua 1875. *Annali del Museo civico.* Vol. VII.

— —, Das Kopfskelet der Urodelen etc. *Morph. Jahrb.* Bd. III 1877.

— —, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena 1879.

— —, Labyrinthodon Rüttimeyeri etc. *Abhdlg. d. schweiz. paläontol. Gesellschaft.* Vol. V. 1878.

— —, Zur Anatomie des Amblystoma Weismanni. *Zeitschr. f. wiss. Zool.* Bd. XXXII.

— —, Das Skelet von Pleurodeles Waltlii. In: *Morph. Studien.* Heft I. Jena 1880.

K. ZITTEL, Ueber Flugsaurier aus dem lithogr. Schiefer Baierns. *Palacontographica.* Bd. XXIX.

Vergl. ferner die verschiedenen palaeontologischen Zeit- und Gesellschaftsschriften, wie namentlich die oben schon erwähnten *Palacontographica.*

d) VÖGEL.

C. GEGENBAUR, Beiträge zur Kenntniss des Beckens der Vögel etc. *Jenaische Zeitschr.* Bd. VI.

C. HASSE & SCHWARCK, Stud. zu vergl. Anat. der Wirbelsäule etc. in „Hasse, Anatomische Studien, H. I.“

O. C. MARSH, *Odontornithes, A Monograph on the extinct toothed birds of North-America.* Washington 1880.

— —, *Jurassic birds and their allies.* *Americ. Journ. of Science and arts.* Vol. XXII.

R. OWEN, *Archaeopteryx lithographicus.* *Philos. Transact. of the Royal Society.* London 1863.

Eine Beschreibung des zweiten 1877 aufgefundenen, weit vollständiger erhaltenen Exemplars steht nahe bevor.

e) SÄUGETHIERE.

A. ECKER, Der Steisshaarwirbel, die Steisbeinglatze und das Steisbeingrübchen etc. *Arch. f. Anthropologie.* Bd. XII.

L. GERLACH, Ein Fall von Schwanzbildung bei einem menschl. Embryo. Morph. Jahrb. Bd. VI.

C. HASSE & SCHWARCK, Studien zur vergl. Anatomie der Wirbelsäule u. s. w. Hasse, Anat. Studien. Heft I.

H. LEBOUCC, Recherches s. l. mode de Disparition de la corde dorsale chez les Vertébrés supérieurs. Arch. de Biologie, vol. I. 1880.

C. ROSENBERG, Ueber die Entwicklung der Wirbelsäule und das Centrale Carpi des Menschen. Morph. Jahrb. Bd. I. 1876.

2) Rippen und Sternum.

K. BARDELEBEN, Ueber das Episternum des Menschen. Sitz.-Ber. Jenaisch. Gesellsch. f. Medic. u. Naturwiss. 1879.

C. CLAUDIUS, Beiträge zur vergl. Osteologie der Vertebraten. Sitz.-Ber. der K. Acad. der Wiss. zu Wien. Bd. LXXIV. 1876.

A. E. FICK, Zur Entw.-Geschichte der Rippen und Querfortsätze. Arch. f. Anat. und Phys. 1879.

C. GEGENBAUR, Ueber die epistern. Skelettheile und ihr Vorkommen bei d. Säugethieren und beim Menschen. Jenaische Zeitschr. Bd. I.

A. GÖTTE, Beiträge zur vergl. Morphologie des Skeletsystems der Wirbelthiere. Arch. f. mik. Anat. Bd. XV. pag. 143—147.

— —, Beiträge zur vergl. Morphologie des Skeletsystems der Wirbelthiere. Brustbein und Schultergürtel. Arch. f. mik. Anat. Bd. XIV.

C. HASSE & G. BORN, Bemerkungen über die Morphologie der Rippen. Zool. Anz. 1879.

C. K. HOFFMANN, Beiträge zur vergl. Anatomie der Wirbelthiere. Niederländ. Arch. f. Zoologie. Bd. IV, V.

Vergl. denselben Autor in der Abtheilung *Amphibien* und *Reptilien* von Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs.

W. K. PARKER, A monograph on the structure and development of the f. shoulder-girdle and sternum. Roy. Soc. 1867.

H. RATHKE, Ueber den Bau und die Entwicklung des Brustbeins der Saurier, Königsberg, 1853.

G. RUGE, Untersuchungen über Entwicklungsvorgänge am Brustbeine und an der Sternoclaviculärverbindung des Menschen. Morph. Jahrb. Bd. VI. 1880.

3) Schädel.

a) FISCHE.

A. DOHRN, Studien zur Urgeschichte des Wirbelthierkörpers. Mitth. aus d. Zool. Station zu Neapel. Bd. III, H. 1, 2.

C. GEGENBAUR, Unters. z. vergl. Anat. der Wirbelthiere. III. H. Das Kopfskelet der Selachier. Leipzig 1872.

— —, Ueber das Kopfskelet von *Alcocephalus rostratus* Risso. Festgabe des Morphol.-Jahrb. Leipzig 1878.

A. A. W. HUBRECHT, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abth. Fische.

T. H. HUXLEY, The nature of the craniofacial apparatus of *Petromyzon*. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. X.

J. MÜLLER, Vergl. Anat. der Myxinoïden. Berlin 1834—1845.

W. K. PARKER, On the structure and development of the skull in Sharks and Scates. Trans. Zool. Soc. Vol. X. pt. IV.

— —, On the structure and development of the skull in Sturgeons. Philos. Trans. of the Royal Society. London 1882.

— —, On the development of the skull in *Lepidosteus osseous*. Philos. Transact. of the Royal Society. London 1882.

W. K. PARKER & G. T. BETHANY, Die Morphologie des Schädels. Ins Deutsche übersetzt von B. Vetter. Stuttgart 1879. (Dieses Werk umfasst sämtliche Wirbelthierklassen.)

G. POUCHET, Du développement du squelette des poissons osseux. Journ. de l'anat. et de la physiol. 1878.

H. STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. I. Abthlg.: Fische.

PH. STÖHR, Zur Entw.-Geschichte des Kopfskelets der Teleostier. Aus der Festschrift zur Feier des 300jähr. Bestehens der Universität Würzburg. Leipzig 1882.

J. A. VROLIK, Studien über die Verknöcherung und die Knochen des Schädels der Teleostier. Nederl. Arch. f. Zool. Vol. I.

J. WALTHER, Die Entwicklung der Deckknochen am Kopfskelet des Hechtes. Jenaische Zeitschr. XVI. N. F. IX.

J. W. von WYHE, Ueber das Visceralskelet und die Nerven des Kopfes der Ganoiden und von *Ceratodus*. Nederl. Arch. f. Zoologie, Bd. V, Heft 3. 1882.

— —, Ueber die Mesodermsegmente und die Entwicklung der Nerven des Selachierkopfes. Veröffentl. durch die königl. Academie der Wissensch. zu Amsterdam. 1882.

b) DIPNOËR.

Vergl. die bei der Wirbelsäule angeführte Litteratur (Bischoff, Günther, Hyrtl, Wiedersheim).

c) AMPHIBIEN.

G. BORN, Ueber die Nasenhöhlen und den Thränenangang der Amphibien. Bresl. Habil.-Schrift. Leipzig 1877. Abgedr. im Morphol. Jahrb. Bd. II. 1876.

A. DUGÉS, Recherches sur l'ostéologie et la myologie des Batraciens. Paris 1835.

A. ECKER & R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches. Braunschweig 1864—1882.

J. G. FISCHER, Anat. Abhandlungen über die Perennibranchiaten und Derotremen. Hamburg 1864.

A. FRITSCH, Fauna der Gaskohle etc. Prag 1879—1881.

A. GÖTTE, Entw.-Geschichte der Unke. Leipzig 1875.

O. HERTWIG, Ueber das Zahnsystem der Amphibien und seine Bedeutung für die Genese des Skelets der Mundhöhle. Arch. f. mikr. Anat. Vol. XI. Suppl.-H. 1874.

C. K. HOFFMANN, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthlg.: Amphibien.

T. H. HUXLEY, On the structure of the skull and of the heart of *Menobranchus lateralis*. Proceed. of the scienc. meet. of the Zool. Society of London 1874, pt. II.

J. HYRTL, *Cryptobranchus japonicus*, *Schediasma anatomicum*. Vindobonae 1865.

W. K. PARKER, On the structure and development of the skull in the Urodelous Amphibia. pt. I. Philos. Trans. of the Royal Society. London 1877.

— —, On the structure and development of the skull of the common Frog. Philos. Trans. of the Royal Society. London 1871.

— —, On the structure and development of the skull in the Batrachia pt. II. Philos. Trans. 1876.

— —, On the structure and development of the skull in the Batrachia pt. III. Philos. Trans. 1881.

C. B. REICHERT, Vergl. Entw.-Geschichte des Kopfes der nackten Amphibien. Königsberg 1838.

H. STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. II Reptilien 1854.

PH. STÜHR, Zur Entw.-Geschichte des Urodelenschädels. Würzburger Habil.-Schrift 1879. Abgedr. in d. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXIII.

— —, Zur Entw.-Geschichte des Anureschädels. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXXVI.

R. WIEDERSHEIM, *Salamandrina perspicillata* etc. Versuch einer vergl. Anatomie der Salamandrinen. Genua 1875.

— —, Das Kopfskelet der Urodelen. Morph. Jahrb., Bd. III, 1877.

— —, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena 1879.

— —, Zur Anatomie des *Amblystoma Weismanni*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXII.

— —, Bemerkungen zur Anatomie des *Euproctus Rusconii* (*Triton platycephalus*). Annali del Mus. civ. Vol. VII, Genua 1875.

— —, Das Skelet von *Pleurodeles Waltlii*. Morph. Studien Heft I.

d) REPTILIEN.

A. GÜNTHER, Contrib. to the Anatomy of Hatteria (*Rhynchocephalus*). Philos. Transact. of the Roy. Soc. London 1867.

C. K. HOFFMANN, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthl. Reptilien.

F. LEYDIG, Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen 1872.

W. K. PARKER, On the structure and development of the skull

in the common Snake. Philos. Transact. of the Royal Society. London 1878.

— —, On the structure and development of the skull in the Lacertilia. Philos. Trans. 1879.

— —, The development of the Green Turtle. The Zoology of the Voyage of H. M. S. Challenger, Vol. I, pt. V.

H. RATIKKE, Entwicklung der Natter. Königsberg 1839.

H. STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. II. Reptilien, 1854.

R. WIEDERSHEIM, Zur Anat. und Physiol. des Phyllodactylus europ. Morphol. Jahrb., Bd. I, 1876.

e) VÖGEL.

F. M. BALFOUR & M. FOSTER, Grundzüge der Entw.-Geschichte der Thiere. Deutsche Ausgabe von N. Kleinenberg. Leipzig 1876.

A. KÖLLIKER, Entw.-Geschichte des Menschen und der höheren Thiere. II. Aufl. Leipzig 1879.

— —, Grundriss der Entw.-Geschichte des Menschen und der höheren Thiere. Leipzig 1880.

W. K. PARKER, On the structure and development of the skull of the common fowl. Philos. Transact. of the Roy. Soc. London 1869.

E. SELENKA, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthl. Vögel.

Ueber den Schädel fossiler Vögel vergl. die bei der Vogel-Wirbelsäule angeführte Litteratur.

f) SÄUGER.

E. DURSÝ, Entw.-Geschichte des Kopfes des Menschen und der höheren Wirbelthiere, Tübingen 1869.

C. G. GIEBEL, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthl.: Säugethiere.

HALLMANN, Die vergl. Anat. des Schläfenbeins. 1837.

G. JOSEPH, Morphol. Studien am Kopfskelet des Menschen und der Wirbelthiere. Breslau 1873.

A. KÖLLIKER, Entw.-Geschichte des Menschen und der höheren Thiere. 2. Aufl. Leipzig 1879.

— —, Grundriss der Entw.-Geschichte des Menschen und der höheren Thiere. Leipzig 1880.

W. K. PARKER, On the structure and development of the skull in the pig. Philos. Trans.

L. RÜTMAYER, Ueber das zahme Schwein und das Hausrind. Verhdlg. der naturf. Gesellsch. in Basel, VI, 3; 1877.

— —, Beiträge zur Geschichte der Hirschfamilie. I. Schädelbau. Verhdlg. d. naturf. Ges. in Basel. VII, 1; 1882.

W. SALENSKY, Beitr. z. Entw.-Geschichte der knorpeligen Gehörknöchelchen bei Säugethiern. Morphol. Jahrb., Bd. VI.

H. SPÖNDLI, Ueber den Primordialschädel der Säugethiere und des Menschen. Inaug. Dissert. Zürich 1846.

4) Schultergürtel.

A. DUGÉS, Recherches sur l'ostéologie et la myologie des Batraciens à leurs différents âges. Paris 1835.

C. GEGENBAUR, Unters. zur vergl. Anatomie der Wirbelthiere: Schultergürtel der Wirbelthiere. Brustflosse der Fische. Leipzig 1865.

A. GÖTTE, Beiträge zur vergl. Morphologie des Skeletsystems der Wirbelthiere: Brustbein und Schultergürtel. Arch. f. mik. Anat. Bd. XIV 1877.

C. K. HOFFMANN, Beiträge zur vergl. Anatomie der Wirbelthiere. Niederländ. Arch. f. Zool. Vol. V. 1879.

W. K. PARKER, A Monograph on the structure and development of the Shouldergirdle and Sternum in the Vertebratas. Roy. Society 1868.

A. SABATIER, Comparaison des ceintures et des membres antérieurs et postérieurs dans la Série des Vertébrés. Montpellier 1880.

G. SWIRSKI, Unters. über die Entwicklung des Schultergürtels und des Skelets der Brustflosse des Hechtes. Inaug. Dissert. Dorpat. 1880.

R. WIEDERSHEIM, Salamandrina perspicillata und Geotriton fuscus etc. Genua 1875.

— —, Das Skelet und Nervensystem von Lepidosiren annectens. Morph. Studien, Heft I, Jena 1880.

5) Beckengürtel.

A. BUNGE, Unters. zur Entwicklung des Beckengürtels der Amphibien, Reptilien und Vögel. Inaug. Dissert. Dorpat 1880.

C. GEGENBAUR, Ueber den Ausschluss des Schambeines von der Pfanne des Hüftgelenkes. Morphol. Jahrb., Bd. II, 1876.

— —, Beitr. z. Kenntniss des Beckens der Vögel. Jenaische Zeitsch., Bd. VI.

C. K. HOFFMANN, Beitr. z. Kenntniss des Beckens der Amphibien und Reptilien. Niederl. Arch. f. Zool., Bd. III.

TH. H. HUXLEY, The characters of the pelvis in Mammalia etc. Proceed. of Roy. Soc. Vol. XXVIII.

O. C. MARSH, Vergl. verschiedene Artikel über fossile Reptilien in Americ. Journ. of Science and arts. Vol. XVI—XXIII. (Handeln z. Th. auch über den Schultergürtel.)

A. SABATIER, Vergl. das Litterat.-Verz. über den Schultergürtel.

R. WIEDERSHEIM, Ueber das Becken der Fische. Morph. Jahrb. Bd. VII. 1881.

6) Gliedmassenskelet.

P. ALBRECHT, Beitrag zur Torsionstheorie des Humerus und zur morph. Stellung der Patella in der Reihe der Wirbelthiere. Inaug. Diss. Kiel 1875.

F. M. BALFOUR, On the development of the skeleton of the paired fins of Elasmobranchs etc. Proceed of the zool. Soc. of London. 7. Juni 1881.

F. M. BALFOUR, Handbuch der vergl. Embryologie. Uebers. von Vetter. Jena 1881.

— —, A Monograph on the development of Elasmobranch fishes. London 1878.

G. BORN, Die sechste Zehe der Anuren. Morphol. Jahrb. Bd. I, 1876.

— —, Ueber das Skelet des Fersenhöckers von *Rana fusca* etc. Sitz. d. Schles. Gesellsch. f. vaterländ. Kultur vom 2. Juli 1879.

— —, Zum Carpus und Tarsus der Saurier. Morphol. Jahrb. Bd. II, 1876.

— —, Nachträge zu Carpus und Tarsus. Morphol. Jahrb. Bd. VI, 1880. Enth. Mitth. über Anuren und Saurier.

A. BUNGE, Ueber die Nachweisbarkeit eines biserialen Archipterygiums bei Selachiern und Dipnoërn. Jenaische Zeitschr., Bd. VIII.

M. von DAVIDOFF, Beitr. z. vergl. Anatomie der hinteren Gliedmasse der Fische. Morph. Jahrb., Bd. V, VI.

C. GEGENBAUR, Ueber das Skelet der Gliedmassen der Wirbelthiere im Allgemeinen und der Hintergliedmassen der Selachier insbesondere. Jenaische Zeitschr., Bd. V.

— —, Ueber die Modificationen des Skelets der Hintergliedmassen bei den Männchen der Selachier und der Chimären. Ebendaselbst.

— —, Ueber die Drehung des Humerus. Jenaische Zeitschr. Bd. IV.

— —, Untersuch. zur vergl. Anatomie der Wirbelthiere. Leipzig 1864—65. I. Heft: Carpus und Tarsus. II. Heft: Brustflosse der Fische.

— —, Ueber das Archipterygium. Jenaische Zeitschr., Bd. VII.

— —, Zur Morphologie der Gliedmassen der Wirbelthiere. Morphol. Jahrb., Bd. II.

— —, Kritische Bemerkungen über Polydactylie als Atavismus. Morphol. Jahrb., Bd. VI, 1880.

— —, Ueber das Gliedmassenskelet der Enaliosaurier. Jenaische Zeitschr., Bd. V, Heft 3.

A. GÖTTE, Ueber Entwicklung und Regeneration des Gliedmassenskelets der Molche. Leipzig 1879.

W. HENKE & C. REYHER, Studien über die Entwicklung der Extremitäten des Menschen etc. Sitzungsber. der K. Akad. d. Wiss. III Abthlg. Juliheft 1878.

C. K. HOFFMANN, Beitr. z. vergl. Anat. der Wirbelthiere. Niederl. Arch. f. Zool. Bd. IV.

HUMPHRY, Observat. on the limbs of vertebrate animals, the plan of their construction; their homology and the comparison of the fore and hind limbs. 1860.

T. H. HUXLEY, On *Ceratodus* Forst. etc. Proceed. Zool. Soc. 1876.

H. LEBOUCC, Le développement du premier métatarsien et de son articulation tarsienne chez l'homme. Extr. d'annal. de la société de Médecine de Gand, 1882.

H. LEBOUCC, De l'os central du carpe chez les mammifères. Acad. Roy. Belgique, 3 sér. tom. IV. 1882.

F. LEYDIG, Ueber den Bau der Zehen bei Batrachiern und die Bedeutung des Fersenhöckers. Morphol. Jahrb. Bd. II. 1876.

O. C. MARSU, Versch. Abhdlg. über fossile Saurier in americ. Journ. of Science and arts, Vol. XVI—XXIII. Von besonderem Interesse sind folgende Artikel.

1) The limbs of Sauranodon (Vol. XIX).

2) The wings of Pterodactyles (Vol. XXIII).

3) Polydaactyle horses, recent and extinct (Vol. XVII).

Vergl. auch die bei dem Litteraturverzeichnisse über die Wirbelsäule aufgeführte Schrift von K. ZITTEL, Ueber die Flugsaurier aus dem lithogr. Schiefer Bayerns. Palaeontographica. Bd. XXIX.

— —, Odontornithes, a Monograph on the extinct toothed birds of North-Amerika. Washington. 1880.

CH. MARTINS, Nouvelle comparaison des membres pelviens et thoraciques chez l'homme et chez les mammifères, déduite de la torsion de l'humérus. Extr. de mém. de l'acad. d. Montpellier. T. III, VIII. 1857.

— —, Ost. comp. des articulations du coude et du genou. Mémoires de l'acad. de Montpellier, T. III. 1862.

G. MIVART, Notes on the fins of Elasmobranchs etc. Transact. of the Zool. Soc. of London. Vol. X. pt. 10. 1879.

Ueber die Herkunft der Extremitäten vergl. auch K. E. v. BAER, Ueber Entw.-Geschichte der Thiere. II. Th., Königsberg 1837.

E. v. RAUTENFELD, Morphol. Unters. über das Skelet der hinteren Gliedmassen von Ganoiden und Teleostiern. Inaug.-Diss. Dorpat 1882.

E. ROSENBERG, Ueber die Entwicklung des Extremitätenskelets bei einigen durch Reduction ihrer Gliedmassen charakterisirten Wirbelthieren. Zeitschr. f. wissensch. Zool. Bd. XXIII.

— —, Ueber die Entwicklung der Wirbelsäule und das Centrale Carpi des Menschen. Morphol. Jahrb. Bd. I. 1876.

H. STRASSER, Zur Entwicklung der Extremitätenknorpel bei Salamandern und Tritonen. Morphol. Jahrb. Bd. V. 1879.

J. K. THACHER, Median and paired fins, a contribution to the history of vertebrate limbs. Transact. of the Connecticut Academy. III, 1877.

— —, Ventral fins of Ganoids: *ibid.* vol. IV 1878.

R. WLEDERSHEIM, Zur Gegenbaur'schen Hypothese über die Entstehung des Extremitätengürtels. Vortrag, gehalten im medicin. Referat-Club zu Freiburg i/B. am 11. Novbr. 1879.

— —, Das Skelet und Nervensystem von Lepidosiren annectens. Morphol. Studien. Heft I. Jena 1880. (Abgedruckt in: Jenaische Zeitschrift, Bd. XIV. (Neue Folge, Bd. VII, Heft II.)

— —, Salamandrina persp. und Geotriton fuscus. Versuch einer vergl. Anatomie der Salamandrinen. Genua 1875.

— —, Die ältesten Formen des Carpus und Tarsus der heutigen

Amphibien. Morphol. Jahrb. Bd. II. 1876. Nachträgl. Bemerk. hierzu: Ebendaselbst Bd. III.

— —, *Labrinthodon Rüttimeyeri*. Abhdl. der schweizer. paläontol. Gesellsch. vol. V. 1878.

— —, Ueber die Vermehrung des Os centrale im Carpus und Tarsus des Axolotl. Morphol. Jahrb. Bd. VI.

C. Myologie.

P. ALBRECHT, Beitrag zur Morphologie des M. omo-hyooides und der ventralen, innern Interbranchial-Muskulatur. Inaug.-Diss. Kiel 1876.

Th. BISCHOFF, Beitr. zur Anat. des *Hylobates leuciseus*. München 1870.

C. BARDELEBEN, Muskel und Fascie. Jenaische Zeitschr. Bd. XV. N. F. VIII.

CHAPPUIS, Die morphol. Stellung der kleinen, hintern Kopfmuskeln. Inaug.-Diss. Bern 1876.

G. CUVIER, Leçons d'anatomie comparée. Vol. I, II. Paris 1835.

A. DUGÈS, Rech. sur l'ostéologie et la myologie des batraciens à leurs différents âges. Paris 1834.

M. v. DAVIDOFF, Beitr. z. vergl. Anat. der hinteren Gliedmasse der Fische. Morphol. Jahrb. Bd. V—VI. 1879 und 1880.

DE MAN, Vergliĳkende myologische en neurologische Studien over Amphibien en Vogels. Leiden 1873.

A. ECKER & R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches. Braunschweig 1864—1882.

J. G. FISCHER, Anat. Abhdlg. über die Perennibranchiaten und Derotremen. Hamburg 1864.

M. FÜRBRINGER, Die Knochen und Muskeln der Extremitäten bei den schlangen-ähnlichen Sauriern. Leipzig 1870.

— —, Zur vergl. Anat. der Schultermuskeln. 1. und 2. Thl. in: Jenaische Zeitschr. Bd. VII und VIII, 3. Thl. in: Morphol. Jahrb. Bd. I. 1876.

P. FÜRBRINGER, Unters. z. vergl. Anat. der Muskulatur des Kopfskelets der Cyclostomen. Jenaische Zeitschr. Bd. IX. N. F. II.

H. GADOW, Unters. über die Bauchmuskeln der Krokodile, Eidechsen und Schildkröten. Morphol. Jahrb. Bd. VII. 1881.

— —, Zur vergl. Anat. der Muskeln des Beckens und der hinteren Gliedmassen der Ratiten. Jena 1880.

— —, Beitr. zur Myologie der hinteren Extremität der Reptilien. Morphol. Jahrb. Bd. VII. 1881.

C. GEGENBAUR, Ueber den M. omo-hyoideus und seine Schlüsselbeinverbindung. Morphol. Jahrb. Bd. I. 1876.

v. GORSKI, Ueber das Becken der Saurier. Inaug.-Diss. Dorpat. 1852.

GRENACHER, Muskulatur der Cyclostomen und Leptocardier. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. XVII.

A. GÜNTHER, Contrib. to the anat. of Hatteria. (Rhyuchocephalus Owen.) Philos. trans. London 1847.

M. HAIR, On the muscular fibres of the Alligator. Journ. of anat. and phys. Vol. II.

M. HAUGHTON, On the muscular Anatomy of the Crocodil. Proceed. Roy. Irish. Acad. Dublin. Vol. IX. Dieselbe Abhdlg. figurirt auch in: Annales and Magazine of Nat. Hist. London III Ser. vol. XVI.

— —, On the muscular Anatomy of the Alligator. Annal. Mag. Nat. Hist. London IV. Ser. vol. I.

J. HENLE, Handbuch der systematischen Anatomie des Menschen. Braunschweig 1868.

C. K. HOFFMANN, Brom's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthl.: Amphibien und Reptilien.

TH. H. HUXLEY, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. Deutsch v. RATZEL. Breslau 1873.

HUMPHRY, The muscles of the mooth Dog-Fish (*Mustelus laevis*). Journ. of Anat. and Physiol. Vol. VI.

— —, The muscles of *Ceradotus*. Ebendasselbst.

— —, The muscles and Nerves of the *Cryptobranchus japonicus*. Ebendasselbst.

— —, The muscles of *Lepidosiren annectens* with the cranial Nerves. Ebendasselbst.

— —, The muscles of the Glass-Snake (*Pseudopus Pallasii*). Ebendasselbst.

— —, On the disposition of muscles in vertebrate animals. Ebendasselbst.

— —, On the disposition and homologies of the extensor and flexor muscles of the leg and forearm. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. III.

P. LANGERHANS, Zur Anat. des *Amphioxus lance*. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII. 1876.

— —, Unters. über *Petromyzon Planeri*. Verhdlg. der naturf. Gesellsch. zu Freiburg i/B. 1875.

W. LECHE, Zur Morphologie der Beckenregion der Insectivora. Vorl. Mitthl. Morphol. Jahrb. Bd. VI. 1880.

A. MACALISTER, On the homologies of the flexor muscles of the vertebrate limbs. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. II.

J. F. MECKEL, System der vergl. Anat. Bd. III und IV. Halle 1821—1833.

M. MIVART, On the myologie of *Menopoma allegh.*, *Menobranchus lat.*, *Chamaeleon Parsonii*. Proceed. Zool. Soc. London 1869 u. 1870.

J. MÜLLER, Vergl. Anatomie der Myxinoiden. Berlin 1834—1845.

R. OWEN, Anatomy of vertebrates. Vol. I. London 1866.

G. RUGE, Entwickl.-Vorgänge an der Muskulatur des menschl. Fusses. Morphol. Jahrb. Bd. IV. Suppl.-H. 1878.

— —, Zur vergl. Anat. der tiefern Muskeln in der Fusssohle. Ebendasselbst.

— —, Untersuchungen über die Extensorengruppe am Unterschenkel und Fuss des Menschen und der Säugethiere. Ebendasselbst

N. RÜDINGER, Die Muskeln der vordern Extremität der Vögel und Reptilien. Mit besonderer Rücksicht auf die analogen und homologen Muskeln bei Säugethieren und Menschen. Haarbürg 1868.

A. SCHNEIDER, Beiträge zur vergl. Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Wirbelthiere. Berlin 1879. (Enthält als Anhang „Grundzüge einer Myologie der Wirbelthiere.“)

E. SELENKA, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Abthlg. Vögel.

SIOLI, Vergl. Unters. über die Bauch- und Zwischenrippenmuskulatur der Wirbelthiere. Inaug.-Dissert. Halle, 1875.

H. STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. Berlin 1856.

B. VETTER, Untersuchungen zur vergl. Anatomie der Kiemen- und Kiefern musculatur der Fische. Jenaische Zeitschrift. Bd. VIII und XII. N. F. I. Bd.

P. WIEDERSHEIM, Salamandrina persp. und Geotriton fuscus etc. Genua 1875 (enthält eine ausführliche Schilderung des Schleudermechanismus der Zunge von Geotriton fuscus).

— —, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena 1879.

D. Elektrische Organe.

BABUCHIN, Ueber die Bedeutung und Entwicklung der pseudoelektrischen Organe. Medic.-Centr. Blatt Nr. 35. p. 545—548.

— —, Entwicklung der elektrischen Organe und Bedeutung der mot. Endplatten. Medic.-Centr. Blatt. 1870. Nr. 16 und 17.

— —, Uebersicht der neueren Untersuchungen über Entwicklung, Bau und Physiol. Verhältnisse der elektrischen und pseudo-elektrischen Organe. Arch. f. Anat. und Physiol. 1876.

— —, Beobachtungen und Versuche am Zitterwelse und Mormyrus des Niles. Arch. f. Anat. und Physiol. 1877.

F. BOLL, Beiträge z. Physiologie von Torpedo. Arch. f. Anat. und Physiol. 1873.

— —, 1) Die Structur der elektrischen Platten von Torpedo. 2) Die Structur der elektrischen Platten von Malopterurus. Arch. f. mikr. Anat. Bd. X. 1874.

— —, Neue Untersuchungen zur Anat. und Physiol. von Torpedo. Monatsber. der Berliner Akad. 1875.

— —, Neue Unters. über die elektrischen Platten von Torpedo. Arch. f. Anat. und Physiol. 1876.

G. V. CIACCIO, Intorno all' intima tessitura dell' organo elettrico della torpedine (Torpedo Narke). Acad. delle scienze dell' istituto di Bologna. 21. Maggio 1874. Deutsch in Moleschott's Untersuchungen Bd. XI, 4. S. 416—419.

E. DU BOIS-REYMOND, Gesammelte Abhandlungen zur allgemeinen Muskel- und Nervenphysik. Bd. II.

— —, Vorl. Bericht über die von Prof. G. Fritsch in Aegypten

angestellten, neuen Untersuchungen an elektrischen Fischen. Monatschrift d. Berliner Akad. Dec. 1881.

A. ECKER, Einige Beobachtungen über die Entwicklung der Nerven des elektrischen Organs von *Torpedo Galvanii*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. I. 1848.

— —, Unters. zur Ichthyologie. Freiburg 1857.

G. FRITSCH, Bericht über die Fortsetzung der Untersuchungen an elektrischen Fischen. Beitr. zur Embryol. von *Torpedo*. Sitzungsber. der Berliner Akad. 1883.

R. HARTMANN, Bemerk. über die elektrischen Organe der Fische. Arch. f. Anat. und Physiol. 1861.

C. SACHS, Beobachtungen und Versuche am südamerikanischen Zitteraale. (*Gymnotus electricus*.) In Briefen an den Herausgeber. (Du Bois-Reymond) und mit Vorbemerkungen des letzteren. Arch. f. Anat. und Physiol. 1877.

L. DE SANCTIS, Embryogénie des organes électriques de la torpille et des organes pseudo-électriques de la raie. Journ. de Zool. p. Gervais II. p. 336—342.

M. SCHULTZE, Zur Kenntniss der elektr. Organe der Fische. Abhdlg. der naturf. Gesellsch. zu Halle IV. und V. Bd. 1858 und 1859.

E. Nervensystem.

a) Centrales Nervensystem.

1) FISCHE.

F. AHLBORN, Zur Neurologie der Petromyzonten. Vorl. Mitthl. Gött. Nachr. Nr. 20, 1882.

F. M. BALFOUR, The development of Elasmobranch Fishes. Journ. of Anat. and Phys. Vol. X. (Auch als Monographie ersch., London 1878.)

F. M. BALFOUR & W. N. PARKER, On the structure and development of *Lepidosteus*. Philos. Transact. of the Roy. Soc., London 1882. pt. II.

W. BUSCH, De Solachiorum et Ganoideorum encephalo. Berlin 1848.

E. CALBERLA, Zur Entwicklung des Medullarrohrs und der Chorda dorsalis der Teleostier und Petromyzonten. Morphol. Jahrb. Bd. III. 1877.

C. G. CARUS, Versuch einer Darstellung des Nervensystems und besonders des Gehirns. Leipzig 1814.

CUVIER & VALENCIENNES, Hist. nat. des poissons. T. i. Paris 1828.

A. ECKER, Anat. Beschreibung des Gehirns vom karpfenartigen Nilhecht. 1854.

E. EHLERS, Die Epiphyse am Gehirn der Plagiostomen. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXX.

G. FRITSCH, Unters. über den feineren Bau des Fischgehirns. Berlin 1878.

A. GÖTTE, Beitr. z. Entw.-Geschichte der Wirbelthiere. III. Ueber die Entwicklung des Centralnervensystems der Teleostier. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIII, 1877.

M. GOTTSCHÉ, Vergl. Anatomie des Gehirns der Grätenfische. Arch. f. Anat. und Physiol. 1835.

C. K. HOFFMANN, Zur Ontogenie der Knochenfische. Verhdl. der K. Acad. d. Wissensch. zu Amsterdam 1882.

C. KUPFFER, Beobachtungen über die Entwicklung der Knochenfische. Arch. f. mikr. Anat., Bd. IV, 1868.

v. MIKLUCHO-MACLAI, Beitr. z. vergl. Neurologie der Wirbelthiere. Das Gehirn der Selachier. Leipzig 1870.

J. MÜLLER, Vergl. Anatomie der Myxinoiden. Berlin 1840.

J. MÜLLER & J. HENLE, Syst. Beschreibung der Plagiostomen. Berlin 1841.

W. MÜLLER, Ueber Entwicklung und Bau der Hypophysis und des Processus infundibuli cerebri. Jenaische Zeitschr., Bd. VI, 1871.

J. OELLACHER, Beitr. zur Entwicklung der Knochenfische nach Beobachtungen am Bachforelleneie. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXIII.

H. RAEL-RÜCKHARD, Die gegenseitigen Verhältnisse der Chorda, Hypophysis etc. bei Haifischembryonen, nebst Bemerkungen über die Deutung der einzelnen Theile des Fischgehirns. Morph. Jahrb., Bd. VI, 1880.

— —, Zur Deutung und Entwicklung des Gehirns der Knochenfische. Arch. f. Anat. und Phys. 1882.

— —, Entwicklung des Knochenfischgehirns (Entw. der Zirbel) Sitzg. v. 18. Apr. 1882 der Ges. naturf. Freunde in Berlin.

H. RATKE, Ueber die Entstehung der Glandula pituitaria. Arch. f. Anat. und Physiol. 1838.

M. REICHENHEIM, Beitr. zur Kenntniss des elektrischen Centralorganes von Torpedo. Arch. f. Anat. und Physiol. 1873.

E. REISSNER, Beitr. zur Kenntniss vom Bau des Rückenmarkes von Petromyzon fluviatilis. Arch. f. Anat. und Physiol. 1860.

W. B. SCOTT, Beitr. z. Entw.-Geschichte der Petromyzonten. Morphol. Jahrb., Bd. VII, 1881.

SERRES, Anatomie comparée du cerveau dans les quatre classes des animaux vertébrés. T. I & II. Paris 1824—1826.

H. STANNIUS, Ueber den Bau des Gehirnes des Störs. Arch. f. Anat. und Physiol. 1835.

— —, Zootomie der Fische. Berlin 1846.

L. STIEDA, a) Studien über das centrale Nervensystem der Knochenfische. Zeitschrift für wiss. Zool. Bd. XVIII.

b) Ueber die Deutung der einzelnen Theile des Fischgehirns. Ebendasselbst. Bd. XXIII.

c) Ueber den Bau des Rückenmarkes der Rochen und Haie. Ebendasselbst. Bd. XXIII.

E. ZIEGLER, Die embryonale Entwicklung von Salmo salar. Inaug. Dissert. Freiburg i./B. 1882.

2) DIPNOËR.

H. BEAUREGARD, Encéphale et nerfs craniens du *Ceratodus Forsteri*. Robin et Pouchet, Journ. de l'anat. et de la physiol. Paris 1881.

A. DOHRN, Studien zur Urgeschichte des Wirbelthierkörpers. Mitth. der zool. Station zu Neapel, Bd. III.

P. MAYSER, Vergl. anat. Studien über das Gehirn der Knochenfische. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXXVI, 1881.

R. WIEDERSHEIM, Das Skelet und Nervensystem von *Lepidosiren annectens*. Morph. Studien, Heft I, Jena 1880.

3) AMPHIBIEN.

A. ECKER, *Icones physiologicae*. Leipzig 1851—1859.

A. ECKER & R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches. Braunschweig 1864—1882.

J. G. FISCHER, *Amphibiorum nudorum neurologiae specimen primum*. Berlin 1843. (Müll. Arch. 1844.)

A. GÖTTE, Entw.-Geschichte der Unke. Leipzig 1875.

C. K. HOFFMANN, Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs. Abtheil. Amphibien.

L. STIEDA, Ueber den Bau des centralen Nervensystems der Amphibien und Reptilien. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXV.

R. WIEDERSHEIM, Zur Anatomie des *Amblystoma Weismanni*. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXXII.

4) REPTILIEN.

BOJANUS, *Anatome testudinis europaeae*. Vilnae 1819—21.

M. BRAUN, Die Entwicklung des Wellenpapageies etc. Würzburg 1881.

— —, Aus der Entwicklung des Wellenpapageies. Verhdlg. d. phys.-medic. Ges. zu Würzburg, Bd. XV, IV.

— —, Entw.-Vorgänge am Schwanzende bei einigen Säugethieren etc. Arch. f. Anat. und Physiol. 1882.

J. G. CARUS, Darstellung des Nervensystems und Gehirns. Leipzig 1818.

F. LEYDIG, Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen 1872.

R. OWEN, On the Anat. of Vertebrates. Vol. I. Fishes and Reptiles. London 1866. (Enthält neben vielen anderen werthvollen Notizen über das Gehirn der Vertebraten im allgem. eine genaue Beschreibung des Schildkrötengehirns.)

H. RAEL-RÜCKHARD, Das Centralnervensystem des Alligators. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXX.

— —, Ueber das Vorkommen eines Fornixrudimentes bei Reptilien (*Psammosaurus terrestris*). Vorl. Mitth. Zool. Anz. No. 84, 1881.

H. STRAHL, Ueber die Entwicklung des *Canalis myeloentericus* etc. Arch. f. Anat. und Physiol. 1881.

H. STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. II. Th.
 L. STUDA, Ueber den Bau des centralen Nervensystems der Amphibien und Reptilien. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXV.

5) VÖGEL.

L. STIEDA, Studien über das centrale Nervensystem der Vögel und Säugethiere. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XIX.

Im Uebrigen vergl. die verschiedenen mit der Entw.-Geschichte der Vögel sich befassenden Lehr- und Handbücher von Kölliker, Foster und Balfour etc.

6) SÄUGETHIERE.

Th. BISCHOFF, Die Grosshirnwindungen d. Menschen. München 1868. Vergl. auch dessen Schriften über das Schimpansen-, Orang-Outan- und Gorillagehirn in den Sitz.-Ber. der Münchener Akad. vom Jahre 1871, 1876 und 1877.

P. BROCA, Étude sur le cerveau du Gorille. Revue d'anthropologie, 1878.

— —, Anatomie comparée des circonvolutions cérébrales. Eben-
 daslbst 1878.

E. DUKSY, Zur Entw.-Geschichte des Kopfes des Menschen und der höheren Wirbelthiere. Tübingen 1869. Mit Atlas.

A. ECKER, Zur Entw.-Geschichte der Furchen und Windungen der Grosshirnhemisphären im Foetus des Menschen. Arch. f. Anthrop., Bd. III.

— —, Die Hirnwindungen des Menschen. Braunschweig 1869.

P. FLECHSIG, Die Leitungsbahnen im Gehirn und Rückenmark des Menschen. Auf Grund Entwicklungsgesch. Unters. Leipzig 1876.

S. GANSEK, Vergl. anat. Studien über das Gehirn des Maulwurfs. Morphol. Jahrb., Bd. VII, 1882.

J. HENLE, Handbuch der Nervenlehre des Menschen. 2. Aufl. Braunschweig 1879.

J. KRUEG, Ueber die Furehung der Grosshirnrinde der Ungulaten. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXXI, 1879.

LEURET & GRATIOLET, Anatomie comparée du système nerveux. Paris 1839—1857.

J. LUYK, Recherches sur le système nerveux cérébrospinal. Paris 1865. Mit Atlas von 40 Tafeln.

— —, Iconographie photographique des centres nerveux. Paris 1872.

V. v. MIHALKOVICS, Entw.-Geschichte des Gehirns. Nach Untersuchungen an höheren Wirbelthieren und dem Menschen. Leipzig 1877.

R. OWEN, Anatomy of vertebrates. Vol. I, London 1868.

A. PANSCH, De sulcis et gyris in cerebris simiarum et hominum. Kieler Habil.-Schrift. Eutin 1867.

— —, Ueber die typische Anordnung der Furchen und Windungen auf den Grosshirnhemisphären der Menschen und der Affen. Arch. f. Anthropol. Bd. III.

A. PANSCH, Ueber gleichwerthige Regionen am Grosshirn der Carnivoren und der Primaten. *Medic. Centralbl.* 1875, No. 38.

— —, Beitr. zur Morphologie des Grosshirns der Säugethiere. *Morph. Jahrb.*, Bd. V, 1879. (Canina, Felina, Ursina, Mustelina.)

C. B. REICHERT, Der Bau des menschlichen Gehirns. Leipzig 1859 und 1861.

G. SCHWALBE, Lehrbuch der Neurologie. Zugleich als zweite Abtheilung des zweiten Bandes von Hoffmann's Lehrbuch der Anatomie des Menschen. Erlangen 1880.

— —, Der Arachnoidalraum, ein Lymphraum und sein Zusammenhang mit dem Perichoroidalraum. *Medic. Centralbl.* 1869, No. 30.

FR. TIEDEMANN, Anatomie und Bildungsgeschichte des Gehirns im Foetus des Menschen. Nürnberg 1816.

Vergl. auch die Lehr- und Handbücher über Entw.-Geschichte im Allgemeinen von KÖLLIKER, HIS, FOSTER & BALFOUR, HÄCKEL, RATHKE etc.

b) Peripheres Nervensystem.

F. M. BALFOUR, A Monograph on the development of Elasmobranch Fishes. London 1878.

M. v. DAVIDOFF, (Vergl. die beim Extremitätenskelet und bei der Myologie aufgeführten Arbeiten dieses Autors).

A. ECKER, *Icones physiologicae.* Leipzig 1851—59.

A. ECKER & R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches. Braunschweig 1864—82.

J. G. FISCHER, Die Gehirnnerven der Saurier. Hamburg 1852.

— —, *Amphibiorum nudorum neurologiae specimen primum.* Berlin 1843. (*Müll. Arch.* 1844.)

— —, Anatomische Abhandlungen über die Perennibranchiaten und Derotremen. Hamburg 1854.

S. FREUD, Ueber Spinalganglien und Rückenmark des Petromyzon. *Wiener Sitz.-Ber.*, Bd. 78, III. Abthl., Juliheft 1878.

A. FROEYER, Ueber ein Ganglion des Hypoglossus und Wirbelanlagen in der Occipitalregion. *Arch. f. Anat. und Phys.* 1882.

M. FÜRBRINGER, (Vergl. die bei der Myologie aufgeführten Schriften dieses Autors).

— —, Zur Lehre von den Umbildungen des Nervenplexus. *Morphol. Jahrb.* Bd. V. 1879.

H. GADOW, (Vergl. die bei der Myologie aufgeführten Schriften dieses Autors).

C. GEGENBAUR, Ueber die Kopfnerven von Hexanchus etc. *Jenaische Zeitschr.* Bd. VI.

— —, *Unters. z. vergl. Anatomie der Wirbelthiere.* III. Heft. Das Kopfskelet der Selachier. Leipzig 1872.

A. GÖTTE, Entw.-Geschichte der Unke. Leipzig 1875.

H. v. JHERING, Das periphere Nervensystem der Wirbelthiere etc. Leipzig, 1878.

A. KEY & G. RETZIUS, Studien in der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes. 1, II, 1. Stockholm 1875 und 1876.

W. KRAUSE, Ueber die Doppelnatur des Ganglion ciliare. Morphol. Jahrb. Bd. VII. 1881.

A. MILNES-MARSHALL, On the early stages of the development of the nerves in Birds. Journ. of Anat. and Phys. Vol. XI.

— —, The development of the cranial nerves in the Chick. Quart. Journ. of Micr. Science. Vol. XVIII.

— —, The morphology of the vertebrate olfactory organ. Ebendasselbst. Vol. XIX.

— —, On the head-cavities and associated nerves in Elasmobranchs. Ebendasselbst. Vol. XXI.

— —, The segmental value of the cranial nerves. Journal of Anat. and Phys. Vol. XVI.

A. MILNES MARSHALL and B. SPENCER, Observ. on the cranial Nerves of Seyllium. Quart. Journ. of Micr. Science. Vol. XXI.

J. MÜLLER, Vergl. Anatomie der Myxinoiden. Berlin 1834.

— —, Ueber Bau und Grenzen der Ganoiden. Abhandlung der Berliner Akademie. 1834.

M. SAGEMEHL, Unters. über die Entwicklung der Spinalnerven. Inaug.-Diss. Dorpat, 1882.

H. SCHNEIDER, Ueber die Augenmuskelnerven der Ganoiden. Jenaische Zeitschr. Bd. XV.

G. SCHWALBE, Das Ganglion oculomotorii. Jenaische Zeitschrift. Bd. XIII.

B. SOLGER, Zur Anatomie der Faulthiere. Morphol. Jahrb. Bd. I. 1876.

H. STANNIUS, Das periphere Nervensystem der Fische. Rostock 1849.

— —, Handbuch der Zootomie. I. Fische. 1854.

A. DE WATTEVILLE, A Description of the cerebral and spinal nerves of Rana esculenta. Journ. of Anat. and Phys. Vol. IX.

R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena 1879.

— —, Das Gehirn von Ammocoetes und Petromyzon Plan. mit bes. Berücksichtigung der spinalartigen Hirnnerven. Morphol. Stud. I.

J. W. VAN WYRE, Ueber das Visceralskelet und die Nerven des Kopfes der Ganoiden und von Ceratodus. Nederl. Arch. f. Zool. Bd. V, 3.

— —, Ueber die Mesodermsegmente und die Entwicklung der Nerven des Selachierkopfes. Verhdl. der K. Acad. der W. zu Amsterdam. 1882.

F. Sinnesorgane.

Hautsinn und Geschmacksinn.

F. BOLL, Die Lorenzi'schen Ampullen der Selachier. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IV. 1868.

— —, Die Savi'schen Bläschen von Torpedo. Arch. f. Anat. und Phys. 1875.

J. CARRIÈRE, Kurze Mittheilungen zur Kenntniss der Herbst'schen und Grandry'schen Körperchen in dem Schnabel der Ente. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXI. 1882.

O. CARTIER, Studien über den feineren Bau der Haut bei den Reptilien. Verhdl. der physik. med. Gesellschaft zu Würzburg. N. F. Bd. III. 1872. 1. Vorläuf. Mittheilung p. 235. 2. I. Epidermis der Geckotiden p. 282. N. F. Bd. V. 1873. 2. Abth.

EBERTH, Untersuchungen zur normalen und pathologischen Anatomie der Froschhaut. Leipzig 1869.

TH. ELMER, Die Schnauze des Maulwurfs als Tastwerkzeug. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VII. 1871.

— —, Ueber die Nervenendigungen in der Haut der Kuhzitze. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VIII. 1872.

H. EISIG, Die Seitenorgane und becherförmigen Organe der Capitelliden. Mitthlg. d. zool. Stat. z. Neapel. Bd. I.

W. ENGELMANN, Stricker's Handbuch der Lehre von den Geweben. Bd. II. 1872. Artikel: Geschmacksorgane.

A. GÖTTE, Entwicklungsgeschichte der Unke. Leipzig, 1875.

M. GOTTSCHAU, Ueber Geschmacksorgane der Wirbelthiere. Biolog. Centralblatt. Bd. II. 1882.

GRANDRY, Sur les corpuscules de Pacini Journ. de l'anatomie et de la physiologie norm. et path. vol. VI. 1869.

FR. HESSE, Ueber die Tastkugeln des Entenschnabels. Arch. f. Anat. und Physiol. 1878.

JOBERT, Études d'anatomie comparée sur les organes du toucher chez divers mammifères, oiseaux, poissons et insectes. Annales des sciences naturelles V Sér. Tom. 16. 1872.

A. KEY, Ueber die Endigungsweise der Geschmacksnerven in der Zunge des Frosches. Arch. f. Anat. und Physiol. 1861.

A. KEY & G. RETZIUS, Studien in der Anatomie des Nervensystems. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IX. 1873.

W. KRAUSE, Die Nervenendigungen innerhalb der terminalen Körperchen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIX. 1881.

P. LANGERHANS, Untersuchungen über Petromyzon Planeri. Ber. der naturf. Gesellsch. zu Freiburg i/B. 1875.

— —, Zur Anatomie des Amphioxus lanceolatus. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII. 1875.

— —, Ueber die Haut der Larve von Salamandra maculosa. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IX. 1873.

— —, Ueber Tastkörperchen und Rete Malpighii. Ebendasselbst.

— —, Ueber die Nerven der menschl. Haut. Arch. f. pathol. Anat. Bd. 44. 1868.

F. LEYDIG, Ueber die Schleimcanäle der Knochenfische. Müller's Archiv 1850. Vorläufige Notiz: Froriep's Tagesberichte, April 1850.

— —, Ueber die äussere Haut einiger Süßwasserrische. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. III. 1851.

— —, Zur Anatomie und Histologie der Chimaera monstrosa. Arch. f. Anat. und Physiol. 1851.

F. LEYDIG, Beiträge zur mikr. Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Rochen und Haie. Leipzig, 1852.

— —, Einige histologische Beobachtungen über den Schlammpeitzger (*Cobitis fossilis*). Arch. f. Anat. und Physiol. 1853.

— —, Anat. histol. Untersuchungen über Fische und Reptilien. Berlin, 1853.

— —, Hist. von *Polypterus bichir*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. V.

— —, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Thiere. Frankfurt, 1857.

— —, Ueber Organe eines sechsten Sinnes. Zugleich als Beitrag zur Kenntniss des feineren Baues der Haut bei Amphibien und Reptilien. Nova acta acad. caes. Leopold. Carol. germ. nat. curios. Bd. 34. 1868.

— —, Ueber Tastkörperchen und Muskelstructur. Arch. f. Anat. und Physiol. 1856.

— —, Ueber die Molehe der württemb. Fauna. Arch. f. Naturgesch. Bd. XXXIII. 1867.

— —, Ueber die allg. Bedeckungen der Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII. 1876.

— —, Ueber die Schwanzflosse, Tastkörperchen und Endorgane der Nerven bei Batrachiern. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII. 1876.

— —, Die Hautdecke und Hautsinnesorgane der Urodelen. Morphol. Jahrb. Bd. II. 1876.

— —, Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen, 1872.

— —, Zur Kenntniss der Sinnesorgane der Schlangen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VIII. 1872.

— —, Ueber die äusseren Bedeckungen der Reptilien und Amphibien. I. Die Haut einheimischer Ophidier. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IX. 1873.

— —, Ueber die Vater-Pacini'schen Körperchen der Taube. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. V. 1854.

— —, Ueber den Bau, insbesondere die Vater'schen Körperchen des Schnabels der Schnepfe. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IV. 1868.

— —, Studien über die äussere Bedeckung der Säugethiere. Arch. f. Anat. und Physiol. 1859.

M. MALBRANC, Bemerkung betreffend die Sinnesorgane der Seitenlinie bei Amphibien. Centralbl. f. d. med. Wissensch. Nr. 1. 1875.

— —, Von der Seitenlinie und ihren Sinnesorganen bei Amphibien. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXVI. 1875.

FR. MERKEL, Ueber die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut. Göttinger Nachr. Nr. 5. 1875.

— —, Tastzellen und Tastkörperchen bei den Hausthieren und beim Menschen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XI, 1875.

— —, Ueber die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut der Wirbelthiere. Rostock, 1880.

Enthält zugleich ein ausführliches Litteratur-Verzeichniss.

— —, Die Tastzellen der Ente. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XV, 1878.

H. MÜLLER, Der nervöse Follikelapparat der Zitterrochen und die sogenannten Schleimkanäle der Knorpelfische. Verhdlg. der phys.-med. Gesellsch. zu Würzburg. Bd. II. 1852.

W. PFITZNER, Nervenendigungen im Epithel. Morphol. Jahrbuch. Bd. VII. 1881.

RAUBER, Neue Fundstellen Vater-Pacini'scher Körperchen am Menschen und Säugethier. Zool.-Anz. Bd. III. Nr. 72. 1880.

— —, Vater'sche Körperchen der Bänder und Periostnerven. Neustadt a. H. 1865.

— —, Untersuchungen über das Vorkommen und die Bedeutung der Vater'schen Körperchen. München, 1867.

M. SCHULTZE, Die kolbenförmigen Gebilde in der Haut von Petromyzon etc. Arch. f. Anat. und Physiol. 1861.

F. E. SCHULZE, Ueber die becherförmigen Organe der Fische. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. XII. 1863.

— —, Epithel- und Drüsenzellen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. III. 1867.

— —, Ueber die Sinnesorgane der Seitenlinie bei Fischen und Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VI. 1870.

— —, Ueber die Nervenendigung in den sog. Schleimcanälen der Fische und über entsprechende Organe der durch Kiemen athmenden Amphibien. Arch. f. Anat. und Physiol. 1861.

— —, Ueber die Sinnesorgane der Seitenlinie bei Fischen und Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VI. 1870.

— —, Die Geschmacksorgane der Froeschlarven. Ebendasselbst.

G. SCHWALBE, Ueber das Epithel der Papillae vallatae. Arch. f. mikr. Anat. Bd. III. 1867.

— —, Ueber die Geschmacksorgane der Säugethiere und des Menschen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IV. 1868.

— —, Zur Kenntniss der Papillae fungiformes der Säugethiere. Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1868.

— —, Lehrbuch der Anatomie der Sinnesorgane. Zugleich des zweiten Bandes 3^{te} Abtheilung von Hoffmann's Lehrbuch der Anatomie des Menschen. Erlangen 1883. Enthält zugleich ein ausführl. Litteraturverzeichniss.

C. SEMPER, Das Urogenitalsystem der Selachier. Arbeiten aus dem zool.-zootom. Institut zu Würzburg. Bd. II.

B. SOLGER, Zur Kenntniss der Seitenorgane der Knochenfische. Centralbl. f. d. medie. Wissensch. 1877. Nr. 37 und 45.

— —, Neue Unters. zur Anatomie der Seitenorgane der Fische.

I. Die Seitenorgane von Chimaera.

II. „ „ der Selachier. Arch. f. mikr. Anatomie. Bd. XVII.

III. Die Seitenorgane der Knochenfische (berührt auch die Dipnoer und Ganoiden). Arch. f. mikr. Anat. Bd. XVIII.

— —, Ueber den feineren Bau der Seitenorgane der Fische. Sitzungsber. der naturf. Gesellsch. zu Halle. Sitzung vom 27. November 1880.

Riechorgan.

G. BORN, Ueber die Nasenhöhlen und den Thränenasengang der Amphibien. *Morphol. Jahrb.* Bd. II, 1876.

— —, Die Nasenhöhlen und der Thränenasengang der amnioten Wirbelthiere. *Morphl. Jahrb.* Bd. V, 1879 und Bd. VIII, 1882. Drei Abhandlungen.

BABUCHIN, Das Geruchsorgan. In Stricker's Handbuch der Lehre von den Geweben. II. Bd. 1872.

J. BLAUE, Ueber den Bau der Nasenschleimhaut bei Fischen und Amphibien. *Zool. Anz.* Nr. 127. 1882.

A. v. BRUNN, Die Membrana limitans olfactoria. *Medic. Centralblatt* 1874. Nr. 45.

— —, Unters. über das Riechepithel. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. XI, 1875.

— —, Weitere Unters. über das Riechepithel und sein Verhalten zum Nervus olfactorius. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. XVII, 1879.

E. DURSÝ, Zur Entw.-Gesch. d. Kopfes. Tübingen 1869.

S. EXNER, Untersuchungen über die Riechschleimhaut des Frosches. *Sitzungsber. der Wiener Academie.* Bd. 63. I. Abthl. Januar, 1870.

— —, Weitere Studien in derselben Schrift. Bd. 65. III. Abtheil. Januar 1872 und Bd. 76. III. Abthl. October 1877.

R. FLEISCHER, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des Jakobson'schen Organs und zur Anatomie der Nase. *Sitzungsber. der physik. med. Societät zu Erlangen.* 1877.

C. GEGENBAUR, Ueber die Nasenmuscheln der Vögel. *Jen. Zeitschr.* Bd. VII. 1873.

— —, Ein Fall von mangelhafter Ausbildung der Nasenmuscheln. *Morphol. Jahrb.* Bd. V. 1879.

GRATIOLET, Recherches sur l'organe de Jacobson. Paris 1845.

O. GRIMM, Ueber das Geruchsorgan der Störe. *Göttinger Nachrichten,* 1872.

— —, Ueber die Nervenendigung im Geruchsorgan der Störe. *Arb. der St. Petersburger Gesellsch. der Naturf.* Bd. IV. 1873.

J. HENLE, Handbuch der system. Anatomie. Bd. II. Eingeweidelehre. 2. Aufl. 1875.

E. KLEIN, The glands of the nasal cavity of the guinea-pig. *Quart. journ. of micr. sc.* Vol. XX. 1880.

— —, The organ of Jakobson in the rabbit. *Ebendasselbst,* 1881.

— —, Contributions to the minute anatomy of the nasal mucous membrane. *Ebendasselbst,* 1881.

— —, A further communication to the minute anatomy of the guinea-pig. *Ebendasselbst.*

A. KÖLLIKER, Ueber die Jakobson'schen Organe des Menschen. *Gratul. Schrift der Würzburger med. Facultät f. Rinecker.* 1877.

H. LEBOUCC, Le canal naso-palatin chez l'homme. *Arch. de biologie.* Vol. II. 1881.

E. LEGAL, Die Nasenhöhlen und der Thränenmasengang der amnioten Wirbelthiere. *Morphol. Jahrb.* Bd. VIII. 1882.

F. LEYDIG, Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen 1872.

A. M. MARSHALL, Morphology of the Vertebrate Olfactory Organ. *Quart. Journ. of micr. Science*, vol. XIX. 1879.

H. MEYER, Lehrbuch der Anatomie. 3. Aufl. 1873.

S. PERESLAWCEWA, Ueber die Structur und die Form des Geruchsorgans bei den Fischen. *Arb. d. St. Petersb. Gesellsch. der Naturf.* Bd. IX.

G. RETZIUS, Das Riechepithel der Cyclostomen. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1880.

M. SCHULZE, Ueber die Endigungsweise der Geruchsnerven und die Epithelialgebilde der Nasenschleimhaut. *Monatsber. d. Berliner Academie*, Novbr. 1856.

— —, Unters. über den Bau der Nasenschleimhaut, namentlich die Structur und Endigungsweise der Geruchsnerven bei dem Menschen und den Wirbelthieren. *Abhdl. der naturf. Gesellsch. zu Halle*, VII. 1862.

— —, Das Epithelium der Riechschleimhaut des Menschen. *Medic. Centralbl.* Nr. 25. 1864

G. SCHWALBE, Ueber die Nasenmuscheln der Säugethiere und des Menschen. *Sitzungsber. d. physic. öconom. Gesellsch. zu Königsberg.* XXIII. 1882.

— —, Lehrbuch der Anatomie der Sinnesorgane. Zugleich des 2^{ten} Bandes dritte Abtheilung von Hoffmann's Lehrbuch der Anatomie des Menschen. Erlangen 1883.

B. SOLGER, Beitr. z. Kenntniss der Nasenwandung, und besonders der Nasenmuscheln der Reptilien. *Morph. Jahrb.* Bd. I. 1876.

R. WIEDERSHEIM, Das Kopfskelet der Urodelen. *Morphol. Jahrb.* Bd. III. 1877.

— —, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena 1879.

— —, Die Stammesentwicklung des Jakobson'schen Organs. *Tageblatt der 54. Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte in Salzburg.* 1881.

E. ZUCKERKANDL, Normale und pathologische Anatomie der Nasenhöhle. Wien, 1882.

Schorgan.

CH. AEBY, Der Canalis Petiti und die Zonula Zinnii beim Menschen und bei Wirbelthieren. *Gräfes Arch. f. Ophthalmologie.* XXVIII. 1.

J. ARNOLD, Beiträge zur Entw.-Geschichte des Auges. Heidelberg, 1874.

BABUCHIN, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des Auges.

E. BERGER, Beiträge zur Anatomie des Schorganes der Fische. *Morphol. Jahrb.* Bd. VIII. 1882.

F. BOLL, Zur Anatomie und Physiologie der Retina. Arch. f. Anat. und Physiol. 1877. Physiol. Abthl.

G. DENISSENKO, Einiges über den Bau der Netzhaut des Aales. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXI. 1882.

A. DOGIEL, Die Retina der Ganoiden. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXII. 1883.

C. HEINEMANN, Beiträge zur Anatomie der Retina. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIV. 1877.

C. K. HOFFMANN, Ueber den Bau der Retina bei Amphibien und Reptilien. Niederl. Arch. f. Zool. Bd. III. Heft 1.

L. KESSLER, Zur Entwicklung der Wirbelthiere. Leipzig 1877.

P. LANGERHANS, Untersuchungen über Petromyzon Planeri. Verhandl. d. naturf. Gesellsch. zu Freiburg i/B. 1875.

R. LEUCKART, Organologie des Auges. In: A. GRAEFE und Th. SAEMISCH, Handbuch der gesammten Augenheilkunde. I. Band: Anatomie und Physiologie.

Th. LEBER, Ernährungsverhältnisse des Auges. Ebendasselbst.

F. LEYDIG, Beiträge zur mikr. Anatomie und Entw.-Gesch. der Rochen und Haie. Leipzig 1852.

N. LIEBERKÜHN, Beiträge zur Anatomie des embryonalen Auges. Arch. f. Anat. und Physiol. 1879.

L. LÖWE, Beiträge zur Anatomie des Auges und die Histogenese der Retina. Arch. f. mikr. Anat. Vol. XV. 1878.

A. KÖLLIKER, Handbuch der Gewerbelehre. Leipzig, 1867.

W. KRAUSE, Die Nervenendigung in der Retina. Ebendasselbst, Bd. XII. 1876.

— —, Ueber die Retinazapfen der nächtl. Thiere. Ebendasselbst, Bd. XIX. 1881.

W. KÜNE, Verschied. Abhandl. über die Anatomie und Physiologie der Retina (Sehpurpur). Unters. aus d. physiol. Institut. zu Heidelberg.

W. MANZ, Die Ganglienzellen der Froschnetzhaut. Zeitschr. f. rat. Medicin. Bd. XXVIII.

— —, Ueber den Mechanismus der Nickhautbewegung beim Frosche. Verhdl. der naturf. Gesellsch. zu Freiburg i/B. Bd. II.

— —, Anatomisch-physiologische Untersuchungen über die Accommodation des Fisches. Inaug.-Dissert. Freiburg i/B., 1858.

— —, Entw.-Gesch. des menschl. Auges. In dem Handbuch der gesammten Augenheilkunde von A. Graefe u. Th. Saemisch. I. Bd.

— —, Ueber albinotische Menschengen. Arch. f. Ophthalm. XXIV.

F. MERKEL, Makroskopische Anatomie des menschl. Auges. In: A. GRAEFE und Th. SAEMISCH, Handbuch der gesammten Augenheilkunde. I. Band: Anatomie und Physiologie.

V. v. MIHALKOVICS, Untersuchungen über den Kamm des Vogel- auges. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IX. 1873.

H. MÜLLER's gesammelte und hinterlassene Schriften zur Anatomie

und Physiologie des Auges. Herausgeb. von O. Becker. Leipzig, 1872.

W. MÜLLER, Ueber die Stammesentwicklung des Sehorgans der Wirbelthiere. Festgabe von C. Ludwig. Leipzig, 1874.

O. NÜSSLIN, Zur Kritik des Amphioxusauges. Inaug.-Diss. Tübingen, 1877.

M. SCHULTZE, Die Retina. Stricker's Handbuch der Lehre von den Geweben. Leipzig, 1871.

— —, Ueber die Retina der Neunaugen. Sitz.-Ber. der nieder-rhein. Gesellsch. f. Natur- und Heilkunde. 6. Novbr. 1871.

— —, Ueber die Netzhaut des Störes. Ebendasselbst. 2. Decbr. 1872. Ueber weitere Aufsätze desselben Verfassers vergl. Bd. II, III, IV, V, VI und VII des Archivs für mikr. Anatomie.

G. SCHWALBE, Mikrosk. Anatomie des Sehnerven, der Netzhaut und des Glaskörpers: In: A. GRAEFE u. Th. SAEMISCH, Handbuch der gesammten Augenheilkunde. I. Band: Anatomie und Physiologie.

— —, Untersuchungen über die Lymphbahnen des Auges. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VI, 1870.

— —, Lehrbuch der Anatomie der Sinnesorgane. Zugleich des II. Bandes 3. Abtheilung von Hoffmann's Lehrbuch der Anatomie des Menschen. Erlangen, 1883.

H. VIRCHOW, Ueber die Gefässe im Auge und in der Umgebung des Auges beim Frosche. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXV, 1882.

— —, Ueber Fischaugen. Verhdl. der phys. med. Gesellsch. zu Würzburg. 1881.

Th. WALZBERG, Ueber den Bau der Thränenwege der Haussäugethiere und des Menschen. Gekrönte Preisschr. Rostock, 1876. (Vergl. über die Thränenwege auch die beim Riechorgan aufgeführten Arbeiten von G. BORN).

M. WEBER, Ueber die Nebenorgane des Auges der Reptilien. Arch. f. Naturgesch. 43. Jahrg. 1. Bd.

R. WIEDERSHEIM (& A. ECKER), Die Anatomie des Frosches. Braunschweig, 1864—82.

W. WALDEYER, Mikroskop. Anatomie der Cornea, Selera, Lider und Conjunctiva: In: A. GRAEFE und Th. SAEMISCH, Handbuch der gesammten Augenheilkunde. I. Band: Anatomie und Physiologie.

— —, Anatomie microscopique (Traité complet d'ophtalmologie par L. de Wecker et E. Landolt). Paris, 1883.

Gehörorgan.

E. VAN BENEDEN, Rech. sur l'oreille moyenne des Crocodilens etc. Arch. d. Biologie vol. III. 1882.

A. BÖTTCHER, Die zahlreichen, das Gehörorgan behandelnden Aufsätze dieses Autors finden sich in Virchow's Archiv, Bd. XVII und XIX, im medicin. Centralblatt vom Jahr 1868 und 1870, im Archiv für Anatomie und Physiologie vom Jahr 1869, in den Nova acta der kaiserl. Leop. Carol. Acad., Vol. XXXV und im Archiv für Ohrenheilkunde, Bd. VI, 1871.

Wiedersheim, vergl. Anatomie.

BRESCHET, Recherches anat. et physiol. sur l'organe de l'ouïe des poissons. Paris, 1838.

A. CISOW, Ueber das Gehörorgan der Ganoiden. Arch. f. mik. Anat. Bd. XVIII, 1880.

DEITERS, Untersuchungen über die Lamina spiralis membranacea. Bonn, 1860. Vergl. auch dessen andere Aufsätze in Virchow's Archiv, Bd. XIX, und Müller's Archiv vom Jahr 1862.

C. HASSE, Die zahlreichen, über sämtliche Hauptgruppen der Wirbelthiere sich erstreckenden Arbeiten dieses Autors finden sich theils in der Zeitschrift für wissenschaftl. Zoologie (Bd. XVII und XVIII) theils in den „Anatomischen Studien“, Leipzig, 1870—73.

V. HENSEN, Zur Morphologie der Schnecke des Menschen und der Säugethiere, Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XIII (vergl. auch Arch. f. Ohrenheilkunde, Bd. VI).

— —, Bemerkungen gegen die Cupula terminalis. Arch. f. Anat. und Physiol. 1878. (Vergl. auch: Nachtrag dazu. Ebendasselbst 1881).

— —, Physiologie des Gehörs. In: Handbuch der Physiologie von L. Hermann. Abtheilung: Sinnesorgane, 2. Leipzig, 1880. Vergl. auch andere, z. Th. die Wirbellosen betreffende Arbeiten dieses Autors (Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XIII, XVI).

H. HELMHOLTZ, Die Lehre von den Tonempfindungen. 4. Aufl. Braunschweig, 1878.

— —, Die Mechanik der Gehörknöchelchen und des Trommelfells. Arch. f. d. ges. Physiol. I. S. 1.

W. HENKE, Der Mechanismus der Gehörknöchelchen. Zeitschr. f. rat. Medic. 1868.

J. HYRTL, Vergl. anat. Unters. über das innere Gehörorgan. Prag, 1845.

J. HENLE, Handbuch der systemat. Anatomie, II. Bd. Eingeweidelehre. 2. Aufl. 1875.

G. LANG, Das Gehörorgan der Cyprinoiden mit besonderer Berücksichtigung des Nerven-Endapparates. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XIII, 1863.

M. LAVDOWSKY, Unters. üb. d. acust. Endapparat d. Säugethiere. Arch. f. mik. Anat. Bd. III. 1877.

KUNN, Ueber das häutige Labyrinth der Knochenfische. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIV. 1877.

— —, Ueber das häutige Labyrinth der Amphibien. Ebendasselbst, Bd. XVII. 1880.

— —, Ueber das häutige Labyrinth der Reptilien. Ebendasselbst, Bd. XX. 1882.

P. MEYER, Études histologiques sur le Labyrinthe membraneux chez les Reptiles et les oiseaux. Paris, 1876.

W. MOLDENHAUER, Die Entw. des mittl. und äuss. Ohres. Morph. Jahrb. Bd. III, 1878.

J. NUSBAUM, Ueber das anatom. Verhältniss zwischen dem Gehörorgan und der Schwimmblase bei den Cyprinoiden. Zool. Anzeiger

Nr. 95. 1881. (Vergl. auch das Litteraturverzeichniss über die Schwimmblyse).

J. RANKE, Das acust. Organ im Ohr der Pterotrachea. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII, und in Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXV, Suppl. Heft. (Vergl. auch C. Claus, Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII. 1876).

G. RETZIUS, Das Gehörlabyrinth der Knochenfische. Stockholm, 1872.

— —, Zur Kenntniss von dem membranösen Gehörlabyrinth bei den Knorpelfischen. Arch. f. Anat. und Physiol. II. u. III. Heft. 1878.

— —, Zur Kenntniss des inneren Gehörganges der Wirbelthiere. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1880.

— —, Das Gehörorgan der Wirbelthiere. I. Das Gehörorgan der Fische und Amphibien. Stockholm, 1881.

— —, Ueber die peripherische Endigungsweise der Gehörnerven. Biolog. Untersuchungen, Stockholm, 1881.

— —, Das membranöse Gehörorgan von *Polypterus Bichir* Geoffr. und *Calamoichthys calabaricus* J. A. Smith. Ebendasselbst pag. 61—66.

W. SALENSKY, Beiträge zur Entw.-Geschichte der knorpeligen Gehörknöchelchen bei Säugethieren. Morphol. Jahrb. Bd. VI, 1880.

F. E. SCHULZE, Zur Kenntniss der Endigungsweise der Hörnerven bei Fischen und Amphibien. Arch. f. Anat. und Physiol. 1862.

STEIFENSAND, Das Gehörorgan der Wirbelthiere. Arch. f. Anat. und Physiol. 1835.

PH. STÖHR, Zur Entw.-Geschichte des Urodelenschädels. Würzb. Habil.-Schrift, 1879. Abgedruckt in der Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXIII.

v. TRÖLTSCHE, Die Anatomie des äusseren und mittleren Ohres etc. Aus: Lehrbuch der Ohrenheilkunde. 7. Aufl. Leipzig, 1881.

V. URBANTSCHITSCH, Ueber die erste Anlage des Mittelohres und des Trommelfells. Mitth. a. d. embr. Instit. Wien, Heft 1. 1877.

E. H. WEBER, De aure et auditu hominis et animalium. Lipsiae, 1820.

R. WIEDERSHEIM, Das Kopfskelet der Urodelen. Morphol. Jahrb. Bd. III. 1877.

— —, Zur Anat. und Physiol. des *Phyllodactylus europ.*, mit besonderer Berücksichtigung des *Aquaeductus vestibuli* der Ascalaboten im Allgemeinen. Ebendasselbst Bd I. 1876.

G. Organe der Ernährung.

Darmcanal und seine Anhangsorgane.

Zähne.

CH. AEBY, Die Architectur unvollkommen getheilter Zahnwurzeln. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XV. 1878.

G. CUVIER, Leçons d'anatomie comparée, Tome III.

— —, Recherches sur les ossements fossiles. Tome V. Abth. II.

FLOWER, Lectures on Odontology. Brit. Med. Journal. 1871.

GIEBEL, Odontographie. 1855.

- GIEBEL, Mammalia, Bronn's Klassen u. Ordnungen des Thierreichs.
 HEINECKE, Unters. über die Zähne niederer Wirbelthiere. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXIII. 1873.
- R. HENSEL, Ueber Homologieen und Varianten in den Zahnformeln einiger Säugethiere. Morphol. Jahrb. Bd. V. 1879.
- O. HERTWIG, Ueber das Zahnsystem der Amphibien und seine Bedeutung für die Genese des Skelets der Mundhöhle. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XI. 1874. (Vergl. auch das Hautskelet).
- F. LEYDIG, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Thiere. Frankfurt, 1857.
- —, Ueber die Molche der württemberg. Fauna. Arch. f. Naturgesch. Bd. XXXIII. 1877.
- —, Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen, 1872.
- LECHE, Studien über d. Milchgebiss und die Zahnhomologieen bei d. Chiropteren. Arch. f. Naturgesch. Jahrg. 43.
- J. MECKEL, System der vergl. Anatomie. Tome IV.
- J. MÜLLER, Ueber eine eigenthümliche Bewaffnung des Zwischenkiefers der reifen Embryonen der Schlangen und Eidechsen. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1841.
- RYDER, On the Evolution and Homologies of the Incisors of the horse. Proceed. of the Acad. of nat. science of Philadelphia. 1877.
- S. SIRENA, Ueber den Bau und die Entwicklung der Zähne bei den Amphibien und Reptilien. Verhdl. der physic.-medic. Gesellsch. zu Würzburg. 1871.
- B. STERNFELD, Ueber die Structur des Hechtzahnes, insbesondere die des Vasodentins. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XX. 1882.
- R. OWEN, Odontography (mit Atlas). London, 1840—45.
- —, Anatomy of Vertebrates. London 1866—68.
- W. PETERS, Ueber die Batrachiergattung Hemiphraactus. Monat. Berichte der K. Preuss. Acad. d. Wissensch. zu Berlin. 1862.
- CH. TOMES, Die Anatomie der Zähne des Menschen und der Wirbelthiere. In's Deutsche übers. v. L. Holländer. Berlin, 1877.
- —, Develop. of Teeth of Batrachia and Lizards. — Develop. of Teeth of Ophidia. Philos. Transact. 1875.
- —, Develop. of Teeth of Selachia and Teleostei. Philos. Transact. 1876.
- W. WALDEYER, Bau und Entwicklung der Zähne. In: Stricker's Handbuch der Lehre von den Geweben. Leipzig, 1871.
- R. WIEDERSHEIM, Salamandrina perspicillata. Versuch einer vergl. Anatomie der Salamandrinen. Genua, 1875.
- —, Das Kopfskelet der Urodelen. Morphol. Jahrb. Bd. III. 1877.

Mundhöhlendrüsen.

- BERMANN, Ueber tubulöse Drüsen in den Speicheldrüsen. Würzb. Inaug.-Dissert. 1878.

G. BORN, Ueber die Nasenhöhlen und den Thränennasengang der Amphibien. *Morphol. Jahrb.* Bd. II. 1876.

— —, Die Nasenhöhlen und der Thränennasengang der amnioten Wirbelthiere. 3 Abhandlungen. Ebendasselbst Bd. V und VIII.

CLOQUET, Organisation des voies lacrymales chez les serpents. *Mém. du muséum d'hist. nat.* 1821.

A. DUGÉS, Rech. anat. et physiol. sur la deglutition dans les reptiles. *Annal. d. scienc. nat.* 1827.

DUVERNOY, Mém. sur les caractères tirés de l'anatomie pour distinguer les serpens venimeux des serpens non venimeux. *Annal. d. scienc. nat.* 1832.

V. v. EBNER, Die acinösen Drüsen der Zunge etc. Graz, 1873.

J. G. FISCHER, Anat. Notizen über Heloderma horridum Wieg. *Verhdl. des Vereins für naturwiss. Unterhaltung zu Hamburg* Bd. V.

J. HENLE, Handbuch der systemat. Anatomie, Bd. II Eingeweidelehre, 2. Aufl. 1875.

F. LEYDIG, Anatomisch-histolog. Untersuchungen über Fische und Reptilien. Berlin, 1853.

— —, Ueber die Kopfdrüsen einheimischer Ophidier. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. IX. 1873.

J. MECKEL, System der vergl. Anat. Bd. IV.

A. B. MEYER, Ueber den Giftapparat der Schlangen. *Monats.-Ber. Berl. Acad.* 1869.

J. MÜLLER, De glandul. sec. struct. penit 1830.

V. PODWISOTZKY, Anat. Unters. über die Zungendrüsen des Menschen und der Säugethiere. Inaug.-Dissert. Dorpat, 1878.

P. REICHEL, Beitrag zur Morphologie der Mundhöhlendrüsen der Wirbelthiere. *Morphol. Jahrb.*, Bd. VIII, 1882.

SCHLEGEL, Essai sur la physiognomie des serpens. La Haye. 1837.

H. VIALLANES, Observ. sur les glandes saliv. chez l'Echidné (Echidna hystrix). *Annal. d. scienc. natur.* VI. Sér. T. VII.

R. WIEDERSHEIM, Die Kopfdrüsen der geschwänzten Amphibien und die Glandula intermaxillaris der Anuren. *Zeitschr. f. wiss. Zool.* Bd. XXVII.

— —, Das Kopfskelet der Urodelen. *Morphol. Jahrb.* Bd. III. 1877.

Tonsillen.

W. RAPP, Ueber die Tonsillen. *Arch. f. Anat. u. Physiol.* 1839.

PH. STÖHR, Zur Physiologie der Tonsillen.

Vergl. auch die verschiedenen Lehr- und Handbücher der Anatomie und Histologie.

Zunge.

Vergl. die verschiedenen Monographien, die Handbücher der systemat. Zoologie und vergl. Anatomie. Ferner die von C. K. Hoff-

MANN bearbeiteten Amphibien und Reptilien in Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs, sowie die früher schon citirten Arbeiten R. WIEDERSHEIM's über Amphibien und Reptilien, z. B. Salamandrina perspicillata etc.; ferner die Aufsätze Leydig's und die Arbeit H. GADOW's über die vergl. Anatomie des Verdauungssystemes der Vögel (Jenaische Zeitschr. Bd. XIII. N. F. VI.)

Vergl. auch GIEBEL, Die Zunge der Vögel und deren Gerüst. Zeitschr. d. ges. Naturw. 1859, Bd. XI, mit vielen Abbild.

Glandula thyreoidea und thymus.

B. AFANASSIEW, Ueber Bau u. Entwicklung der Thymus der Säugethiere. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIV. 1877.

G. BORN, Ueber die Derivate der embryonalen Schlundbögen und Schlundspalten bei Säugethieren. Vortrag in der medic. Section der schlesischen Gesellsch. für vaterl. Cultur. 1. Decbr. 1882. Abgedr. in d. Breslauer ärztl. Zeitschr. Nr. 24. 23. Decbr. 1882. (Handelt auch von der Thymus.)

— —, Ueber die Derivate der embryonalen Schlundbogen etc. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXII. 1883.

A. FOL, Ueber die Schleimdrüse oder den Endostyl der Tunicaten. Morphol. Jahrb. Bd. I. 1876.

A. GÖTTE, Entw.-Geschichte der Unke. Leipzig 1875.

A. KÖLLIKER, Entwickl.-Geschichte des Menschen und d. höheren Thiere. II. Aufl. Leipzig 1879.

— —, Gewebelehre.

W. MÜLLER, Ueber die Hypobranchialrinne der Tunicaten u. deren Vorhandensein bei Amphioxus u. den Cyclostomen. Jenaische Zeitschr. Bd. VII.

— —, Ueber die Entwicklung der Schilddrüse. Ebendas. Bd. VI.

— —, Die Hypobranchialrinne der Tunicaten. Ebendas. Bd. VII.

A. SCHNEIDER, Beitr. zur vergl. Anatomie und Entw.-Gesch. der Wirbelthiere. Berlin 1879. (Gl. thyreoidea von Ammocoetes.)

M. SCHULTZE, Die Entwickl.-Geschichte von Petromyzon Planeri. Naturkundige Verhandlungen van de Hollandsche Maatschappij der wetenschappen te Haarlem, II. verzameling D. 12. 1856. (Preis-schrift.) S. 28.

H. STANNIUS, Handbuch der Zootomie. Berlin 1854.

L. STIEDA, Unters. über die Entwicklung der Glandula thymus, thyreoidea und carotica. Leipzig 1881.

A. WÖLFLE, Ueber die Entwicklung d. Schilddrüse. Berlin 1880.

Darmcanal und seine Anhangsorgane.

Abgesehen von den grösseren embryologischen und vergl. anatomischen Werken, die ich gleich zu Anfang dieses Litteraturverzeichnisses namhaft gemacht habe, will ich noch einmal an folgende, ebenfalls früher schon citirte Quellen erinnern und weitere hinzufügen:

BALFOUR (Elasmobranchier), BALFOUR und PARKER (Lepidosteus), LEYDIG (Rochen und Haie, Fische und Reptilien), LANGERHANS (Amphioxus und Petromyzon), J. MÜLLER (Vergl. Anatomie der Myxinoiden, Bau und Grenzen der Ganoiden), ROLPH (Amphioxus), SCHNEIDER (Amphioxus, Petromyzon).

Diesen Quellen füge ich noch bei:

L. EDINGER, Ueber die Schleimhaut des Fischdarmes etc. Arch. f. mikr. Anatomie, Bd. XIII. 1877.

KRUKENBERG, Versuche zur vergl. Physiologie der Verdauung etc. Unters. aus d. physiol. Inst. der Univ. Heidelberg, Bd. I.

H. LORENT, Ueber den Mitteldarm von *Cobitis fossilis* Lin. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XV. 1878.

H. RATHKE, Zur Anatomie der Fische. 1) Ueber den Darmcanal. 2) Ueber die Leber, die Milz u. die Harnwerkzeuge. (Zwei Aufsätze.) Arch. f. Anat. u. Physiol. 1837.

Eine reiche Fundgrube für den Tractus intestinalis der Fische bildet auch das Handbuch der Zootomie von H. STANNIUS sowie das System der vergl. Anatomie von J. MECKEL.

AMPHIBIEN.

Ebenfalls früher schon aufgeführte Arbeiten von:

GÖTTE (Entw.-Gesch. d. Unke), HOFFMANN (Amphibien, in Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs), ECKER und WIEDERSHEIM (Anatomie des Frosches), WIEDERSHEIM (*Salamandrina persp.*, Anatomie der Gymnophionen, Kopfdrüsen der Urodelen und die Glandula intermaxillaris der Anuren), STANNIUS (Handbuch der Zootomie).

REPTILIEN.

C. K. HOFFMANN (Reptilien; in Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs), LEYDIG (Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier), STANNIUS (Handbuch der Zootomie).

VÖGEL.

SELENKA (Vögel; Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs), TIEDEMANN (Anatomie und Naturgeschichte der Vögel). NAUMANN'S Naturgeschichte der Vögel Deutschlands.

Als weitere Quellen führe ich noch an:

FORBES, On the Bursa Fabricii in Birds. Proceed. Zool. Soc. London, 1877.

H. GADOW, Versuch einer vergl. Anatomie des Verdauungssystems der Vögel. Jenaische Zeitschr., Bd. XIII. N. F. VI. (Enthält zahlreiche werthvolle Litteraturangaben).

LEUCKART, Zoolog. Bruchstücke, II. 1841. Ueber eine zusammenges. Magenbildung bei verschiedenen Vögeln.

MOLIN, Sugli stomaci degli uccelli. In Denkschr. Kais. Acad. d. Wissensch. III. Bd. 1852.

L. STIEDA, Ueber den Bau u. d. Entw. der Bursa Fabricii, Zeitschr. f. wiss. Zool. XXXIV.

TIEDEMANN und GMELIN, Die Verdauung. II. Bd. Heidelberg 1826.

R. WIEDERSHEIM, Die feineren Strukturverhältnisse der Drüsen im Muskelmagen der Vögel. Inaug.-Diss. Würzburg 1872. In erweiterter Form publ. im Arch. f. mikr. Anatomie, Bd. VIII. 1872.

SÄUGETHERE.

GURLT (Haussäugethiere), FRANK (Haussäugethiere), RAPP, 1) Cetaceen, 2) Edentaten).

Vergl. auch die grösseren Werke von CUVIER, MECKEL, KÖLLIKER (Histologie), HENLE (Systematische Anatomie des Menschen).

Sehr wichtig ist der Aufsatz GEGENBAUR's, Bemerkungen über den Vorderdarm niederer Wirbelthiere. Morphol. Jahrb. Bd. IV. 1878.

Von neueren histolog. Arbeiten über die Darm-Schleimhaut nenne ich:

EDINGER, Zur Kenntniss der Drüsenzellen des Magens, besonders beim Menschen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XVII. 1879.

PH. STÖHR, Ueber das Epithel des menschl. Magens. Verhdl. d. phys.-med. Ges. zu Würzburg. N. F. XV. Bd. 1880.

— —, Ueber die Pylorusschleimhaut. Sitz.-Ber. der Würzb. phys.-med. Gesellsch. 1881.

— —, Ueber die „peripheren Lymphdrüsen“. Vortrag geh. in d. 11. Sitz. d. phys.-med. Gesellsch. zu Würzburg, am 19. Mai 1883. (Sep.-Abdr. aus den Sitz.-Ber. 1883.)

R. WIEDERSHEIM, Ueber die mechanische Aufnahme der Nahrungsmittel in der Darmschleimhaut. Freiburger Festschrift zur 56. Versammlung deutscher Naturforscher u. Aerzte. 1883.

TH. ZAWARYKIN, Ueber die Fettresorption im Dünndarm. Pflüger's Archiv f. d. gesammte Physiologie. Bd. XXXI. 1883.

H. Athmungsorgane. (Schwimmlase.)

Hiefür gelten die meisten der im Litteraturverzeichniss über den Tractus intestinalis angeführten Arbeiten.

Dazu führe ich noch folgende an:

FISCHE.

K. E. v. BÄR, Unters. über die Entw.-Gesch. der Fische, nebst einem Anhang über die Schwimmlase. Leipzig 1835.

A. GÖTTE, Zur Entwicklung der Teleostierkieme. Zool. Anz. I. Jahrg. 1878.

C. HASSE, Beobachtungen über die Schwimmlase der Fische. In „Anatomische Studien“.

VAN DER HOEVEN, 1) Ueber die zellige Schwimmlase des Lepidosteus. 2) Ueber Lungen und Schwimmlasen. 2 Artikel. Arch. für Anat. und Physiol. 1841.

J. HYRTL, Ueber die Schwimmblase von *Lepidosteus*. Sitz.-Ber. Wien. Acad. Bd. VIII. 1852.

F. S. LEUKART, Untersuch. über die Kiemen der Embryonen von Rochen und Haien etc. Stuttgart 1836.

F. LEYDIG, Zur mikr. Anat. u. Entw.-Gesch. der Rochen u. Haie. 1852.

J. MÜLLER, Fortgesetzte Untersuchungen über die Pseudobranchien. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1841.

— —, Beobachtungen über die Schwimmblase der Fische mit Bezugnahme auf einige neue Fischgattungen. Ebendasselbst 1842.

(Vergl. auch dessen „Anatomie der Myxinoiden“ und „Bau und Grenzen der Ganoiden“).

J. NUSBAUM, Ueber das anatomische Verhältniss zwischen dem Gehörorgane und der Schwimmblase bei den Cyprinoiden. Zool. Anz. IV. 1881.

H. RATHKE, Zur Anatomie der Fische. (Ueber die Schwimmblase und über den Bau des Kiemenapparates des *Lepadogaster biciliatus*). Arch. f. Anat. u. Physiol. 1838.

— —, Unters. über den Kiemenapparat und das Zungenbein der Wirbelthiere. 1832.

A. RIESS, Der Bau der Kiemenblätter bei den Knochenfischen. Troschel's Archiv f. Naturgesch. 47. Jahrg.

REISSNER, Ueber die Schwimmblase und den Hörapparat einiger Siluroiden. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1859.

S. L. L. SCHENK, Die Kiemenfäden der Knorpelfische während der Entwicklung. Sitz.-Ber. Wien. Acad. III. Abth. Jahrg. 1875.

E. H. WEBER, De aure et auditu hominis et animalium. Lipsiae 1820.

AMPHIBIEN.

J. E. V. BOAS, Ueber den Conus arteriosus und die Arterienbogen der Amphibien. Morphol. Jahrb. Bd. VII. 1881.

M. v. CHAUVIN, Ueber das Anpassungsvermögen der Larven von *Salamandra atra*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXVII.

J. G. FISCHER, Anatom. Abhandlungen über die Perennibranchiaten und Derotremen. Hamburg 1864.

Weitere Abhandlungen über die Anatomie und Physiologie der Athmung bei Amphibien haben geliefert:

CONFIGLIACHI E RUSCONI, Del Proteo anguino, GIBBES (*Menobranchus*), Boston Journ. of Nat. Hist. VI. pag. 369; NEILL (*Siren*), in Isis 1832, pag. 698—699; RUSCONI, Descr. anat. d. organi d. circolaz. d. larve d. Salamandre acq., pag. 29—31; L. VAILLANT (*Siren*), Annales d. Scienc. nat. IV. Sér. Tome 19, pag. 340—344.

Vergl. auch die Arbeiten von WEISMANN, Ueber die Umwandlung des mexicanischen Axolotl in ein *Amblystoma*. Zeitschr. f. w. Zool. Bd. XXV, und SIEBOLD, Zusatz zu den Mittheilungen über die Ver-

wandlung des Axolotl in *Amblystoma*, Ebendasselbst, Bd. XXVII.
 Ferner: WIEDERSHEIM in Ecker's Anatomie des Frosches.

REPTILIEN.

Abgesehen von den Arbeiten C. K. HOFFMANN's (Reptilien, in Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs), verweise ich noch auf:

J. HENLE, Vergl. anatomische Beschreibung des Kehlkopfs Leipzig 1839. (Diese Arbeit erstreckt sich auf sämtliche Hauptgruppen der Vertebraten.)

MITCHELL and MOREHOUSE. Researches upon the Anatomy and Physiology of Respiration in the Chelonia; in: Smithson. Contributions. Vol. XIII. 1863.

H. RATHKE, Ueber die Luftröhre, die Speiseröhre und den Magen von *Sphargis coriacea*. Arch. f. Anat. und Physiol. 1846.

F. E. SCHULZE, Die Lungen. Stricker's Handbuch der Lehre von den Geweben. Leipzig 1871.

R. WIEDERSHEIM, Zur Anat. und Physiol. des *Phyllodactylus europaeus* etc. Morphol. Jahrb. Bd. I. 1876.

VÖGEL.

CAMPANA, Recherches d'Anatomie, de Physiologie et d'Organogénie pour la détermination des Lois de la Genèse et de l'Évolution des Espèces animales. I. Mémoire. Physiologie de la Respiration chez les oiseaux. Anatomie de l'appareil pneumatique pulmonaire, des faux diaphragmes, des séreuses et de l'intestin chez le poulet. Paris. Masson. 1875.

FOSTER & BALFOUR, Grundzüge der Entwicklungsgesch. Deutscho Uebers. von Kleinenberg. Leipzig, 1876. II. Aufl. des engl. Textes, 1883.

N. GUILLOT, Mém. sur l'appareil de la respiration dans les oiseaux. Ann. d. Sc. nat. 3. ser. T. V. 1846.

TH. H. HUXLEY, On the respiratory organs of *Apteryx*. Proc. Zool. Soc. 1882.

JACQUEMIN, II. Mém. sur la pneumaticité du squelette des oiseaux. Nova Acta, A. L. C. nat. cur. t. XIX. 1842.

R. OWEN, Anatomy of vertebrates. London, 1868.

P. PAVESI, Studi anatomici sopra alcuni uccelli. Annal. del Museo Civ. di Stor. nat. di Genova. Vol. IX, 1876—77.

— —, Intorno ad una nuova forma di trachea di *Manucodia*. Ebendasselbst. vol. VI. 1874.

PRECHTL, Unters. über den Flug der Vögel. Wien 1846.

H. RATHKE, Ueber die Entwicklung der Athemwerkzeuge bei den Vögeln und Säugethieren. 1828. Nova Acta t. XIV.

SAPPEY, Rech. sur l'appareil respiratoire des oiseaux. Paris, 1847.

E. SELENKA, Beitr. zur Entw.-Geschichte der Luftsäcke des Huhns. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XII. 1866.

H. STRASSER, Die Luftsäcke der Vögel. Morphol. Jahrb. Bd. III. 1877.

SÄUGETHERE.

CN. AEBY, Der Bronchialbaum der Säugethiere und des Menschen. Leipzig, 1880. (Vergl. auch die vorläufige Mittheilung: *Die Gestalt des Bronchialbaumes und die Homologie der Lungenlappen beim Menschen*. Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1878. Nr. 16.

— —, Der Bronchialbaum des Menschen bei Situs inversus. Arch. f. Anat. und Physiol. 1882. Dasselbe Thema behandeln: MAX WEBER und H. LEBOUCC. Zoolog. Anz. 1881. Nr. 76 und 82.

G. CUVIER, Leçons d'anatomie comparée. Tome VII. Paris, 1840.

M. FÜRBRINGER, Beitr. zur Kenntniss der Kehlkopfmuskulatur. Jena, 1875. (Enthält zugleich ein umfassendes Litteraturverzeichniss des Kehlkopfes im Allgemeinen.)

A. KÖLLIKER, Grundriss der Entwicklungsgeschichte des Menschen und der höheren Thiere. Leipzig, 1880.

— —, Zur Kenntniss des Baues der Lungen des Menschen. Verhandl. d. med. Gesellsch. z. Würzburg. N. F. Bd. XVI.

KÜTTNER, Studien über das Lungenepithel. VIRCHOW'S Archiv, Bd. 66.

R. OWEN, Anatomy of Vertebrates. Vol. III. London, 1868.

F. E. SCHULZE, Die Lungen. Stricker's Handbuch der Lehre von den Geweben. Leipzig 1871.

S. SOMMERING, Lehre von den Eingeweiden und Sinnesorganen des menschl. Körpers. Umgearbeitet und beendigt von E. HUSCHKE, Leipzig, 1844.

L. STIEDA, Einiges über Bau und Entwicklung der Säugethierlunge. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXX. Suppl.

Vergl. auch die Hand- und Lehrbücher der Anatomie des Menschen von AEBY, HENLE, HYRTL, KRAUSE, MEYER etc.

Coelom und Pori abdominales.

BRIDGE, Pori abdominales of Vertebrata. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. XIV.

F. LATASTE et R. BLANCHARD, Le péritoine du Python etc. Extr. d. bull. de la Soc. zool. de France pour 1879.

TURNER, On the Pori abdominales in some Sharks. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. XIV.

I. Circulationsorgane.

Ausser den früher schon namhaft gemachten grösseren Werken, den Monographien, den Lehr- und Handbüchern der vergl. Anatomie und Entwicklungsgeschichte etc. vergleiche man noch:

BARKOW, Disquis. de arteriis mammalium et avium. Nova acta Acad. Leop. Tom. XX. 1843.

A. C. BERNAYS, Entwicklungsgeschichte der Atrioventricularklappen. Morphol. Jahrb. Bd. II. 1876.

TH. BISCHOFF, Ueber den Bau des Crocodilherzens etc. Arch. f. Anat. und Physiol. 1836.

E. V. BOAS, Ueber Herz und Arterienbogen bei *Ceratodus* und *Protopterus*. Morphol. Jahrb. Bd. VI. 1880.

— —, Ueber den Conus arteriosus bei *Butirinus* und bei anderen Knochenfischen. Ebendasselbst.

— —, Ueber den Conus arteriosus und die Arterienbogen der Amphibien. Ebendasselbst. Bd. VII, 1881.

— —, Beiträge zur Angiologie der Amphibien. Ebendasselbst. Bd. VIII, 1882.

BRÜCKE, Beitr. zu vergl. Anatomie und Physiologie des Gefäßsystems der Amphibien. Denkschr. der Kais. Acad. d. Wissensch. zu Wien. Math.-Naturw. Cl. Bd. III. 1852.

M. CADIAT, Du développement de la partie céphalo-thoracique de l'embryon, de la formation du diaphragme, des pleures, du péricarde, du pharynx et de l'oesophage. Journ. de l'anat. et de la physiol. vol. XIV. 1878.

L. CALORI, Anatomia dell Axolotl. Memorie della Acad. delle Scienze di Bologna, Tomo III. 1851.

— —, Sugli organi della circolazione e della respirazione dei girini della *Rana esculenta* e delle larve della *Salamandra cristata*. Nuov. Ann. dell. Scienz. nat. di Bologna. Ann. I. 1838.

DUVERNOY, Note sur la structure du coeur des Crocodiliens. Journ. de l'Institut. 1838.

A. ECKER und R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches. Braunschweig, 1864—82.

HENRI MILNE EDWARDS, Leçons sur la physiologie et l'anatomie comparée. T. II. 1858.

FRANQUE, Nonnulla ad Amiam calvam accuratius cognoscendam. Berlin, 1847.

G. FRITSCH, Zur vergl. Anatomie des Amphibienherzens Arch. f. Anat. und Physiol. 1869.

C. GEGENBAUR, Zur vergl. Anatomie des Herzens. Jenaische Zeitschrift. Bd. II. 1866.

GURLT, Anatomische Abbildungen der Haussäugethiere.

HAHN, Commentatio de arteriis anatis. Hannover, 1830.

W. HIS, Anatomie menschlicher Embryonen. Leipzig, 1880.

HUSCHKE, Ueber die Carotidendrüse einiger Amphibien. Treviranus' Zeitschr. f. Physiologie. Bd. IV. 1831.

J. HYRTL, Berichtigungen über den Bau des Gefäßsystems von *Hypochthon Laurentii*. Medicin. Jahrb. d. österr. Staates. Bd. 48, 1844.

— —, *Cryptobranchus japonicus*. Schediasma anatom. Wien, 1865.

— —, Beobachtungen aus dem Gebiete der vergl. Gefäßlehre. Medicin. Jahrb. d. österr. Staates. Bd. 24, S. 69; 232; 376.

— —, Das arterielle Gefäßsystem der Edentaten. Denkschr. d. K. Acad. zu Wien. Bd. VI. S. 21.

— —, Das arterielle Gefäßsystem der Monotremen. Ebendasselbst. Bd. V. S. 1.

HUXLEY, On the structure of the Skull and the Heart of *Megachasma lateralis*. Proc. of the Zool. Soc. of London, 1874.

JACQART, Mém. sur plusieurs points du système veineux abdominal du Caiman. Annal. des sc. nat. Tom. IV.

— —, Mém. sur les organes de la circulation chez le Python. Ebendasselbst.

J. MÜLLER, Ueber das Gefässsystem der Fische. Abhdl. d. Berliner Acad. 1839.

— —, Ideen zur Vergleichung der Blutgefässstämme der verschiedenen Klassen der Wirbelthiere. Ebendasselbst.

— —, Ueber die Wundernetze. Ebendasselbst.

NICOLAI, Unters. über den Verlauf und die Vertheilung der Venen bei Vögeln, Amphibien und Fischen, besonders die Venen der Nieren betreffend. In: Isis, 1826.

NTISCH, Observationes de avium art. carotid. comm. Halle 1829.

R. OWEN, On the structure of the Heart in the Perennibr. Transact. of the Zool. Soc. of London, 1835.

PANIZZA, Sulla Struttura del cuore e della circolazione del sangue del *Crocodilus lucius*. Bibliotheka italiana. LXX, 87.

RAPP, Ueber die Wundernetze. Meckel's Archiv 1827.

H. RATHKE, Ueber die Entwicklung der Arterien, welche bei den Säugethieren von den Bogen der Aorta ausgehen. Arch. f. Anat. und Physiol. 1843.

— —, Untersuchungen über die Aortenwurzeln der Saurier. Denkschrift d. Wiener Acad. vol. XIII. 1857.

— —, Ueber die Bildung der Pfortader und der Lebervenen bei Säugethieren. Meckel's Archiv, 1830.

— —, Ueber den Bau und die Entwicklung des Venensystems der Wirbelthiere. Bericht über d. naturhist. Seminar der Universität Königsberg, 1838.

— —, Entwicklungsgeschichte der Natter. Königsberg, 1839.

RUSCONI, Descrizione anatomica degli organi della circolazione delle Larve delle Salamandre acquatiche. 1817.

— —, Développement de la Grénoille comm. 1826.

— —, Hist. nat., développement et métamorphose de la Salamandre terrestre. 1854.

SABATIER, Observations sur les transformations du système aortique dans la série des Vertébrés. Annal. d. sc. nat. 5. Sér. Tom. XIX.

— —, Études sur le cœur dans la série des Vertébrés. Montpellier et Paris, 1873.

SCHWEIGGER-SEIDEL, Das Herz. STRICKER'S Handb. d. Lehre von den Geweben. Leipzig, 1871.

PH. STÖHR, Conus arteriosus der Selachier und Ganoiden. Morphol. Jahrb. Bd. II. 1876.

A. THOMSON, Entwicklung des Gefässsystems im Foetus der Wirbelthiere. Edingburgh, New. philos. journ. vol. IX. 1830.

A. WEISMANN, Ueber die Muskulatur des Herzens beim Menschen und in der Thierreihe. Arch. f. Anat. und Physiol. 1861.

R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena, 1879.

Lymphgefäß-System.

BOJANUS, *Anatome testudinis europaeae*. Vilnae. 1818—21.

A. BUDGE, Ueber Lymphherzen bei Hühnerembryonen. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1882.

TH. BILLROTH, Beiträge zur vergl. Histologie der Milz. *Virchow's Archiv.* Bd. XX und XXIII. *Zeitschr. f. wiss. Zool.* Bd. XI.

FOHMANN, Das Saugadersystem der Wirbelthiere. I. Heft. Heidelberg, 1827.

— —, Ueb. d. Verbindung der Saugadern mit den Venen.

FREY, Ueber die Lymphdrüsen und Lymphgefäße des Menschen und der Säugethiere. Leipzig, 1861.

HYRTL, Ueber die Kopf- und Caudalsinuse d. Fische etc. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1843.

— —, Ueber die Lymphherzen des Scheltopusik (*Pseudopus Pallasii*). *Denkschr. d. Wien. Acad.* Bd. I.

J. MEYER, *Systema amphib. lymphat. disquisitionibus novis examinatum*. Berlin, 1845.

MASCAGNI, *Prodome d'un ouvrage sur le système des vaisseaux lymphatiques*. Sienne, 1784.

— —, *Vasorum lymphaticorum corporis humani historia et iconographia*. Senis, 1787.

W. MÜLLER, Ueber den feineren Bau der Milz. Leipzig, 1865.

J. MÜLLER, Ueber die Lymphherzen der Amphibien. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1854.

— —, Ueber die Lymphherzen der Chelonier. *Abhdl. d. Berliner Acad.* 1839.

— —, Ueber die Lymphgefäße der Myxinoiden. Ebendasselbst.

PANIZZA, *Osservazioni antropozootomico-fisiologiche*. Pavia 1830.

— —, *Sopra il sistema linfatic. dei rettili. Ricerche zootomiche*. Pavia 1833.

— —, Ueber die Lymphherzen bei den Amphibien. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1834.

v. RECKLINGHAUSEN, *Die Lymphgefäße und ihre Beziehungen zum Bindegewebe*. Berlin 1862.

RUSCONI, *Riflessioni sopra il sistema linfat. dei rettili*. Pavia 1845.

— —, Ueber die Lymphgefäße der Amphibien. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1843.

H. STANNIUS, Ueber die Lymphherzen der Vögel. Ebendasselbst 1843.

L. STIEDA, *Zur Histologie der Milz*. *Virchow's Arch.*, Bd. XXIV.

TEICHMANN, Das Saugadersystem vom anatom. Standpunkte aus betrachtet.

VALENTIN, Ueber die Structur der Lymphherzen und Lymphgefäße. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1839.

E. WEBER, Ueber das Lymphherz von *Python tigris*. Ebendasselbst 1835.

Vergl. auch noch die Lehrbücher der menschl. Anatomie, die z.

Th. (z. B. Quain-Hoffmann) reiche Litteraturangaben über das Blut- und Lymphgefäßsystem enthalten. Ebenso A. ECKER und R. WIEDERSHEIM, Die Anatomie des Frosches, Braunschweig 1864—1882.

K. Urogenitalsystem.

Allgemeines.

F. M. BALFOUR, On the origin and history of the urogenital organs of Vertebrates. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. X, 1876.

— —, On the structure and development of the Vertebrate ovary. Quart. Journ. of Micr. Science, Vol. XVIII, 1878.

G. BALBIANI, Leçons sur la génération des Vertébrés. Paris 1879.

E. VAN BENEDEN, De la distinction originelle du testicule et de l'ovaire etc. Bull. Ac. roy. belge, Vol. XXXVII, 1874.

W. J. BURNETT, Researches on the Development and intimate Structure of the Renal Organs of the four Classes of the Vertebrates. Americ. Journ. of science and arts. II. Ser., Vol. XVII.

TH. EIMER, Unters. üb. d. Bau und d. Bewegung der Samenfäden. Verhdl. d. phys.-medizin. Gesellsch. in Würzburg. N. F. VI. Bd.

M. FÜRBRINGER, Zur vergl. Anatomie und Entw.-Geschichte der Excretionsorgane der Vertebraten. Morphol. Jahrb., Vol. IV, 1878. (Enthält überdies noch ein ausführliches Litteraturverzeichniss über die Excretionsorgane der Wirbelthiere.)

V. HENSEN, Physiologie der Zeugung, Handb. der Physiologie von L. HERMANN. Bd. VI, 2. Thl.

N. KLEINENBERG, Ueber die Entstehung der Eier bei Eudendrium. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXXV, 1881.

J. KOLLMANN, Ueber Verbindungen zwischen Coelom und Nephridium. Festschr. zur Feier des 300jähr. Bestehens der Univers. Würzburg 1882.

LEREBoulLET, Rech. sur l'anatomie des organes génitaux des animaux vertébrés. Voy. act. Acad. Leop.-Carol. etc. 1851.

H. LUDWIG, Ueber die Eibildung im Thierreiche. Arb. aus d. zool.-zootom. Institut zu Würzburg. Bd. I. 1874.

G. J. MARTIN-SAINT-ANGE, Étude de l'appareil reproducteur dans les cinq classes d'animaux vertébrés etc. Paris 1854.

H. MECKEL, Zur Morphol. d. Harn- und Geschlechtswerkzeuge d. Wirbelthiere etc. Halle 1848.

JOH. MÜLLER, Bildungsgeschichte der Genitalien etc. Düsseldorf 1830.

H. RATHKE, Beobachtungen und Betrachtungen über die Entwicklung der Geschlechtswerkzeuge bei den Wirbelthieren. Neue Schriften d. naturf. Gesellsch. in Danzig. Bd. I, 1825.

C. SEMPER, Das Urogenitalsystem der Plagiostomen und seine Bedeutung für die übrigen Wirbelthiere. Arb. a. d. zool.-zootom. Institut zu Würzburg. Bd. II, 1875.

— —, Die Stammesverwandtschaft der Wirbelthiere und Wirbel-

losen. Ebendasselbst, Bd. II. (Enthält auch eine grosse Litteraturübersicht, und dies gilt auch für die gleich zu nennende Arbeit von W. WALDEYER.)

B. SOLGER, Beitr. z. Kenntniss der Niere und besonders der Nierenpigmente niederer Wirbelthiere. Abhdl. d. naturf. Gesell. zu Halle. Bd. XV, 1882.

W. WALDEYER, Eierstock und Ei. Leipzig 1870.

A. WEISMANN, Zur Frage nach dem Urspr. d. Geschlechtszellen bei den Hydroiden. Zool. Anz., III. Jahrg. 1880.

— —, Die Entstehung d. Sexualzellen bei den Hydromedusen. Mit Atlas. Jena 1883.

FISCHE.

a) Cyclostomen.

E. CALBERLA, Der Befruchtungsvorgang beim Ei von Petromyzon Planeri. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXX, 1877.

J. C. EWART, Note on the abdominal pores and urogenital sinus of the Lamprey. Journ. of anat. and physiol. Vol. X, 1876.

C. KUPFFER & BENECKE, Der Vorgang der Befruchtung am Eie der Neunaugen. Festschr. z. Feier von Th. Schwann. Königsberg 1878.

FR. MEYER, Ueber die Nieren der Flussneunaugen (Petromyzon fluviatilis). Centralbl. f. d. medicin. Wissensch. 1876, Nr. 2.

A. MÜLLER, Ueber die Befruchtungerscheinungen im Ei der Neunaugen. Verhdl. d. Königsb. physico-oconom. Gesellsch. 1864.

J. MÜLLER, Unters. über die Eingeweide der Fische. Abhdl. d. K. Acad. d. Wissensch. Berlin 1845.

W. MÜLLER, Ueber das Urogenitalsystem des Amphioxus und der Cyclostomen. Ebendasselbst, Bd. IX, 1875.

— —, Ueber die Persistenz der Urniere bei Myxine glutinosa. Jenaische Zeitschr., Bd. VII, 1873.

A. SCHNEIDER, Beiträge zur vergl. Anatomie und Entwicklung der Wirbelthiere. Berlin 1879.

W. B. SCOTT, Beiträge zur Entwicklung der Petromyzonten. Morphol. Jahrb., Bd. VII, 1881.

b) Selachier.

F. M. BALFOUR, A Monograph on the Development of Elsamobranch Fishes. London 1878.

LA VALETTE ST. GEORGE, Diss. de spermatosomatum evolutione in Plagiostomis. Festschr. Bonn 1878.

H. BOLAU, Ueber die Paarung und Fortpflanzung der Scylliumarten. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXXV, 1882.

K. PETRI, Die Copulationsorgane der Plagiostomen. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. XXX.

A. SCHULTZ, Zur Entwicklung des Selachiereies. Arch. f. mikr. Anat., Bd. XI, 1875.

C. SEMPER, Das Urogenitalsystem der Plagiostomen etc. Arb. a d. zool.-zootom. Institut der Univ. Würzburg, Bd. II, 1875.

TURNER, Addit. Observ. on the Anatomy of the Grunland Shark (*Laemargus borealis*) Journ. of Anat. and Physiol. Vol. VIII.

c) Ganoiden und Teleostier.

F. M. BALFOUR, On the nature of the organ in adult Teleosteans and Ganoids, which is usually regarded as the Head-Kidney or Pro-nephros. Quart. Journ. of Mic. Science July and Januar 1882.

F. M. BALFOUR & W. N. PARKER, On the Structure and Development of *Lepidosteus*. Philos. Transact. of the Royal Society. — Part. II, 1882. (Enthält auf pag. 411—424 eine ausgezeichnete Darstellung des Urogenital-Apparates.)

J. BROCK, Beitr. zur Anat. und Histol. der Geschlechtsorgane der Knochenfische. Morphol. Jahrb, Bd. IV, 1878.

DUFOSÉ, De l'hermaphrodisme chez le Serran. Annal. d. sc. nat. IV, Sér. tome V. Paris 1856.

J. HYRTL, Beitr. zur Morphol. der Urogenitalorgane der Fische. Denkschr. d. Wien. Acad. d. Wiss. I, 1850.

— —, Ueber den Zusammenhang der Geschlechts- und Harnwerkzeuge bei den Ganoiden. Denkschr. d. Wien. Acad. d. Wiss. VIII. 1854.

O. HERMES, Ueber reife männl. Geschlechtstheile des *Secaals* (*Conger vulgaris*) und einige Notizen über den männlichen Flusaal (*Anguilla vulgaris*). Zool. Anz., Jahrg. IV, 1881.

C. KUPFFER, Beobachtung über die Entwicklung der Knochenfische. Arch. f. mikr. Anat., Bd. IV. 1868.

J. MAC LEOD, Rech. sur l'appareil reproducteur des poissons osseux. Bull. Acad. sc. Belgique. 50 Ann., 3. Sér., T. 1.

— —, Rech. sur la structure et le développement de l'appareil reproducteur femelle des Téléostiens. Arch. de Biolog. II.

OELLACHER, Beitr. zur Entw. der Knochenfische. Zeitschr. f. w. Zool., Bd. XXIII.

H. RATHKE, Ueber die Geschlechtstheile der Fische. Neueste Schrift. d. naturf. Gesellsch. z. Danzig, Bd. I, Heft 3. Halle 1824. (Auch separat in: Beiträge zur Geschichte der Thierwelt II. Halle 1824, pag. 117.)

— —, Zur Anatomie der Fische. Arch. f. Anat. und Physiol. 1836.

A. ROSENBERG, Unters. über die Entwicklung der Teleostierniere. Dorpat 1867.

SYRSKI, Ueb. die Reprod. Organe des Aals. Sitz.-Ber. d. Wien. Acad. d. Wissensch., Bd. LXIX, Abthl. 1.

C. VOGT, Embryologie des Salmones. Neuchâtel 1842.

VOGT & PAPPENHEIM, Rech. sur l'anatomie comparée des organes de la génération chez les animaux vertébrés. Première partie: Des organes de la génération des poissons. Ann. d. sc. nat. IV, Sér. tome 11, 1859.

d) Dipnoër.

A. GÜNTHER, Descript. of Ceratodus. Philos. Transact. Vol. 161, London 1872.

J. HYRTL, Lepidosiren paradoxa. Abhandl. der Königl. Böhm. Gesellsch. der Wissensch. V. Folge, 3. Band, pag. 605 f.

e) AMPHIBIEN.

F. G. BIDDER, Vergl. anat. und histol. Unters. über die männl. Geschl. und Harnwerkzeuge der nackten Amphibien. Dorpat, 1846.

R. BLANCHARD, Sur les glandes cloacale et pelvienne et sur la papille cloacale des Batraciens Urodèles. Zool. Anz. Jahrg. IV. 1883.

S. P. CLARKE, The early development of the Wolffian Body in Amblystoma punctatum. Stud. Biol. Laborat. John's Hopk. Univ. vol. II. Nr. 1.

C. L. DUVERNOY, Fragments s. les Organes génito-urinaires des Reptiles etc. Mém. Acad. Sciences. Paris, vol. XI. 1851.

M. FÜRBRINGER, Zur Entw. der Amphibienniere Heidelberg, 1877.

A. GÖTTE, Entwicklungsgeschichte der Unke. Leipzig, 1875.

R. HEIDENHAIN, Mikr. Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Nieren. Arch. f. mikr. Anat. Bd. X.

V. LA VALETTE ST. GEORGE, Die Spermatogenese bei den Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XII, 1876.

F. LEYDIG, Lehrbuch der Histologie etc. Frankfurt, 1857.

— —, Anatom. histol. Unters. über Fische und Reptilien. Berlin, 1853.

F. MEYER, Anat. des Urogenitalsystems der Selachier und Amphibien. Sitzungsber. der naturf. Gesellsch. zu Leipzig, 1875.

J. MÜLLER, Ueber d. Wolff. Körper bei den Embryonen der Frösche und Kröten. Meckel's Arch. f. Anat. und Physiol. 1829.

M. NUSSBAUM, Ueber die Endigung der Wimpertrichter in der Niere der Anuren. Zool. Anz. Bd. III. 1880.

H. RATHKE, Bemerk. über mehrere Körpertheile der *Cocilia annulata*. Arch. f. Anat. und Physiol. 1853.

A. SCHNEIDER, Ueber die Müll. Gänge der Urodelen und Anuren. Centralbl. f. d. medicin. Wissensch. 1876.

E. SELENKA, Der embryonale Excretionsapparat des kienlosen *Hylodes Martinicensis*. Sitzungsber. d. K. Acad. d. Wissenschaft. zu Berlin 1882.

J. W. SPENGLER, Das Urogenitalsystem der Amphibien. Arb. a. d. zool.-zootom. Institut d. Univ. Würzburg. Bd. III. 1876.

VON WITTICH, Harn- und Geschlechtswerkzeuge der Amphibien. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. IV. 1853.

R. WIEDERSHEIM, *Salamandrina persp.* Genua 1875.

— —, Die Anatomie der Gymnophionen. Jena, 1879.

f) REPTILIEN.

M. BRAUN, Das Urogenitalsystem der einheimischen Reptilien. Arb. a. d. zool.-zootom. Institut. Würzburg. Bd. IV. 1877.

M. BRAUN, Entwicklung des Wellenpapagei's. Ebendasselbst. Bd. V.
 J. CLARK, Embryology of the Turtle. Zu: Agassiz' Contrib. to the Nat. Hist. of the United States of North-America. Vol. II. Boston. 1857.

TH. ELMER, Unters. über die Eier der Reptilien. I. II. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VIII. 1872.

LEREBoullet, Rech. sur le développement du lézard. Annal. d. sc. nat. Zool. tom. XVII.

F. LEYDIG, Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen, 1883.

C. KUPFFER & BENECKE, Die ersten Entwicklungsvorgänge am Ei der Reptilien. Königsberg, 1878.

— —, Die Entstehung der Allantois und die Gastrula der Wirbelthiere. Zool. Anz. Bd. II. 1879.

H. RATHKE, 1) Entwicklungsgesch. der Natter. Königsberg, 1839.

2) Entwicklungsgesch. der Schildkröten. Braunschweig, 1848.

3) Unters. über die Entwicklung und den Körperbau der Crocodile. Braunschweig, 1866.

H. STRAHL, Ueber die Entw. des Canalis myeloentericus und der Allantois der Eidechse. Arch. f. Anat. und Physiol. 1881.

(Vergl. auch dessen vorläufige Mittheilungen über dasselbe Thema in den Sitzungsber. d. Gesellsch. z. Beförderung der gesammten Naturwissensch. Marburg, Nov. und Dec. 1880.

R. WIEDERSHEIM, Zur Anat. und Physiologie des Phyllodactylus europaeus etc. Morphol. Jahrb. Bd. I. 1876.

J. W. VAN WYHE, Bydrage to te Kennis van het Uro-genital-System by de Schildpadden. In: Nederl. tydscrift der Dierkundige Vereeniging. Bd. V. 1880.

g) VÖGEL.

F. M. BALFOUR and A. SEDGWICK, On the existence of a head-kidney in the embryo Chick etc. Quart. Journ. of Micr. Science vol. XIX. 1879.

E. VAN BENEDEN, Contrib. à la connaissance de l'ovaire des Mammifères. Vol. I. 1880.

TH. BORNHAUPT, Unters. üb. d. Entwicklung des Urogenitalsystems beim Hühnchen. Inaug.-Diss. Riga, 1867.

A. v. BRUNN, Die Rückbildung nicht ausgestossener Eierstockseier bei den Vögeln. In: Festschr. für J. Henle. 1882.

J. DANSKY & J. KOSTENITSCH, Ueber die Entwicklung der Keimblätter und des Wolff'schen Ganges im Hühnerei. Mém. Acad. Imp. Pétersbourg, VII. Sér. vol. XXVII. 1880.

E. GASSER, Beitr. z. Entwicklungsgesch. der Allantois, der Müller'schen Gänge und des Afters. Frankfurt, 1874.

— —, Beobacht. üb. d. Entstehung des Wolff'schen Ganges bei Embryonen von Hühnern und Gänsen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIV. 1877.

— —, Beitr. z. Entwicklung des Urogenitalsystems der Hühner-

Embryonen. Sitzungsber. d. Gesellsch. z. Beförderung der gesammten Naturwissensch. Marburg, 1879.

— —, Die Entstehung der Cloakenöffnung bei Hühnerembryonen. Arch. f. Anat. und Physiol. 1880.

— —, Das obere Ende des Wolff'schen Ganges. Sitzungsber. der Gesellsch. zur Beförderung der gesammten Naturwiss. zu Marburg 1878 S. 62. (Sep.-Abdr.)

R. KOWALEVSKY, Die Bildung der Urogenitalanlage bei Hühnerembryonen. Warschau 1875.

C. KUPFFER, Unters. über die Entwicklung des Harn- und Geschlechtssystems. Arch. f. mikr. Anat. II. 1866.

W. ROMITI, Die Bildung des Wolff'schen Ganges beim Hühnchen. Centralbl. f. d. medic. Wiss. 1873 Nr. 31.

— —, Bau und Entwicklung des Eierstockes und des Wolff'schen Ganges. Arch. f. mikr. Anat. Bd. X. 1873.

A. SEDGWICK, Development of the Kidney in its relation to the Wolffian body in the Chick. Quart. Journ. of micr. Science. Vol. XX. 1880.

— —, On the development of the structure known as the glomerulus of the head-kidney in the Chick. Ebendasselbst. Vol. XX. 1880.

— —, Early development of the Wolffian duct and anterior Wolffian tubules in the Chick; with some remarks on the vertebrate excretory system. Ebendasselbst. Vol. XXI. 1881.

E. SIEMERLING, Beitr. z. Embryol. d. Excretionsorgane des Vogels. Inaug.-Diss. Marburg, 1882.

Vergl. auch die Lehrbücher von HIS, FOSTER & BALFOUR, KÖLLIKER etc.

h) SÄUGER.

TH. BISCHOFF, Vergl. anat. Untersuchungen über d. äuss. weibl. Geschlechtsorgane des Menschen und der Affen. Abhdl. d. K. Baier. Acad. d. Wiss. XIII. 2. und 3.

A. BRASS, Beitr. zur Kenntniss des weibl. Urogenitalsystems der Marsupialier. Inaug.-Diss. Leipzig 1880.

G. CATTANEO, Sugli organi riproduttori femminili dell' Halmaturus. Benetti Gould. Milano 1882.

V. v. EBNER, Unters. über den Bau der Samenkanälchen und die Entwicklung der Spermatozoiden bei Säugethieren und beim Menschen. Unters. aus d. Instit. f. Physiologie und Histologie in Graz v. A. Rollet. 2. Heft. 1871.

TH. EGLI, Beitr. z. Anatomie und Entwicklung der Geschlechtsorgane. I. Zur Entw. des Urogenitalsystems beim Kaninchen. Inaug.-Diss. Zürich, 1876.

R. GODET, Rech. sur la structure intime du Placenta du Lapin. Inaug.-Diss. Bern 1877.

C. HASSE, Die Ursachen des rechtzeitigen Eintritts der Geburtsthätigkeit beim Menschen. Zeitschr. f. Geburtshilfe und Gynaekologie. Bd. VI. Heft 1.

H. KAPFF, Unters. über das Ovarium und dessen Beziehungen zum Peritoneum. Arch. f. Anat. und Entwicklungsgeschichte. 1872.

C. KUPFFER, Unters. über die Entwicklung des Harn- und Geschlechtssystems. Arch. f. mikr. Anat. Bd. I. 1865.

A. KÖLLIKER, Ueber die Entwicklung d. Graaf'schen Follikel der Säugethiere. Verhdlg. der phys.-med. Gesellsch. in Würzburg. Bd. VII. 1875.

P. LANGHANS, Ueber die accessorischen Drüsen der Geschlechtsorgane. Virch. Arch. Bd. LXI.

TH. LANGERHANS, Unters. über die menschliche Placenta. Arch. f. Anat. und Phys. 1877.

W. MESSNIG, Anat. Unters. über den Testikel der Säugethiere. Inaug.-Diss. Dorpat 1877.

E. PFLÜGER, Die Eierstöcke der Säugethiere und des Menschen. Leipzig 1863.

O. PINNKER, Ueber den Uebertritt des Eies aus dem Ovarium in die Tube beim Säugethiere. Arch. f. Anat. und Phys. 1880.

M. ROTH, Ueber einige Urnierenreste beim Menschen. Festschrift z. Feier des 300jähr. Bestehens der Universität Würzburg. 1882.

H. SCHULIN, Zur Morphologie des Ovarium. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIX. 1881.

Vergl. auch die Lehrbücher über menschl. Anatomie von J. Henle und Quain-Hoffmann, ebenso die verschiedenen Lehrbücher über Anatomie der Haussäugethiere.

Register.

	Seite		Seite
Abdominalporen s. Pori abdominales.		Begattungsorgane der Reptilien	830—832
Appendices pyloricae	563—565	" " Vögel	832—833
Aquaeductus vestibuli et cochleae vergl. Ductus endo- und perilymphaticus.		" " Säuger	833—838
Arteriensystem, Entwicklung des	692—695	Blastoporus s. Urmund.	
Arteriensystem	733—738	Blinddarm	579—580
Athmungsorgane	612—687	Bronchien s. Luftwege.	
Athmungsorgane im Allgemeinen und Entwicklung der	612—613	Brustbein s. Sternum.	
Athmungsorgane, vergl. Zusammenfassung der	684—687	Brustgürtel s. Schultergürtel.	
Auge vergl. Sehorgan.		Bulbus arteriosus s. Herz.	
Augenmuskelnerven vergl. Gehirnnerven.		Bursa Fabricii	578
Augenmuskeln	437—439	Cardinalvenen	696. 738
Augenlider	439	Carpus s. Extremitätenskelet.	
Augendrüsen	442—444	Centralnervensystem s. Nervensystem.	
Basipterygium	159	Cerebellum s. Gehirn.	
Bauchspeicheldrüse	604—607	Cerebrum s. Gehirn.	
Bauchfell s. Peritoneum.		Chorda dorsalis (Rückensaite)	9
Beckengürtel	199—215	Chorioidea und Chorioidealspalte s. Sehorgan.	
Beckengürtel der Fische	199—202	Chorion	701—702
Beckengürtel, allgem. Configuration des — beid. üb. d. Fischen stehenden Wirbelthieren	202—203	Cloake s. Enddarm und Urogenitalsystem.	
Beckengürtel der Amphibien	203—206	Coecum s. Blinddarm.	
" " Urodelen	203—205	Coelom, Entstehung des	8
" " Anuren	205—206	Coelom und Pori abdominales	681—684
" " Reptilien	206—209	Conus arteriosus s. Herz.	
" " Saurier	206—207	Copularia (im Allgemeinen)	100
" " Schildkröten	207—208	Copulationsorgane (vergl. auch Begattungsorgane)	827—842
" " Crocodilier	208—209	Coracoid s. Schultergürtel.	
" " Dinosaurier u. Vögel	209—213	Cornea s. Sehorgan.	
" " Säuger	213—215	Cranium s. Schädel.	
Befruchtung	4	Cutis (Corium) s. Integument.	
Begattungsorgane	827—842	Darmcanal, im Allgemeinen und Entwicklung des	477—486
Begattungsorgane der Fische	827—829	Darmcanal und seine Anhänge	477—612
" der Amphibien	829—830	Darmcanal, Anhangsorgane des	589—612
		Darmcanal, vergl. Zusammenfassung des	607—612
		Darmschleimhaut, Histologie der	580—589

	Seite		Seite
Decidua reflexa	702	Extremitäten, hintere	199—225
Dottersack	11, 479, 481	Extremitäten, hintere, der Fische	215—219
Ductus Botalli	702—704	„ „ der Selachier	215
Ductus Cuvieri	697—738	„ „ Ganoiden	216—218
Ductus endo- u. perilymphaticus	460—464	„ „ Teleostier	218—219
Ductus endo- u. perilymphaticus		„ „ Amphibien	219—220
der Selachier	460	„ „ Urodelen	219
„ „ Schlangen	461	„ „ Anuren	220
„ „ Saurier	461—462	„ „ Reptilien	221—223
„ „ Vögel	462	„ „ Schildkröten	221
„ „ Säuger	462—463	„ „ Saurier	221—222
Ductus venosus Arantii	699, 702	„ „ Crocodilier	222—223
		„ „ Vögel	223—224
		„ „ Säuger	224—225
Ei , Entwicklung, Furchung etc.		Eustachi'sche Röhre s. Gehör-	
des	3—12, 819—820	organ.	
Ektobranchialia der Selachier u.			
Cyclostomen	110, 123	F e d e r n , Entwicklung der	26
Elektrische Organe	269—273	Fenestra ovalis et rotunda s.	
Enddarm	571—580	Gehörorgan 128, 134, 136, 139, 148, 155	
Enddarm der Fische, Dipnoër		Fettdrüse s. Winterschladrüse.	
und Amphibien	571—574	Flossen, unpaare s. unpaare Ex-	
„ „ Reptilien	574—576	tremitäten.	
„ „ Vögel	576—578	Flossen, paarige 157, 174—181, 215—219	
„ „ Säuger	578—580	Flossensträger	157
Endknospen und Stäbchenzellen	366—369	Funiculus umbilicalis s. Nabel-	
„ der Fische	366—367	strang.	
„ „ Amphibien	367	G allenblase s. Anhangs-	
„ „ Reptilien	367—368	organe des Darmanals.	
„ „ Säuger	368—369	Gallenauführungsgänge	602—604
Endolympe s. Gehörorgan.		Gärtner'scher Gang	758
Epidermis s. Integument.		Gebiss s. Zähne.	
Epidermisbildungen	21, 27, 29, 33	Gefäßsystem s. Kreislauforgane.	
Episternum	92—95	Gehirn	275—316
Episternum der Amphibien	93	„ Entwicklung des	275—280
„ „ Reptilien	94	„ Häute des	281—282
„ „ Vögel	95	„ der Fische im Allgem.	282—295
„ „ Säuger	95	„ „ Acranier	282—283
Ernährung, Organe der	477—612	„ „ Cyclostomen	283—286
Ernährung, Organe der, Vergl.		„ „ Selachier	286—289
Zusammenfassung der	607—612	„ „ Teleostier	289—291
Extremitäten	156—225	„ „ Ganoiden u. Dipnoër	291—295
Extremitäten, unpaare	157—158	„ „ Amphibien	295—299
Extremitäten, paarige	159—225	„ „ Reptilien	299—306
Extremitäten, Entstehung der		„ „ Laeertilier u. Scinke	300—302
nach Thacher, Mivart	156—157	„ „ Ophidier	303
„ nach Gegenbaur	160—162	„ „ Schildkröten	303—305
Extremitäten, vordere	162—199	„ „ Crocodilier	305—306
Extremitäten der Fische	174—177	„ „ Vögel	307—309
„ „ Dipnoër	177—179	„ „ Säuger	309—316
„ „ Ganoiden	179—180	„ „ fossilen Säuger	315—316
„ „ Teleostier	180—181	Gehirnnerven	330—351
„ „ Amphibien im		Gehirnnerven im Allgemeinen	330—332
Allgemeinen	181—186	N. olfactorius	332—334
„ „ Urodelen	186—189	N. opticus	334—335
„ „ Anuren	189—190	Augenmuskelnerven (N. ocu-	
„ „ Reptilien	190—194	lomotorius, trochlearis u.	
„ „ Vögel	194—195	abducens)	335—337
„ „ Säuger	195—199		

	Seite		Seite
Gehirnnerven, N. trigeminus	337—341	Geschlechtsorgane der Mono-	
N. facialis und acusticus	341—343	tremen und Marsupialier . . .	813—818
Vagusgruppe	343—347	Geschlechtsorgane der übrigen	
N. hypoglossus	348	Säuger	818—842
Gehirnnerven, ihre Bedeutung		Geschlechtsorgane, äussere s.	
für die Metamerie des Schädels	348—349	Begattungsorgane.	
Gehörorgan	444—476	Geruchsorgan	374—407
Gehörorgan im Allgemeinen u.		und Entwicklung des	374—378
Entwicklung des	444—448	Geruchsorgan der Fische	378—385
Gehörorgan der Fische	448—454	" " Cyclostomen.	378—380
Gehörorgan der Myxinoïden	448—449	" " Selachier	380—381
" " Petromyzonten	449—450	" " Ganoiden	381—383
" " Teleostier, Selachier und Ganoiden	450—454	" " Teleostier	383—385
" " Amphibien	454—456	" " Dipnoër	385
" " Urodelen	454	" " Amphibien	385—395
" " Anuren	454—455	" " Urodelen	385—387
" " Gymnophionen	455—456	" " Anuren	387—390
" " Reptilien	456—457	" " Gymnophionen	390—395
" " Vögel	457—458	" " Reptilien	395—400
" " Säuger	458—459	" " Saurier	395—397
Gehörorgan, Physiologie des	473—474	" " Chelonier	398—399
Beziehungen des Gehörorgans		" " Crocodilier	399
zur Schwimmblase der Fische	474—476	" " Vögel	400
Gehörknöchelchen s. Schallleit-		" " Säuger	401—404
tender Apparat.		Glandula thymus	531—534
Geschlechtsorgane s. Urogenital-		Glandula thyreoidea	526—531
apparat	746—842	Gliedmassen s. Extremitäten	156—225
Geschlechtsproducte, Entwick-		H aare, Bau der	30—31
lung der	761—762	Haare, Entwicklung der	26
und	819—820	Haftorgane der Amphibienlar-	
Geschlechtszellen s. Geschlechts-		ven	24
producte.		Haftscheibe der Fische	158
Geschlechtsorgane (specielle Be-		Harder'sche Drüse vrgl. Augen-	
trachtung der)	789—842	drüsen	
Geschlechtsorgane der Fische		Harnorgane	762—789
und Dipnoër	789—797	Harnorgane der Fische und	
Geschlechtsorgane d. Amphioxus	789	Dipnoër	762—769
" " der Cyclostomen	789—790	Harnorgane des Amphioxus und	
" " " Teleostier	790—793	der Myxinoïden	762—763
" " " Selachier	793—794	" " Teleostier	762—764
" " " Ganoiden	794—796	" " Selachier	764—766
" " " Dipnoër	796—797	" " Ganoiden	766—768
" " " Amphibien	797—807	" " Dipnoër	768—769
" " " Gymnophionen	797—800	" " Amphibien	769—780
" " " Urodelen	800—802	" " Gymnophionen	769—772
" " " Anuren	802—807	" " Urodelen	773—776
" " " Reptilien	807—812	" " Anuren	776—780
" " " Lacertilier		" " Reptilien	780—784
" " " und Scinke	807—810	" " Vögel	784—785
" " " Ophidier	810—811	" " Säuger	785—789
" " " Chelonier	811—812	Harnblase s. Harnorgane u. Uro-	
" " " Crocodilier	812	genitalapparat.	
" " " Vögel	812—813	Hautdrüsen	22—25, 28, 32—33
" " " Säuger	813—842	Hautmuskulatur	228—229
		Hautsinn s. Sinnesorgane.	

	Seite		Seite
Hautskelet (Exoskelet)	36—43	Kiemer der Anuren	626—627
Hautskelet der Fische und Dipnoër	36—40	„ „ Gymnophionen	627
Hautskelet der Amphibien	40—41	Kiemebogen im Allgemeinen	100—102
„ „ Reptilien	41—42	Kiemebogen der Acranier	107
„ „ Säugethiere	42—43	„ „ Selachier und Chimären	109—110
Herz und seine Gefäße	705—733	„ „ Ganoiden	112
Herz der Fische	705—710	„ „ Dipnoër	116
„ des Amphioxus	705—706	„ „ Teleostier	120—121
„ der übrigen Fische	706—710	„ „ Cyclostomen	122—123
„ „ Dipnoër	711—713	„ „ Urodelen	129—131
„ „ Amphibien	713—721	„ „ Gymnophionen	134
„ „ Urodelen und Gymnophionen	713—720	„ „ Anuren	136—137
„ „ Anuren	721	„ „ Reptilien	139
„ „ Reptilien	721—727	„ „ Vögel	149
„ „ Vögel	727—730	„ „ Säuger	154—156
„ „ Säuger	730—733	Kiemendeckel (Opercularapparat) der Chimären	110
Hinterdarm s. Eudarm.		Kiemendeckel der Ganoiden	111
Hirnnerven s. Gehirnnerven.		„ „ Dipnoër	116
Hirnschädel (Cranium)	95—100	„ „ Teleostier	121—122
Hoden s. Geschlechtsorgane.		Kiemenhaut s. Branchiostegalstrahlen der Selachier und Chimären	110
Hyomandibulare (im Allgemeinen)	101	Kiemenhaut der Dipnoër	116
Jakobson'sches Organ	404—407	„ „ Teleostier	122
Jakobson'sches Organ der Amphibien	405	Kolbenkörperchen	372—373
Jakobson'sches Organ d. Reptilien	405—406	Kopfnierengang und Kopfnierens. Vornierengang und Vorniere.	
Jakobson'sches Organ d. Fische	406—407	Körperaxen	12
Inhaltsverzeichnis		Kopfskelet s. Schädel.	
Integument	15—30	Kreislaufsorgane	687—746
Integument der Fische	15	Kreislaufsorgane, Vergl. Zusammenfassung der	745—746
„ „ Amphibien	20	Kreislaufsorgane, Allgem. Uebersicht der	687—688
„ „ Reptilien	25	Kreislaufsorgane, Entwicklung der (Herz und Gefäße)	688—692
„ „ Vögel	28	Kreislauf, foetaler	692—704
„ „ Säuger	30	Kreislaufsorgane, Histologie der	705
Kehlkopf s. Luftwege.		Labyrinth, häutiges	447—459
Keimblätter, Begriff und Entstehung der	6—7	Labyrinth, knöchernes	464—469
Keimblätter (ihre Derivate)	8—9	Lamina spiralis ossea et membranacea s. Gehörorgan.	
Keimscheibe	11	Larynx s. Luftwege.	
Kiemer	613—628	Leber	589—604
Kiemer im Allgemeinen und Entwicklung der	613—614	Leber im Allgem. und Entwicklung der	589—590
Kiemer der Fische	614—622	Leber der Fische	590—594
„ des Amphioxus	614—615	„ des Amphioxus	590
„ der Cyclostomen	615—619	„ der Myxinoïden und Petromyzonten	590—592
„ des Ammocoetes	615—617	„ der Selachier	592—593
„ der Petromyzonten	617—618	„ „ Ganoiden	593—594
„ „ Myxinoïden	618—619	„ „ Teleostier u. Dipnoër	594
„ „ Selachier	619	„ „ Amphibien	594—598
„ „ Ganoiden und Teleostier	620—622	„ „ Urodelen	594—595
„ „ Dipnoër	622—624		
„ „ Amphibien	624—628		
„ „ Urodelen	624—626		

	Seite		Seite
Leber der Gymnophionen . . .	595—596	Mitteldarm der Teleostier . . .	564—566
„ „ Anuren . . .	597—598	„ „ Amphibien . . .	561—567
„ „ Reptilien . . .	598—600	„ „ Reptilien . . .	567—569
„ „ Lacertilier . . .	598	„ „ Vögel . . .	569—571
„ „ Chelonier . . .	599	„ „ Säuger . . .	571
„ „ Ophidier . . .	599—600	Müller'scher Gang . . .	752—754
„ „ Vögel u. Crocodilier . . .	600—601	Munddarm, im Allgem. . .	486—534
„ „ Säuger . . .	601—602	Mundhöhle, Eingang zur . . .	486—487
Leibeshöhle s. Coelom . . .	8	Mundhöhle, Organe der . . .	487—525
Linse s. Schorgan.		Mundhöhle, Drüsen der . . .	509—518
Litteraturverzeichnis . . .	843—897	Mundhöhlendrüsen im Allgem. und Entwicklung der . . .	509—510
Lufttröhre s. Luftwege.		Mundhöhlendrüsen d. Amphibien . . .	510—512
Luftsäcke der Vögel . . .	678—681	„ „ Reptilien . . .	512—516
Luftwege (im Allgem.) . . .	636	„ „ Vögel . . .	516
Luftwege der Dipnoer und Amphibien . . .	636—645	„ „ Säuger . . .	516—518
Luftwege der Dipnoer . . .	636	Musculatur, des Skeletes . . .	229—269
„ „ Urodelen u. Gymnophionen . . .	637—640	Muskeln des Stammes im Allgem.	229—230
„ „ Anuren . . .	640—645	Muskeln d. Stammes d. Fische . . .	230—236
„ „ Reptilien . . .	645—650	„ des Amphioxus u. der Cyclostomen . . .	230—233
„ „ Vögel . . .	650—655	„ „ übrigen Fische . . .	233—236
„ „ Säuger . . .	655—659	„ „ Amphibien . . .	236—243
Lungen . . .	633—636	„ „ Reptilien . . .	243—246
Lungen im engeren Sinn . . .	659—678	„ „ Vögel . . .	246—249
Lungen der Dipnoer . . .	659	„ „ Säuger . . .	249—250
„ „ Amphibien . . .	660—663	Muskeln des Visceralskeletes u. Kopfes im Allgem.	250
„ „ Urodelen . . .	660—662	Muskeln des Visceralskeletes u. Kopfes der Fische . . .	251—255
„ „ Gymnophionen . . .	662	„ Amphibien . . .	255—262
„ „ Anuren . . .	662—663	„ Reptilien . . .	263—264
„ „ Reptilien . . .	663—669	„ Vögel . . .	264—265
„ „ Lacertilier u. Amphibianer . . .	664—665	„ Säuger . . .	266
„ „ Ophidier . . .	665—666	Muskeln der Extremitäten . . .	266—268
„ „ Chelonier und Crocodilier . . .	666—669	Musculus diaphragmaticus . . .	268—269
„ „ Vögel . . .	669—671	Myologie	226—269
„ „ Säuger . . .	671—678		
Magen s. Vorderdarm.		Nabelstrang	701
Mastdarm s. Enddarm.		Nebenaugen	19
Meckel'scher Knorpel (im Allgem.) . . .	100	Nebennieren	351—353
Medulla spinalis s. Rückenmark.		Nervenröhre (Medullarrohr) . . .	9, 275
Meibom'sche Drüsen s. Augen- drüsen.		Nervensystem	273—353
Milchdrüsen, Entwicklung und Bau der	33—34	Nervensystem im Allgem.	273—274
Milchdrüsen, überzählige . . .	35	Nervensystem, centrales	275—321
Milz	744	Nervensystem, peripheres	321—353
Mitteldarm	559—571	Nervus olfactorius, opticus etc. s. Gehirnnerven.	349—351
Mitteldarm im Allgem.	559	Nervus sympathicus	349—351
Mitteldarm der Fische	559—566	Nervenbügel und ihre verschied. Modificationen (Seitenlinie) . . .	358—366
„ des Amphioxus, der Cyclostomen, Dipnoer, Chimären . . .	559—560	Netzhaut s. Retina.	
„ der Selachier	561	Nickhaut	441
„ „ Ganoiden	562—564	Niere (der Anamnia) s. Harn- organe.	
		Niere (der Amnioten), Entwick- lung der	757—758

Seite	Seite
Oesophagus s. Vorderarm.	Rückensaite (Chorda dorsalis) 9
Ohr, äusseres, mittleres 469—473	Samenzellen (Spermatozoön) 4, 761—762
Opereularapparat (der Fische) 110—111, 121—122	Schädel 95—156
Orbitalring (der Fische) 121	„ (chordaler, vertebraler) 106
Organe des Harn- u. Geschlechtsystems s. Urogenitalapparat.	„ Entwicklung 95—107
Ossa (die verschiedenen) s. Skelet.	„ Gesichts- 105
Otolithen s. Gehörorgan 459—460	„ häutiger-, knorpeliger-, knöcherner- 95
Ovarien s. Geschlechtsapparat.	„ praechordaler (praevertebraler) 106
Pacini'sche Körperchen s. Kolbenkörperchen.	„ visceraler- 100—102
Palato-Quadratum (im Allgem.) 100—101	„ Wirbeltheorie des 105—107
„ „ der Selachier und Chimären 108	„ der Fische 107—124
„ „ „ Ganoiden 111—112	„ „ Acranier 107
„ „ „ Dipnoër 115—116	„ „ Selachier und Chimären 108—110
„ „ „ Teleostier 117—120	„ „ Ganoiden 110—114
Pankreas s. Bauchspeicheldrüse.	„ „ Dipnoër 114—117
Parachordal-Elemente 96—98	„ „ Teleostier 117—122
Paukenhöhle s. Gehörorgan	„ „ Cyclostomen 122—124
Perilymphe s. Gehörorgan.	„ „ Amphibien 124—138
Peritoneum 681—682	„ „ Urodelen 124—132
Pigment (der Amphibienhaut) 21—22	„ „ Gymnophionen 132—134
Placenta (Gefässe und Entwicklung der) 700—702	„ „ Anuren 134—138
Pori abdominales 681—684	„ „ Reptilien 138—146
Processus vermiformis 579	„ „ fossiler Reptilien 145—146
Pterygo-Palatinum (im Allgem.) 101	„ „ Vögel 146—149
Rectum s. Enddarm.	„ „ Säuger 149—156
Respirationsorgane s. Athmungsorgane.	Schädelbalken 96
Rete mirabile s. Wundernetze.	Schädelknochen, Entwicklung u. Gruppierung der 102—105
Retina 432—437	Schädelregionen 99
Rippen (Entwicklung der) 76	Schalleitender Apparat 469—473
„ der Fische und Dipnoër 76—78	Schilddrüse s. Gl. thyreoidea.
„ „ Amphibien 78—80	Schlund s. Vorderarm.
„ „ Reptilien, Vögel, Säuger 80—86	Schnecke 447—459
Rippen, wahre und falsche 80—86	Schnecke der Säuger 464—469
Rostrum des Selachierschädels 108	Schultergürtel 162—174
„ „ Ganoidenschädels 110	„ der Fische 162—167
Rückenmark 316—321	„ „ Amphibien 167—171
„ Entwicklung des 316—317	„ „ Reptilien 171—173
„ Häute des 317	„ „ Vögel 173—174
„ der Dinosaurier 318	„ „ Säuger 174
„ „ Struktur des 319—321	Schuppen, der Fische 19, 36—40
Rückenmarksnerven 322—330	„ „ Amphibien 24, 40
„ der Fische 322—326	„ „ Reptilien 26
„ „ Amphibien 326—328	„ „ Entwicklung der 26
„ „ Reptilien 328—329	Schwimmbase und Lungen (im Allgem.) 628—636
„ „ Vögel 329—330	„ u. Lungen, Entwicklung der 628
„ „ Säuger 330	„ der Fische 628—633
	Sehorgan 407—444
	Sehorgan im Allgem. und Entwicklung des 407—415
	Sehorgan der Fische 415—423
	„ „ Cyclostomen 415—417

	Seite		Seite
Sehorgan der Selachier, Ganoiden u. Teleostier	417—423	Trommelfell s. schallleitender Apparat.	
„ „ Amphibien	423—424	Uraachus	788—789
„ „ Reptilien	424—426	Ureter s. Harnorgane und Urogenitalapparat	756—757
„ „ Vögel	426—428	Urmund (Blastoporus)	7, 481
„ „ Säuger	428—432	Urnierengang, (primärer) u. Urniere	748—752
„ „ Hilfsorgane des	437—444	„ (secundärer) (Leydig'scher Gang)	752
Selbtpurpur	436	Urogenitalapparat	746—842
Seitenlinie s. Sinnesorgane der Haut.		„ „ Entwickl. des	746—761
Sinnesorgane	353—476	„ „ Uebers. des	838—842
„ im Allgem.	353—356	Urwirbel, Entstehung der	10
„ der Haut	357—373	Uterus s. Geschlechtsorgane.	
„ des Amphioxus	357		
„ der übrigen Fische	358—364, 366—367	Vater'sche Körperchen s. Kolbenkörperchen.	
„ „ Amphibien (s. Nervenbügel)	364—366, 367, 369	Venensystem	738—749
„ „ Reptilien	367—368, 370	„ „ Entwicklung des	695—700
„ „ Vögel	370	Vesica fellea s. Anhangsorgane des Darmes.	
„ „ Säuger	368—369, 371—373	„ urinaria s. Urogenitalapparat.	
Skelet	36—225	Visceralröhre	9
„ Haut	36—43	Visceralskelet (Kiemenbogen)	100—102
„ inneres	43—225	Vorderarm	486—556
Spinalnerven s. Rückenmarksnerven.		„ im engeren Sinn (Allgemeines)	534—535
Spiralklappe (des Darmes)	560—563	„ der Fische	535—545
Spritzloch (Spiraculum)	109, 113	„ des Amphioxus	535
Stäbchenzellen s. Endknospen.		„ der Cyclostomen	535—537
Sternum	86—92	„ „ Dipnoër	537
„ der Amphibien	86—87	„ „ Selachier	537—538
„ „ Reptilien	87—91	„ „ Ganoiden	539—542
„ „ Vögel	91	„ „ Teleostier	543—544
„ „ Säuger	91—92	„ „ Amphibien	544—549
„ „ Entwicklung des	87—89	„ „ Urodelen	544—547
Subintestinalvene	695—696, 738	„ „ Gymnophionen	547—548
Sympathicus s. Nervus sympathicus.		„ „ Anuren	548—549
Symplecticum (im Allgem.)	101	„ „ Reptilien	549—552
Tarsus s. Extremitäten.		„ „ Lacertilier	549
Tastzellen und Tastkörperchen	369—372	„ „ Ophidier	550
„ der Anuren	369	„ „ Chelonier	550
„ „ Reptilien	370	„ „ Crocodilier	551—552
„ „ Vögel	370—371	„ „ Vögel	552—556
„ „ Säuger	371—372	„ „ Säuger	556—559
Tränenrüsen s. Augendrüsen.		Vorniere (Pronephros)	747—748
Tränenmasengang der Urodelen	387	Vornierengang	747—748
„ „ Anuren	390	Winterschlafdrüse	534
„ „ Reptilien	397	Wirbelrohr (Metamerie des Wirbelthierkörpers)	12, 43—44
„ „ Vögel	400	Wirbelsäule	43—76
„ „ Säuger	444	„ der Fische	44—56
Thymus s. Gl. thymus.		„ des Amphioxus	44—45
Thyreoidea s. Gl. thyreoidea.		„ der Cyclostomen	45—47
Tonsillen	518—519		
Trachea s. Luftwege.			

	Seite	Seite
Wirbelsäule der Ganoiden, Dipnoer u. Selachier	47—53	Wolff'scher Gang 757
„ „ Teleostier	53 56	Wundernetze 739—740
„ „ Amphibien	56 62	Wurmfortsatz s. Processus vermiformis.
„ „ Reptilien	62—68	
„ „ Ascalaboten	62, 66—68	Zahnformeln der Säuger 506—508
„ „ Chelonier	63—64	Zähne 487—509
„ „ Crocodilier	61—66	„ im Allgem. und Entwicklung der 487—491
„ „ Dinosaurier	66	„ der Fische 491—493
„ des Ichthyosaurus und Eosaurus	67	„ „ Amphibien 493 496
„ „ Archaeopteryx	67, 71	„ „ Reptilien u. fossilen Vögel 496 502
„ der Vögel	68—71	„ „ Säuger 502—509
„ „ Säuger	71 74	Zoologisches System 13
„ Rückblick auf die	74—75	Zunge 519—526
Wirbelthiere, palaeontol. Entwicklung der	14	Zungenbeinbogen (Hyoidbogen) 101
Wirbelthierkörper, Eintheilung d	12	

Frommannsche Buchdruckerei (Hermann Pohle) in Jena.



