

2743

FLORA

ODER

ALLGEMEINE BOTANISCHE ZEITUNG

FRÜHER HERAUSGEGEBEN

VON DER

KGL. BAYER. BOTANISCHEN GESELLSCHAFT IN REGENSBURG

NEUE FOLGE. ELFTER UND ZWÖLFTER BAND

(DER GANZEN REIHE 111. UND 112. BAND)

HERAUSGEGEBEN VON

DR. K. GOEBEL

PROFESSOR DER BOTANIK IN MÜNCHEN

FESTSCHRIFT STAHL

MIT 7 TAFELN UND 169 ABBILDUNGEN IM TEXT



B. 6. 20

JENA

VERLAG VON GUSTAV FISCHER

1918

911
F418
1918
111-2

FESTSCHRIFT

ZUM

SIEBZIGSTEN GEBURTSTAGE

VON

ERNST STAHL

IN JENA

MIT 7 TAFELN UND 169 ABBILDUNGEN IM TEXT



JENA
VERLAG VON GUSTAV FISCHER
1918

ALLE RECHTE VORBEHALTEN

ERNST STAHL

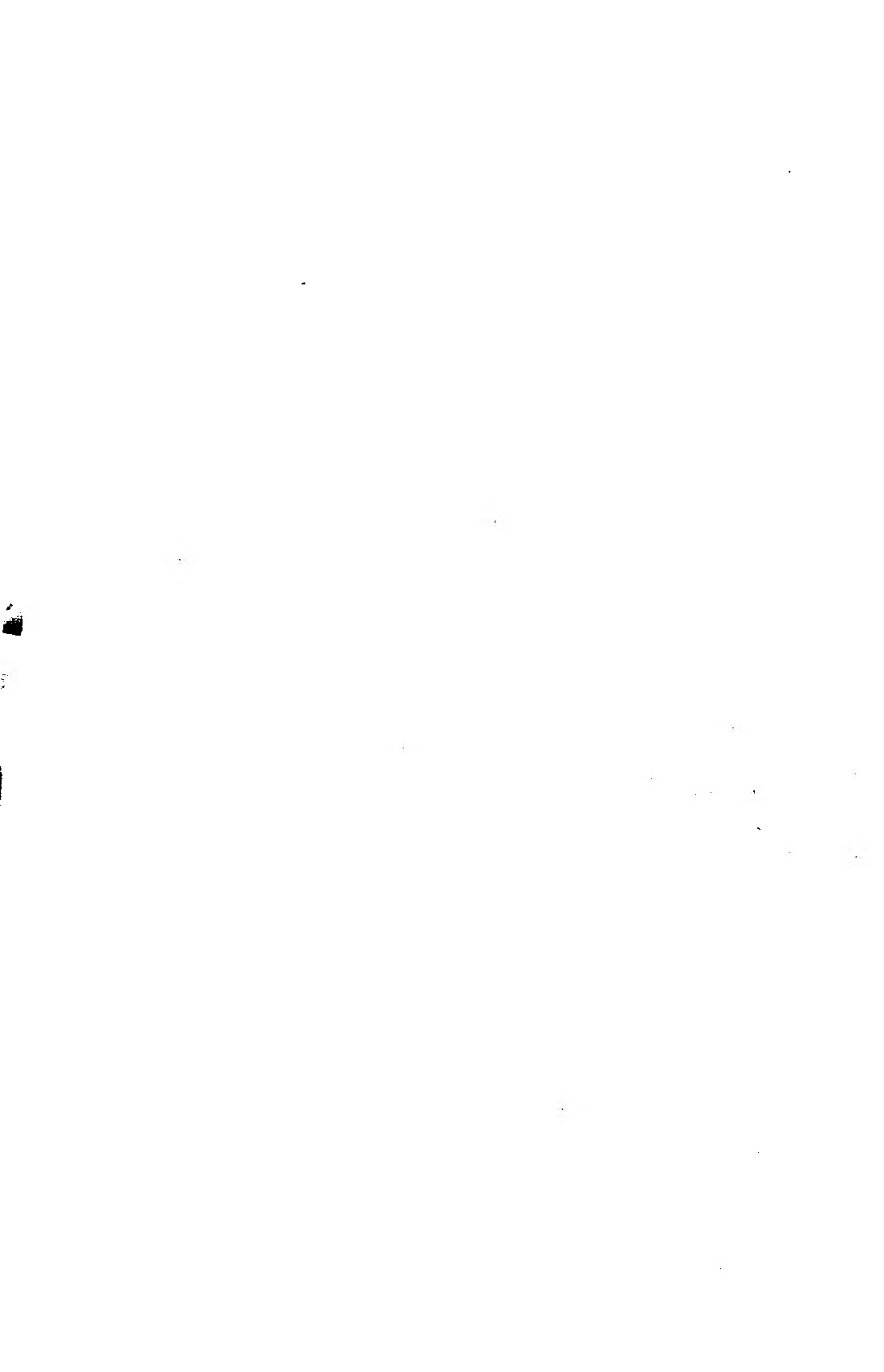
WIDMEN DIESEN BAND ZUM

70. GEBURTSTAG

IN HERZLICHER VEREHRUNG UND DANKBARKEIT

**FACHGENOSSEN, FREUNDE UND
SCHÜLER**





Inhaltsverzeichnis.

	Seite
DETMER, W., Ernst Stahl, seine Bedeutung als Botaniker und seine Stellung zu einigen Grundproblemen der Biologie	1—47
KARSTEN, G., Über Kompaßpflanzen. (Mit Tafel I)	48—59
MOLISCH, HANS, Über den mikrochemischen Nachweis und die Verbreitung gelöster Oxalate im Pflanzenreiche. (Mit Tafel II)	60—70
REINKE, J., Bemerkungen über Mannigfaltigkeit und Anpassungen . .	71—84
MEYER, ARTHUR, Eiweißstoffwechsel und Vergilben der Laubblätter von <i>Tropaeolum majus</i> . (Mit 17 Abbildungen im Text)	85—127
KLEBS, GEORG, Über die Blütenbildung von <i>Sempervivum</i> . (Mit 5 Abbildungen im Text)	128—151
NEGER, F. W., Die Wegsamkeit der Laubblätter für Gase. (Mit 3 Abbildungen im Text)	152—161
TISCHLER, G., Über den anatomischen Bau der Staub- und Fruchtblätter bei <i>Lythrum Salicaria</i> mit Beziehung auf das „Illegitimitätsproblem“. (Mit Tafel III und 8 Abbildungen im Text)	162—193
KLEBAHN, H., <i>Peridermium pini</i> (Willd.) Kleb. und seine Übertragung von Kiefer zu Kiefer. (Mit Tafel IV und V und 1 Abbildung im Text)	194—207
DE VRIES, HUGO, Phylogenetische und gruppenweise Artbildung . . .	208—226
DRUDE, OSCAR, Licht- und Wärmestrahlung als ökologische Standortsfaktoren	227—267
GOEBEL, K., Zur Kenntnis der Zwergfarne. (Mit 6 Abbildungen im Text)	268—281
FOCKE, W. O., Die nordwestdeutsche Küstenflora	282—293
GIESENHAGEN, K., Über einen seltsamen Farn der Flora von Ceylon. (Mit 6 Abbildungen im Text)	294—316
VON KIRCHNER, O., Die Bestäubungseinrichtung von <i>Isnardia palustris</i> L. und ihrer Verwandten. (Mit 6 Abbildungen im Text)	317—326
SCHMID, GÜNTHER, Zur Kenntnis der Oscillarienbewegung. (Mit 11 Abbildungen im Text)	327—379
KNIEP, HANS, Über die Bedingungen der Schnallenbildung bei den Basidiomyzeten	380—395
MÖBIUS, M., Über Orientierungsbewegungen von Knospen, Blüten und Früchten. (Mit 11 Abbildungen im Text)	396—417
KLEBAHN, H., Impfversuche mit Pfropfbastarden. (Mit 9 Abbildungen im Text)	418—430
MIEHE, HUGO, Anatomische Untersuchung der Pilzsymbiose bei <i>Casuarina equisetifolia</i> nebst einigen Bemerkungen über das Mykorrhizenproblem. (Mit Tafel VI und 2 Abbildungen im Text)	431—449
BENECKE, WILHELM, Pflanzen und Nacktschnecken	450—477

JOST, L., Die Griffelhaare der Campanulablüte. (Mit 12 Abbildungen im Text)	478—489
DIELS, L., Über Wurzelkork bei Pflanzen stark erwärmter Böden. (Mit 3 Abbildungen im Text)	490—502
SCHENCK, H., Verbänderungen und Gabelungen an Wurzeln. (Mit 10 Abbildungen im Text)	503—525
KOERNICKE, M., Über die extrafloralen Nectarien auf den Laubblättern einiger Hibisceen. (Mit Tafel VII und 4 Abbildungen im Text)	526—540
RISS, M. M., Die Antherenhaare von <i>Cyclanthera pedata</i> (Schrad.) und einiger anderer Cucurbitaceen. (Mit 16 Abbildungen im Text) .	541—559
BIEDERMANN, W., Mikrochemische Beobachtungen an den Blattzellen von <i>Elodea</i> . (Mit 19 Abbildungen im Text)	560—605
BÜSGEN, M., Biologische Studien mit <i>Botrytis cinera</i>	606—620
KÜSTER, ERNST, Über rythmisches Dickenwachstum. (Mit 13 Abbildungen im Text)	621—640
RENNER, O., Weitere Vererbungsstudien an <i>Önotheren</i>	641—667
LUBOSCH, WILHELM, Über Pander und D'Altons Vergleichende Osteologie der Säugetiere	668—702
SERNANDER, RUTGER, Subfossile Flechten. (Mit 7 Abbildungen im Text)	703—724

Ernst Stahl, seine Bedeutung als Botaniker und seine Stellung zu einigen Grundproblemen der Biologie.

Von W. Detmer.

I. Stahl's Lebenslauf und seine Persönlichkeit.

Christian Ernst Stahl wurde am 21. Juni 1848 zu Schiltigheim bei Straßburg i. E. geboren. Sein Vater, Christian Adolf Stahl, war Kaufmann. Seine Mutter trug den Namen Magdalena Stahl, geb. Rhein. Stahl besuchte das Gymnasium in Straßburg, erhielt im August 1867 den „grade de bachelier ès-lettres“, ein Jahr darauf den „bachelier ès-sciences“ und studierte dann zunächst bis zum Sommer 1870 an der faculté des sciences zu Straßburg. Zur Fortsetzung seiner Studien begab sich Stahl im Herbst 1871 nach Halle a. S., kehrte 1872 nach Straßburg zurück und erwarb an dieser Universität auf Grund einer Dissertation, die unter dem Titel „Entwicklungsgeschichte und Anatomie der Lenticellen“ erschienen ist, die Doktorwürde (3. Juli 1873), arbeitete dann mehrere Jahre in den botanischen Instituten zu Straßburg und Würzburg und begann im Herbst 1877 seine Lehrtätigkeit als Privatdozent der Botanik an der Universität Würzburg. Der Titel der Habilitationsschrift lautet: „Über die geschlechtliche Fortpflanzung der Collemaceen.“

Den nachhaltigsten Einfluß auf Stahl's wissenschaftliche Entwicklung haben zwei ganz hervorragende Gelehrte, nämlich de Bary und Sachs, ausgeübt. Beider Männer gedenkt Stahl heute noch oft und spricht mit großer Verehrung und in dankbarer Gesinnung von ihnen.

Im März 1880 leistete Stahl einem Ruf als Extraordinarius nach Straßburg Folge; Ostern 1881 übernahm er als Nachfolger Strasburger's die ordentliche Professur der Botanik an der Universität Jena. Als sich ihm später Gelegenheit bot, nach München berufen zu werden, lehnte er von vornherein ab. Große Freude bereitete ihm die Ernennung zum korrespondierenden Mitglied der Akademie der Wissenschaften in München (1906).

Stahl hat in Jena nunmehr länger als 3½ Dezennien eine ausgebreitete Tätigkeit entfaltet. Er versteht es in ausgezeichnete Weise, die Studenten im Kolleg, im Laboratorium und bei den botanischen

Exkursionen zu selbständiger wissenschaftlicher Arbeit anzuregen. Unter seiner Leitung sind zahlreiche Dissertationen entstanden, von denen die meisten Fragen der Ökologie der Gewächse behandeln und wesentlich zur Förderung unserer Erkenntnis der Anpassungen der Pflanzen an die Umwelt beigetragen haben. Stahl's Vortrag — er liest im Sommer über allgemeine Botanik, im Winter über Kryptogamkunde oder über Biologie und Geographie der Pflanzen — zeichnet sich durch Einfachheit in der Form, Klarheit, gute Gliederung des zu behandelnden Stoffes und in die Tiefe gehende Erfassung der wissenschaftlichen Probleme aus. Der Pflege des wunderschönen botanischen Gartens in Jena widmete er stets ganz besondere Aufmerksamkeit, und das ebenfalls unter seiner Leitung stehende botanische Institut hat erst vor wenigen Jahren eine bedeutende Erweiterung durch einen wohl gelungenen Anbau erfahren.

Man darf sagen, daß Stahl alle jene Qualitäten eigentümlich sind, die einen Naturforscher befähigen, Hervorragendes auf seinem Gebiet zu vollbringen. Er besitzt ein selten versagendes Gedächtnis, ausgezeichnete Begabung zur Beobachtung, feinsinniges biologisches Verständnis, große Ausdauer bei der Detailarbeit. Er übt stets strenge Selbstkritik, publiziert seine Untersuchungen erst, nachdem er die Probleme jahrelang immer wieder durchdachte und seine Ansichten über dieselben voll ausreifen ließ. Das weite Gesamtgebiet der Botanik beherrscht Stahl so vollständig, wie wenige andere Fachgenossen, so daß sich z. B. auch Männer, die sich ganz speziell mit der Systematik der Phanerogamen, mit Lichenologie und Bryologie beschäftigen, bei Gelegenheit von Exkursionen sehr erstaunt über sein umfassendes Wissen äußerten. Dazu kommen seine ausgedehnten chemischen, physikalischen und zoologischen Kenntnisse, die für den Pflanzenbiologen heute so großen Wert beanspruchen.

Ein hohes Lebensglück ist es für Stahl gewesen, daß er Gelegenheit fand, viele Reisen in Europa, die ihn namentlich in die Alpen und an die sonnenbeglänzten Küsten des Mittelmeeres führten, unternehmen zu können. Besondere Bedeutung haben aber Studien- und Forschungsreisen nach Algerien, Mexiko und Java für seinen wissenschaftlichen Werdegang gewonnen, denn sie brachten ihm die mannigfaltigsten Anregungen, erweiterten seinen Gesichtskreis gewaltig und veranlaßten ihn zu verschiedenen Untersuchungen, deren Resultate in meisterhaft abgefaßten Arbeiten niedergelegt worden sind.

Stahl besitzt vortreffliche Eigenschaften als Mensch. Seine Freunde, Kollegen und Schüler schätzen und verehren ihn seiner

liebenswürdigen, feinen Persönlichkeit, seiner vornehmen Gesinnung und seiner wissenschaftlichen Arbeiten wegen gar hoch. Wohltuend berühren auch sein bescheidener Sinn und seine Anspruchslosigkeit, übrigens verbunden mit eigentümlicher Willensstärke, die ihn in den Stand setzt, Auffassungen, welche er nach reiflicher Überlegung als richtig erkannt hat, mit Zähigkeit festzuhalten und mit aller Energie zu vertreten. Vorurteilsfrei in seinen Anschauungen über Menschen und Verhältnisse, ein Mann von gründlicher Allgemeinbildung, widmet Stahl allen Kulturbestrebungen das lebhafteste Interesse. Ebenso wie er ein begeisterter Bewunderer der Naturschönheit ist, ziehen ihn hervorragende künstlerische Leistungen, besonders auf dem Gebiete der Literatur, in allererster Linie aber musikalische Kunstwerke und deren Vorführung, mächtig an. Zudem beschäftigt er sich häufig mit eingehenden philosophischen Studien. Den Problemen der Metaphysik gegenüber steht Stahl auf dem Standpunkt des Agnostikers; erkenntnistheoretisch neigt er den Ansichten der Vertreter eines relativistischen Positivismus zu (E. Mach, Petzoldt^{1) 2)}), verschließt sich aber dabei anderer Betrachtungsweise keineswegs, weil er genau weiß, daß Erkenntnis nicht urplötzlich, und indem man sich nur von einem Gesichtspunkt leiten läßt, gewonnen werden kann, vielmehr für die Menschheit ein „Aufgegebenes“ ist, das erst allmählich zu werden, zu wachsen und sich zu entwickeln vermag.

II. Stahl's wissenschaftliche Arbeiten.

Stahl hat während seiner langjährigen wissenschaftlichen Tätigkeit die folgenden Arbeiten publiziert:

- 1) Entwicklungsgeschichte und Anatomie der Lenticellen. Botanische Zeitung 1873, Jahrg. 31.
- 2) Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Flechten. (Vorläufige Mitteilung.) Botanische Zeitung 1874, Jahrg. 32.
- 3) Über künstlich hervorgebrachte Protonemabildung an dem Sporangium der Laubmoose. Botanische Zeitung 1876, Jahrg. 34.
- 4) Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Flechten, Heft 1. Leipzig, 1877.

1) Vgl. namentlich Mach, Analyse der Empfindungen, 5. Aufl. Jena 1906; Mach, Erkenntnis und Irrtum, 2. Aufl. Leipzig 1906; Petzoldt, Das Weltproblem, 2. Aufl. Leipzig 1912. Letztere Schrift aus der Sammlung: Wissenschaft und Hypothese.

2) Besonders eingehend hat Wundt den Positivismus (Empirio-kritizismus) in seinem wertvollen Buch: „Kleine Schriften“, Bd. I, pag. 353 kritisch beleuchtet. Vgl. auch Johannes Volkelt, Die Quellen d. menschlichen Gewißheit, München, 1906; u. Bauch, Studien zur Philosophie der exakten Wissenschaften. Heidelberg 1911.

- 5) Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Flechten, Heft 2. Leipzig, 1877.
- 6) Über die Ruhezustände von *Vaucheria geminata*. Botan. Zeitg. 1879, Jahrg. 37.
- 7) Über den Einfluß des Lichtes auf die Bewegungen der Desmidiaceen nebst einigen Bemerkungen über den richtenden Einfluß des Lichtes auf die Schwärmsporen. Verhandlungen der physikal.-medizin. Gesellschaft in Würzburg 1879, N. F., Bd. XIV.
- 8) Über den Einfluß von Richtung und Stärke der Beleuchtung auf einige Bewegungserscheinungen im Pflanzenreiche. Botan. Zeitung 1880, Jahrg. 38.
- 9) Über den Einfluß der Lichtintensität auf Struktur und Anordnung des Assimilationsparenchyms. Botan. Zeitung 1880, Jahrg. 38.
- 10) Über die sogenannten Kompaßpflanzen. Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1881, Bd. XV.
- 11) Über einige Geo- und Heliotropismusercheinungen. Vortrag auf der Versammlung Deutscher Naturforscher und Ärzte in Eisenach, 1882.
- 12) Über den Einfluß des sonnigen oder schattigen Standortes auf die Ausbildung der Laubblätter. Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1882, Bd. XVI.
- 13) Über den Einfluß der Beleuchtung auf das Wachstum der Pflanzen. Sitzungsberichte der Jenaischen Gesellschaft für Medizin und Naturwissenschaft für das Jahr 1882.
- 14) Zur Biologie der Myxomyceten. Botan. Zeitung 1884, Jahrg. 42.
- 15) Einfluß des Lichtes auf den Geotropismus einiger Pflanzenorgane. Ber. der Deutschen botan. Gesellschaft 1884.
- 16) Über den Einfluß des Lichteinfalls auf die Teilung der Equisetumsporen. Tageblatt der 58. Versammlung Deutscher Naturforscher u. Ärzte in Straßburg, 1885.
- 17) Einfluß der Beleuchtungsrichtung auf die Teilung der Equisetumsporen. Ber. der Deutschen botan. Gesellsch. 1885, Bd. III.
- 18) Die biologische Bedeutung der Rhabtiden. (Vorläufige Mitteilung.) Biol. Zentralbl. 1887, Bd. VII.
- 19) Pflanzen und Schnecken. Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1888, Bd. XXII.
- 20) *Oedocladium protonema*, eine neue Ödogoniaceengattung. Pringsheim's Jahrb. f. wissenschaftl. Botanik 1892, Bd. XXIII.
- 21) Regenfall und Blattgestalt. Ein Beitrag zur Pflanzenbiologie. Extrait des Annales du Jardin Botanique de Buitenzorg 1893, Vol. XI. Vorläufige Mitteilung über diese Arbeit in Botan. Zeitung 1893, Jahrg. 51.
- 22) Einige Versuche über Transpiration und Assimilation. Botan. Zeitung 1894, Jahrg. 52.
- 23) Über die Bedeutung des Pflanzenschlafes. (Vorläufige Mitteilung.) Berichte der Deutschen botan. Gesellschaft 1895, Bd. XIII.
- 24) Über bunte Laubblätter. Ein Beitrag zur Pflanzenbiologie. Extrait des Annales du Jardin Botanique de Buitenzorg 1896, Vol. XIII.
- 25) Über den Pflanzenschlaf und verwandte Erscheinungen. Botan. Zeitung 1897, Jahrg. 55.
- 26) Der Sinn der Mycorrhizenbildung. Pringsheim's Jahrb. f. wissenschaftl. Botan. 1900, Bd. XXXIV.
- 27) Die Schutzmittel der Flechten gegen Tierfraß. Festschrift zum 70. Geburtstag von E. Haeckel. Jena 1904, Verlag von G. Fischer.
- 28) Mexikanische Kakteen-, Agaven- und Bromeliaceen-Vegetation von Karsten und Stahl, und mexikanische Nadelhölzer und Xerophyten von Stahl. Beide in den von Karsten und Schenck herausgegebenen Vegetationsbildern,

1. Reihe, Heft 8, und 2. Reihe, Heft 3 und 4. Verlag von G. Fischer, Jena 1903 und 1904.
- 29) Laubfarbe und Himmelslicht. Naturwissenschaftl. Wochenschr. 1906.
- 30) Über das Vergilben des Laubes. (Vorläufige Mitteilung.) Ber. der Deutschen botan. Gesellsch. 1907, Bd. XXV.
- 31) Zur Biologie des Chlorophylls, Laubfarbe und Himmelslicht, Vergilbung und Etiollement. Jena 1909, Verlag von G. Fischer.
- 32) Blitzgefährdung der verschiedenen Baumarten. Jena 1912, Verlag von G. Fischer.
- 33) Matthias Jakob Schleiden, Rede gehalten bei der Säkularfeier seines Geburtstages am 18. Juni 1904. Jena 1904, Universitätsbuchdruckerei von G. Neuenhahn. Vgl. auch Naturw. Wochenschr. 1904.

In dieser Abhandlung kann es sich nicht darum handeln, die einzelnen Arbeiten Stahl's ihrem Inhalte und ihrer wissenschaftlichen Bedeutung nach eingehend zu beurteilen. Solche Analyse würde viel zu weit führen. Es kommt vielmehr nur darauf an, den wissenschaftlichen Standpunkt, die Richtung und Tendenz, in denen sich Stahl's Studien bewegen, sowie die Förderung, welche die Botanik durch sie erfahren hat, im allgemeinen zu charakterisieren.

Stahl's Untersuchungen gehören den Gebieten der Entwicklungsgeschichte, der Pflanzenphysiologie und namentlich der Ökologie der Gewächse an. Stets im genauesten Kontakt mit dem Geschehen in der frei waltenden und webenden Natur stehend, besitzt Stahl ein merkwürdig feinsinniges Verständnis für die großartigen Zusammenhänge des gesamten Naturseins, die Wechselbeziehungen, welche zwischen verschiedenen Organismen bestehen, und für die heute immer mehr Boden gewinnende Auffassung, nach der jedes einzelne Pflanzenindividuum als einheitliches System, eben als Organismus (nicht nur einfach als Komplex von Zellen und Organen), aufgefaßt werden muß. Das Individuum ist mehr als die Summe der Elemente, aus denen es besteht, weil infolge des innigen Verbundenseins der Zellen, Gewebe und Organe sehr allgemein in diesen vorhandene Potenzen oder Dispositionen erst ausgelöst, resp. unterdrückt werden, die für das Gesamtsystem bedeutungsvoll sind ¹⁾.

Durch den intimen Verkehr mit der Natur empfing Stahl die bedeutendsten Anregungen zu Fragestellungen und Ausgestaltung seiner Forschungen. Mit eigentümlichem wissenschaftlichen Taktgefühl — man

1) Vgl. Pfeffer, Handbuch der Pflanzenphysiologie, 2. Aufl. Leipzig 1897 bis 1904. In diesem Werk, das in so vieler Hinsicht von grundlegender Bedeutung geworden ist, hat der Verfasser an zahlreichen Stellen den Gedanken von der einheitlichen Natur des Pflanzenindividuums begründet. Vgl. ferner Jost, Vorlesungen über Pflanzenphysiologie, 3. Aufl. Jena 1913, pag. 393, 439, 453, und Fitting, Die Pflanze als lebender Organismus. Jena 1917.

darf sagen mit intuitiver Anschaulichkeit — vermag er das Wesen der Phänomene zu erfassen. Aber dann setzt für ihn die mühsame, stets mit strenger Selbstkritik durchgeführte Detailarbeit ein, und dabei kommen ihm seine gründlichen anatomischen und physiologischen Kenntnisse besonders zustatten. Handelt es sich doch darum, die durch Überlegungen allgemeinerer Art gewonnenen Arbeitshypothesen auf ihren Wert oder Unwert zu prüfen, eine Aufgabe, die nur auf induktivem Wege durch Beobachtung und Experiment zu lösen ist. Gewiß sind auch in Stahl's Schriften Ansichten zu finden, die noch nicht hinreichend verifiziert werden konnten, aber das hat im wesentlichen seinen Grund in den außerordentlichen Schwierigkeiten, die in der Sache selbst liegen. Auf jeden Fall haben Stahl's Arbeiten besonders dazu beigetragen, der Ökologie jene hervorragende Stellung zu sichern, welche sie heute im Kreise der Naturwissenschaften einnimmt. Das war nur möglich, indem er strenge Anforderungen an die Methodik der Ökologie stellte. Stahl verlangt nach dieser Richtung hin: Beobachtung der Organismen unter natürlichen Lebensbedingungen und kritisch durchgeführte Experimente. Dabei unterschätzt er den Wert rein physiologischer Studien in keiner Weise. Er betont oft, daß die nämliche Lebenserscheinung einerseits vom physiologischen, andererseits vom ökologischen Gesichtspunkte aus beurteilt werden könne. Beide Betrachtungsweisen sind voll berechtigt; sie müssen nebeneinander hergehen und einander wechselseitig befruchten.

1. Entwicklungsgeschichtliche Arbeiten.

Schon die ersten Studien Stahl's, welche er im Jahre 1873 in seiner Inaugural-Dissertation publizierte (1), dürfen als solche von großer Bedeutung bezeichnet werden. Man wird diesem Urteil zustimmen, wenn man in Betracht zieht, daß die vor 45 Jahren von unserem Autor durchgeführten Untersuchungen über die Lenticellen im wesentlichen auch noch heute die Grundlagen für die Erörterung über diese Gebilde in den Lehr- und Handbüchern der Botanik bilden.

Anknüpfend an die Arbeiten von Mohl und Unger, stellt Stahl zunächst mit aller Sicherheit fest, daß die Lenticellenbildung in der Mehrzahl der Fälle, z. B. bei Sambucus und vielen anderen Pflanzen, in genauer Beziehung zu den Spaltöffnungen steht, indem unter ihnen liegende Rindenzellen in „Verjüngungsgewebe“ (Phellogen der Lenticelle) übergehen, das alsbald auch Anschluß an das Korkcambium findet. Dies „Verjüngungsgewebe“ produziert nun nach außen die Füllzellen der Rindenporen und zwar in so großer Menge, daß die Epider-

mis über den letzteren infolge des zur Geltung kommenden Druckes zersprengt wird. Stahl kommt in seiner Arbeit weiter zu dem Ergebnis, nach welchem die Lenticellenentwicklung z. B. bei Ginkgo in etwas anderer Art wie beim Holunder verläuft; er bespricht in eingehender Weise die Anatomie der Rindenporen und weist schließlich durch Experimente (Druckversuche) ihre Bedeutung als Durchlüftungsapparate der mit Periderm versehenen Zweige nach.

Besonders bekannt ist Stahl's Name durch die von ihm angestellten Flechtenuntersuchungen geworden (2, 4 und 5). Nachdem Tulasne den Bau des Thallus der Apothecien sowie der Spermogonien dieser merkwürdigen Organismen studiert und bereits in den Spermastien männliche Geschlechtszellen vermutet hatte, während Brefeld sie für rückgebildete, funktionslos gewordene Elemente ansah, war Stahl bemüht, die Frage nach dem Vorkommen sexueller Prozesse bei den Flechten in seiner Habilitationsschrift (4) definitiv zu lösen. Sehr geeignet erwiesen sich für die Untersuchungen die Collemaceen, namentlich *Collema microphyllum*. Es konnte die Entwicklungsgeschichte des Carpogons, an welchem das Ascogon und das Trichogyn zu unterscheiden sind, verfolgt werden. Es war zu konstatieren, daß sich aus den Spermogonien frei gewordene Spermastien dem Trichogyn anlegen, mit diesem durch „eine Brücke“ in Verbindung treten, wodurch, wie Stahl meint, ein wirklicher Befruchtungsvorgang eingeleitet wird, der schließlich zur Ausbildung der Apothecien und der in diesen vorhandenen Asci führt. Ähnliche Erscheinungen wie bei *Collema microphyllum* ließen sich auch bei anderen Collemaceen und höher organisierten Flechten nachweisen, so daß unser Autor nicht an der Zulässigkeit der Auffassung zweifelte, nach welcher das Carpogon als weibliches Geschlechtsorgan, das Trichogyn als dessen Konzeptionsapparat, und die Spermastien als männliche Sexualzellen anzusehen sind¹⁾.

Im 2. Heft seiner Flechtenstudien behandelt Stahl die von de Bary angeregte und von Schwenden er weiter verfolgte Frage nach der wahren Natur des Flechtenorganismus. Der zuletzt genannte Gelehrte war bekanntlich durch anatomisch-analytische Untersuchungen dahin geführt worden, denselben als symbiotischen Verband von Pilzen und chlorophyllhaltigen Lebewesen (Cyanophyceen oder echten Algen) zu betrachten. Rees und B o r n e t hatten bereits versucht, dies Resultat auf synthetischem Wege zu bestätigen, ohne daß es ihnen gelungen wäre, zu entscheidenden

1) Nach neueren Untersuchungen (vgl. Fünfstück in Engler's natürlichen Pflanzenfamilien, 1. Teil, Abt. 1, pag. 38 u. 43), gibt es sicher manche Flechten, bei denen die Sexualität fehlt, die also apogam geworden sind.

Ergebnissen zu gelangen. Hier setzen nun Stahl's Forschungen ein. Viele Flechten sind durch den Besitz sogenannter Hymenialgonidien ausgezeichnet, d. h. Algen, die, von Thallusgonidien abstammend, in den Sporenfrüchten zwischen den Ascis auftreten. Stahl konstatierte nun für *Endocarpon pusillum* und andere Flechten, daß zugleich mit dem Freiwerden der Ascosporen auch Hymenialgonidien aus den Sporenfrüchten ausgestoßen werden. Es bot sich ihm damit Gelegenheit, die Gonidien und Pilzsporen gemeinsam auszusäen und ihr weiteres Verhalten zu beobachten. Unter günstigen Umständen entwickelte sich in der Tat aus den Keimen der für *Endocarpon* charakteristische Thallus; später traten auch Spermogonien auf, und schließlich Sporenfrüchte, die Ascosporen hervorbrachten. Die Studien haben also zum ersten Male den gewiß sehr bemerkenswerten Nachweis erbracht, daß die Möglichkeit besteht, den Flechtenkörper auf synthetischem Wege zu vollständiger Ausbildung zu bringen¹⁾.

Im Anschluß an die vorstehend angeführten Untersuchungen Stahl's sind hier noch seine unter 3,6 und 20 angegebenen Studien zu erwähnen, von denen namentlich diejenigen über Protonemabildung (3) ein allgemeineres theoretisches Interesse beanspruchen. Sie haben in Übereinstimmung mit Arbeiten von Pringsheim den Nachweis erbracht, daß Sporogonien der Moose (*Ceratodon*) nach der Isolierung unter günstigen Kulturbedingungen das Vermögen besitzen, Protonema hervorzubringen, und zwar sind dazu sowohl Zellen des Stieles als auch der Kapselwand des Sporogoniums befähigt.

2. Arbeiten auf dem Gebiet der Physiologie der Reizbewegungen.

Stahl hat verschiedene Abhandlungen über lokomotorische Reizbewegungen der Pflanzen publiziert. Seine ersten Studien auf diesem Gebiet (7 und Schluß der unter 8 zitierten Arbeit) beschäftigen sich mit dem phototaktischen Verhalten der Desmidiaceen und der Schwärm-sporen. Es konnte konstatiert werden, daß sich die Längsachse von relativ schwachem Licht einseitig getroffener Desmidiaceen (speziell *Closterium*) recht schnell parallel zu den Strahlen einstellte. Dabei saßen die Algen mit dem einen von der Lichtquelle abgekehrten Ende auf dem Boden des Kulturgefäßes fest, während ihr dem Licht zugewandtes Ende frei schwebte. Die Closterien führen unter den be-

1) Zu dem gleichen Ergebnis führten später Untersuchungen von Bonnier.

zeichneten Bedingungen auch Vorwärtsbewegungen aus, die freilich nicht wie bei Schwärmsporen den Typus von Schwimmbewegungen tragen, sondern dadurch zustande kommen, daß sich das freie Ende der Algen nach unten neigt, bis es den Boden des Kulturgefäßes erreicht hat, während sich das entgegengesetzte Ende, indem es sich vom Substrat abhebt und einen weiten Bogen beschreibt, dem Licht zuwendet. Nicht nur die Richtung der Lichtstrahlen, sondern auch die Intensität des Lichtes ist von Einfluß auf die Orientierung der Desmidiaceen. Wenn stärkeres Licht auf die Organismen einwirkt, dann beschreiben sie nämlich einen Bogen von ca. 90° , so daß ihre Längsachse nun nicht mehr mit der Richtung der Lichtstrahlen zusammenfällt, vielmehr senkrecht zu derselben steht.

Sehr eingehende Untersuchungen stellte unser Autor über die Bewegung der Chloroplasten an (8). Er ging dabei von möglichst einfachen Objekten, nämlich von den Algen, besonders *Mesocarpus*, aus. Er konnte für diesen Organismus in klarer Weise den Nachweis führen, daß die Stellung des großen, jede Zelle durchziehenden Chlorophyllbandes in bedeutsamer Weise durch Richtung und Intensität des Lichtes beeinflusst wird. Bei diffusem Licht ist die Gleichgewichtslage der Chlorophyllplatte erreicht, wenn sie senkrecht zur Lichtquelle orientiert erscheint (Flächenstellung), während sie im direkten Sonnenlicht durch Drehung Profilstellung gewinnt, also den einfallenden Strahlen eine Kante zukehrt. Die sehr detaillierten Studien über Wanderung der Chloroplasten in den Prothallien der Farne, den Moosblättern sowie den Blättern höherer Pflanzen führten in Verbindung mit kritischer Behandlung der Arbeiten von Borodin und Frank über den gleichen Gegenstand zu dem Resultat, daß die Chlorophyllkörper bei diffusem Licht im allgemeinen die zum Lichteinfall senkrechten Wandpartien der Zellen bedecken (Flächenstellung), im direkten Sonnenlicht aber an den Seitenwänden der Zellen in Profilstellung gruppiert sind. Nur in den Palisadenzellen der Blätter sind die Chloroplasten sowohl bei diffusem Licht als auch bei direkter Insolation in Profilstellung an den zur Organfläche senkrechten Seitenwänden der Zellen orientiert. Schließlich werden noch die Beobachtungen über Gestaltänderungen der Chlorophyllkörper bei verschiedenen Beleuchtungsverhältnissen besprochen, und es wird die Frage nach der ökologischen Bedeutung der Wanderung und des Formwechsels der Chloroplasten erörtert¹⁾.

1) Die Chlorophyllkörperwanderungen sind neuerdings namentlich von Linsbauer und Senn weiter studiert worden.

Besonders wertvoll sind Stahl's Untersuchungen über die Bewegung der Myxomyceten (14), welche er unter Benutzung der Plasmodien von *Aethalium septicum* ausführte. Diese Plasmodien erwiesen sich als rheotaktisch reizbar. Sie reagieren aber auch positiv hydrotaktisch, und später, wenn sie sich zur Fruchtkörperbildung anschicken, infolge einer Stimmungsänderung, welche sie erfahren, negativ hydrotaktisch. Ferner ist die Chemotaxis der Schleimpilze beachtenswert. Manche Stoffe, z. B. konzentrierte Lösungen von NaCl und K_2CO_3 , rufen negativ chemotaktische, andere (Loheextrakt bei *Aethalium*) positiv chemotaktische Bewegungen hervor. Geotaktisch reagieren die Plasmodien nicht, wohl aber negativ phototaktisch, positiv thermo- und aërotaktisch. Dies so überaus feine und mannigfaltige Reaktionsvermögen der zarten Plasmodien äußeren Einflüssen gegenüber ist für das Leben derselben von größter Bedeutung, indem dem Organismus durch sein physiologisches Verhalten die Möglichkeit geboten wird, gerade diejenigen Orte im Substrat aufzusuchen, die für seine Existenz die günstigsten Bedingungen darbieten.

In einer kurzen Mitteilung behandelt Stahl die Frage nach dem Einfluß der Beleuchtungsverhältnisse auf die Teilung der Equisetumsporen (17). Die erste Scheidewand, welche bei der sowohl im Dunkeln als auch bei Lichtzutritt erfolgenden Keimung der Schachtelhalmssporen entsteht, ruft eine Gliederung in zwei Zellen hervor, von denen die eine zum Wurzelhaar auswächst, während aus der anderen das Prothallium hervorgeht. Die Scheidewandbildung wird durch Gravitationswirkung nicht beeinflusst. Dagegen ließ sich eine sehr maßgebende Einwirkung der Richtung der Lichtstrahlen auf den Teilungsvorgang der Equisetumssporen konstatieren, indem die Bildung der ersten Scheidewand stets derartig erfolgte, daß die kleinere Rhizoidzelle nach der Schattenseite, die größere Prothalliumzelle aber nach der Lichtquelle gekehrt war.

Unser Autor führte auch einige Untersuchungen über helio- und geotropische Nutationen der Pflanzen aus (10, 11, 15). Zu den ersteren dienten ihm Vaucheriaschläuche und die interessanten sogenannten Kompaßpflanzen (*Silphium laciniatum* sowie *Lactuca Scariola*) als Beobachtungsmaterial. Er stellte fest, daß die unter dem Einfluß starker Lichtintensitäten erfolgende Ausbreitung der Blätter der beiden zuletzt genannten Gewächse in der Meridianebene Folge ihres eigentümlichen, durch Torsionen vermittelten heliotropischen Reaktionsvermögens ist. An den unter gewöhnlichen Umständen ein diageotropisches Verhalten zeigenden Rhizomen von *Adoxa* ließ sich eine Änderung ihrer geotro-

pischen Eigenschaften (Stimmungswechsel) durch Lichteinfluß erzielen. Die Pflanzenteile wurden positiv geotropisch; ihr diageotropisches Reaktionsvermögen stellte sich aber, wenn sie abermals ins Dunkle gelangten, nach längerer Zeit wieder ein. Die Nebenwurzeln von Keimpflanzen (*Phaseolus*, *Vicia* usw.) reagieren derartig auf Beleuchtung, daß der geotropische Grenzwinkel ihrer wachsenden Enden durch dieselbe im Vergleich zu demjenigen ihrer im Finstern ausgebildeten Teile eine Verringerung erfährt.

3. Arbeiten auf dem Gebiet der Ökologie.

Bei seinen Studien über Reizbewegungen ist Stahl, wie auch aus unseren Darstellungen hervorgeht, vielfach bestrebt gewesen, die Bedeutung der physiologischen Prozesse für die Entwicklung und Erhaltung der Organismen klar zu stellen. Je mehr sich Stahl in die Erforschung der Lebensphänomene der Gewächse vertiefte, um so größer wurde das Interesse, das er den ökologischen Erscheinungen widmete, die er stets vom Standpunkt der Selektionstheorie aus betrachtet hat. Für Stahl ist das Pflanzenindividuum ein einheitliches System, zwischen dessen Teilen die mannigfaltigsten korrelativen Beziehungen bestehen, und das in verschiedenartigster Weise von den Außenfaktoren beeinflußt wird. Die originellsten Untersuchungen, welche unser Forscher geliefert hat, gehören dem Gebiet der Ökologie der Pflanzen an. Sie sind im gleichen Maße ausgezeichnet durch die bedeutungsvollen, unter Benutzung höchst sorgfältig und kritisch ausgearbeiteter Methoden gewonnenen Ergebnisse, wie durch ihren Gedankenreichtum und die wertvollen Anregungen, die sie für fernere Studien darbieten.

Zunächst gehen wir hier auf Arbeiten ein (9 und 12), denen die Aufgabe zufiel, festzustellen, inwiefern die Struktur vieler Laubblätter Anpassungen an die Beleuchtungsverhältnisse zeigt. Das Mesophyll sehr zahlreicher Laubblätter ist bekanntlich in das oberseitige Palisaden- und das unter diesem ausgebreitete Schwammparenchym gesondert. Im ersteren nehmen die Chloroplasten stets Profilstellung ein, in den Zellen des letzteren vermögen sie unter dem Einfluß wechselnder Beleuchtungszustände Wanderungen in der auf pag. 9 dieser Abhandlung angegebenen Art auszuführen. Die Palisadenzellen sind die für starke Lichtintensitäten, die in ihrem Schatten liegenden flachen Schwammparenchymzellen die für geringere Intensitäten angemessene Zellform. Die Chloroplasten des Schwammparenchyms vermögen selbst noch bei relativ geringer Lichtintensität recht energische photosynthetische Assimilation zu vollziehen, weil sie unter solchen Umständen in Flächen-

stellung orientiert sind, während die Chlorophyllkörper des Palisadengewebes trotz ihrer Profilstellung bei schwacher Lichtintensität infolge der oberflächlichen Lage der Zellen dennoch sehr leistungsfähig bleiben, und zugleich durch ihre Stellung bei starker Insolation vor schädigenden Wirkungen der intensiven Bestrahlung geschützt erscheinen. Pflanzen, die an sehr schattigen Orten wachsen (z. B. Oxalis), entwickeln in ihren Blättern zumeist nur sehr wenig Palisadengewebe; in „Sonnenpflanzen“ (z. B. Distelarten) waltet dasselbe dagegen vor. Die Blätter vieler Pflanzen (Buche usw.) bilden, wenn sie an schattigen Orten zur Entwicklung gelangen, reichlich Schwammparenchym aus, während dasselbe bei starker Besonnung zurücktritt und durch Palisadengewebe ersetzt wird. Andere Gewächse (z. B. Oxalis) besitzen nach der bezeichneten Richtung hin eine nur sehr geringe Accomodationsfähigkeit; sie gehen daher bei starker Beleuchtung leicht völlig zugrunde. In dem Vermögen vieler Blätter (z. B. Buche usw.), während ihrer Entwicklungsperiode je nach den Beleuchtungsverhältnissen verschiedene Struktur zu gewinnen, prägt sich eine bedeutungsvolle Plastizität der Organe aus. Die Pflanzen haben die Potenz zu dieser Plastizität offenbar allmählich durch Variation erworben; sie ist durch Vererbung fixiert worden; sie besitzt hohen Selektionswert, hat sich im Kampf ums Dasein für den Organismus als ungemein vorteilhaft erwiesen, und muß daher als ein eigentümliches Anpassungsphänomen aufgefaßt werden. Darin, daß die Blätter je nach Umständen in der „Schatten- oder Sonnenform“ auftreten, kommt ein Regulationseffekt, keine direkte Anpassung zum Ausdruck (Detto). Nur in dem Vorhandensein der erwähnten Potenz haben wir es mit einer Anpassungserscheinung (offenbar mit indirekter Anpassung) zu tun¹). Die Blätter zahlreicher „Schattenpflanzen“ zeichnen sich übrigens noch durch geringe Dicke ihrer Spreiten, dünne Zellhäute, schwache Ausbildung des Wassergewebes und reichliche Entwicklung des Interzellularsystems aus. Alles im Gegensatz zu den Blättern der „Sonnenpflanzen“, von denen manche (*Lactuca Scariola*, *Geranium sanguineum* usw.) sich auch bei zu starker Insolation durch Vertikalstellung infolge von Torsionen oder Krümmungen ihrer Blattstiele vor zu starker Bestrahlung zu schützen vermögen.

Die eigentümliche Ausgestaltung der Blätter steht nicht nur im Dienst ihrer assimilatorischen Funktionen, sondern sie ist ebenso für

1) Kritisches bei Detto, Theorie der direkten Anpassung, 1904, pag. 173, wo auch besonders Küster's Ansichten besprochen sind. Übrigens vgl. auch Esenbeck und Vischer in der Flora, N. F., Bd. VII und Bd. VIII.

die Regulation anderer Prozesse, namentlich der Transpiration, von größter Wichtigkeit. Stahl's bezügliche Abhandlungen (21, 22, 23, 24, 25), in denen indessen auch noch manches mitgeteilt wird, was für die ökologische Beurteilung der assimilatorischen Tätigkeit der Blätter Interesse beansprucht, und bei deren Ausarbeitung der Verfasser viele bei Gelegenheit seiner weiten Reisen, namentlich nach Java, gewonnenen Erfahrungen verwerten konnte, sollen nunmehr besprochen werden.

In der Arbeit 22 macht Stahl Mitteilungen über die zuerst von ihm benutzte, heute bei Demonstrationsversuchen, aber auch bei wissenschaftlichen Studien ganz allgemein verwendete Kobaltprobe. Mit Hilfe derselben läßt sich leicht die im Vergleich zur kutikulären Transpiration sehr starke stomatäre Wasserverdunstung der Blätter konstatieren. Ihre Resultate gestatten ein Urteil über Verteilung der Spaltöffnungen auf Blattober- und Unterseite, sowie über deren Zustand unter wechselnden Umständen, ob sie nämlich geöffnet oder geschlossen sind. Mit Hilfe der Kobaltprobe konnte die Tatsache festgestellt werden, daß hoher Feuchtigkeitsgehalt der Luft die Transpiration unter Umständen (bei direkter Insolation) begünstigen kann, und sie gestattete es in bequemer Weise die freilich nicht bei allen Pflanzen vorhandene Regulierung der Wasserabgabe durch das Verhalten der Spaltöffnungen darzutun. Ebenso wie starke Transpiration ist ausgiebige photosynthetische Assimilation nur bei geöffneten Spaltöffnungen möglich. Sehr anregend sind auch die Bemerkungen des Verfassers über die ökologischen Eigentümlichkeiten der Halophyten.

Die unter 21, 23, 24 und 25 aufgeführten Abhandlungen unseres Autors beschäftigen sich mit eingehenden Studien über Anpassungserscheinungen, welche an den Hygrophyten der Tropen und der gemäßigten Zone wahrzunehmen sind. Den Hygrophyten stehen an den Standorten, welche sie bewohnen, reichliche Wassermengen des Bodens und der Luft zur Disposition. Infolge des hohen Wassergasgehaltes der sie umgebenden Atmosphäre ist ihre Transpiration im allgemeinen eine nur geringe. Vertritt man nun die Auffassung, nach der die Transpiration überhaupt in erster Linie im Dienst ernährungsphysiologischer Prozesse steht, indem durch sie eine energische Wasserströmung in den Pflanzen zustande kommen kann, welche ihrerseits einen schnellen und genügend ausgiebigen Transport der aus dem Boden aufgenommenen Mineralstoffe an die Orte ihrer Verarbeitung (die Blätter) vermittelt, dann gelangt man zu der Ansicht, daß die Hygrophyten, weil die äußeren Verhältnisse, unter denen sie leben, ihre Verdunstungsgröße sehr herabmindern, besonderer Organisationseigen-

tümlichkeiten zur Erhöhung der Wasserabgabe bedürfen. Erhaltungsgemäße Einrichtungen solcher Art konnte Stahl in der Tat auffinden und ihre Bedeutung auf experimentellem Wege feststellen. Es kommen hier in Betracht: Entwicklung großer Blattspreiten, Träufelspitzen, die rasche Trockenlegung der Spreiten nach Regen und damit Förderung der Transpiration (zugleich auch Entlastung der Baumkronen) herbeiführen¹⁾. Buntblättrigkeit, indem namentlich das Erythrophyll als wärmeabsorbierendes Medium die Verdunstung (auch den Verlauf des Stoffwechsels) begünstigt, und Variationsbewegung, nämlich sowohl autonome wie auch besonders paratonische. Die Bedeutung der durch nyktinastische Bewegungen erzielten nächtlichen Vertikalstellung der Blätter ist vor allen Dingen darin zu erblicken, daß die Organe durch solche Orientierung mehr oder minder vor Betauung geschützt werden, ein Umstand, der weiterhin (am Morgen) aus leichtverständlichen Gründen transpirationsfördernd wirken muß. In vielen Fällen wird rasche Wasserströmung in den Hygrophyten auch durch Hydathodentätigkeit begünstigt. Es hat sich das interessante Resultat ergeben, daß bei manchen Papilionaceen, deren Blättern das Vermögen, Variationsbewegungen auszuführen, abgeht, Hydathodentätigkeit vikariierend eintritt (*Vicia sepium*, *Lathyrus*-Arten), während z. B. bei *Phaseolus* Wassersekretion durch Hydathoden und Variationsbewegungen im Dienste lebhaften Flüssigkeitstransportes in der Pflanze kombiniert sind²⁾.

In seinen Schriften über Schutzmittel der Pflanzen gegen Tierfraß (18, 19, 27) macht Stahl von vornherein auf den wichtigen Unterschied aufmerksam, der zwischen Omnivoren und Spezialisten besteht. Den letzteren dienen vorwiegend nur bestimmte Pflanzen zur Nahrung; sie sind denselben angepaßt, während die Omnivoren sich den Gewächsen

1) In der Arbeit über Träufelspitzen (21) finden sich auch viele Beobachtungen mitgeteilt, die sich auf die Schutzmittel der Pflanzen gegen die schädigenden Einflüsse starker Regengüsse beziehen.

2) Die Ansicht Stahl's über die Bedeutung der Blattgelenke und Variationsbewegungen teilt Goebel (*Biol. Zentralbl.* 1916, pag. 49) nicht. Er sieht die primäre Funktion der Gelenke namentlich darin, daß sie den Blättern als Entfaltungsglieder dienen. In den Bewegungen der Gelenke ausgewachsener Blätter prägen sich keine Anpassungserscheinungen aus (ebensowenig wie in der Kleistogamie der Blüten, vgl. Goebel, *Biol. Zentralbl.* 1904), weil sie für manche Pflanzen (pag. 73) keinen Vorteil bieten, für andere (pag. 115) zwar nützlich sein können, aber nicht nützlich zu sein brauchen. Dies mag für gewisse Fälle zutreffen, aber der Umstand, daß die Gelenke eben im ausgewachsenen Blatt noch beweglich bleiben, was freilich erfahrungsgemäß nicht immer geschieht, deutet doch, wenigstens für die von Stahl speziell studierten Objekte, auf Anpassungen hin, aber auch hier wieder wohl nur in dem auf pag. 12 angegebenen Sinne.

gegenüber wenig wählerisch verhalten. Durch sie droht der Vegetation besonders große Gefahr, und die Organismen haben daher in der Tat unter Beihilfe der Selektion allmählich mancherlei Eigentümlichkeiten erworben, um sich vor Vernichtung durch Tiere zu bewahren. Die Schutzmittel sind teils mechanischer Art (Stacheln, Dornen, Borstenhaare, Verkieselung der Zellmembranen, Rhaphiden), teils chemischer Natur (Gerbstoffe, gewöhnliche Pflanzensäuren oder lösliche Salze derselben, in verdünnten Alkali lösliche Flechtensäuren, ätherische Öle, Bitterstoffe, Alkaloide). Manche Pflanzenarten besitzen nur ein bestimmtes Schutzmittel, andere mehrere. Nicht selten vikariieren die einzelnen Schutzmittel auch miteinander bei verschiedenen Pflanzen. Daß mechanisch wirkende Einrichtungen sowie den Tieren durch ihren Geschmack unangenehme Stoffe tatsächlich als Abwehrmittel für die Pflanzen in Betracht kommen, hat Stahl durch zahlreiche Beobachtungen in der freien Natur und durch eine lange Reihe von Experimenten erwiesen. Namentlich beanspruchen seine Versuche mit omnivoren Schnecken das größte Interesse. Es ist höchst auffallend, daß sich manche Botaniker gegenüber den von Stahl ausgesprochenen Ansichten über die hier in Betracht kommenden Schutzeinrichtungen der Pflanzen so sehr ablehnend verhalten. Sie begründen ihren Standpunkt gewöhnlich mit dem Hinweis darauf, daß doch tatsächlich viele Pflanzen durch Tierfraß zerstört werden, und daß z. B. manche Schnecken nicht in erster Linie lebende, sondern tote Pflanzenteile vertilgen, also die ersteren in diesem Falle gar keines Schutzes bedürfen. Diesen Biologen gegenüber muß geltend gemacht werden, daß sie zumeist die Differenzen im Verhalten der Spezialisten auf der einen- und der Omnivoren auf der anderen Seite nicht genügend würdigen, auch nicht bedenken, daß es sich stets nur um relativen, niemals um absoluten Schutz der Pflanzen gegen Tierfraß handeln kann, und daß manche Schnecken eben gerade deshalb tote Pflanzenteile verzehren, weil diese im Gegensatz zu den lebenden mehr oder weniger verändert, z. B. durch Auslaugung von Schutzstoffen befreit sind. Ohne den Besitz der Schutzmittel würden die Pflanzen weit mehr durch Tiere leiden als es tatsächlich der Fall ist; manche Arten würden wohl sogar längst völlig vernichtet oder überhaupt gar nicht zur Entwicklung gelangt sein.

In ungemein feinsinniger Art behandelt Stahl das Mykorrhiza-
problem (26). Dasselbe ist freilich auch heute noch nicht in einer in jeder Hinsicht befriedigenden Weise gelöst, aber die Studien unseres Autors stellten doch manche Tatsachen fest, die für die Beurteilung der in Betracht kommenden Fragen sehr wichtig sind, und wirkten zudem

höchst anregend, indem sie auf neue für die weiteren Forschungen wertvolle Gesichtspunkte aufmerksam machten. Nachdem Stahl die große Verbreitung der Mykorrhiza im Reich der Gewächse nachgewiesen hat, geht er zur Besprechung ihrer Bedeutung über. Dabei sind, was besonders hervorgehoben werden muß, in sehr angemessener Weise die gesamten biologischen Eigentümlichkeiten der Mykorrhizapflanzen berücksichtigt worden. Die typischen Formen derselben zeichnen sich im Gegensatz zu den Pflanzen mit nicht oder nur wenig verpilzten Wurzeln namentlich durch folgende Besonderheiten aus. Sie sind meist auf nährstoffarmen humosen Böden angesiedelt. Sie entwickeln ein relativ schwach ausgebildetes Wurzelsystem. Ihre Transpirationsgröße ist relativ gering. Sie erzeugen meist wenig Stärke, hauptsächlich Zucker, als Assimilationsprodukt. Ihre Blätter enthalten wenig Nitrate und überhaupt relativ geringe Mengen an Aschenbestandteilen. Der „Sinn“ der Mykorrhizenbildung wird nun wie folgt gedeutet: Die im humusreichen Boden in großer Menge lebenden Pilze bedürfen sehr reichlicher Mineralstoffmengen zu ihrer Entwicklung. Die höheren Pflanzen des nämlichen Standortes befinden sich mit den Pilzen in einem Konkurrenzkampf um die Nährsalze, bei welchem sich die Pilze gewiß oft, da sie so besonders energisch zersetzend auf mineralische Bodenbestandteile einzuwirken vermögen, im Vorteil befinden. Für die höheren Gewächse war es daher im Kampf ums Dasein förderlich, sich symbiotisch mit den Pilzen zu verbinden. Die ersteren liefern den letzteren in Form von Assimilaten organisches Material, aus welchem die Pilze unter Beihilfe der aus dem Boden stammenden Nährsalze Eiweiß formieren. Dieses Eiweiß kommt endlich den Pilzen sowie der höheren Pflanze zugute, so daß also beide Organismen aus der Symbiose Nutzen ziehen.

Beachtung seitens des Pflanzengeographen und ebenso des Ökologen beanspruchen die schönen von Stahl in einem von Karsten und Schenck herausgegebenen Sammelwerk publizierten Vegetationsbilder aus Mexiko (28). Im Text werden die auf zahlreichen Tafeln dargestellten Pflanzentypen etwas näher besprochen, und ihm sind manche interessante Bemerkungen zu entnehmen, z. B. über die mannigfaltigen und so eigentümlichen Anpassungsphänomene, welche die Kakteen darbieten.

Gleich wertvoll für den Pflanzenphysiologen wie für den Ökologen sind Stahl's Beiträge zur Biologie des Chlorophylls (29, 30, 31). Unser Forscher legt sich die durchaus berechtigte Frage vor, die demjenigen, der nicht gewohnt ist, ökologisch zu denken, freilich sonderbar erscheinen mag, weshalb das der Photosynthese dienende Pigment

gerade eine grüne Farbe besitzt. Für die Beantwortung dieser Frage erscheint es wichtig, folgendes zu beachten. Der Chlorophyllapparat ist nicht in erster Linie dem direkten Sonnenlicht, sondern vor allen Dingen dem geschwächten Licht angepaßt, das vom blauen Himmel reflektiert wird oder eine Wolkenschicht passiert hat. In diesem „geschwächten“ Licht ist das Verhältnis der weniger und der stärker brechbaren Strahlen ein weit engeres als im direkten Sonnenlicht. Infolge der Absorption und diffusen Reflexion ist das „geschwächte“ Licht nämlich relativ reicher an Strahlen von geringerer Wellenlänge als das direkte Sonnenlicht. Die für die Assimilation erforderliche Absorption der weniger brechbaren Strahlen wird dem blaugrünen Anteil des Chlorophyllfarbstoffs, diejenige der stärker brechbaren aber dem gelben (zum Teil auch dem blaugrünen) Anteil übertragen. Daß die der Assimilation dienenden Apparate der Pflanzen zumeist grün gefärbt sind, faßt Stahl als Anpassungserscheinung auf. Jenes Licht, welches als „geschwächtes“ bezeichnet wurde, ist arm an grünen Strahlen. Eine Absorption solcher Strahlen, welche durch rote Pigmente vermittelt werden könnte, hätte gewöhnlich wenig Vorteil für die Pflanze, weil damit nur ein geringer Energiegewinn verbunden wäre. Wenn die Pflanze direktes Sonnenlicht (und damit auch reichlich grüne Strahlen) empfängt, so muß die grüne Farbe der Chloroplasten ebenfalls nützlich sein, weil nur schwache Absorption des grünen Lichtes erfolgen kann. Starke Absorption dieses Lichtes würde übermäßige Erwärmung und damit manche Schädigung der Zellen bedingen, denn das bolometrisch gemessene Energiemaximum des direkten Sonnenlichtes liegt nach Langley zwischen Gelb und Grün. Stahl konnte auch konstatieren, daß grüne Pflanzen in den an brechbaren Strahlen relativ reichem „geschwächten“ Licht unter Umständen in gemischtem blauen Licht (Glocke von Schott) fast ebenso stark assimilierten wie im gemischtem gelben Licht. Den Schluß der Abhandlung (31) bilden Untersuchungen über Etiolement und herbstliche Vergilbung der Blätter. Die letztere beruht auf Auswanderung von Chlorophyllabbauprodukten aus den Blättern, während die gelben Pigmente ihnen verbleiben. Die Bedeutung der Auswanderung des Chlorophylls aus den Blättern vor ihrem Abfall ist darin zu erblicken, daß durch sie dem Organismus wertvolle stickstoff- und magnesiumhaltige Verbindungen nicht verloren gehen. Den Verlust der gelben Pigmente vermag die Pflanze leicht zu ertragen, da sie nur aus C, H und O bestehen, also leicht wieder in größerer Menge hergestellt werden können.

Die Hauptresultate der Studien Stahl's über Blitzgefährdung

der verschiedenen Baumarten (32) lassen sich wie folgt zusammenfassen. Wenn der Ausgleich der zwischen Wolken und Boden bestehenden elektrischen Spannungen unter Vermittlung der Bäume erfolgt, so erscheinen namentlich solche Gewächse Schädigungen (Zersplitterungen, ja völliger Vernichtung) leicht ausgesetzt, deren Wurzeln sich in wasserreichen Erdschichten ausbreiten und deren Stämme aus verschiedenen Gründen (Orientierung der Äste und Zweige, Beschaffenheit der Stammrinde) zugleich schwer benetzbar sind (Eiche, Fichte, Pappel usw.), während Bäume, die an trockneren Standorten gedeihen, und deren Stammrinde sich infolge leichter Benetzbarkeit zudem schnell mit einer den Blitz ableitenden Wasserhülle umgeben kann, weit weniger gefährdet sein werden (z. B. Buche, Hainbuche, Roßkastanie).

Endlich ist hier noch auf eine Rede hinzuweisen, die Stahl in Jena zur Säkularfeier des Geburtstages Schleidens gehalten hat (33). In derselben werden die Leistungen des hervorragenden Botanikers kritisch gewürdigt. Namentlich erblickt Stahl darin mit Recht ein großes Verdienst Schleidens, daß er, ausgehend von der Philosophie von Kant und Fries, mit höchstem Nachdruck die kritisch-induktive Behandlung naturwissenschaftlicher Probleme forderte und die deduktiv-dialektische Methode, wie solche im Anschluß an Schelling, Oken und Hegel von manchen seiner Zeitgenossen geübt wurde, ablehnte. Seinen methodologischen Standpunkt brachte Schleiden hauptsächlich in dem bekannten Buch: „Grundzüge der wissenschaftlichen Botanik“ zum schärfsten Ausdruck. Das erwähnte Werk hat übrigens auch noch nach mancher anderen Richtung hin sehr anregend gewirkt, indem z. B. in demselben auf die Wichtigkeit entwicklungsgeschichtlicher Untersuchungen für die Biologie hingewiesen wurde. Eingehend würdigt Stahl ferner die Verdienste, welche sich Schleiden um die Zellentheorie erworben hat. Manche seiner Anschauungen haben sich freilich später als durchaus irrig erwiesen, aber er wirkte dennoch ungemein befruchtend auf die Forschung ein und erfaßte mit genialem Blick viele Probleme, deren Lösung erst späteren Generationen gelingen sollte. Stahl hat das Lebenswerk Schleidens in sehr zutreffender Weise beurteilt. Jeder wird seine besonders anziehend geschriebenen Ausführungen mit vielem Interesse lesen.

III. Stahl's Stellung zu einigen Grundproblemen der Biologie.

Es ist mit einigen Schwierigkeiten verbunden, Stahl's Stellung zu verschiedenen Grundproblemen der Biologie angemessen zu charak-

terisieren, da er sich in seinen Schriften nicht eingehend über den Standpunkt ausspricht, welchen er diesen allgemeinen Fragen gegenüber einnimmt. Indessen lassen sich Tendenz und Richtung seines biologischen Denkens doch wohl erschließen, wenn man bestrebt ist, sich über die Eigenart des Gesamteindrucks Rechenschaft zu geben, den man von seinen Studien empfängt. Ich glaube Stahl's Stellung zu den hier in Betracht kommenden Problemen um so mehr einigermaßen zutreffend bezeichnen zu können, als ich vielfach Gelegenheit hatte, mit ihm über dieselben zu reden, und äußere mich um so lieber, weil sich die von unserem Autor vertretenen Anschauungen im wesentlichen mit den meinigen decken. Bemerket sei noch, daß die folgenden Ausführungen, dem Charakter dieser Arbeit entsprechend, sehr kurz gehalten werden müssen.

1. Stahl's Stellung zum Vitalismus und Biomechanismus.

Vergleicht man die Vorgänge in der unbelebten Natur mit denjenigen, die sich im Reich der Organismen geltend machen, so wird man zu der Überzeugung gelangen, daß zwischen den Geschehnissen in jener ersteren und in dem letzteren in vieler Beziehung ganz bedeutsame Unterschiede bestehen. Der lebenden Substanz sind infolge ihrer spezifischen Qualität und der damit gegebenen Dispositionen oder Potenzen eine Reihe von Grundfunktionen eigentümlich, welche sie, wie besonders zu betonen ist, gemeinsam mit und nebeneinander zur Geltung zu bringen vermag. Als solche elementare Lebensfunktionen kommen namentlich in Betracht: Assimilation, Dissimilation, Sekretion, Wachstum, Formbildung, Reizbarkeit, Vermehrungsfähigkeit, Vererbung, selbstregulatorische Tätigkeit (vgl. die wertvolle Arbeit von Roux in *Nova Acta*, Abhandlungen der Leopold. Akademie der Naturforscher, Bd. 100, 1915).

Man darf sagen: Das Wesen des Lebens besteht darin, daß das Protoplasma infolge jener Grundfunktionen fortwährend Veränderungen seiner chemischen Konstitution, seiner Struktur und Energiezustände erleidet, ohne damit indessen seine spezifische Natur einzubüßen, weil Regenerationsprozesse jene Veränderungen der lebenden Substanz stets wieder auszugleichen vermögen. Eine ähnliche Definition gab auch schon G. H. Lewes, vgl. Spencer, *Prinzipien der Biologie*, deutsch von Vetter, Bd. I, pag. 64, 1876.

Bei rein empirischer Betrachtung läßt sich also, um einen Ausdruck von Tschermak (*Allgemeine Physiologie* 1916, Bd. I, pag. 42) zu gebrauchen, ein phänomenologischer Dualismus mit Rücksicht

auf das Geschehen in der unbelebten Natur einer- und der Welt der Lebewesen andererseits konstatieren. Ist dieser Dualismus nun nur ein scheinbarer oder ein prinzipieller? Kommt der lebenden Substanz in der Tat eine Autonomie, eine Eigengesetzlichkeit zu? Besteht ein Wesensunterschied im Verhalten der unbelebten und der lebenden Substanz? Existiert ein besonderer, allein in den Organismen waltender Naturfaktor (Lebensprinzip)?

Diejenigen Forscher, z. B. H. Hertz (Prinzipien der Mechanik, 1894, pag. 43), Bavink (Allgemeine Ergebnisse und Probleme der Naturw. 1914, pag. 189) und Tschermak, welche unserem Problem als Agnostiker gegenüberstehen, lassen dasselbe vorläufig völlig in der Schwebe und erwarten die Entscheidung erst von der Zukunft. Anders verhalten sich die Vitalisten und Biomechanisten. Indem sie die rein naturwissenschaftliche Betrachtungsweise überschreiten und sich der Naturphilosophie zuwenden, sind sie bestrebt, von allgemeinerer Grundlage aus wenigstens Hypothesen zu gewinnen, die es ihnen gestatten, zu der in Betracht kommenden wichtigen Frage eine bestimmte Stellung einzunehmen.

a) Nach der Auffassung der Vitalisten besteht zwischen den Vorgängen in der unbelebten Natur einer- und den Lebewesen andererseits ein prinzipieller Unterschied, eine reale Wesensverschiedenheit. Das Geschehen in den Organismen ist durch eine Autonomie oder Eigengesetzlichkeit ausgezeichnet, welche durch besondere, im Reiche des Unbelebten nicht wirkende Oberkräfte (Entelechie, Lebenskraft, force vitale, nisus formativus, Dominanten, Lebensprinzip, teleologisches Formalprinzip, élan vital) vermittelt wird. Die Tätigkeit dieser nicht energetischen Kräfte soll von entscheidender Bedeutung sowohl für die phylogenetische Entwicklung als auch für die Ontogenese, für Qualität und Potenzen der lebenden Substanz (chemische Konstitution, Struktur und Reaktionsvermögen des Protoplasmas) und damit zugleich für deren schon oben bezeichnete Grundfunktionen sein¹⁾.

Die vitalen Kräfte, welche in den Pflanzen und Tieren neben den physikalisch-chemischen Kräften zur Geltung kommen, und, die letzteren überlagernd, das Getriebe derselben leiten und in angemessene Bahnen lenken, sollen in den Organismen Erfolge erzielen, die ohne ihre Mitwirkung unmöglich wären. Die Lebensvorgänge sind nicht mechanisch, sie sind allein teleologisch zu begreifen, und der in jedem

1) Namentlich werden nach Ansicht der Vitalisten die Regenerationen, Auto-regulationen, Formgestaltungen und „Zweckmäßigkeitseinrichtungen“ der Organismen erst durch das Lebensprinzip vermittelt.

Organismus waltenden *causa finalis* dienen die physikochemischen Prozesse nur als Mittel zur Realisierung ihrer Zwecke. Nach Meinung der Vitalisten besteht zwischen dem Reich der unbelebten Natur und demjenigen der Organismen eine tiefe Kluft. Das Lebensprinzip mag als ein bereits vor dem Auftreten der Organismen potentiell vorhanden gewesener Naturfaktor gedacht werden können; in Aktion ist es auf jeden Fall erst in den Lebewesen getreten. Es ist in jedem einzelnen Individuum tätig, die innere (oder absolute) Zweckmäßigkeit desselben hervorbringend, während in der unbelebten Natur nur äußere (oder relative) Zweckmäßigkeit herrscht, d. h. eine solche, welche sie geschickt macht, die Existenz der Lebewesen überhaupt zu ermöglichen.

Man unterscheidet bekanntlich einen älteren Vitalismus und eine neuere Richtung desselben (Neovitalismus), die etwa mit Bunge (1874) einsetzt. Für die älteren Vitalisten war die reale Existenz des Lebensprinzips zumeist von vornherein einfach ein Dogma. Sie sahen das Lebensprinzip gewöhnlich als eine Tätigkeit an, die, den physikalisch-chemischen Kräften koordiniert, in den Organismen wirken sollte. Für den Neovitalismus sind im allgemeinen zwei Merkmale nebeneinander charakteristisch. Die Neovitalisten analysieren die Lebenserscheinungen in viel feinerer Weise als es ihre Vorgänger taten. Sie suchen das bestehende Problem durch genaue Beobachtung, oft auch unter Verwendung des Experimentes, induktiv zu lösen. Manche Erscheinungen im Leben der Pflanzen und Tiere mögen, so sagen sie, physiko-chemisch verständlich sein, aber es bleibt doch immer ein bedeutender Rest, der nur unter Voraussetzung vitaler Kräfte begreiflich wird. Ferner ist zu beachten, daß die Neovitalisten dem Prinzip von der Erhaltung der Energie Rechnung tragen, aber die Energien sollen dem Lebensprinzip in den Organismen subordiniert sein, indem dieses den Energiestrom lenkt und auf solche Art die Autonomie der vitalen Prozesse bedingt.

Als Vertreter des älteren Vitalismus sind namentlich zu nennen: Aristoteles, Galen, Tertullian, Paracelsus, van Helmont, G. E. Stahl, Bordeu, Reil, Treviranus, Autenrieth, Blumenbach, Schelling, Schopenhauer, Johannes Müller, Liebig; Neovitalisten sind z. B.: Bunge, Rindfleisch, Reinke, Driesch, G. Wolff, Wasmann, Erhardt, Liebmann, Koschel, Neumeister, Camillo Schneider, Pauly, E. v. Hartmann, Boutroux, Bergson, Becher, Cossmann, Kroner¹⁾.

1) Einige weniger allgemein bekannte Arbeiten aus der neovitalistischen Literatur mögen hier zitiert werden: Liebmann, *Analysis der Wirklichkeit* 1900, pag. 341 und 360; Boutroux, *Über den Begriff des Naturgesetzes*, Jena 1907.

Manche Vitalisten, z. B. Galen (Pneumalehre), Tertullian, Reil, Treviranus, erblicken das Lebensprinzip in einem besonders feinen, kraftbegabten Stoff. Nach anderen, den Psychovitalisten, walten in den Organismen deren Stoff beherrschende psychische Kräfte, welche entweder von einer als immaterielle Substanz gedachten individualisierten Seele ausgehen sollen (Animismus von G. E. Stahl), oder als Äußerungen eines der Welt immanenten unbewußten, resp. bewußten überindividuellen geistigen Faktors aufgefaßt werden. (Aristoteles, Lehre von der Entelechie; Paracelsus, Lehre vom Weltgeist oder Archäus; Schelling; Schopenhauer; E. von Hartmann; Pauly; Boutroux; Becher). Endlich sind noch Vitalisten zu nennen, die dem Lebensprinzip rein dynamischen (nicht psychischen) Charakter zuschreiben: Bordeu (*force vitale*), Blumenbach (*nisus formativus*), Autenrieth und Joh. Müller (Lebenskraft), Reinke (Dominanten), Driesch (Naturfaktor der Entelechie, welcher den Organismen namentlich die Natur harmonisch äquipotentieller Systeme mit prospektiver Potenz erteilt), Bergson (*élan vital*), oder die jenes Prinzip mit einer besonderen Energieform identifizieren (Dreyer).

Was die Methode anbelangt, deren sich die Vitalisten zur Begründung ihrer Anschauungen bedienen, so gingen manche rein deduktiv (dogmatisch-dialektisch) vor (Schelling), andere induktiv (Driesch, Wolff). Bergson meint, den Kern des Lebens auf intuitivem Wege oder, wie die Phänomenologen unserer Tage, z. B. Husserl, sagen würden, durch eidetische Wesenserschauung erfassen zu können, und Cossmann sowie Kroner bedienen sich der transzendental-logischen Methode (Logizismus). Sie gehen von der Gegensätzlichkeit der Begriffe: „unbelebte Natur“ und „Organismus“ aus. Aus derselben ergibt sich von vornherein für sie als logische Forderung oder Voraussetzung, als Bedingung der Möglichkeit für das Verständnis der erwähnten Differenz eine prinzipielle Verschiedenartigkeit zwischen den Vorgängen in der unbelebten Natur und den Lebewesen sowie die Annahme eines besonderen Lebensfaktors. Das Wesen dieses Faktors wird nicht festgestellt. Er ist eben selbst wieder nur ein Begriff.

b) Während die Vitalisten den auf pag. 19 hervorgehobenen Dualismus zu begründen bestrebt sind, suchen die Biomechanisten ihn

besonders pag. 73 und 74 und Kontingenz der Naturgesetze. Jena 1911, besonders pag. 73—82, beide übersetzt von Benrubi; Bergson, Einführung in die Metaphysik, Jena 1909 und Schöpferische Entwicklung. Jena 1912; Becher, Die fremddienstliche Zweckmäßigkeit der Pflanzengallen. Leipzig 1917; Cossmann, Empirische Teleologie. Stuttgart 1899; Kroner, Zweck und Gesetz in der Biologie. Freiburg 1913.

im Gegenteil zu überwinden. Vertreter des Biomechanismus im 17. Jahrhundert waren die Jatrophysiker und Jatrochemiker; ferner sind als Biomechanisten zu nennen: Lotze (Wagner's Handwörterbuch der Physiologie 1842, Bd. I), Schleiden, A. von Humboldt, du Bois-Reymond, Bütschli, Verworn, Loeb, Roux, Pfeffer, Haeckel, Kern, Schaxel¹⁾.

Der Biomechanismus braucht nicht mit einer materialistisch gerichteten Betrachtungsseite der gesamten Natur, welche bestrebt sein muß, die Lebensprozesse auf Bewegungen des als real existierend gedachten Stoffes zurückzuführen, verkettet zu sein. Denn der Biomechanismus ist auch mit den naturphilosophischen Standpunkten der Hylokinetik, Energetik, des Dynamismus und der elektrisch-kinetischen Auffassung verträglich, und schon für den Hylokinetiker, der sich von jeder materialistischen Metaphysik fern hält, seine Auffassung vielmehr allein als eine naturphilosophische Betrachtungsweise ansieht, stellt sich dasjenige, was wir Stoff nennen, vom erkenntnistheoretischen Gesichtspunkte aus nur als ein Zeichen, Symbol oder Repräsentant für Realitäten dar, deren Wesen zunächst unbestimmt bleibt.

Die Grundüberzeugung der Biomechanisten besteht darin, daß die Natur als ein einheitliches System aufgefaßt werden muß, Kontinuität in ihr herrscht, und das Leben seinem Wesen nach nicht grundverschieden von der Daseinsweise der unbelebten Natur ist. Es sind nicht besondere Oberkräfte für das Zustandekommen der vitalen Prozesse anzunehmen, sondern in der primär durch Archigonie aus unbelebter Materie hervorgegangenen lebenden Substanz waltet in demselben Sinne wie im Reich des Unbelebten allein physiko-chemisches Geschehen. Der kritische Biomechanismus würdigt auch vollauf die Schwierigkeiten, welche sich dem physikalisch-chemischen Verständnis der Lebensphänomene entgegenstellen. Angesichts solcher Schwierigkeiten geziemt ihm Bescheidenheit in seinen Ansprüchen, aber er hält sich nichtsdestoweniger berechtigt, seinen prinzipiellen Standpunkt

1) Naturphilosophisch dachte auch Kant (Kritik der Urteilskraft, II. Teil) durchaus biomechanistisch; nur einige seiner Äußerungen erschweren das Urteil über seinen Standpunkt (vgl. auch König, Kant und die Naturw. 1907, pag. 168 und Stadler, Kant's Teleologie 1912). Ähnlich wie Kant äußert sich Sigwart, Kleine Schriften 1881, Bd. II, pag. 24. Bei Fechner und Wundt (vgl. z. B. Wundt, System der Philosophie 1897, pag. 325) sind die naturphilosophischen Erörterungen so sehr durch psychologische und metaphysische Erwägungen beeinflusst, daß sie zur Frage des Vitalismus und Biomechanismus keine ganz bestimmte Stellung gewinnen. Vitalistische Tendenzen haben aber bei den beiden zuletzt genannten Philosophen offenbar die Vorherrschaft.

nicht aufzugeben. Das „Neue“, was uns im Leben entgegentritt, ist nicht Folge besonderer Tätigkeiten in den Organismen; es hat seinen Grund vielmehr darin, daß in ihnen ganz eigenartige Relationen und höchst komplizierte Kombinationen der allgemeinen Naturfaktoren bestehen, welche die spezifische Qualität sowie Potenzen der lebenden Substanz und damit ihre auf pag. 19 erwähnten gemeinsam nebeneinander bestehenden Grundfunktionen bedingen¹⁾.

In der gesamten Natur herrscht derselbe Grundtypus der Gesetzlichkeit von physikalisch-chemischem Charakter. Die Gesetzlichkeit schwebt nicht als besonderes Prinzip über der Natur, sondern sie ist ihr immanent, d. h. stellt die allgemeingültige, notwendige und eindeutig bestimmte Form des sich in ihr vollziehenden Geschehens dar. Die Geschehnisse in den Lebewesen und die dabei zur Geltung kommenden Einzelgesetze müssen nun aber wesentliche Unterschiede von denjenigen in der unbelebten Natur darbieten, weil die wirksamen Faktorenkombinationen in den ersteren ganz andere wie in der letzteren sind. Indessen auch schon innerhalb des Reiches der unbelebten Natur lassen sich Daseinsstufen mit sehr verschiedenartiger Einzelgesetzlichkeit feststellen.

Man denke nur an das Verhalten eines Gasnebels, an die Besonderheit der Vorgänge in einem glühenden, sich allmählich abkühlenden Weltkörper, an die geologischen Phänomene und an die Eigentümlichkeiten, welche die Materie im kristallisierten oder kolloidalen Zustande darbietet. Für alle diese Fälle wird die essentielle Einheit der Gesetzlichkeit bei aller Mannigfaltigkeit der Einzelgesetzlichkeit allgemein zugestanden. Angemessene Würdigung der Bedeutung der Vernunftsfunktion der Vereinheitlichung und der aus ihr erwachsenden Vernunftideen der Einheit sowie Kontinuität zwingt uns aber ebenfalls zu dem Postulat einer im letzten Grunde bestehenden Wesensidentität zwischen dem Reich der unbelebten und belebten Natur.

c) Zugunsten des zum Vitalismus in einem kontradiktorischen Gegensatz stehenden Biomechanismus ist noch folgendes zu betonen. Der Biomechanismus hat hohen heuristischen Wert. Die Geschichte der Physiologie lehrt auch, daß die Wissenschaft beim Vorherrschen biomechanistischer Denkart vielfach besonders große Fortschritte erzielte. Nicht nur dem kausalen Verständnis der Lebensvorgänge stellen

1) Die Ansicht, daß schon im Leben der Pflanzen und niederen Tiere eine individualisierte Psyche eine wichtige Rolle spielt, müssen wir ablehnen. Bei naturphilosophischer Betrachtungsweise der Frage nach dem Wesen des Lebensprozesses kann danach also das Psychische zunächst unberücksichtigt bleiben.

sich sehr bedeutende Schwierigkeiten entgegen, sondern dasselbe ist ebenso mit Rücksicht auf die unbelebte Natur der Fall. In bezug auf die letztere werden die bestehenden Schwierigkeiten von Anhängern des Vitalismus aber gar oft unterschätzt, während in Wahrheit die letzten Rätsel der Natur gerade im Reich des Unbelebten zu suchen sind. Von größter Bedeutung erscheint es, sich stets gegenwärtig zu halten, daß die primäre Entstehung lebender Substanz nicht urplötzlich erfolgte, vielmehr als das Resultat eines lange Zeit in Anspruch nehmenden synthetischen Prozesses aufgefaßt werden muß. Das Protoplasma mit seinen spezifischen Qualitäten und Potenzen (also seiner chemischen Konstitution, seiner Struktur und seinem besonderen Reaktionsvermögen) und den sich aus diesen ergebenden Grundfunktionen ist ebenso wie jedes andere Naturprodukt ganz allmählich geworden. Für die Form, in der sich das Werden oder die Entwicklung (über den Begriff derselben vgl. pag. 29) vollzog, mußten die einmal gegebenen, nicht weiter ableitbaren Qualitäten und Potenzen der Materie und die Außenfaktoren maßgebend sein. Weiter ist zu betonen, daß in der Welt der Organismen sehr häufig zahlreiche a- und dysteleologische Phänomene auftreten, die nur vom Standpunkt des Biomechanismus aus begreiflich werden. Je nach den im Organismus gegebenen Konstellationen muß Typisches oder Atypisches von ihm hervorgebracht werden¹⁾. Bei vergleichender Betrachtung der Struktur und der Reaktionseigentümlichkeiten mancher Systeme der unbelebten Natur einer- und der Organismen andererseits lassen sich, abgesehen von rein äußerlichen Analogien, gewisse Übereinstimmungen konstatieren, die auf im letzten Grunde bestehende essentielle Identität hinweisen, und daher für den Biomechanisten hohes Interesse beanspruchen. Die Prinzipien der Erhaltung und Äquivalenz der Energien gelten auch für die Welt der Organismen. Viele organische Stoffe, welche der Organismus erzeugt, können sicher auch in der unbelebten Natur entstehen, oder, wie nachgewiesen ist, vom Menschen hergestellt werden. Es ist demnach keine Absurdität, wenn die Hoffnung ausgesprochen wird, daß es der Wissenschaft einstmals gelingen möge, durch Synthese einfachste lebende Substanz aus anorganischem Material zu gewinnen. Selbstregulationen finden auch in der unbelebten Natur statt. Man denke an die regulatorischen Prozesse, denen das Sonnensystem seinen hohen Stabilitätsgrad verdankt²⁾, an

1) Vgl. die sehr wertvollen Studien von Schaxel, *Jenaische Zeitschr. f. Naturw.*, Bd. LII, Heft 4 und *Leistung der Zellen bei der Entwicklung der Metazoen*. Jena 1915.

2) Vgl. C. du Prel, *Entwicklungsgeschichte des Weltalls*, 3. Auflage. Leipzig 1882, besonders pag. 194 und 197.

die Flamme oder intermittierende Quellen. Schon in der unbelebten Natur kommen komplizierte Systeme zustande, die in sich und der Außenwelt gegenüber den Charakter der Erhaltungsgemäßheit („Zweckmäßigkeit“) tragen, d. h. den Bedingungen, unter denen sie existieren, angepaßt sind, mit ihnen im Gleichgewicht stehen¹⁾. Übereinstimmende Züge im Verhalten der unbelebten Natur und der Zellen lassen sich ferner bei der Betrachtung der wunderbaren radioaktiven Körper, der Katalysatoren, der Kolloide, der Traube'schen Zelle auffinden²⁾.

Ein Reich mannigfaltiger Formgestaltungen treffen wir an, wenn wir die Kristalle ins Auge fassen, deren Morphotropie auch lehrt, daß die Form eine Funktion des Stoffes ist, und deren unter Umständen zur Geltung kommendes Restitutionsvermögen ebenfalls bedeutungsvoll erscheint³⁾. Viel zu weitgehende Schlüsse zieht freilich oft Leduc⁴⁾ aus seinen Studien über Formbildung in der unbelebten Natur, dagegen beanspruchen die Untersuchungen Rhumblers u. a.⁵⁾ über künstliche Gehäusebildungen hohe Beachtung. Bei diesen, ebenso aber auch bei anderen Vorgängen, nämlich bei Protoplasmaströmungen, spielen Oberflächenspannungen die größte Rolle (Bütschli und Quincke)⁶⁾. Weiter die fließenden und flüssigen Kristalle von Lehmann⁷⁾, optisch anisotrope Gebilde mit höchst merkwürdigen Eigenschaften. Auch Nachwirkungsphänomenen begegnet man nicht selten in der unbelebten

1) Vgl. Marc, Vorlesungen über die chemische Gleichgewichtslehre. Jena 1911.

2) Für das Verständnis chemischer Vorgänge in der lebenden Substanz und deren Energiewechsel erscheint die von mir und manchen anderen Physiologen vertretene Biogenhypothese wichtig (vgl. Detmer, Pflanzenphysiologisches Praktikum 1912, 4. Aufl., pag. 142). Für die Beurteilung zahlreicher Lebensprozesse ist ferner die im Anschluß an Bütschli's und Quincke's Schaum- oder Wabentheorie von Rhumbler geltend gemachte Auffassung bedeutungsvoll, nach der das Plasma im wesentlichen ein heteromorphes Kolloidsystem darstellt. Vgl. Rhumbler in Ergebnissen der Physiologie, herausgegeben von Ascher und Spiro 1914, 14. Jahrg. Dasselbst sind auch die Arbeiten von Bütschli und Quincke zitiert.

3) Vgl. Linck, Grundriß der Kristallographie, 3. Aufl. Jena 1913 und Przibram, Archiv für Entwicklungsmechanik 1906, Bd. XXII, pag. 207.

4) Vgl. Leduc, Das Leben. Halle 1912.

5) Vgl. Rhumbler, Archiv für Entwicklungsmechanik, Bd. VII, pag. 279. Ausführliche Zusammenstellungen gibt Biedermann in Winterstein's Handbuch der vergleichenden Physiologie, Bd. III, pag. 442.

6) Ausführliche Zusammenstellung gibt Biedermann in Ergebnissen der Physiologie, herausgeg. von Ascher und Spiro, 8. Jahrg., pag. 26. Vgl. auch Loeb, Dynamik des Lebens, pag. 92. Leipzig 1906.

7) Vgl. Lehmann, Archiv für Entwicklungsmechanik, Bd. XXI, pag. 596. Zusammenstellungen im Handwörterbuch der Naturw., herausgeg. von Teichmann, Bd. V, pag. 1074.

Natur (Pendelschwingungen, Phosphoreszenz, remanenter Magnetismus.) Besonders charakteristisch für die Organismen sind deren Reizvorgänge. Dieselben stellen spezielle Formen von Auslösungsprozessen dar, nämlich solche, die sich unter Vermittlung der lebenden Substanz (des Protoplasmas) vollziehen (Pfeffer). Auslösungsprozesse haben aber auch in der unbelebten Natur weite Verbreitung. Für manche Reizvorgänge, auch für solche in den Pflanzen, gilt bekanntlich das sogenannte Weber-Fechner'sche Gesetz: „Während der Reiz in geometrischer Progression zunimmt, wächst die Reaktion in arithmetischer Progression.“ Es ist daher gewiß beachtenswert, daß auch in der unbelebten Natur in gewissen Fällen zwischen Ursache und Wirkung Relationen bestehen, die eine Zuordnung einer geometrischen zu einer arithmetischen Reihe gestatten¹⁾.

d) Aus den vorstehenden Erörterungen dürfte zur Genüge hervorgehen, daß wir gute Gründe zur Verteidigung des biomechanistischen Standpunktes haben. Die Zurückführung der Lebensvorgänge auf physikalisch-chemische Prozesse erscheint als eine Aufgabe, deren Lösung heute erst in ihren Anfängen steht. Wir dürfen aber hoffen, daß mit fortschreitender Entwicklung der Physiologie, Physik und Chemie, wenngleich erst in ferner Zukunft, ein tieferes Verständnis des wunderbaren vitalen Geschehens gewonnen werden kann²⁾.

1) Solche Relationen bestehen z. B. zwischen Druck und Siedepunkt des absoluten Alkohols: Quecksilberdruck in Millimeter: $12\frac{1}{2}$, 25, 50, 100, 200, 400, 800 (geometrische Reihe); Siedepunkt in Grad C: 0, $11\frac{1}{2}$, 24, 36, 49, 63, 78 (arithmetische Reihe). Diese Angaben verdanke ich meinem Kollegen F. Auerbach.

2) Die biomechanistische Auffassung ist mit verschiedenen naturphilosophischen Betrachtungsweisen von allgemeinerem Charakter vereinbar, von denen aber, wie es scheint, die dynamistische immer mehr an Boden gewinnt. Nach ihr muß dasjenige, was wir Materie, Energie, Naturgesetzlichkeit nennen, als Entfaltungsformen der umfassenden Dynamis (*natura naturans*), die der Natur als Moment immanent ist, aufgefaßt werden, und man gelangt zu dem naturphilosophischen Standpunkt eines universellen, naturgesetzlich (d. h. physikalisch-chemisch) determinierten Dynamismus. Auch darauf muß hier noch hingewiesen werden, daß der Biomechanismus nicht, wie freilich oft angenommen wird, konsequenterweise allein mit einer naturalistischen Metaphysik verträglich ist. Er kann mit einer solchen in Verbindung treten; eine Notwendigkeit dazu liegt aber nicht vor. Er ist ebenso mit einer idealistischen Weltanschauung, nach welcher dem Geistigen in der Welt der Primat gebührt, und die zugleich überindividuelle Werte und Freiheit anerkennt, vereinbar. Man vermag sehr wohl eine metaphysische Auffassung zu begründen, nach welcher freilich alles Geschehen in der unbelebten und belebten Natur physikalisch-chemisch bedingt wird, dieser „Mechanismus“ aber nur die Form und das Mittel darstellt, in denen sich ein Werte in sich bergendes, final gerichtetes Weltprinzip von geistiger Wesenheit durch kontinuierliche schöpferische

Mit dem Gesagten ist auch Stahl's naturphilosophischer Standpunkt unserem Problem gegenüber einigermaßen zutreffend gekennzeichnet. Er lehnt gewiß in Übereinstimmung mit der Mehrzahl der Biologen mit Rücksicht auf die hier in Betracht kommenden Fragen einen extrem gerichteten Agnostizismus ab. Denn es besteht für ihn das naturphilosophisch durchaus berechtigte Bedürfnis, die verschiedenen Auffassungsmöglichkeiten zu vergleichen und gegeneinander abzuwägen, um auf solche Art zu einer bestimmten Ansicht zu gelangen, die, mag sie selbst nur hypothetischen Charakter tragen, doch befruchtend auf die Spezialforschung einwirken kann. Ich glaube daher, Stahl wird der folgenden Formulierung seine Zustimmung nicht versagen. Die biomechanistische Betrachtungsweise ist der vitalistischen gegenüber unbedingt vorzuziehen, weil sie der naturphilosophischen Forderung der Einheit und Kontinuität im gesamten Naturgeschehen angemessen ist, mit den Erfahrungen der Biologen nicht im Widerspruch steht, und weil sie endlich hohen heuristischen Wert besitzt. Wie schon einmal betont wurde, würdigt der kritisch gerichtete Biomechanismus die Schwierigkeiten, welche sich einem physikalisch-chemischen Verständnis der Lebensprozesse entgegenstellen, durchaus; er ist sich auch darüber vollständig im Klaren, daß das von ihm erstrebte Ziel erst ganz allmählich mit fortschreitender Entwicklung der Wissenschaft erreicht werden kann.

2. Stahl's Stellung zur Deszendenztheorie und Selektionshypothese.

Bezeichnet man die gesamte Lehre vom Auftreten der Organismen sowie von den Bedingungen ihrer Entstehung, resp. Veränderung als Biogenie, so kann man innerhalb des Rahmens dieser Disziplin zwischen Bioplastik, Biogenetik und Biostatik unterscheiden.

a) Bioplastik. Sie hat die Frage nach dem Modus des Auftretens der Organismen zu untersuchen. Sind die mannigfaltigen Formen der

Aktualität zur Überwindung des zugleich mit den Werten in diesem Absoluten liegenden Irrationalen manifestiert („Kausalität durch Freiheit“. Es besteht nur der Schein, als ob alles Geschehen durch blinden Mechanismus vermittelt würde). Der metaphysische Standpunkt eines universell teleologisch determinierten und durch psychische Aktivität (Willenstätigkeit) vermittelten Evolutionismus, welcher sich in einem umfassenden Weltbewußtsein vollzieht, und durch dasselbe bedingt wird (Psychomonismus, Panentheismus), schließt die biomechanistische Betrachtungsweise, zu der wir durch rein naturphilosophische Erwägungen gelangt sind, keineswegs aus. Man muß eben zwischen metaphysischer und naturphilosophischer Auffassungsart der Erscheinungen stets streng unterscheiden.

Lebewesen, denen wir heute noch auf unserem Planeten begegnen, von Anfang an nebeneinander vorhanden gewesen? (Koordinationslehre.) Entstanden die Organismen nacheinander? (Sukzessionslehre.) Oder gingen sie im Sinn der Deszendenztheorie auseinander hervor? (Evolutionenlehre.)

Cuvier vertrat die Koordinationslehre; sie wurde bei ihm nur etwas durch seine Katastrophentheorie eingeschränkt. Linné stand nach Fockes Ansicht, der sicher ein sehr genauer Kenner der Schriften des großen schwedischen Naturforschers ist, auf dem Standpunkt, daß ursprünglich eine Anzahl von Urtypen für Gruppen von Arten und Varietäten existiert hätten, aus denen sich die Arten und Varietäten dann fernerhin (durch Kreuzung) bildeten. Der Entwicklungsgedanke fehlt bei Linné. (Vgl. auch Almquist in Engler's Jahrbüchern f. Systematik usw., Bd. 55).

Eine wesentlich andere Stellung zu unserem Problem nehmen die Anhänger der Sukzessionslehre ein, nämlich Herder (*Ideen zur Philosophie der Geschichte der Menschheit*), Goethe während der ersten Periode seiner biologischen Studien, Schelling, Oken und Hegel¹⁾.

Nach ihrer Auffassung manifestierte sich die schöpferische Naturkraft im Reich der Organismen in der Hervorbringung einer Stufenfolge von zunächst relativ einfachen, weiterhin aber fortschreitend komplizierter werdenden Daseinsgestaltungen, eine Betrachtungsweise, die bei Herder und Goethe dann noch mit ihrer Theorie der Urtypen für Pflanzen und Tiere in Verbindung trat.

Endlich die Evolutionslehre. Sie ist vor allem bemüht, nachzuweisen, daß eine reale, eine genealogische (nicht nur ideelle) Verwandtschaft zwischen den Organismen besteht, daß also die höheren, mit komplizierterem Bau, ausgeprägterer Arbeitsteilung und mannigfaltigeren Funktionen ausgerüsteten Formen aus weniger differenzierten Typen hervorgingen, und somit phylogenetische Beziehungen zwischen den Lebewesen vorhanden sind. „Natura non facit saltum“²⁾.

1) Vgl. F. W. Schelling, *Sämtliche Werke*, herausgeg. von A. Schelling, I. Abteil., Bd. IV und Bd. VI; Oken, *Lehrbuch der Naturphilosophie*. Jena 1831; Hegel, *Enzyklopädie der philosophischen Wissenschaften*. Ausgabe in der philosophischen Bibliothek, Bd. XXXIII, pag. 209.

2) Als Evolution oder Entwicklung ist naturphilosophisch ein Prozeß zu bezeichnen, der infolge der einmal gegebenen, nicht weiter ableitharen Natur des Seienden dahin führt, daß aus einem Komplex mehr oder minder gleichartiger Elemente durch Differenzierung ein System hervorgeht, dessen einzelne Glieder zueinander in harmonischer Wechselbeziehung stehen, und das als Ganzes in seiner Relation zur Umwelt relative Stabilität besitzt (Integration nach Spencer und

Es ist bewunderungswürdig, mit welcher Klarheit schon Kant in der Kritik der Urteilskraft (besonders § 80), indem er von allgemeinen naturphilosophischen Gesichtspunkten ausging, die Bedeutung stammesgeschichtlicher Auffassung erkannte und ihre Berechtigung betonte. Als eigentlicher Begründer der Deszendenzlehre ist aber Lamarck (*Philosophie-Zoologique* 1809) anzusehen. Ihm schlossen sich in vieler Beziehung Geoffroy St. Hilaire und in seinen späteren Lebensjahren ebenso Goethe an. In ausgezeichneter Art vertrat dann Wallace (1855–1858) die Abstammungslehre. Er hob dabei auch schon das Prinzip des Kampfes ums Dasein sowie der Selektion hervor. Trotzdem blieb es erst dem genialen Charles Darwin, der ohne Frage als einer der hervorragendsten Naturforscher aller Zeiten anzusehen ist, vorbehalten, der Deszendenztheorie jene grundlegende Bedeutung zu sichern, welche sie für die gesamte Biologie gewonnen hat und behalten wird. Überhaupt ist erst durch ihn und verschiedene seiner Nachfolger, namentlich Haeckel (*Generelle Morphologie* 1866) und Spencer (*First Principles* 1862 und *Principles of Biology* 1867) der Entwicklungsgedanke für sämtliche Wissenschaften zu voller Lebenskraft gelangt und fruchtbar geworden. Darwin hatte seine Ideen schon in einem Essay von 1842 und in einem anderen von 1844, die erfreulicherweise beide jetzt publiziert sind, niedergelegt. 1859 erschien dann sein Hauptwerk über die Entstehung der Arten, in welchem er unter Verwendung eines überaus reichen Materials bestrebt gewesen ist, die Deszendenztheorie zu vertiefen und die Selektionslehre zu begründen. Die Fundamente der Abstammungslehre waren durch Darwin und seine Anhänger, besonders Fritz Müller (Abhandlung desselben: „Für Darwin“) und Haeckel, gesichert. Aber auch heute noch ist unendlich viel Detailarbeit zu leisten¹⁾.

Tendenz zur Stabilität nach Fechner). Die für ein gegebenes System möglichen Entwicklungsrichtungen können sehr verschiedenartige sein; sie liegen aber dennoch stets innerhalb bestimmter Grenzen, welche durch die innere Natur des Systems (seine chemische Konstitution, Struktur und sein Reaktionsvermögen) gezogen werden. Daneben entscheiden zugleich die Außenfaktoren sehr wesentlich darüber, welche Entwicklungsrichtung tatsächlich realisiert wird. Sie vermögen überdies unter Umständen die innere Natur des Systems zu modifizieren und damit den Anstoß dafür zu geben, daß die Evolution ganz neue Bahnen einschlägt. Verlauf und Richtung der Entwicklung sind somit stets durch das komplizierte Zusammenwirken innerer sowie äußerer Bedingungen determiniert.

1) Von den mehr oder minder extrem gerichteten Gegnern Darwin's seien hier gleich einige genannt: Moritz Wagner stellte der Selektionstheorie Darwin's, von der weiter unten die Rede sein wird, die Migrationstheorie gegenüber. Agassiz und Wigand vertraten die Ansicht, nach welcher jede Art aus besonderen Spezieskeimzellen hervorgegangen sein soll. Fleischmann (Darwin'sche

Die Systematik der Botaniker und Zoologen, weit entfernt davon, eine erstarrte Disziplin zu sein, wie manche, die der heutigen Biologie

Theorie 1903), ist reiner Empirist. Er legt nur auf genauestes Beschreiben der Tatsachen Gewicht, nicht auf weitergehende theoretische Bearbeitung des gewonnenen Materials. Wir sollen daher nicht einmal zu deszendenztheoretischen Erörterungen berechtigt sein. Das würde, meine ich, eine kümmerliche, eines jeden inneren Zusammenhangs entbehrende Wissenschaft ergeben. Auch die Einzelwissenschaften leben nicht nur von Tatsachen und Logik, sondern sie bedürfen zu ihrer Ausgestaltung ferner gewisser Vernunftprinzipien (hier kommen zumal die Ideen der Einheit und die mit ihr eng zusammenhängende Idee der Kontinuität in Betracht), welche die Verstandestätigkeit lenken und auf solche Art überhaupt erst eine angemessene Beurteilung der Erscheinungen ermöglichen. Auf die armselige, ebenso verständnislose wie anmaßende Art einzugehen, mit der Nietzsche in seinem „Jenseits von Gut und Böse“ Darwin abtut, lohnt sich nicht der Mühe. Viel tiefer als Nietzsche (ebenso als Schelling, Oken und Hegel) hat z. B. der vom ersteren gering geschätzte Spencer das Wesen der Entwicklung erfaßt. Die Grundanschauungen Spencer's lassen sich zudem ungezwungen mit der Forderung in Zusammenhang bringen, daß durch das Geistesleben Werte realisiert werden sollen. Was die Vitalisten anbelangt, so können sie ihrem prinzipiellen Standpunkt nach Darwin nicht gerecht werden. Sie reden z. B. von einem völligen Niedergang und dem „Sterbelager“ des Darwinismus. Ich halte solche Ansichten für verfehlt. Liebmann (Analysis der Wirklichkeit, 3. Aufl., 1900) trägt durch Dialektik und transzendentalphilosophische Erwägungen in Darwin's Lehre Gedanken hinein, die ihr ihrem naturwissenschaftlichen und naturphilosophischen Charakter nach völlig fremd sind, und durfte so zu vielen Mißverständnissen Veranlassung geben. Liebmann ist Vitalist (vgl. Analysis, pag. 330 und 360). Wie es so oft der Fall, hat auch er die Grenzen zwischen naturphilosophischer und metaphysischer Betrachtungsweise nicht scharf genug gezogen. Seine Metaphysik führt zudem nur zu einem „Schattenreich“ der Begriffe oder Ideen; es fehlt ihr jede Kraft und Lebensfrische, weil die Natur der Ideen völlig unbestimmt bleibt. Es entsprechen ihnen nämlich nach Liebmann und anderen Transzendentalphilosophen unserer Tage weder transzendente Wesenheiten, noch Daseinsarten im Sinn des Naturalismus; sie repräsentieren weder Begriffe im Sinn der Psychologie, noch Fiktionen im Sinn der Philosophie des „Als-Ob“ von Vaihinger. Für die Transzendentalphilosophen sind die Begriffe oder Ideen nur die logischen Voraussetzungen oder Bedingungen der Möglichkeit für ein Reich überzeitlich geltender Weltwerte, aber eben, weil die Ideen eine rein formal logische Bedeutung haben, und nicht in einem als real existierend vorausgesetzten Weltbewußtsein verankert sind, vermögen sie keine wirkliche metaphysische Kraft zu gewinnen. Das „Bewußtsein überhaupt“, da es selbst ebenfalls nur eine Idee ist, kann in keiner Weise Ersatz für jenes reale Weltbewußtsein bieten. Ähnlich urteilt auch Joh. Volkelt. Johansen (Kultur der Gegenwart, 4. Abteil., Bd. I), der so hoch verdiente Biologe, nimmt der Deszendenz- und Selektionstheorie gegenüber einen hyperkritischen Standpunkt ein, wie ihn Hinneigung zum Positivismus und reinen Empirismus leicht erzeugen können. Wenn O. Hertwig (Werden der Organismen 1916) Darwin als Vertreter einer absoluten Zufallslehre bezeichnet, ohne den Begriff des Zufalls angemessen zu definieren, so kann das nur zu Mißverständnissen führen. Absoluten Zufall gibt

nicht näher stehen, zu glauben scheinen, ist in unseren Tagen rüstig damit beschäftigt, die zwischen den Organismen bestehenden phylogenetischen Beziehungen aufzuklären, und diese Relationen durch die Art und Weise, in der die Gliederung des Systems durchgeführt wird, zum Ausdruck zu bringen. Auch Stahl, durchaus auf dem Boden der Deszendenztheorie stehend, vertritt die Ansicht, daß eine der wichtigsten Aufgaben der Systematik in der bezeichneten Richtung liegt. Zur Erreichung des anzustrebenden Zieles stehen recht mannigfaltige Forschungsmittel zur Verfügung, von denen man sich je nach Umständen bald des einen, bald eines anderen oder mehrerer, die miteinander zu kombinieren sind, bedienen wird. Hier kommen in Betracht: Paläontologische, systematische, embryologische (überhaupt entwicklungsgeschichtliche), pflanzen- und tiergeographische Untersuchungen, ferner Studien auf den Gebieten der vergleichenden Anatomie, Morphologie und Physiologie — namentlich dürfte eine komparative Behandlung physiologisch-chemischer Fragen ein sehr wertvolles Material liefern — serologische Forschungen, die heute auch in der Botanik eine wichtige Rolle spielen, und endlich die Resultate der neueren experimentellen Untersuchungen über Variabilität und Vererbung.

b) Biogenetik. Sie hat die Probleme zu behandeln, welche sich auf Entstehung und Transformation der Organismen beziehen. Ist die Kurations-, Panspermie- oder Archigoniehypothese zu vertreten? Welche Umstände veranlassen die Bildung neuer Arten?

Nach Lamarck sind die ersten Organismen auf unserer Erde durch Urzeugung entstanden. Die lebende Substanz hat nach seiner Meinung infolge der ihr nun einmal eigentümlichen Qualitäten und Dispositionen das Vermögen, sich in bestimmter Richtung zu verändern, und dadurch

es in der Welt überhaupt nicht. Wir nennen nur derartige Ereignisse „zufällig“, die im Treffpunkt solcher Kausalreihen liegen, deren Verbindung wir nicht vorher zu bestimmen vermochten, obgleich dieselbe an sich mit Notwendigkeit, d. h. gesetzlich, erfolgen mußte (relativer Zufall). Auch der dem Darwinismus oft gemachte Vorwurf, daß er von absoluter Richtungslosigkeit des Geschehens ausgehe, ist durchaus zurückzuweisen. Freilich lehnen die Darwinisten von ihrem biomechanistischen Standpunkte aus die Mitwirkung richtender Prinzipien im Sinn der Neovitalisten beim Evolutionsprozeß ab; sie sind auch auf Grund der Erfahrung zu der Überzeugung geführt, daß die Variationen, als Einzelgeschehnisse betrachtet, zunächst ungerichtet erscheinen, aber die Darwinisten erblicken in der Naturnotwendigkeit und ihrer eindeutigen Bestimmtheit den das gesamte Einzelgeschehen umfassenden Rahmen, so daß für die Naturprozesse von vornherein jeder chaotische Verlauf ausgeschlossen bleibt, vielmehr ein jener Notwendigkeit angemessenes Gerichtetsein des universellen Geschehens gefordert werden muß und in der Tat auch im Werden (Evolution) zum Ausdruck gelangt.

fortschreitend komplizierter gestaltete Daseinsformen hervorzubringen. Neben diesem die Evolution vermittelnden Faktor wird ferner die Artbildung durch die auf das Soma der Organismen einwirkenden äußeren Verhältnisse in ganz erheblichem Maße beeinflusst. Es erfolgt eine direkte Anpassung der Lebewesen an die Umwelt, die in Gestalt passiver Anpassung (besonders bei den Pflanzen) und aktiver Anpassung (Gebrauch infolge des Bedürfnisses, das als Reiz wirken soll, und Nichtgebrauch der Organe namentlich bei den Tieren) stattfindet. Endlich betont Lamarck nachdrücklich die Erbllichkeit der auf die angegebene Weise erworbenen Eigenschaften der Organe. Die Prinzipien der Selektion und der indirekten Anpassung waren ihm noch fremd.

Eine ganze Anzahl derjenigen Biologen, die in den letzten Jahrzehnten tätig waren, haben sich den Anschauungen Lamarck's mehr oder weniger angeschlossen. Man kann sie sämtlich als Neulamarckisten bezeichnen. Es ist indessen wohl zu beachten, daß im einzelnen doch recht erhebliche Unterschiede zwischen den Standpunkten bestehen, welche diese Forscher dem Artbildungsproblem gegenüber einnehmen. Sie vertreten aber sämtlich die Ansicht, nach der die Selektion höchstens untergeordnete Bedeutung für die Phylogenese haben soll. Als hervorragende Neulamarckisten sind namentlich Spencer, Nägeli, Askenasy, Eimer, O. Hertwig, Wettstein, Warming zu bezeichnen; ebenso manche Psychovitalisten (E. v. Hartmann, Pauly).

Den Anschauungen Lamarck's und der Neulamarckisten stehen nun diejenigen Darwin's und der Neudarwinisten gegenüber, wobei freilich bemerkt werden muß, daß die Auffassungen Darwin's selbst sich noch in manchen Punkten mit jenen Lamarck's decken.

Darwin's wissenschaftliches Denken ist, wie er selbst hervorhebt, sehr wesentlich durch die Entdeckungen des großen Reformators der Geologie, Lyell, und durch gewisse Betrachtungsweisen des Nationalökonomien Malthus beeinflusst worden, aber er hat keineswegs nur solchen Gedanken einen präziseren Ausdruck verliehen, die zu seiner Zeit bereits vorhanden waren, sondern als genialer Forscher wies er der Wissenschaft vor allen Dingen ganz neue Wege. Er vertiefte die Deszendenztheorie unendlich, und ist als eigentlicher Begründer der Selektionstheorie anzusehen. Die Vorsicht, mit der er bei der Ableitung allgemeinerer Schlußfolgerungen verfuhr, die unermüdliche Arbeit zur Herbeischaffung des für seine Aufgabe erforderlichen Materials, das Vermögen, die festgestellten Tatsachen von den verschiedensten Gesichtspunkten aus zu beleuchten, sind gleich bewunderungswürdig. Darwin hat nicht nur ein umfassendes naturphilo-

sophisches System durch die synthetische Kraft seines Geistes zu begründen vermocht, er hat auch, besonders auf dem Gebiet der Botanik, aber ebenso auf denjenigen der Zoologie und Geologie, Spezialarbeiten von außerordentlicher Wichtigkeit hervorgebracht. Dazu war Darwin ein Mann von unantastbarem Charakter und wundervoller Reinheit der Gesinnung (vgl. seine Autobiographie und Briefe).

Die Lehre Darwin's ist allbekannt. Es sei hier über sie nur das Folgende bemerkt. Der große Naturforscher war vollständig vertraut mit den auch heute noch für die Biologie und speziell für die Phylogenie so wichtigen Phänomenen der Korrelation im Organismus, der Konvergenz, Homologie, Metamorphose, und ebenso der Reduktionsmöglichkeiten der Organe. Höchste Bedeutung legte er dem konservativen Prinzip der Vererbung bei; daneben aber gleich große dem transformierend wirkenden der Variabilität. Darwin unterscheidet zwischen bestimmten und unbestimmten Variationen (letztere auch von ihm individuelle genannt). Die bestimmten Variationen sind nicht erblich. Sie entsprechen den Abänderungen, die wir heute Modifikationen nennen, und prägen sich nach jetziger Ausdrucksweise nur in Umgestaltung des phänotypischen Charakters der Organismen aus, ohne ihre genotypische Konstitution zu alterieren. Bei den nach Darwin erblichen unbestimmten Variationen unterscheidet er sehr wohl die „single variations“, die mit den sprungartig erfolgenden Mutationen (de Vries) übereinstimmen, und die fluktuierenden Variationen. Indem die Abänderungen, die ein Organismus (Art oder Varietät) erfahren hat, auf die Nachkommen erblich übertragen, in diesen noch verstärkt werden, und eventuelle weitere Variationen hinzutreten, muß die Differenz zwischen Stammformen und Deszendenten fortschreitend zunehmen (Akkumulationserscheinungen). Die Variationen, die sich übrigens zu bestimmter Zeit und an einem bestimmten Ort gewöhnlich nicht an sämtlichen Individuen einer Art und Varietät geltend machen, können nach sehr verschiedenen Richtungen erfolgen. Sie vermögen für den Bestand des Organismus Indifferentes, Nachteiliges oder Nützliches (Wertvolles) hervorzubringen, und wenn sie, sei es schnell oder erst nach längerer Zeit, einen gewissen bedeutenden Grad (Selektionswert) erlangt haben, dann treten der Kampf ums Dasein und die Selektion (natural selection) in Kraft. Das Endresultat aller dieser Vorgänge prägt sich im Überleben der den gegebenen Existenzbedingungen am meisten entsprechenden Individuen aus (Anpassungs- oder Adaptionserscheinung). Selektion erhält auch einmal vorhandene Formen auf der Höhe ihrer Entwicklung.

Die Grundvoraussetzung für die Entstehung der Organismenformen ist und bleibt das Vermögen der Lebewesen, erbliche Variationen zu erzeugen. Wir bezeichnen dieselben heute als Mutationen und Neukombinationen. Nur durch sie wird wirklich Neues hervorgebracht und damit Phylogenese ermöglicht. Darwin kannte, wie schon bemerkt wurde, bereits Sprungmutationen (Sports, diskontinuierliche Mutationen); vor allen Dingen legte er aber Gewicht auf seine fluktuierenden Variationen. Es ist nicht ausgeschlossen, daß manche derjenigen Abänderungen, die Darwin in dieser Kategorie vereinigte, keine wahren Mutationen, sondern Modifikationen oder Oszillationen (Reinke) von rein phänotypischem Charakter gewesen sein mögen. Auf jeden Fall hatte er aber doch, indem er von individuellen Variationen sprach, der Hauptsache nach Mutationen im Auge, und zwar solche, die man mit Lotsy als Schrittmutationen (kontinuierliche Mutationen) bezeichnen kann, weil sie den Organismus zunächst nur in sehr geringfügiger, aber erblicher Weise modifizieren. Dies betont auch Plate sehr nachdrücklich. Es ist ein großer Irrtum, wenn behauptet wird, Darwin hätte gesagt, die Selektion könne Neues produzieren. Dies hat er niemals getan. Wohl aber vertritt er energisch die Ansicht, nach welcher Selektion nicht nur Minderwertiges beseitigt, sondern in ganz bestimmtem Sinn förderlich bei der Bildung neuer Formen beteiligt ist. Indem sich nämlich jene Schrittmutationen, die auch nach neueren Untersuchungen ganz gewiß existieren, geltend machen, wird die Tendenz in der einmal eingeschlagenen Richtung weiter abzuändern auf die Nachkommen erblich übertragen. Haben die Variationen ein gewisses Maß erreicht, dann greift die Selektion ein. Durch sie werden die für die gegebenen Verhältnisse geeigneten Formen ausgelesen. Sie wirkt richtend auf den Entwicklungsprozeß ein, lenkt ihn in geeignete Bahnen, fördert die Ausbildung des Unfertigen und gewinnt damit eine durchaus positive Bedeutung für den Evolutionsprozeß. Nicht direkte, wohl aber indirekte Anpassung ist der Erfolg, den Selektion erreicht¹⁾.

1) Ohne Zweifel besitzt Selektion auch für den durch Archigonie vermittelten Prozeß der Entstehung lebender Substanz größte Bedeutung. Der Wirklichkeit, welche wir unter dem Bilde oder Symbol des Stoffes betrachten, sind gewisse einmal gegebene, nicht weiter ableitbare Grundqualitäten und Grunddispositionen eigentümlich, von denen strenge Naturgesetzlichkeit und durch sie bedingte Entwicklungsfähigkeit die hervorragendste Wichtigkeit beanspruchen. Innerhalb des durch solche Urphänomene bestimmten Rahmens sind für die Bildung lebender Substanz aus lebloser Materie zahlreiche Verkettungen möglich, aber infolge der Selektion werden von denselben nur diejenigen erhalten bleiben, die dauerfähigen

Übrigens hat Darwin das Problem der Artbildung sehr vielseitig erfaßt, ganz im Gegensatz zu manchen seiner Nachfolger. Darwin befand sich stets in innigstem Kontakt mit der schaffenden Natur. Er vermochte daher ihr Wirken so angemessen, wie es wenigen Biologen vergönnt gewesen ist, zu beurteilen, wußte ganz genau, daß die Natur nicht nur nach einem bestimmten Schema arbeitet, sondern mannigfaltige Mittel zur Lösung ihrer Aufgaben verwendet, und verstand es, jeden Dogmatismus fern von sich zu halten. So spielt z. B. in Darwin's Theorie die geographische Isolierung der Organismen durch deren Wanderung eine nicht zu unterschätzende Rolle. Auch die direkte Anpassung findet Beachtung, sowie Gebrauch und Nichtgebrauch der Organe. Freilich müssen diese drei letzteren Faktoren in ihrer Bedeutung für die Deszendenz heute anders eingeschätzt werden, wie es Darwin tat. Das Hauptgewicht legt Darwin bei seinen Erörterungen — abgesehen von Variabilität und Vererbung — freilich immer auf die Selektion und die durch sie vermittelte indirekte Anpassung, während Lamarck und die Neulamarckisten in erster Linie die Bedeutung direkter Adaption für die Artbildung betonen.

Unter den Neudarwinisten nimmt Weismann (Vorträge über Deszendenztheorie 1913, 3. Aufl.) dem sich z. B. Spengel, Datto und Ziegler im wesentlichen angeschlossen haben, eine ganz hervorragende Stellung ein. Die wichtigsten Grundgedanken seiner Theorie sind die folgenden: Bei allen zu sexueller Vermehrung befähigten Organismen besteht eine scharfe Sonderung zwischen Keimplasma und Soma. Mit dieser Anschauung verbindet Weismann die sehr speziell von ihm durchgeführte Lehre von der Kontinuität des ersteren und den Keimbahnen, aber weiter auch die Annahme von der Nichterblichkeit der vom Soma erworbenen Eigenschaften. Die letzten biologisch in Betracht kommenden Elemente des Keimplasmas sind die Biophoren. Sie treten zur Bildung der Determinanten zusammen. Komplexe der Determinanten bilden Ide, und die Gesamtheit der Ide einer Zelle sind die Idanten. Ursprünglich nahm Weismann an, daß bei der Entwicklung jeder befruchteten Eizelle, beginnend mit der Bildung der ersten Blastomeren und sich während der ganzen Onto-

Charakter tragen, d. h. solche chemische Konstitution, Struktur und Kombination elementarer Lebensfunktionen (Assimilation, Dissimilation, Reizbarkeit, Vermehrungsfähigkeit, Selbstregulation usw.) aufweisen, daß sie den gegebenen Umständen erhaltungsgemäß angepaßt sind. Existenzfähige lebende Substanz mit ihrer gesamten spezifischen Eigenart ist das Produkt eines sehr allmählich verlaufenden Werdeprozesses (vgl. Roux, Nova Acta, Abhandlungen der Leopold. Akad. d. Naturforscher, Bd. 100, besonders pag. 77 und 88).

genese fortsetzend, eine durchaus erbungleiche Teilung der Ide zustande käme, und jede Somazelle also durch solche Zerlegung des Keimplasmas allein mit den für ihre eigene Ausgestaltung unentbehrlichen Determinanten versorgt würde. Diese „Mosaiktheorie“ hat der Freiburger Zoologe später aber, besonders mit Rücksicht auf die Erscheinungen der Regeneration durch die Lehre vom „Nebenidioplasma“ ergänzt (Bd. I, pag. 310 und 311; Bd. II, pag. 1.) Variationen der Organismen können nach Weismann lediglich durch Veränderungen des Keimplasmas (niemals des Soma) vermittelt werden, indem dasselbe durch den Einfluß verschiedener Faktoren, namentlich der Ernährungsverhältnisse, qualitative und quantitative Modifikationen erleidet (Bd. II, pag. 111, 139, 140, 242). Amphimixis, welche zu Neukombinationen im Determinantensystem führen kann, vermag zudem fördernd auf den Prozeß der Transformation einzuwirken. Höchste Bedeutung für die Phylogenese schreibt Weismann dann weiter der Selektion: „Allmacht der Naturzüchtung“ zu. Sie tritt in den Formen der Germinal- und Personalselektion hervor.

In der Richtung seines biologischen Denkens schließt sich Stahl jener von Weismann verfolgten in vieler Hinsicht an. Freilich vermag er dem Freiburger Zoologen nicht in seinen sehr weitgehenden Spekulationen über das Keimplasma zu folgen, und ebenso vermag er dessen Anschauungen über die Allmacht der Naturzüchtung nicht zu teilen, aber er ist mit Weismann fest überzeugt, von der Nichterblichkeit der vom Soma erworbenen Eigenschaften, sowie der ganz außerordentlichen Bedeutung der Selektion für die Phylogenese. Daß Veränderungen, die das Soma treffen, auf die Keimzellen übertragen werden können, mag vorstellbar sein; indessen ist eine durch das Medium des Soma vermittelte Affektion der letzteren kaum in irgendeinem Falle absolut sicher konstatiert. Dazu kommt, daß Variationen des Keimplasmas ganz offenbar nicht selten entstehen, indem die Außenfaktoren dasselbe (besonders in der sogenannten sensiblen Periode) direkt beeinflussen, was auch Weismann (Bd. II, pag. 76) für möglich hält. Ebenso ist ja Parallelinduktion nicht ausgeschlossen (Detto). Die Lehre von der Allmacht der Naturzüchtung lehnt Stahl ab, weil den Organismen sicher mancherlei Eigentümlichkeiten indifferenter Art (ohne Selektionswert) zukommen¹⁾. Dabei verteidigt er aber mit vollem

1) Auch Goebel (Organographie der Pflanzen 1913, 2. Aufl., Teil I pag. 39) und Neger (Biologie der Pflanzen, 1913) betonen mit Recht das Vorhandensein indifferenter Merkmale der Organismen, die oft den Charakter von Organisationsmerkmalen tragen, oder Eigentümlichkeiten der Lebewesen darstellen,

Recht die Ansicht sehr energisch, nach welcher nicht, wie die Lamarckisten meinen, direkte (funktionelle oder aktive und passive) Anpassung, sondern indirekte Anpassung für die Entstehung der Arten in erster Linie Bedeutung besitzt. Stahl hat selbst durch seine ökologischen Studien wesentlich zur Vertiefung unserer Vorstellung über die Selektionsprozesse beigetragen und betont oft, daß manche Einrichtungen bei Pflanzen, z. B. die Pappusbildungen der Compositenfrüchte, die Involukralblätter von *Carlina*, die Kohäsionsmechanismen usw. überhaupt nur unter Heranziehung des Prinzips der Auslese verständlich werden. Denn sie gewähren den Gewächsen erst Vorteil, wenn die in Betracht kommenden Zellen schon abgestorben sind, und können deshalb vom biomechanistischen Standpunkte aus nicht als Produkte direkter Anpassung aufgefaßt werden. Die Wirkung der Selektion erfolgt nach Stahl in der auf pag. 35 angegebenen Weise. Sie vermag darnach nicht neue Biotypen zu erzeugen (dies kann nur durch Mutation oder Neukombination geschehen), sondern ist allein imstande, mit einem bereits vorhandenen Material abgeänderter Formen zu arbeiten, indem sie die Entwicklung erhaltungsgemäß beschaffener Typen fördert und überhaupt richtenden Einfluß auf die Evolution geltend macht. Wenn ein Organismus eine vererbare Umprägung erfährt, so beruht das stets auf Veränderungen der chemischen Natur und Reaktionsfähigkeit seiner Gene. Seine genotypische Konstitution erleidet Modifikationen, und damit kann natürlich auch die Bedingung zur Veränderung des phänotypischen Charakters gegeben sein. Stahl steht, besonders im Anschluß an Johannsen und Klebs, auf dem heute durchaus zu rechtfertigenden Standpunkt, daß bei der Vererbung immer nur Gewicht auf die Übertragung genotypischer Anlagen von einem Individuum auf ein anderes gelegt werden darf. Die phänotypischen Merkmale (die sinnlich wahrnehmbaren Eigenschaften) eines Lebewesens welche ihren Ursprung und ihre Erhaltung nur dem in denselben einmal waltenden Chemismus verdanken. Im Gegensatz zu Anpassungsmerkmalen dürften wohl als indifferente Merkmale z. B. angesehen werden: Tetra- und Pentamerie der Blütenkronen (Neger), Phosphoreszenz der Leuchtbakterien usw. Mehr als es gewöhnlich geschieht, sollte man mit Sachs und O. Hertwig (Werden der Organismen) nicht nur den Gegensatz von Keimplasma und Soma betonen, sondern daneben die embryonalen Gewebe (Verband der Blastomeren, die aus der befruchteten Eizelle entstehen, Vegetationspunkte der Pflanzen) unterscheiden. Keimzellen sowie Soma gehen aus embryonalem Gewebe hervor; zwischen letzterem und den beiden ersteren stehen Gewebe von Übergangscharakter, und das Idioplasma der Zellen des embryonalen Gewebes kann somit, da es doch gewiß durch den Einfluß äußerer Faktoren Veränderungen erfährt, die Veranlassung zur Entstehung erblicher Variationen der Organismen geben.

sind etwas Sekundäres. Sie repräsentieren nicht das Ererbte, sondern sind Folge des eigentümlichen Reaktionsvermögens der Erbfaktoren auf die vorhandenen Außenbedingungen. Wenn das Keimplasma infolge autonomer oder induzierter Reizvorgänge zu Mutationen veranlaßt worden ist, seine genotypischen Grundlagen demnach nicht mehr genau dieselben wie seither sind, dann haben damit zugleich seine Potenzen Modifikationen erfahren. Diese Potenzen liegen immer nur innerhalb bestimmter Grenzen. Aus einem gegebenen Keimplasma kann, indem äußere Umstände auf dasselbe einwirken, und damit innere Zustandsänderungen in ihm vor sich gehen, nicht Beliebiges werden, sondern es besteht nur die Möglichkeit zur Realisierung einer mehr oder minder großen Anzahl von Phänotypen (Modifikationen). Auf jeden Fall ist aber dem Keimplasma und infolgedessen auch dem Soma eine gewisse Labilität eigentümlich, wie namentlich die ausgezeichneten experimentell-morphologischen Studien von Goebel und Klebs klar dargetan haben.

Weder als Neulamarckist noch als Neudarwinist darf H. de Vries (Mutationstheorie 1901) bezeichnet werden. Er nimmt eine besondere Stellung ein, indem er bestrebt ist, die Deszendenz durch seine Mutationstheorie verständlich zu machen. Die Mutationen der Organismen erfolgen nach den verschiedensten Richtungen in kleinen Sprüngen. Durch sie werden neue elementare Arten hervorgebracht, von denen aber nur die jeweilig erhaltungsgemäß beschaffenen weiter bestehen können, da Selektion die ungeeigneten beseitigt. Somatic Mutationen (Modifikationen), d. h. Veränderungen, die das Soma erleidet, sind nach de Vries nicht für die Artbildung von Wichtigkeit. Seine Mutationen haben stets, ebenso wie es auch Weismann annimmt, rein blastogenen Ursprung. Die Mutationen des holländischen Botanikers entsprechen den „single variations“ Darwins. Die fluktuierenden Variationen des letzteren kommen für die Phylogenese gar nicht in Betracht, eine offenbar viel zu weitgehende Behauptung von de Vries, da manche dieser Variationen, mit denen Darwin arbeitet, ganz sicher den Charakter solcher Abänderungen tragen, die man heute Schrittmutationen nennt, die erblich sind und ohne Zweifel Bedeutung für die Artbildung gewinnen können. Ansichten, die in mancher Beziehung Ähnlichkeit mit denjenigen von de Vries haben, vertraten schon vor diesem Kölliker und Korschinsky (Flora, 1901, Ergänzungsband 89).

Endlich ist hier noch auf einige Forscher, zumal Haeckel, Lang, Maurer, Plate (vgl. Plate, Vererbungslehre 1913 und ferner Selektionsprinzip 1913 4. Aufl.) hinzuweisen, welche die Frage nach

der Entstehung des Spezies im wesentlichen genau so wie es Darwin tat, zu lösen versuchen. Dabei wird auf die Selektion das größte Gewicht gelegt, den Lamarck'schen Prinzipien der direkten (inklusive der funktionellen) Anpassung sowie der Erbllichkeit der vom Soma erworbenen Eigenschaften aber doch zugleich eine gewisse Bedeutung beigemessen¹⁾. Dagegen lehnen die genannten Zoologen die orthogene-tische Betrachtungsweise Nägeli's, die Hypothese Weismann's über Germinalselektion und die Mutationstheorie von de Vries, wenigstens in ihrer extrem gerichteten Fassung, ab.

In den ersten Jahrzehnten nach dem Erscheinen der Hauptwerke Darwin's suchte man die Deszendenzlehre und Biogenetik hauptsächlich durch rein vergleichende Studien über Entwicklung und Bau der Organismen zu fördern. Diese Forschungsrichtung hat auch noch heute ihre Bedeutung nicht verloren; sie erfuhr aber erfreulicherweise im Laufe der letzten Dezennien eine sehr wesentliche Ergänzung, indem zytologische Untersuchungen in ausgedehntem Maße angestellt wurden, und vor allen Dingen die experimentelle Behandlung biogenetischer Probleme einsetzte. Es entstand die Entwicklungsmechanik (diese hier im weitesten Sinne des Wortes gemeint), eine Disziplin, die bereits heute ungemein wichtige Resultate gezeitigt hat, und sich als bald ganz naturgemäß in besonderer Art gliedern mußte. Während viele Biologen, z. B. Roux, O. Hertwig, Driesch, Wolff, Herbst, Schaxel, sich hauptsächlich mit den Fragen nach den Ursachen der Ontogenese (Erscheinungen der Differenzierung des Embryo, der Re-

1) Dabei ist indessen zu beachten, daß bestimmt gerichtete Veränderungen, welche die Organismen durch den Einfluß der Außenfaktoren erleiden können, und die man eben direkte, resp. funktionelle Anpassungen nennt, wenn durch sie sofort harmonische Beziehungen zwischen den Lebewesen und der Umwelt hergestellt werden, nur unter der Voraussetzung möglich sind, daß der Organismus die Fähigkeit bereits besitzt, in jener bestimmten Art auf die äußeren Faktoren zu reagieren. Dazu sind aber Strukturen und Potenzen der Keimzellen erforderlich, die ihren letzten Grund doch nur in „zufällig“ aufgetretenen Variationen haben können. Danach würde es am besten sein, von direkter Anpassung im Sinne Lamarck's und der Neulamarckisten überhaupt völlig abzusehen. Die für die Entstehung neuer Arten erforderlichen Variationen der Keimzellen, ihre genotypischen Konstitutionsänderungen oder Mutationen erfolgen erfahrungsgemäß richtungslos. Es ist „Zufall“, wenn sie einmal bei vielen Individuen in recht übereinstimmender Weise ausfallen, und auf solche Art Erscheinungen resultieren, welche wir „direkte Anpassungen“ nennen. Diese und die indirekten Anpassungen stehen bei biomechanistischer (nicht teleologischer) Betrachtungsweise tatsächlich gar nicht in einem derartig prinzipiellen Gegensatz zueinander, wie oft behauptet wird.

generation und Korrelation) beschäftigten, wandten sich andere (Klebs, Goebel) mehr experimentell-morphologischen Arbeiten zu. De Vries, Standfuß, Fischer, Tower, Kammerer, Johannsen, Rosen waren bemüht, die Bedingungen des Zustandekommens der Variationen, besonders der Mutation, zu erforschen, und um die Vererbungslehre haben sich, indem sie die schon in den sechziger Jahren des vorigen Jahrhunderts von Mendel eingeschlagenen Wege weiter verfolgten, in erster Linie de Vries, Correns, Tschermak, Baur, Bateson, Plate ganz hervorragende Verdienste erworben.

Es kann nicht unsere Aufgabe sein, die von den genannten sowie vielen anderen Gelehrten gewonnenen und für die kritische Behandlung des Deszendenzproblems so wichtigen Erkenntnisse näher zu verfolgen. Nur darauf sei noch hingewiesen, daß uns die neueren biologischen Studien vor allem in den Stand setzen, die Formen und das Zustandekommen der Variationen, deren Stattfinden ja für die Phylogenie Grundbedingung ist, weit schärfer, als es Darwin und seinen Nachfolgern zunächst möglich war, zu bestimmen. Wir müssen heute unterscheiden zwischen: 1. Modifikationen, 2. Oszillationen, 3. Mutationen und 4. Neukombinationen infolge von Amphimixis. 1 und 2 sind nicht erblich, 3 und 4 dagegen erblich. Jene verändern nur den Phänotypus, diese die genotypische Konstitution des Organismus¹⁾. Die Mutationen sind teils autonome, teils induzierte. Was die letzteren anbelangt, so kann das Keimplasma direkte Beeinflussung erfahren, eventuell indirekt durch Vermittelung der embryonalen Gewebe oder des Soma affiziert werden (auch Parallelinduktion im Sinne Dettos ist nicht ausgeschlossen), oder endlich durch sexuelle Prozesse Umgestaltungen erleiden, die aber nicht identisch mit den Neukombinationen zu sein brauchen. Die Disziplin der Biogenetik befindet sich heute im vollen Fluß; es ist daher zu erwarten, daß unsere Anschauungen über die Phylogenie durch sie fernerhin noch nach mannigfaltigen Richtungen hin Erweiterungen und Vertiefungen erfahren werden.

c) Biostatik. In der Biologie wird vielfach von zweckmäßiger Organisation der Lebewesen gesprochen. In der Tat unterliegt es keinem Zweifel, daß die Organe der Pflanzen und Tiere sehr allgemein

1) Zusammenstellungen über beobachtete Mutationen findet man bei Goldschmidt, Einführung in die Vererbungswissenschaft, pag. 41; Klebs, Zeitschr. für induktive Abstammungs- u. Vererbungslehre, Bd. XVII, pag. 69, 73 und 150. Ferner über Mutationen der Bakterien und Pilze bei Alexandrine Haenicke, Zeitschr. f. Botanik, 8. Jahrg., pag. 226, 319, 328 und 333; die Verfasserin weist auch auf die Übergangsformen zwischen Modifikationen und Mutationen hin.

in ihrem Bau sowie ihren Funktionen Eigentümlichkeiten aufweisen, die für die Erhaltung des Individuums förderlich sind und die Existenz desselben sowie der Art unter den gegebenen Außenbedingungen überhaupt erst ermöglichen. Der Biostatik (Ökologie) fällt nun die Aufgabe zu, das Bestehen der Anpassungszustände (Ökologismen) nach Detto genannt, vgl. dessen: Theorie der direkten Anpassung 1904, pag. 30) im einzelnen genau zu konstatieren, ihre Bedeutung für den Organismus und die Bedingungen ihres Zustandekommens („Ökogenese“) zu untersuchen.

Es ist für die Biostatik von großer Wichtigkeit, die Begriffe: Zweck, Ziel, Zweckmäßigkeit, Zielstrebigkeit näher zu bestimmen. Von Zwecken und Zielen im wahren Sinne des Wortes kann man offenbar nur reden, wenn man von einem vernunftbegabten Bewußtsein ausgeht. Beide sind vorgestellte, gewollte, erstrebte oder erreichte Erfolge eines durch ein Bewußtsein vermittelten Geschehens. Der Erfolg wird Ziel genannt, wenn man nur auf die Richtung des Geschehens und den durch sie herbeigeführten Endzustand als solchen reflektiert. Dagegen bezeichnet man den Erfolg als Zweck, wenn man in erster Linie die ihn veranlassende Motivation und den durch sie bedingten Sinn- und Wesenszusammenhang des den Endzustand ermöglichenden Geschehens in Betracht zieht. Man kann also den Erfolg je nach dem Gesichtspunkt, unter den man ihn stellt, entweder als Ziel oder als Zweck bezeichnen, und demnach auch das zu seiner Erreichung erforderliche Geschehen entweder als zielstrebig oder als zweckmäßig auffassen. Jede einzelne Etappe des Geschehens, die für die Realisierung des Endzustandes in Betracht kommt, ist in beiden Fällen als Mittel anzusehen.

Wenn man den teleologischen oder finalen Charakter der Organismen als eines ihrer wesentlichen Merkmale ansieht, wie es die Vitalisten tun, so prägt sich darin ganz offenbar eine durchaus anthropomorphe Auffassung aus, denn wahre Finalität kommt nur durch vernünftige und bewußte Willenstätigkeit zustande. Da aber die meisten Organismen derselben durchaus ermangeln, so kann es nur zu allen möglichen Mißverständnissen führen, wenn man den Begriff der Zweckmäßigkeit auf sie anwendet. Indem wir von unserer biomechanistischen Grundanschauung ausgehen und dabei den naturwissenschaftlichen, resp. naturphilosophischen Standpunkt nicht verlassen, betrachten wir die Ökologismen als Ausdruck dynamischer Gleichgewichtszustände, welche den Organismen im Verhältnis zur Umwelt eigentümlich sind. Diese Zustände haben ihren Grund nicht in Finalität,

sondern Naturkausalität brachte sie hervor. Die Lebewesen bezeichnen wir nicht als zweckmäßig, sondern als erhaltungsgemäß organisierte und funktionierende Systeme, d. h. als Komplexe, die sich unter den jeweilig gegebenen Außenbedingungen überhaupt als existenzfähig erweisen. (Vgl. auch Jensen, Organische Zweckmäßigkeit, Entwicklung und Vererbung 1907.) Das Ganze eines Organismus stellt keine den Teilen übergeordnete und diese vermittels teleologisch tätiger Kräfte (Entelechieen, Dominanten) beherrschende Wesenheit dar. Auch ist das Ganze nicht einfach die Summe der Teile, sondern es entsteht dadurch, daß diese, indem sie miteinander verbunden sind, Wechselwirkungen und Korrelationen hervortreten lassen, die den inneren Zusammenhang des Systems bedingen und ihm ein einheitliches Gepräge verleihen. Viele der im Laufe der phylogenetischen Entwicklung aufgetretenen Lebensstypen besaßen keinen oder nicht genügend ausgesprochenen erhaltungsgemäßen Charakter. Sie mußten daher im Kampf ums Dasein zugrunde gehen und solchen das Feld räumen, welche in ihrem Bau und ihren Funktionen den jeweilig gegebenen Außenfaktoren angemessener waren.

Lehnen wir es vom naturphilosophischen Standpunkte aus ab, in allen jenen Fällen (Pflanzen, niedere Tiere), für welche keine echten finalen Beziehungen, d. h. durch ein Bewußtsein vermittelte, nachgewiesen sind, mit dem Zweckbegriff zu operieren, so ist damit implizite gesagt, daß wir den Ausführungen von Cossmann (Elemente der empirischen Teleologie 1899) nicht zustimmen können. Die Finalität ist für ihn eine naturwissenschaftliche Kategorie, trotzdem er pag. 62 ausdrücklich vor anthropomorphischer Betrachtungsweise warnt. Es soll neben dem zweigliederigen kausalen Geschehen ein dreigliederiges finales in der Natur, nämlich in den Organismen, geben (teleologische Gesetzmäßigkeit). Beim teleologischen Geschehen ist das Medium (etwa Zusammenziehung der Pupille des Auges) nicht nur abhängig von Antecedens (starker Lichtreiz und Reaktionsvermögen des Organismus), sondern zugleich vom Sucedens (Schutz der Netzhaut). Es wird also die natürlich durchaus abzulehnende Annahme gemacht, nach welcher das Medium von einem Zustand (Sucedens) abhängig sein soll, der noch gar nicht existiert. Cossmann's Irrtum beruht offenbar darauf, daß ihm, ohne sich dessen klar bewußt zu sein, die alte Anschauung von einer geheimnisvollen Wirkung des „Ganzen“ auf die „Teile“ vorschwebte, und daß er dieselbe nicht zu überwinden vermochte.

Bei dem tatsächlich zwischen der teleologisch-vitalistischen und der biomechanistischen Auffassung bestehenden prinzipiellen Gegensatz

erscheint es, wie hier weiter zu bemerken ist, nicht angemessen, wenn ein Vertreter der letzteren trotzdem von „teleologischer Mechanik“ redet, wie Pflüger es in einer 1877 erschienenen Abhandlung getan hat. Mit Pflüger erachten es auch manche andere Biomechanisten für zulässig, die Begriffe Zweck und Zweckmäßigkeit wenigstens im metaphorischen Sinne in der Biologie zu verwenden, oder die Organismen nach Kant's Vorgange so zu beurteilen, „als ob“ sie von einer *causa finalis* beherrscht würden. Wundt (*System der Philosophie*, 1897 2. Aufl., und E. König's Buch über Wundt 1902, pag. 93) hält es aus heuristischen Gründen für wertvoll, die Zweckbetrachtung unter Umständen als Umkehrung der kausalen Betrachtungsweise zu verwenden, wobei die Wirkung zum Zweck wird, und die Ursache als Mittel erscheint. Diese Auffassung deckt sich ungefähr mit derjenigen Siegart's (*Kleine Schriften* 1881, Bd. II, pag. 24), der die kausale Betrachtungsart als die synthetische, die teleologische, die regressiv vom Zweck zum Mittel übergeht, als analytische bezeichnet. Was im übrigen Wundt anbetrifft, so hat derselbe, wie ich meine, die Grenzen zwischen Naturphilosophie und Metaphysik leider nicht scharf genug gezogen (vgl. *System*, besonders pag. 326), wodurch die Beurteilung seiner Anschauungen sehr erschwert wird. Von unserem Standpunkte aus erscheint es geboten, den Zweckbegriff bei rein naturwissenschaftlichen und naturphilosophischen Untersuchungen völlig auszuschalten (vgl. übrigens die Anmerkung auf pag. 27). Dies darf um so mehr gefordert werden, als sich uns für jenen Begriff ein vortrefflicher Ersatz darbietet, indem wir vom erhaltungsgemäßen Charakter der Organismen, ihrer Erhaltungsgemäßheit oder Erhaltungsfähigkeit sprechen, und damit zugleich Begriffe gewinnen, denen regulative Bedeutung sowie bei ihrer Anwendung heuristischer Wert nicht abzusprechen sind.

Durch die vorstehenden Bemerkungen ist nun auch im allgemeinen die Stellung Stahl's zu den so überaus schwierigen, noch lange nicht erledigten Fragen der Artbildung, speziell auch der Biostatik, bestimmt. Er leugnet nicht, daß manche strukturelle und funktionelle Eigentümlichkeiten der Organismen indifferenter Natur sein mögen und somit nicht als Ökologismen angesehen werden können. Daneben aber bestehen tatsächlich sehr zahlreiche echte Anpassungen, d. h. durch Variation, Vererbung, den Kampf ums Dasein und Selektion herausgebildete Gleichgewichtszustände der Lebewesen in ihrer Beziehung zur Umwelt. Wie viele Arbeiten Stahl's sowie seiner Schüler zeigen, besitzt er ein besonderes Talent dafür, den Ökologismen auf die

Spur zu kommen und sich zunächst durch Erwägungen allgemeiner und kombinierender Art Vorstellungen über ihre Bedeutung für den Organismus zu bilden. Auf solche Weise entstehen für Stahl Arbeitshypothesen, die den Ausgangspunkt für die weiteren Untersuchungen abgeben. Diesen fällt aber die Aufgabe zu, im Speziellen darüber Klarheit zu schaffen, ob die vermuteten Relationen zwischen Organismen und Umwelt verifiziert werden können. Das Experiment und die Beobachtung der Pflanzen unter natürlichen Lebensbedingungen bilden dabei, wie schon pag. 6 hervorgehoben wurde, das Mittel zur Lösung der in Betracht kommenden Fragen, und gerade durch eine solche kritische Behandlung ökologischer Probleme hat sich Stahl ganz besondere Verdienste um die Methode sowie den tatsächlichen Fortschritt der Biostatik erworben.

Stahl ist auch noch heute fleißig an der Arbeit. Seit längerer Zeit beschäftigen ihn Untersuchungen über die Beziehungen zwischen Pflanzen und Ameisen, sowie über Sekrete der Gewächse, deren Resultate hoffentlich recht bald publiziert werden können. Möge es dem ausgezeichneten Gelehrten vergönnt sein, noch manches Jahr als Forscher und Lehrer an der Universität Jena zu wirken.

Jena, im Dezember 1917.

Verzeichnis der auf E. Stahl's Anregung entstandenen Dissertationen.

- 1) Schorler, Bernh., Untersuchungen über die Zellkerne der stärkeführenden Zellen der Hölzer. Jena 1883.
- 2) Scheit, Max, Über die Tracheidensäume der Blattbündel der Koniferen usw. Jena 1883.
- 3) Klebahn, H., Die Rindenporen. Beitrag zur Kenntnis der Lenticellen. Jena 1884.
- 4) Mollberg, Alb., Untersuchungen über die Pilze in den Wurzeln der Orchideen. Jena 1884.
- 5) Ortman, Arnold, Beiträge zur Kenntnis unterirdischer Stengelgebilde. Jena 1886.
- 6) Aderhold, Rud., Beiträge zur Kenntnis der richtenden Kräfte bei der Bewegung niederer Organismen. Jena 1888.
- 7) Adler, Arth., Untersuchungen über die Längenausdehnung der Gefäßräume, sowie Beiträge zur Kenntnis der Verbreitung der Tracheiden und der Gefäße im Pflanzenreich. Jena 1892.
- 8) Dreyer, Ad., Beitrag zur Kenntnis der Funktion der Schutzscheide. St. Gallen 1892.

- 9) Stroeve, Val., Über die Verbreitung der Wurzelverkürzung. Jena 1892.
- 10) Benecke, W., Die Nebenzellen der Spaltöffnungen. Leipzig 1892.
- 11) Gießler, Rud., Die Lokalisation der Oxalsäure in den Pflanzen. Jena 1892.
- 12) Lüstner, Gust., Beiträge zur Biologie der Sporen. Wiesbaden 1898.
- 13) Kamerling, Zeno, Zur Biologie und Physiologie der Marchantiaceen. Marburg 1894.
- 14) Hunger, Wilh., Über die Funktion der oberflächlichen Schleimbildungen im Pflanzenreich. Leiden 1898.
- 15) Anheisser, Roland, Über die aruncoide Blattspreite. Ein Beitrag zur Blattbiologie. Marburg 1899.
- 16) Rostock, Rich., Über die Aufnahme und Leitung des Wassers in der Laubmoospflanze. Erfurt 1902.
- 17) Marcuse, Max, Anatomisch-biologische Beiträge zur Mycorrhizafrage. Dessau 1902.
- 18) Detto, Carl, Über die Bedeutung der ätherischen Öle bei Xerophyten. 1903.
- 19) Andreae, Eug., Inwiefern werden Insekten durch Farbe und Duft der Blumen angezogen? Jena 1903.
- 20) Hesse, Herm., Beitrag zur Morphologie und Biologie der Wurzelhaare. Greußen 1904.
- 21) Lohmann, C. E. J., Beitrag zur Chemie und Biologie der Lebermoose. 1903.
- 22) Kniep, H., Über die Bedeutung des Milchsafts der Pflanzen. Marburg 1905.
- 23) Müller, Arno, Die Assimilationsgröße bei Zucker- und Stärkeblättern. Leipzig 1904.
- 24) Schander, Rich., Über die physiologische Wirkung der Kupfervitriolkalkbrühe. Merseburg 1904.
- 25) Kunze, Gustav, Über Säureausscheidung bei Wurzeln und Pilzhyphen und ihre Bedeutung. Leipzig 1906.
- 26) Schoene, Kurt, Beiträge zur Keimung der Laubmoossporen und zur Biologie der Laubmoosrhizoiden. Dresden 1905.
- 27) Bierberg, Walter, Die Bedeutung der Protoplasmrotation für den Stoffwechsel in den Pflanzen. Jena 1907.
- 28) Burgeff, Hans, Zur Biologie der Orchideenmycorrhiza. Jena 1909.
- 29) Liebmann, Willy, Die Schutzrichtungen der Samen und Früchte gegen unbefugten Vogelfraß. Jena 1910.
- 30) Räuber, Arnold, Die natürlichen Schutzmittel der Rinden unserer einheimischen Holzgewächse gegen Beschädigungen der im Walde lebenden Säugtiere. Jena 1910.
- 31) Schatz, Willy, Beiträge zur Biologie der Mycorrhizen. Jena 1910.
- 32) Seyd, Willy, Beiträge zur Biologie von Selaginella. Jena 1910.
- 33) Ublepp, Karl, Vorkommen und Bedeutung der Stärkescheide in den oberirdischen Pflanzenteilen. Dresden 1909.
- 34) Peyer, Willy, Biologische Studien über Schutzstoffe. Jena 1911.
- 35) Schaefer, Rud., Heliotropismus der Wurzeln. Charlottenburg 1911.
- 36) Weyland, Herm., Zur Ernährungsphysiologie mykotropher Pflanzen. Leipzig 1912.
- 37) Schmid, Günther, Beiträge zur Ökologie der insektivoren Pflanzen. Jena 1912.
- 38) Gerhardt, Karl, Beitrag zur Physiologie von Closterium. Weida 1913.

- 39) Graevenitz, Luise v., Über Wurzelbildung an Steckholz. Weida 1913.
- 40) Jacob, Friedr., Studien über Protoplasmaströmung. Weida 1913.
- 41) Riedel, Georg, Das Verhalten der Grauerle (*Alnus incana*) und Schwarzerle (*Alnus glutinosa*) auf trockenen Kalkbergen. Weida 1913.
- 42) Stein, Emmy, Über Schwankungen stomatärer Öffnungsweite. Weida 1913.
- 43) Michaelis, Hans, Biologische Studien über Schutzmittel gegen Tierfraß bei Süßwasseralgen. Schönberg (Mecklenburg) 1915.
- 44) Hermann, Wilh., Die Blattbewegungen der Marantaceen und ihre Beziehungen zur Transpiration. Weida 1914.
- 45) Ruschmann, Gertrud, Zur Ökologie von *Pinguicula* und *Drosera*. Weida 1914.
- 46) Salomon, Hans, Über das Vorkommen und die Aufnahme einiger wichtiger Nährsalze bei den Flechten. Leipzig 1914.
- 47) Sauerbrei, Friedr., Leitbündelverbindungen im krautigen Dikotylenstengel. Jena 1914.
- 48) Swart, Nicolas, Die Stoffwanderung in ablebenden Blättern. Jena 1914.
- 49) Rabitz, Paul, Die Peridermbildung von Holzgewächsen in ihrer Beziehung zum Bau der Rinde. 1916.

Noch nicht gedruckt:

- 50) Oncken, Albin, Über eine Beziehung zwischen Milchsaft und Kalziumoxalat.
 - 51) Friedel, Walter, Über verkieselte Zellmembranen bei höheren Pflanzen.
 - 52) Rudolph, Konrad, Die Epidermis und epidermoidale Transpiration.
 - 53) Patschovsky, Norbert, Studien über Nachweis und Lokalisierung, Verbreitung und Bedeutung der Oxalsäure im Pflanzenorganismus.
 - 54) Ziegenspeck, Hermann, Über die Funktionen von Milchsäften und Schleimen von Pflanzen.
-

Über Kompaßpflanzen.

Von G. Karsten.

(Mit Tafel I.)

I.

Die Frage nach dem Einfluß der Vertikalstellung der Blätter, wie sie sich bei der Mehrzahl der australischen Bäume, den Eucalyptus-Arten, den Phyllodien der Neuholländer Akazien, den *Metrosideros*-Arten u. a. findet, auf die Ökologie der betreffenden Pflanzen, ist zwar im allgemeinen dahin beantwortet, daß eine Minderung zu intensiver Bestrahlung erreicht und damit die Erwärmung der Blattflächen unter den niederen Breiten jenes Kontinentes verhindert wird, so daß sowohl einer Beeinträchtigung ihres Chlorophyllapparates, wie einer übermäßigen Steigerung der Transpiration vorgebeugt wird. Eine genauere zahlenmäßige Darlegung der Vorteile, welche die vertikale Blattlage unter den obwaltenden Verhältnissen bietet, ist jedoch meines Wissens bisher nicht erfolgt, und diese Aufgabe stand mit auf dem Programm meiner australischen Reisepläne, die gerade im Beginn der Ausreise durch den Kriegsausbruch vereitelt wurden.

Eine derartige Untersuchung etwa an Gewächshausexemplaren der genannten Pflanzengattungen durchzuführen, erschien weniger geeignet, da ein Zusammenwirken aller äußeren Faktoren, wie die Heimat sie darbietet, nicht herzustellen ist. So suchte ich nach einheimischen Gewächsen, die vielleicht die notwendigen formalen Bedingungen, wenn auch unter anderen äußeren Verhältnissen erfüllen konnten, und mein Blick fiel auf die durch Stahl's¹⁾ Untersuchungen bekannt gewordenen Kompaßpflanzen, von denen die eine, *Lactuca scariola*, ja leicht zu beschaffen ist.

Stahl wies in der genannten Arbeit nach, daß die Orientierung der vertikalstehenden Blätter durch die Strahlen der Morgen- und Abendsonne bestimmt wird in der Weise, daß sich die Blattfläche senkrecht zur einen oder anderen Strahlenrichtung einstellt; dadurch muß sich also die Meridionalstellung der Blattflächen mit der Front nach Osten oder Westen ergeben. Nach der vorher genannten Fragestellung mußte

1) E. Stahl, Über sogenannte Kompaßpflanzen. Jen. Zeitschr. f. Naturw., Bd. XV, N. F. Bd. VIII.

es mir in erster Linie auf die Vertikalstellung für meine Versuche ankommen. Zu beantworten ist also:

1. Wie groß ist der Temperaturunterschied, den in voller Sonne befindliche Blätter aufweisen, je nachdem sie in Profilstellung oder in Flächenstellung von den Sonnenstrahlen getroffen werden?

2. Wie stellen sich die Transpirationsverluste der Pflanzen in der Sonne bei Profilstellung ihrer Blätter (oder wenigstens der Mehrzahl davon) und bei Flächenstellung?

Da ich im Sommersemester zunächst von anderen Arbeiten in Anspruch genommen war, fand ich die im Mai ausgesäten Pflanzen bei Beginn der Versuche bereits in Blüte vor; die Blätter waren in den unteren Teilen mehr oder weniger vertikal gestellt, in der Region unmittelbar unterhalb der Infloreszenz fand ich überwiegend Horizontallage. Nach Entfernung der Infloreszenz waren also beiderlei Blattlagen vorhanden. Eine neue Aussaat im August lieferte für den September Keimpflanzen mit 5—6 Blättern, deren letztentwickelte Vertikal- und zwar, da ihnen die Morgen- und Abendsonne zugekommen war, Meridionalstellung zeigten. In beiden Kulturreihen war natürlich jede Pflanze einzeln eingetopft und konnte so leicht für die Versuche benutzt werden.

Zur vorläufigen Orientierung über die erstere der beiden Fragen wurden die von der Julinachmittagsonne 5 Uhr beschienenen Meridionalblätter, die gerade von der Fläche Sonne erhielten, schnell um die Kugel eines empfindlichen Thermometers gewickelt und bei 20° Zimmer-temperatur stieg das Thermometer auf 32,7 und 32,8°.

Für genauere Beobachtung wurde der thermoelektrische Weg gewählt, der die Differenz der in Profilstellung und in Flächenstellung besonnten Blätter genauer festzustellen erlaubte, als auf andere Weise möglich gewesen wäre. Als Thermoelement diente ein von der Firma M. Kohl in Chemnitz speziell zum Einstechen in Tier- oder Pflanzenkörper gearbeiteter Apparat, der bei vorsichtiger Isolierung und Schutz vor Besonnung hinreichende Empfindlichkeit zeigte. Einer Temperaturdifferenz von einem Grad entsprach ein Ausschlag des Siemens-Schuckert Spiegelgalvanometers von 6,6 Teilstrichen. Meinem Kollegen, Herrn Professor Karl Schmidt, bin ich für die Liebenswürdigkeit, mit der er mich bei Prüfung des Elementes unterstützte, zu lebhaftem Danke verpflichtet.

Die Versuche mußten im Zimmer unmittelbar am Fenster an-gestellt werden, wo die Pflanzen von der Sonne getroffen wurden, aber vor dem Winde geschützt waren, weil jeder Windstoß den Ausschlag des Galvanometers beeinflußt haben würde. Bei der ersten Versuchs-

reihe wurden verschieden zur Sonne gestellte Blätter miteinander verglichen, bei der zweiten zog ich es vor, ein und dasselbe Blatt in verschiedene Lage zur Sonne zu bringen.

Aus den Protokollen teile ich hier einige Daten mit:

27. Juli 1917, 10 Uhr.

1 a) Horizontalblatt von der Sonne beschienen. Zimmertemperatur 20° .

Galvanometerausschläge:					
40	31	}	Sonne verdeckt	}	Mittel 40,5.
42	33				
44	35,5	}	Sonne wieder frei		
45	43				
45	46				

1 b) Profilblatt besonnt, 12 Uhr.

17	18	}	Mittel 16,5.
17	14		
16,5	14,5		
17	16		
19	17		

Differenz a und b = 24 Teilstriche. $6,6$ Teilstriche = 1° . Somit ergibt sich $24/6,6 = 3,6^{\circ}$ Wärmedifferenz zwischen Profil- und Horizontalblatt in der Sonne.

29. Juli 1917, 8 Uhr 15 Min. Zimmertemperatur 22° .

2 a) In der Fläche von der Sonne rechtwinkelig getroffenes Vertikalblatt.

Galvanometerausschläge:			
48	51	}	Mittel 51,6.
51	53		
51	53		
52	54		
51	53		

2 b) Genau im Profil zur Sonne stehendes Vertikalblatt $9 \frac{1}{2}$ Uhr

2	1,5	}	Mittel 1,5.
0	1		
0	0,5		
0,5	2		
1,5	6		

Differenz a und b = $50,1/6,6 = 7,6^{\circ}$.

Um $7,6^{\circ}$ ist die Erwärmung des in der Fläche getroffenen Blattes höher als diejenige des Profilblattes.

Andere Versuche sollen die Abhängigkeit der Blattemperatur von dem Winkel des Sonneneinfalles zeigen:

3. Meridionalblatt, bisher von der Morgensonne rechtwinkelig in der Fläche getroffen, kommt langsam in Profilstellung.

28. Juli 10 Uhr. Zimmertemperatur 20° .

Galvanometerausschläge:

31	27,5	24,5	
28	27,5	22,5	
28,5	28	20	
29,5	28,5	17,5	
28,5	28	16	usw.

4. Und umgekehrt gelangt ein bisher im Profil von der Sonne getroffenes Blatt langsam in Flächenstellung zur Sonne.

29. Juli, $\frac{1}{2}$ 11 Uhr. Zimmertemperatur 22°.

Galvanometerausschläge:

2	5	8,5	25	34	
3	5	11	35	34,5	
5	7	12,5	39	35	
4	8,5	12	31	34,5	
4	8	12	33	34	usw.

Wie aus 1 b und 2 b hervorgeht, hat die Sonne auf ein im Profil zu ihr stehendes Blatt sehr wenig Einfluß, die Ausschläge schwanken in geringen Abständen voneinander. Dagegen zeigt 1 a, daß eine geringe Abnahme der Sonnenintensität die Temperatur des in der Fläche von ihr getroffenen Blattes stark beeinflusst. Die Ausschläge sinken um 14 Teilstriche, um bei Wiedervortreten ebenso plötzlich in die Höhe zu schnellen. Derselbe Wechsel zeigt sich beim Übergange von der Flächenbesonnung in Profilstellung 3 und in umgekehrter Weise 4 von Profilstellung in Flächenbesonnung.

Bei der Wiederaufnahme der Versuche im September befolgte ich einen anderen Weg. Es wurden zunächst die in Profilstellung befindlichen Blätter beobachtet und dann dasselbe Blatt in Flächenstellung umgesetzt und die Änderungen der Ausschläge festgestellt.

Auszug aus den Protokollen 7. September. 1° wurde zu sechs Teilstrichen bestimmt. Der Unterschied gegen die Juliversuche ergibt sich daraus, daß jetzt mit eingeschaltetem Widerstand im Galvanometer gearbeitet wurde; die Teilstriche haben $\frac{1}{10}$ Wert der vorher angegebenen. Da es jedoch nur auf die Verhältniszahlen ankommt, spielt dieser Umstand für das Ergebnis keine Rolle.

5. Blatt in Profilstellung bei voller Sonne 9,30. Temperatur 21°.

0	5	} Mittel 3,6.
3	5	
4	5	
1	5	
3	5	
3	5	

Dasselbe Blatt mit der Fläche in die Sonne gedreht zeigt nach $\frac{1}{4}$ Stunde folgende Ausschläge:

25	27	} Mittel 28,9.
26	30	
27	32	
28	30	
29	32	
30	31	

Differenz 25,3. 6 Teilstriche = 1°. $25,3/6 = 4,2^\circ$.

6. Ein zweites Blatt ebenso behandelt.

Profilstellung		Flächenstellung		
5	5	30	50	} Mittel 43,3.
5	5	32	51	
4	6	34	51	
4	6	35	52	
5	6	40	53	
6	7	39	53	

Differenz 38. 6 Teilstriche = 1°. $38/6 = 6,3^\circ$.

In Flächenstellung erwärmt sich also das Blatt um $6,3^\circ$.

7. Ebenso 8. September, $11\frac{3}{4}$. Zimmertemperatur 21° .

Profilstellung		Flächenstellung		
16	18	45	50	} Mittel 50,6.
15	19	46	51	
15	20	50	52	
15	19	49	53	
15	20	51	54	
15	20	52	55	

Differenz 33,35. 6 Teilstriche = 1°. $33,35/6 = 5,57^\circ$.

In Flächenbesonnung wird das Blatt um $5,57^\circ$ wärmer.

Daß eine Feststellung der Temperaturdifferenzen von profilbesonnten und von flächenbesonnten Blättern auch für die durch Variationsbewegung sich einstellenden Leguminosen- usw. Blätter entsprechende Gültigkeit haben wird, ist ja einleuchtend. Die Temperatursteigerung beträgt, soweit beobachtet werden konnte, also $3,6$ — $7,6^\circ$. Diese verhältnismäßig geringe Erwärmung trotz der ansehnlichen zugeführten Wärmemenge hängt offenbar mit dem geringen Speichervermögen des dünnen Blattes und seiner Transpirationstätigkeit zusammen, die einer stärkeren Erwärmung entgegenarbeitet. Daß bei fleischigen Geweben mit sehr geringer Transpiration weit höhere Temperaturen erreicht wurden, wird später zu erwähnen sein. Die zahlenmäßige Feststellung dieser Transpirationsgröße war die zweite Frage, die gestellt war.

Für die Beantwortung eigneten sich die im September zur Verfügung stehenden jungen Pflanzen besonders gut. Es wurden vier möglichst gleichstarke Pflanzen ausgesucht, die je sechs Blätter entwickelt hatten. Blatt 1—3 waren klein und lagen dem Boden an,

Blatt 4—6 standen mehr oder weniger vertikal aufwärts und hatten bereits die Meridionalstellung angenommen, bei der einen Pflanze mehr, bei der anderen weniger. Die für die Versuche genommenen Septembertage zeigten wolkenlos klaren Himmel und auf den an der Südseite des Institutes vorgestreckten Tragbrettern konnte die Sonne von morgens 6 Uhr an bis abends 5 Uhr frei einwirken; nach 5 Uhr trat der Institutslage gemäß Beschattung ein, wenn die Pflanzen an Ort und Stelle bleiben sollten, was sich aus anderen Gründen als notwendig erwies. So entfällt die letzte $\frac{1}{2}$ —1 Stunde Sonnenschein. Die Nächte waren bereits ziemlich kühl, das Minimalthermometer fiel bis auf 10° , die Tage recht warm, das Maximalthermometer zeigte 28° .

Die mit ihren Meridianblättern genau ausgerichteten Pflanzen wurden morgens $7\frac{1}{2}$, mittags $12\frac{1}{2}$ und nachmittags 5 Uhr gewogen. Ihre Töpfe waren derart von Guttaperchapapier umschlossen, daß nur gerade die Pflanze selbst frei hindurchbragte, damit jeder Wasserverlust, abgesehen von der Transpiration der Blätter, ausgeschlossen würde.

Die beigefügten Protokolle geben die Gewichts differenzen zu den angegebenen Zeiten an, die nach den getroffenen Vorsichtsmaßregeln also den Wasserverlust durch Transpiration der Blätter bedeuten. Zunächst wurde vergleichshalber und der Kontrolle wegen der Gesamtverlust eines Tages festgestellt. Die Versuche zeigten dann übereinstimmend bei den Versuchspflanzen an den einander an Wärme und vollem Sonnenschein völlig gleichenden Tagen, daß die Transpirationsabgabe nachmittags, trotz der um $\frac{1}{2}$ Stunde geringeren Zeitdauer, erheblich größer war, als am Vormittag, was jedenfalls mit auf die größere Flächenerwärmung der rechtwinkelig von der Nachmittagssonne getroffenen Meridionalblätter zurückzuführen sein wird. Doch kommt andererseits in Betracht, daß die Temperatur am Morgen bei der vorgeschrittenen Jahreszeit zunächst kühl war, während an den Versuchstagen, bei vollem Sonnenschein wenigstens, nachmittags erheblich höhere Wärmegrade herrschten. Somit sind diese ersten Versuche nicht einwandfrei und, wenn sie auch den Schluß nahelegen, daß für die höhere Transpirationsabgabe die Flächenbesonnung die Meridionalblätter mit verantwortlich zu machen sei, bedurfte diese Deutung doch noch weiterer Belege.

Zunächst mag aber die erste Reihe eine Übersicht über die Höhe der täglichen Wasserabgabe derartiger junger Pflanzen geben. Am Schlusse dieser Versuche begannen sie, denen inzwischen kein Wasser zugeführt war, zu welken.

Protokoll der Transpirationsversuche von *Lactuca scariola*:

	Größe der Wasserabgabe in Gramm.			
	Pflanze 1	2	3	4
5. IX. morgens 7 $\frac{1}{2}$ bis abends 5 Uhr	11,97	10,15	11,35	10,5
5. IX. bis 6. IX. nachts	1,58	1,45	1,38	1,26
Morgens 7 $\frac{1}{2}$ —12 $\frac{1}{2}$	4,08	4,26	3,95	4,04
Nachmittags 12 $\frac{1}{2}$ —5	5,02	5,94	5,17	5,85
6. IX. bis 7. IX. nachts	1,30	1,65	1,00	1,20
Morgens 7 $\frac{1}{2}$ —12 $\frac{1}{2}$	3,72	4,06	3,48	4,06
Nachmittags 12 $\frac{1}{2}$ —5	5,83	5,89	4,70	5,57
Gesamtabgabe in 3 Tagen	33,50	33,40	31,03	32,48

Bei Vergleich der Pflanzen ergibt sich, daß die erste und zweite mit den best ausgebildeten Meridionalblättern, deren Wasserabgabe am Nachmittag besonders stark ist, auch überhaupt am stärksten verdunsteten. Mängel zeigen sich darin, daß eventuell morgens die Temperatur zu niedrig war, um volle Transpirationsgröße zu erzielen, die mit der am Nachmittag geleisteten vergleichbar wäre. Somit wurden weitere Versuche angestellt, bei denen die Morgenstunden bis 10 Uhr außer Betracht blieben, d. h. mit der Nachttranspiration zusammen gemessen wurden und für den Vergleich nur die Zeiten von 10—1 $\frac{1}{2}$ und von 1 $\frac{1}{2}$ bis 5 Uhr herangezogen wurden. Außerdem mußte die Temperatur zu den betreffenden Zeiten sowie Minimum und Maximum berücksichtigt werden, da die Versuche leider nicht mehr von ebenso gleichmäßig gutem Wetter begünstigt blieben.

Die hier folgende Tabelle enthält zunächst Pflanzen aus derselben Kulturreihe wie die vorher benutzten; die später eingefügten Nr. 10—12 sind im Garten aufgezogene etwas ältere Pflanzen, die ihrer besonders schönen Meridionalstellung wegen sorgfältig ausgehoben und eingetopft mit zu den Beobachtungen herangezogen wurden. Die Pflanze Nr. 7 war am wenigsten meridional orientiert; obschon ihre Blätter vertikal standen, konnte es doch nicht vermieden werden, daß ein oder zwei Blätter Flächenbesonnung erhielten, wenn ihre übrigen in Profilstellung gebracht wurden; daraus erklären sich einige sehr hohe Ausschläge vormittags. Im übrigen bestätigt die Tabelle die Voraussetzung, daß die Transpiration unter gleichen Verhältnissen am Nachmittag durch die Flächenbesonnung der Meridionalblätter stärker ist, als die am Vormittag. Solche Tage mit vergleichbaren Vor- und Nachmittagstemperaturen und Sonnenscheinmengen sind der 10. bis 13. und der 16. September. An diesen Tagen sind denn auch im allgemeinen die Zahlen für Transpirationsabgabe in der Zeit 1 $\frac{1}{2}$ —5 Uhr höher als vormittags. Die Begründung für die Ausnahme Nr. 7 am 11. September ist vorher gegeben. Wenn aber die Sonne nachmittags ausbleibt, und auch die Temperatur

Transpirationsversuche von *Lactuca scariola*.
Größenangabe in Gramm.

Nr. der Pflanze	Nachts	10—1½ Uhr	1½—5 Uhr	Datum	Temperatur	Bemerkungen
5 6 7 8 9		1,4 1,47 2,50 2,35 1,71	1,45 2,07 2,20 3,60 1,90	10. IX.	Minimum 13° 10 Uhr 17° 1½ Uhr 22° 5 Uhr 19° Maximum 23°	Tag teils sonnig, teils bewölkt. Vormittags und nachmittags ziemlich gleichmäßig.
5 6 7 8 9	0,91 1,27 1,67 1,60 1,39	4,49 6,35 7,50 6,68 2,75	4,67 6,43 6,83 6,52 7,98	11. IX.	Minimum 8° 10 Uhr 20,5° 1½ Uhr 27° 5 Uhr 22° Maximum 29°	Vollsonniger Tag; von morgens bis abends wolkenlos.
5 6 7 8 9	0,9 0,5 1,87 0,55 0,54	0,96 1,17 2,27 1,26 1,04	1,58 1,70 2,32 1,59 1,44	12. IX.	Minim. 11,5° 10 Uhr 22° 1½ Uhr 20° 5 Uhr 16° Maximum 22°	Trüber, fast sonnenloser Tag. Vormittags und nachmittags ziemlich gleichmäßig. 6 verunglückt
5 7 8 9 10 11 12	1,86 1,47 1,07 1,18 0,81 0,73 1,68	1,37 2,71 1,65 1,65 2,23 1,70 1,82	3,08 4,40 3,63 3,22 2,90 2,18 2,64	13. IX.	Minimum 7,5° 10 Uhr 15° 1½ Uhr 16° 5 Uhr 15° Maximum 18°	Meist bewölkt, nur hier und da etwas Sonne. Kühler Tag. Vormittags und nachmittags ziemlich gleichmäßig.
nicht beobachtet				14. IX.	Regen	
7 8 9 10 11 12	2,41 3,23 1,54 2,63 1,73 2,28 2,79	5,62 8,25 5,95 7,12 3,28 4,47 4,36	4,12 5,45 4,31 4,46 3,45 3,50 3,47	15. IX.	Minimum 8,5° 10 Uhr 17° 1½ Uhr 19,5° 5 Uhr 17° Maxim. 21,5°	Bewölkt und sehr wechselnd. Nachmittags trüber als vormittags.
5 7 8 9 10 11 12	1,25 0,6 0,89 1,25 1,07 1,60 1,43	3,50 5,02 3,40 5,65 2,45 2,28 2,32	5,70 8,88 5,12 5,55 4,65 3,98 3,78	16. IX.	Minimum 7,5° 10 Uhr 17° 1½ Uhr 21° 5 Uhr 20° Maxim. 23,5°	Nachmittags und vormittags gleichartig schwach besonnt.
5 7 8 9 10 11 12	0,98 1,12 0,93 1,15 0,93 1,20 1,17	11,17 11,77 9,98 7,78 5,85 5,86 7,90	8,93 5,95 5,47 5,06 4,77 3,82 5,03	17. IX.	Minimum 11° 10 Uhr 23,5° 1½ Uhr 27° 5 Uhr 14,5° Maximum 31°	Sonnig klarer Vormittag bei erheblicher Wärme. Mittags 2 Uhr zieht Gewitter auf, das zwar nicht hier zum Ausbruch kommt, aber beträchtliche Abkühlung verursacht.

Die weiter folgenden Tage bewölkt, versprechen keine anderen Ergebnisse mehr.

erheblich herunter geht, so sind die Verhältnisse vor- und nachmittags eben nicht mehr vergleichbar und das Verhältnis kehrt sich um. Das war besonders am 15. und 17. September der Fall, wie aus dem Protokoll hervorgeht. Dann wurden die Versuche, da das Wetter am 18. noch nicht bessere Bedingungen bot, abgebrochen.

Aus alledem folgt, daß die Kompaßpflanzen in ihrer ganzen Ökologie sich als typische Sonnenpflanzen zeigen; sie sind nicht nur, wie Stahl nachweisen konnte, in ihrer Blattorientierung auf direkte Besonnung angewiesen, sondern auch ihre Verdunstungsgröße und damit ihre Zufuhr organischer Nährstoffe ist in viel höherem Grade von der morgendlichen und abendlichen Besonnung ihrer Fläche abhängig, als vom diffusen Licht und das um so mehr, je besser die Einstellung der Blätter ausgefallen ist. Während die Blätter der Mehrzahl unserer heimischen Pflanzen sich nach dem Maximum des diffusen Lichtes orientieren und bei direkter Besonnung sich in Profilstellung begeben, soweit sie dazu befähigt sind, richten sich die Kompaßpflanzen nach dem Minimum des direkten Sonnenlichtes in ihrer Stellung ein und bei diesem Sonnenlichte, wie es morgens und abends herrscht, verrichten sie auch ihre Transpirations- und damit die Ernährungsarbeit am besten. Das wird sich im Sommer sicher noch besser erweisen lassen, als es mir im September möglich war, da die höhere Nacht- und Morgentemperatur im Hochsommer diesen Sonnenpflanzen für die Morgenbeleuchtung günstigere Verhältnisse schafft.

II.

Während unserer gemeinsamen Reise in Mexiko warf Stahl die Frage auf, ob etwa die in der Vertikale stehenden Flachsprosse von *Opuntia* ebenfalls eine Meridionalstellung besäßen, da sie vielfach ihre Sproßglieder andauernd in die gleiche Ebene einstellen. Doch schien bei weiterer Beobachtung dieser Umstand nicht auf eine Meridionalorientierung zurückführbar zu sein; jedenfalls war klare Entscheidung damals nicht zu erzielen. Daß eine solche Orientierung für die in ihrer Transpiration beschränkten, und daher durch die hochstehende Sonne stark erhitzten *Opuntien* vorteilhaft sein könnte, liegt nach den vorher mitgeteilten Unterschieden der Erwärmung von in Profilstellung einerseits, in Flächenstellung andererseits besonnten Blättern auf der Hand. Wurden doch an *Opuntiagliedern* von uns Temperaturen an der lebenden Pflanze von 49° , an auf dem Boden liegenden Sprossen von 52° gemessen und nach anderen Angaben¹⁾ steigt die Innenerwärmung von

1) Zitiert nach Stahl, Mexikan. Xerophyten in Karsten und Schenck, Vegetationsbilder, Bd. II, pag. 3.

Kakteen auf 50—60°, also Temperaturen, die für die meisten Pflanzen unbedingt tödlich wirken müßten.

Unerwarteterweise hat sich mir jetzt Gelegenheit geboten, etwas zur Frage der Lichtorientierung der Opuntiaglieder beitragen zu können.

Im Sommer 1914 ward das große, bisher als Überwinterungshaus für Neuholländer benutzte Kalthaus I, das älteste Gewächshaus des Hallenser Gartens, in der Weise besser ausgenutzt, daß die wertvolle, von Gr. Krauß herstammende große Succulentensammlung im Verein mit den ebenfalls zahlreich vorhandenen Xerophyten nach Entfernung des Ziegelsteinbodens und Einbringung genügender, mit Sand gemischter Erdmasse ins Land ausgepflanzt wurde. Nach dem Vorbilde meiner Aufnahmen von Tehuacan, Mitla usw. ward vom Herrn Garteninspektor Örtel in sehr geschickter Weise eine charakteristische Xerophytenlandschaft von amerikanischem (zum anderen Teil von afrikanischem) Typus dargestellt, in der die hohen Yucca- und Dykiastämme mit den stattlichen Cereus-, Opuntia-, Mammillaria- und anderen Kakteen in mannigfaltigem Durcheinander mit Agaven und Dasyliurion sich vereinigten. Von der natürlichen Landschaft war diese künstliche nur durch die Raumbeschränkung unterschieden, da man alle diese Pflanzen enger zusammen vereinigen mußte, als es in ihrer Heimat der Fall zu sein pflegt.

Hier haben sich die Pflanzen ohne Ausnahme seither überraschend gut weiter entwickelt, und die neuen Zuwachsmasse zeigen den günstigen Einfluß der durch freie Wurzelentfaltung verbesserten Ernährung im Vergleiche mit Topfkulturen in auffallender Weise.

Das genannte Gewächshaus liegt mit der vorderen Glaswand nach Süden, es besitzt ein Glasdach, ist aber an der Rückseite mit einer Ziegelwand versehen. Nachdem nun 2 Jahre verstrichen waren, machte sich an den Opuntien, die natürlich wahllos bald mit der breiten, bald mit der Kantenseite ihrer Glieder dem Lichte zugekehrt gepflanzt waren, das Bestreben geltend, ihre Sproßglieder in eine Profilstellung zur einfallenden Südsonne zu bringen. Ich nahm im Sommer 1916 Photographien davon auf und beschloß die Frage weiter zu verfolgen, konnte doch hier vielleicht eine Entscheidung über beliebige oder festbestimmte Lichtorientierung der Opuntiaglieder erzielt werden.

Im Laufe dieses Sommers 1917 nun erfolgte bei der ungewöhnlichen Wärme und dem andauernd sonnenklaren Wetter im Mai und Juni eine Weiterentwicklung, die meine Erwartungen weit übertraf. Ich habe die Pflanzen genau von der Vorderseite, also rechtwinkelig gegen die Ziegelwand photographiert und gebe hier einige Belege.

Fig. 1 stellt eine *Opuntia* dar, die unter dem Gärtnernamen *O. Labouretiana* geht. Wenn man hier die neu zugewachsenen Glieder aufsucht, so wird man finden, daß sie fast ausnahmslos in der Süd-nordrichtung orientiert sind, also ihr Profilbild zeigen, ganz gleichgültig, wie die älteren Glieder gelegen waren. Nur das am weitesten zurückliegende Glied vor der schlank aufsteigenden *Opuntia cylindrica* weicht von der Profilstellung ab. Für die üppige Weiterentwicklung der ganzen Anlage zeugt das seit Anpflanzen gebildete oberste Zuwachsstück des schönen *Cereus Hankeanus*, etwas links von der Mitte des Bildes, im Vergleich zu den unteren in Topfkultur entstandenen Teilen.

Im fast noch auffälligerer Weise hat sich die in Fig. 2 wiedergegebene kleine *Opuntia leucotricha* P. DC. entwickelt. Beiderseits des in der Mitte des Bildes aufstrebenden Pilo *Cereus Celsianus* Lem. und des dahinter stehenden *Cereus macrogonus* S.D. sieht man die weißbestachelten Triebe dieser *Opuntia* ihren gesamten Neuzuwachs in der Meridianebene Nord-süd einstellen, obgleich die älteren Unterglieder quer zu dieser Richtung orientiert waren. Auch einige der weiter zurückstehenden, also minder belichteten *Opuntien* zeigen an den Neuzuwachsgliedern — denn nur auf diese kann es ankommen — dieselbe Lage.

Endlich füge ich noch ein drittes Bild hinzu, das in der Mitte ein Exemplar der *Opuntia Labouretiana*, rechts unten kleinere Individuen von *Opuntia tuna* S.D. und *O. hyptiacantha* Web., endlich ganz links ein stattliches Exemplar von *Opuntia spec.* aus Veracruz zeigt. An allen diesen *Opuntien* erkennt man, daß die überwiegende Zahl der zugewachsenen Glieder die Nord-südstellung angenommen haben. An *Opuntia spec.* Veracruz bricht sogar mitten aus einem älteren querstehenden Gliede ein Profilsproß hervor, an ganz ungewöhnlicher Stelle, da sonst nur die hohe Kante der bevorzugte Ort für das Entstehen eines Gliedes ist.

Nun erhebt sich die Frage, warum diese Meridionalstellung nicht auch in der Heimat beobachtet werden konnte. Mir scheint der Grund kann nur daran liegen, daß bei der niedrigen Breite die Vertikalstellung vollkommen genügen wird, die Richtung Nord-süd fällt bei der mehr minder senkrechten Stellung der Sonne zu den *Opuntia*gliedern wenig mehr ins Gewicht. In höheren Breiten dagegen ist der niedrigere Stand der Sonne ausschlaggebend für eine Profilstellung in Richtung des Meridians. Es ist die Vertikalorientierung der Glieder für *Opuntia* das weitaus wichtigere Moment, die Meridianstellung ist eine sekundäre Eigenschaft, die nur da in Erscheinung tritt, wo die äußeren Verhält-

nisse sie als vorteilhaft erscheinen lassen. Auch die australischen Gewächse dürften aus dem gleichen Grunde sich an der Vertikalstellung ihrer Blätter genügen lassen.

Wenn dieser Gedanke richtig ist, so wird man weitere wirkliche Kompaßpflanzen nur in den gemäßigten Zonen außerhalb der Wendekreise erwarten dürfen; nur hier bei niedrigem Stande der Sonne hat die Meridionalorientierung Vorteile, die der lediglich vertikalen Blattlage überlegen sind. Sobald die Sonne stets mehr oder minder senkrecht von oben die Blätter trifft, ist der von Stahl für die Kompaßpflanzen aufgestellte ökologische Vorteil des geringeren Wasserverlustes durch Transpiration und der Milderung des zu intensiven Sonnenlichtes auch schon durch einfache Vertikalstellung der Blattflächen erreicht.

Halle, September 1917.

Tafelerklärung zu Tafel I.

Fig. 1. *Opuntia Labouretiana* hort.

Fig. 2. *Opuntia leucotricha* P. DC.

Fig. 3. Links *O. spec. Veracruz.* Mitte *O. Labouretiana hort.* Rechts unten *O. tuna* S.D. und *O. hyptiacantha* Web.

Über den mikrochemischen Nachweis und die Verbreitung gelöster Oxalate im Pflanzenreiche.

Von Prof. Dr. Hans Molisch.

(Mit Tafel II.)

Unter allen pflanzensauren Salzen tritt keines dem Botaniker in der Pflanze häufiger entgegen als der oxalsaure Kalk. Daraus geht schon hervor, daß der Oxalsäure im Stoffwechsel der Pflanze eine besondere Bedeutung zukommen muß, denn es gibt ja bekanntlich nur wenig Pflanzenfamilien, wo die genannte Verbindung vermißt wird.

Abgesehen von der an Kalk gebundenen Oxalsäure in der Pflanze gibt es aber auch noch gelöste Oxalate, deren mikrochemischer Nachweis noch viel zu wünschen übrig läßt. Es wird daher nicht unwillkommen sein, wenn hier einige neue mikrochemische Proben dafür in Vorschlag gebracht werden.

I. Der Nachweis gelöster Oxalate.

Wie freie Oxalsäure und daraus leicht lösliche Salze bisher mikrochemisch nachgewiesen wurden, findet man in meinem Buche¹⁾ zusammengestellt. Der Nachweis wurde bisher gewöhnlich durch Fällung mit Kalzium-, Strontium- oder Silbernitrat erbracht. Die neuen Methoden, die ich hiermit in Vorschlag bringe, sind folgende:

1. Fällung mit gesättigter alkoholischer Natronlauge. Wird ein Tröpfchen einer verdünnten, etwa 3—5%igen Lösung von freier Oxalsäure mit einem großen Tropfen einer gesättigten Natronlauge in 96 %igem Alkohol auf dem Objektträger durch das aufgelegte Deckglas vereinigt, so entsteht sofort ein weißer, kristallinischer Niederschlag, bestehend aus Nadelchen, Doppelpinseln, Sternen und Dendriten, wie sie Fig. 1 zeigt. Die Dendriten erreichen oft eine Länge von 0,2 mm und darüber. So wie die freie Oxalsäure verhalten sich auch die leicht löslichen Oxalate, z. B. oxalsaures Ammon, oxalsaures Kali u. a. Sie geben denselben kristallinischen Niederschlag.

Die beschriebene Probe läßt sich mit Vorteil für den mikrochemischen Nachweis löslicher Oxalate in der Pflanze verwerten. Wird

1) Molisch, H., Mikrochemie der Pflanze. Jena 1913, pag. 101—102. Vgl. auch Tunmann, O., Pflanzenmikrochemie. Berlin 1913, pag. 136.

ein Schnitt durch den Blattstiel von *Begonia vitifolia* oder einer anderen *Begonia*-Art mit der alkoholischen Natronlauge behandelt, so tritt sofort der kristallinische Niederschlag in den Zellen auf. Das Parenchym erscheint mit Nadeln, Sternen und Dendriten von ganz derselben Beschaffenheit, wie sie Oxalatlösungen geben, wie besäet (Fig. 2).

Da die alkoholische Natronlauge fast augenblicklich in die Zellen eintritt und der Niederschlag fast momentan oder nach ganz kurzer Zeit entsteht, so wird die Oxalsäure bis zu einem gewissen Grade an Ort und Stelle ihres ursprünglichen Vorkommens angezeigt, was natürlich sehr erwünscht ist. Die Reaktion ist nur dann für Oxalsäure bzw. Oxalate eindeutig, wenn der beschriebene kristallinische Niederschlag sofort oder im Laufe einer Stunde entsteht. Später fallen nicht selten auch ohne Oxalat im Gewebeschnitt lange Nadeln oder Nadelbüschel heraus, die aber mit Oxalaten nichts zu tun haben und deren Natur ich nicht kenne. —

Gute Resultate lieferte mir auch eine gesättigte Natronlauge in 90%igem Alkohol; die Kristallisation des Oxalates erfolgt noch schöner als bei Verwendung von 96%igem Alkohol, doch empfiehlt es sich nicht, den Alkohol noch wasserreicher zu machen, weil sonst die Oxalate überhaupt nicht oder schwieriger gefällt werden. Man kann leicht beobachten, daß die Kristalle von Natronoxalat viel reichlicher an der Peripherie des Schnittes entstehen als im Innern. Der Grund liegt u. a. darin, daß das Reagens an der Peripherie noch relativ unverdünnt wirkt, beim Vordringen gegen das Zentrum vermengt sich aber der Alkohol immer mehr mit dem Wasser des Gewebes, wird dadurch selbst wasserreicher und wirkt dann nicht mehr fällend. Hebt man das Deckglas und gestattet man dem unverdünnten Alkohol den Zutritt zum Innern des Schnittes, so tritt auch hier die Fällung des Oxalates ein.

In Zellen, die reichlich gelösten Kalk enthalten, entsteht mit alkoholischer Natronlauge ein Niederschlag, der von Natronoxalat wohl unterschieden werden muß. Er besteht aus Scheibchen oder abgerundeten sechseckigen Plättchen, die im Profil kurze Nadelchen vortäuschen und die wahrscheinlich einer analogen Verbindung angehören, wie die sechseckigen Plättchen, die man mit gelösten Kalksalzen und Kalilauge erhält und die aus dem Kali-Kalk-Doppelsalz $2 \text{CaCO}_3 + 3 \text{K}_2\text{CO}_3 + 6 \text{H}_2\text{O}$ bestehen¹⁾. Als vorzügliche Objekte zur Einübung der Reaktion seien

1) Molisch, H., Beiträge zur Mikrochemie der Pflanze, Nr. 6: „Über den Nachweis von Kalk mit Kalilauge oder einem Gemisch von Kalilauge und kohlen-saurem Kali.“ Berichte der Deutsch. bot. Ges. 1916, Bd. XXXIV, pag. 357-363.

Oxalis, abgesehen von Begonia, Mesembryanthemum und Bertolonia empfohlen.

2. Gesättigte alkoholische Kalilauge löst ebenfalls mit Oxalsäure oder leicht löslichen Oxalaten einen reichlichen Niederschlag, bestehend aus recht großen, wohl ausgebildeten Kristallen von Kalioxalat. Federige und treppenrandige Spieße, Rauten, vierkantige Prismen und Aggregate von diesen sind vorherrschend (Fig. 3).

Der Mineraloge, Herr Hofrat Prof. Dr. F. Becke, mein verehrter Kollege, hatte die Liebenswürdigkeit, diese und auch die später zu erwähnenden Kristalle von Bleioxalat und Baryumoxalat einer genaueren Prüfung zu unterwerfen, wofür ich ihm meinen herzlichsten Dank sage. Er teilt mir über die Kristalle, die mit Begoniasaft und gesättigter alkoholischer Kalilauge entstehen, folgendes mit: „In der Lösung zeigen sich kleine Kriställchen, anscheinend Prismen, durch eine Endfläche schief abgeschnitten unter einem Winkel von etwas über 60° . Mit der Längsrichtung bildet die Auslöschungsrichtung α einen nicht sehr großen Winkel; sie liegt im stumpfen Winkel der Endigung (Fig. 3 a). Die Kristalle zeigen Neigung zur Verzerrung und Skelettbildung, wie die Fig. 3 b andeutet.“

Soll die Reaktion rasch und schön verlaufen, so darf der Tropfen oder Schnitt nicht mit dem Deckglas bedeckt werden. Am vorteilhaftesten fand ich es, einen ausgehöhlten Objektträger mit dem Reagens zu füllen und den Schnitt darin unterzutauchen, aber nicht mit einem Deckglas zu bedecken. Schon nach wenigen Minuten bilden sich, falls man einen Schnitt durch den Blattstiel von Begonia vitifolia verwendet, überall die erwähnten Kristalle so reichlich, daß das ganze Gewebe damit besetzt erscheint. Die Kristalle lösen sich in Wasser und Essigsäure.

3. Bleiazetat in 1—20 %iger wässriger Lösung ruft auf einem Schnitt durch den Blattstiel von Begonia vitifolia, der viel lösliches Oxalat enthält, fast augenblicklich einen weißen Niederschlag hervor. Der Verlauf der Reaktion hängt u. a. von der Konzentration des Reagens ab. Ist die Lösung etwa 2 %ig, so entstehen sofort Nadelchen oder aus verzweigten Dendriten bestehende Sterne, die sich hauptsächlich an den Wänden anlegen, so daß sich ein dem Verlauf der Zellwände entsprechendes Netz von solchen Kristallen ergibt. Am Umfang des Schnittes häufen sich die Kristalle. Alle erwähnten Kristalle samt dem körnig erscheinenden Niederschlag erleiden nach einigen Stunden eine allmähliche Umlagerung in relativ große, schön ausgebildete Kristalle, wie sie Fig. 4 zeigt.

Charakteristisch ist ihre starke Lichtbrechung. Sie erscheinen infolgedessen an den Rändern dunkel bis schwarz.

Ist die angewendete Bleizuckerlösung 20%ig, so bildet sich zunächst ein feinkörniger, wenig charakteristischer Niederschlag, der aber schon oft innerhalb einer Stunde in die beschriebenen, wohl ausgebildeten Kristalle übergeht (Fig. 4).

Über diese Bleioxalatkristalle teilt mir Becke folgendes mit: „Kristallsystem rhombisch. Auftretende Formen: ein aufrechtes Prisma m und ein Querprisma e . Meist liegen sie auf einer Fläche m (Fig. 4 a): auf der horizontal liegenden Fläche m schließen die Kanten m/m und m/e einen Winkel von 58° ein. Seltener liegen sie auf einer Fläche e : sie sind dann verzerrt (Fig. 4 b), die Kanten m/e bilden einen Winkel von etwa 70° .

Auf der Kante liegende Kristalle zeigen briefkuvertähnliche Gestalt (Fig. 4 c). Aus den beiden gemessenen Winkeln der Kanten lassen sich graphisch die Kantenwinkel $mm' = 110 \cdot 1\bar{1}0 = 88^\circ$ und $ee' = 101 \cdot \bar{1}01 = 98^\circ$ ableiten, woraus das Achsenverhältnis $a : b : c = 0,95 : 1 : 1,10$ folgt, dessen zweite Dezimale nach dem Genauigkeitsgrad der Messungen unsicher ist. Daß das Prisma m nahezu rechtwinklig ist und die kürzere Kante desselben dem stumpfen Winkel entspricht, ergibt sich aus dem Anblick der auf m liegenden Kristalle (Fig. 4 a). Auf m liegende Kristalle zeigen gerade Auslöschung, kräftige Doppelbrechung, α' in der Längsrichtung. Auf e liegende Kristalle zeigen schwache Doppelbrechung und Andeutung von Achsenaustritt bei konoskopischer Prüfung. Die Ebene der optischen Achsen geht hiernach parallel 010 . Die c -Achse entspricht a und scheint erste Mittellinie zu sein.“

Diese auf der Fällung der Oxalsäure als Bleioxalat fußende Reaktion leistet für den mikrochemischen Nachweis der gelösten Oxalate ebensogute Dienste wie die beiden vorhergehenden 1 und 2 und ist recht empfindlich.

4. Baryumchlorid gibt mit löslichen Oxalaten gleichfalls sehr charakteristische Niederschläge. Eine 5—20%ige Lösung von Chlorbaryum, mit einem Tröpfchen einer 2%igen Kaliumoxalatlösung zusammengebracht, gibt sofort eine weiße, körnige oder kleinkristallinische Fällung, die sich bald in große, federige oder sternartige Dendriten umwandelt. —

Bei Verwendung freier (5%iger) Oxalsäure entsteht nicht sofort ein weißer Niederschlag, aber schon nach einigen Minuten zigarrenartige, längsgestrichelte Formen, an den Enden schiefbegrenzte schmale Pris-

men, Sterne, Warzen, Doppelpinsel von solchen und endlich schollige, unregelmäßig begrenzte Aggregate (Fig. 5). Diese letzten zeigen eine nach verschiedenen Richtungen weisende Strichelung, die auf eine Zusammensetzung aus verschieden orientierten Kristallen hinweist und den Kristallen ein Aussehen verleiht, als ob sie angeätzt wären (Fig. 5a und 6a).

Dieselben Kristalle erhält man in Schnitten von Pflanzen, die reich an gelösten Oxalaten sind (Begonia usw.).

„In solchen Präparaten“, schreibt mir Becke, „sind zweierlei Kristalle vorhanden.

a) Elliptische Scheibchen (Fig. 5a und 6a) von antimetrischem Umriss, mäßig doppelbrechend, immer etwas trüb. Die Auslöschungsrichtung α liegt ungefähr in der Richtung des längeren Durchmessers der Scheibchen. Andeutungen von geradliniger Begrenzung sind vorhanden, aber zu wenig deutlich, um Messungen zuzulassen; keiner dieser Richtungen scheint die Auslöschungsrichtung parallel zu gehen. Kristallsystem wahrscheinlich monoklin oder triklin.

b) Scharf ausgebildete lange Nadeln, manchmal zu sternförmigen Gruppen oder zu Büscheln vereinigt (Fig. 5 und 6).

Kristallsystem wahrscheinlich monoklin. Die Kristalle lassen sich auffassen als vertikale Prismen, die ihre scharfe Kante nach vorne kehren. Am Ende zeigen sie eine oder zwei schief aufgesetzte Flächen aus der Zone der Symmetrieachse. Horizontal auf der Prismenfläche liegende Kristalle zeigen am Kopf häufig nur eine dieser Flächen, deren Kante mit der Prismenfläche 64° mit der Vertikalen einschließt. Mit dieser macht die Auslöschungsrichtung γ' einen Winkel von ca. 20° ($18-22$ gemessen) im spitzen Winkel der Endigung. Im Konoskop zeigt sich ein asymmetrisches Interferenzbild.

Auf der scharfen Prismenkante liegende Kristalle zeigen gerade Auslöschung und Achsenausstritt in der Symmetrieebene.“

Anstatt Baryumchlorid kann zur Fällung löslicher Oxalate auch Barytwasser verwendet werden, doch gebe ich dem Baryumchlorid den Vorzug.

Es wird sich besonders für den Ungeübten empfehlen, beim Nachweis gelöster Oxalate sich nicht mit dem Ausfall einer Reaktion zu begnügen, sondern tunlichst alle geschilderten Proben in Anwendung zu bringen, um Irrtümer zu vermeiden und die Schlüsse möglichst sicher zu gestalten. Man wird dann, falls lösliches Oxalat in nicht allzu geringer Menge vorliegt, alle angeführten Reaktionen eintreten sehen.

II. Die Verbreitung gelöster Oxalate.

Ausgerüstet mit den geschilderten Reaktionen, habe ich nun eine größere Anzahl, etwa 240 lebende Pflanzenarten, wie sie mir gerade zur Hand waren, auf lösliche Oxalate geprüft, um eine beiläufige Vorstellung über die Verbreitung löslicher Oxalate im Pflanzenreiche zu erhalten. Hierbei hat sich herausgestellt, daß die genannten Salze in gewissen Familien in besonders großen Mengen auftreten, was zum Teile schon bekannt, aber mikrochemisch noch nicht erwiesen war.

Das Nichteintreten der Reaktion ist in der folgenden Tabelle mit —, sehr schwache oder schwache Reaktion mit +, mittelstarke mit ++ und starke mit +++ bezeichnet.

Name der Pflanze	Untersuchtes Organ	Lösliche Oxalate
Kryptogamen:		
Navicula sp.		—
Cymbella sp.		—
Spirogyra sp.		—
Vaucheria terrestris		—
Glosterium sp.		—
Batrachospermum moniliforme		—
Coprinus sp.	Thallus	+
Marchantia polymorpha	"	—
Fegatella conica	"	+
Mnium punctatum	Sproß	—
" stellare	"	—
Leucobryum vulgare	"	—
Polytrichum commune	"	—
Sphagnum sp.	"	—
Angiopteris evecta	Blatt	—
Gymnogramme sulphurea	"	—
Polypodium irioides	"	—
Equisetum hiemale	Stamm	—
" telmateja	"	—
Selaginella Martensii	Stengel und Blatt	—
Phanerogamen:		
Taxus baccata	Stengel und Blatt	—
Abies pectinata	"	+
" excelsa	Junge Blätter	++
Morus alba	Blatt und Frucht	—
Cecropia sp.	Blatt	+
Boehmeria argentea	Stengel	—
Urtica dioica	"	—
" urens	"	—
Humulus lupulus	"	—
Viscum album	"	—
Polygonum bistorta	"	+++
" lapathifolium	"	+++
" hydropiper	Stengel und Blatt	+
" amphibium	"	+
Rumex acetosella	Blattstiel	+++
" acetosa	"	++

Name der Pflanze	Untersuchtes Organ	Lösliche Oxalate
Rheum sp.	Blattstiel	+ + +
Piper macrophyllum	"	+
Peperomia peltata	"	+ +
Euphorbia dulcis	Stengel	-
" amygdaloides	"	-
" esula	"	-
Mercurialis perennis	"	-
Ricinus communis	"	-
Chenopodium album	"	+ +
" hybridum	"	+ +
Atriplex rosea	Stengel und Blatt	+ + +
Salicornia sarmentosa	"	+ + +
Beta vulgaris	Blatt	+
Amarantus silvestris	Stengel und Blatt	+ +
" retroflexus	"	+ +
Achyranthes Verschaffeltii	"	+ + +
Mirabilis Jalapa	"	+
Mesembryanthemum echinatum	"	+ + +
" Salmi	"	+
" bulbosum	"	+ +
" hirtellum	"	+ +
Phyllocactus hybridus	Stamm	+
Epiphyllum truncatum	"	+
Opuntia tomentosa	"	+ +
" missouriensis	"	+
" Schumanni	"	-
Mamillaria caespitosa	"	-
" hystrix	"	-
Echinopsis Penthiandii	"	-
Echinocereus sp.	"	-
" Durangensis	"	-
Echinocactus Williamsii	"	-
Rhipsalis Cassytha	"	-
Rhipsalis Saglionis	"	-
Stellaria media	Stengel und Blatt	+ +
Silene nutans	"	+ +
Dianthus Carthusianorum	"	+ +
Saponaria officinalis	Stengel	+
Berberis vulgaris	Blatt und junge Frucht	-
Ranunculus acer	"	-
" aquatilis	Stengel und Blatt	-
" repens	Blatt	-
Helleborus foetidus	Blütenstiel	-
Anemone hepatica	"	-
Aquilegia vulgaris	Blattstiel	-
Adonis vernalis	Blütenstiel	-
Paeonia officinalis	Stengel	-
Caltha palustris	"	-
Ceratophyllum demersum	"	+ +
Nuphar luteum	Blatt	+ +
Nepenthes sp.	"	-
Chelidonium majus	Stengel und Blatt	+ +
Capparis religiosa	"	-
Diploxys muralis	Blatt	-
Alliaria officinalis	Stengel und Blatt	-
Dentaria bulbifera	"	-

Name der Pflanze	Untersuchtes Organ	Lösliche Oxalate
Lepidium Draba	Stengel und Blatt	—
Reseda lutea	„	—
Drosera capensis	„	—
Viola tricolor	„	+
Begonia Rex	„	+ + +
„ vitifolia	„	+ + +
„ manicata	„	+ + +
Klugia sp.	„	—
Malva rotundifolia	„	—
Abutilon Thompsonii	„	—
Tilia parvifolia	„	—
Oxalis acetosella	„	+ + +
„ corniculata	„	+ + +
„ rosea	„	+ + +
„ Ortgiesii	„	+ + +
„ hedsaroides	„	+ + +
Biophytum sensitivum	Blatt	+
Averrhoa carambola	„	+
Pelargonium zonale	„	+ + +
„ peltatum	„	+ +
Geranium Robertianum	„	+ +
Tropaeolum majus	Stengel und Blatt	—
Impatiens parviflora	„	—
Ruta graveolens	„	—
Polygala chamaebuxus	„	—
„ amara	„	—
Acer platanoides	„	—
„ negundo	„	—
Aesculus hippocastanum	Blatt, Frucht u. Stengel	—
Staphylea pinnata	Stengel und Blatt	—
Vitis vinifera	„	+ +
Ampelopsis quinquefolia	„	+ +
Crassula sp.	„	+ +
Bryophyllum crenatum	„	—
„ calycinum	„	—
Sedum boreale	„	—
„ album	„	—
Sempervivum tectorum	„	—
Echeveria Scheideckeri	„	—
Kalanchoe Dyeri	„	—
Tolmiea Menziesii	„	—
Chrysosplenium alternifolium	„	—
Saxifraga bulbifera	„	—
Bergenia crassifolia	„	—
Adoxa moschatellina	Blatt	—
Ribes luteum	Stengel	—
„ rubrum	Frucht	+ +
Rosa sp.	„	—
Crataegus oxyacantha	Frucht und Blatt	—
Fragaria vesca	Stengel und Blatt	—
Prunus avium	Reife Frucht	—
Mimosa pudica	Blatt	+
Robinia pseudacacia	„	—
Cytisus laburnum	„	—
Sophora japonica	„	—
Phaseolus multiflorus	Stengel und Blatt	—

Name der Pflanze	Untersuchtes Organ	Lösliche Oxalate
Medinilla magnifica	Stengel und Blatt	+ + +
„ Curtisii	„	+ + +
Centradenia rosea	„	+ + +
Bertolonia aenea	„	+ + +
„ pubescens	„	+ + +
„ marmorata	„	+ + +
„ vittata	„	+ + +
„ Olendorffii	„	+ + +
Fuchsia globosa	„	+ +
Oenothera biennis	„	+
Circaea lutetiana	„	+ +
Hippuris vulgaris	„	-
Callitriche sp.	„	+
Myriophyllum verticillatum	„	-
Hedera helix	„	-
Siler trilobum	„	-
Rhododendron arboreum	Blatt	-
Primula obconica	„	-
Ardisia crenulata	Stengel	-
Convolvulus arvensis	Stengel und Blatt	-
Symphytum officinale	„	-
„ tuberosum	„	-
Atropa belladonna	„	-
Nicotiana affinis	„	+
Gratiola officinalis	„	+
Scrophularia nodosa	„	-
Veronica sp.	„	-
Lathraea squamaria	„	-
Orobanche sp.	„	-
Utricularia vulgaris	Blütenspindel	+ +
Pinguicula	Blatt	-
Streptocarpus Wendlandi	„	+ + +
Monophyllaea Horsfieldii	„	-
Achimenes Miltonii	Blatt und Stengel	+
Tydaea Decaisneana	„	+
Episcia bicolor	Blatt	+ +
Gesneria allagophylla	„	+ +
Cyrtodeira fulgida	„	+ +
Schaeria hybrida	„	+ + ?
Diastema pictum	„	+
Strobilanthes anisophyllus	Blatt und Stengel	-
„ isophyllus	„	-
„ glomeratus	„	-
„ Dyerianus	„	+ +
Eranthemum nervosum	„	+
Pogostemon Patchouli	„	+ +
Plectranthus fruticosus	„	+ +
Ballota nigra	„	+ +
Leonurus cardiaca	„	-
Plantago media	„	-
Fraxinus excelsior	Blatt und Stengel	-
Coffea arabica	Blatt	+
Sambucus nigra	Stengel	+
Eupatorium adenophorum	Blatt und Stengel	-
Ageratum mexicanum	„	-
Aster sp.	„	+ +

Name der Pflanze	Untersuchtes Organ	Lösliche Oxalate
<i>Erigeron canadense</i>	Blatt und Stengel	+
<i>Pulicaria dysenterica</i>	"	-
<i>Stratiotes aloides</i>	Blatt	++
<i>Vallisneria spiralis</i>	"	+ + +
<i>Elodea canadensis</i>	"	-
<i>Potamogeton lucens</i>	Blatt und Stengel	-
<i>Bowiea volubilis</i>	"	-
<i>Asparagus plumosus</i>	"	-
<i>Aloë saponaria</i>	Blatt	-
<i>Agave sp.</i>	"	-
<i>Hemerocallis fulva</i>	Blüte und Blatt	-
<i>Tulipa sp.</i>	Blatt und Stengel	-
<i>Hyazinthus orientalis</i>	"	-
<i>Dracaena Draco</i>	Blatt	+
<i>Sansevieria maculata</i>	"	-
<i>Vriesea splendens</i>	"	-
<i>Nidularium sp.</i>	"	+
<i>Clivia miniata</i>	"	+
<i>Narcissus poëticus</i>	Blatt und Stengel	-
<i>Dioscorea sp.</i>	"	-
<i>Iris germanica</i>	"	-
<i>Campelia sp.</i>	Blatt	-
<i>Dichorisandra intermedia</i>	"	+
" <i>discolor</i>	"	-
<i>Tradescantia virginica</i>	Blatt und Stengel	-
<i>Callisia repens</i>	"	++
<i>Cyperus alternifolius</i>	"	-
<i>Juncus lamprocarpus</i>	"	-
<i>Panicum variegatum</i>	Blatt	+
<i>Zea mais</i>	Blatt etioliert	-
<i>Ravenala madagascariensis</i>	Blatt	+
<i>Musa Cavendishii</i>	"	+ + +
<i>Canna sp.</i>	Blatt und Stengel	+ + +
<i>Maranta Kerchoviana</i>	Blatt	+ +
<i>Cypripedium sp.</i>	"	-
<i>Ophrys apifera</i>	Blatt und Stengel	-
<i>Coeloglossum viride</i>	"	-
<i>Amorphophallus Rivieri</i>	Blattstiel	+ +
<i>Sauromatum guttatum</i>	Blatt	+
<i>Monstera deliciosa</i>	"	+ -
<i>Caladium nymphaefolium</i>	"	+ +
<i>Lemna trisulca</i>	Stamm	+
" <i>minor</i>	"	+

Aus der vorstehenden Tabelle, die sich auf etwa 240 den verschiedensten Abteilungen angehörige kryptogame und phanerogame Pflanzenarten bezieht, lassen sich folgende Sätze ableiten:

1. Das Auftreten gelöster Oxalate ist bei Phanerogamen recht häufig.

2. Bei folgenden Familien enthalten die untersuchten Arten sehr viel von gelösten Oxalaten; Polygoneen, Chenopodiaceen, Amarantaceen,

Aizoaceen, Begoniaceen, Melastomaceen, Oxalideen, Cannaceen und Marantaceen.

3. Es zeigt sich auch in bezug auf gelöste Oxalate wie in bezug auf andere Substanzen, daß die Verwandtschaft aller oder vieler Arten einer Familie auch im Chemismus zum Ausdruck kommen kann¹⁾. Doch ist dies nicht immer der Fall, denn innerhalb einer Familie können einzelne Gattungen recht viel lösliches Oxalat enthalten, andere nur wenig oder gar keines (Commelineen, Cactaceen usw.).

Tafelerklärung zu Tafel II.

Vergrößerung aller Figuren etwa 280.

Fig. 1. Natronoxalatkristalle, gewonnen mit Oxalsäure und gesättigter Natronlauge in 90%igen Alkohol.

Fig. 2. Blattstielparenchymzelle von *Begonia vitifolia* mit Sternen von Natronoxalatkristallnadeln. Diese entstanden durch Einwirkung derselben alkoholischen Natronlauge. Die Kristalle bilden sich vorzugsweise an der Wand.

Fig. 3. Kristalle von Kalioxalat, gewonnen aus dem Zellsafte von *Begonia* sp. mit gesättigter alkoholischer Kalilauge.

Fig. 4. Bleioxalatkristalle, gewonnen in Parenchymzellen von *Begonia vitifolia* mit Bleiessig. Die Kristalle zeigen eine auffallend starke Lichtbrechung.

Fig. 5. Baryumoxalatkristalle, erhalten mit Oxalsäure und Baryumchlorid.

Fig. 6. Baryumoxalatkristalle in einer Stengelparenchymzelle von *Begonia vitifolia*, erhalten mit Baryumchlorid.

Vgl. auch den Text.

1) Molisch, H., Mikrochemie der Pflanze. Jena 1913, pag. 8—10.

Bemerkungen über Mannigfaltigkeit und Anpassungen.

Von J. Reinke.

Zu den größten Rätseln der lebendigen Natur gehört die Mannigfaltigkeit der Tiere und Pflanzen. Wohl mag sie uns selbstverständlich erscheinen, weil wir mit ihr aufgewachsen sind; für die wissenschaftliche Betrachtung ist sie darum nicht weniger merkwürdig. Wir könnten sie als etwas Gegebenes, Unerforschliches hinnehmen; doch fällt es uns allzuschwer, solche Entsagung zu üben, und wir suchen sie immer wieder als eine gewordene zu begreifen; denn Welch' kühne Phantasie vermöchte einen monophyletischen Ursprung der Pflanzentypen vorzustellen von Nitrobacter bis zu Fucus, Tulipa, Senecio usw. War eine Vielheit der Typen von Anfang an gegeben, so braucht sie darum nicht unveränderlich gewesen zu sein. Im Gegenteil, wir sind alle mehr oder weniger fest davon überzeugt, daß Abänderungen und Umprägungen stattgehabt haben. Die Abstammungslehre der Pflanzen hat die Festigkeit eines Axioms angenommen: wie ich fest davon überzeugt bin, daß die gerade Linie die kürzeste zwischen zwei Punkten war, ist und sein wird, ohne daß dies exakt beweisbar ist. Die aus Axiomen abgeleiteten Vorstellungen liefern insofern nur relative Wahrheiten, als sie stets Wahrheiten unter Voraussetzungen sind. Doch wo finden sich absolute Wahrheiten? Wohl nur in den Deduktionen der Mathematik; denn alle durch unsere Sinne festgestellten Tatsachen bzw. Wahrnehmungen gelten nur unter Voraussetzungen. Auch die Wahrheit der geometrischen Axiome beruht auf Übereinkommen, da sie nicht beweisbar sind. Sie sind aber die Voraussetzungen der Wissenschaft, die aus ihnen absolute Wahrheiten zu deduzieren vermag.

Was wir Klassifikation, morphologisches System, phylogenetischen Zusammenhang nennen, haben wir erst ordnend zurechtgelegt und in die Mannigfaltigkeit der Pflanzen hineingetragen. Ist diese Vorarbeit ausgeführt, so stehen wir zwei Gruppen von Mannigfaltigkeitserscheinungen gegenüber, die sich auf die Umwelt der Pflanzen beziehen. Zunächst tritt uns die Mannigfaltigkeit entgegen unter gleichen äußeren Verhältnissen, wenn wir z. B. die große Zahl verschieden gestalteter Meeresalgen beachten, die am gleichen Standort durcheinander

wachsen, von denen wieder scharf umrissene Typen, wie die Diatomeen, wie die Caulerpa-Arten in ihrem engeren Kreise solche Mannigfaltigkeit zum Ausdruck bringen. Die andere Gruppe von Erscheinungen zeigt eine ins Auge fallende Uniformierung von Pflanzen, die in Beziehung zu besonderen Standorten stehen, sich auf diese gewissermaßen einstellen. Als Beispiel sei das Heer der Xerophyten genannt, in dem die so interessanten Konvergenzerscheinungen zum Ausdruck gelangen, wie bei den sukkulenten Euphorbien, Stapelien, Kakteen; und bei den 1000 Arten der letzteren, welche Mannigfaltigkeit der Ausprägung im einzelnen, wie denn alle Xerophyten mehr oder weniger voneinander abweichen; es sei noch an die 300 Arten phyllodiner Akazien Neuhollands erinnert. In diesen Erscheinungen erblicken wir Anpassungen, die auch an Besonderheiten der Ernährung sich zeigen können, wie bei den Parasiten, den Saprophyten, den Insektivoren. Und nicht einmal diese letztgenannte ökologische Gruppe ist nach einheitlichem Schema organisiert, sondern umfaßt in Werkzeugen wie in deren Verrichtung große Verschiedenheit.

Die Ähnlichkeit und der Zusammenhang der Pflanzentypen bildet den Gegenstand der Abstammungslehre, der Phylogonie. Auf einen exakten Beweis der Phylogonie muß leider verzichtet werden, nur Wahrscheinlichkeitsbeweise und Wahrscheinlichkeitsgründe können in Frage kommen. Der Phantasie ist hier ein größerer Spielraum gelassen, als auf jedem anderen Gebiete der Biologie.

Nicht einmal eine Vorstellung bzw. Beschreibung des uns wahrscheinlich dünkenden Ganges der Phylogonie ist zur Zeit durchführbar. Über die Feststellung von Beziehungen kommen wir nicht hinaus. Und eingestehen müssen wir ferner, daß wir über den Grund der Mannigfaltigkeit und damit auch der Phylogonie des Pflanzenreichs nichts wissen, sondern nur Mutmaßungen hegen können. Dennoch wird die Wissenschaft nicht darauf verzichten, sich provisorische Vorstellungen über die Ursachen der Vielgestaltigkeit und der Veränderungen zu bilden; sie soll sich dieses Provisoriums nur immer bewußt bleiben.

Darum ist es eine der vornehmsten Aufgaben der Wissenschaft, Umschau zu halten nach den Kausalbeziehungen der Erscheinungen untereinander und nach außen, weil wir damit eine vertiefte Beschreibung des Naturgeschehens anstreben. Faktoren, Bedingungen, Ursachen sind solche Kausalbeziehungen; diese Worte bedeuten im Grunde das gleiche. Wir kennen dynamische Beziehungen zwischen den Dingen und beschreiben sie als Ursache und Wirkung; wir kennen

auch logische Beziehungen und beschreiben sie als Grund und Folge. Stoffe ohne innewohnende Kräfte sind wirkungslos; Kräfte ohne stofflichen Träger kennen wir nicht im Bereiche der Natur. „Das Gesetz als objektive Macht anerkannt nennen wir Kraft“ sagt Helmholtz; und nur die Ermittlung gesetzmäßigen Wirkens ist Gegenstand der Naturforschung.

Die Phylogonie können wir auch auffassen als ein unabweisliches Postulat unseres Verstandes, als eine leitende Idee, die wir nicht auf Beweise, sondern nur auf Argumente stützen können. Eins dieser Argumente wurde aus der angenommenen Analogie zur Ontogonie gefolgert. Darum setzen wir voraus, daß z. B. alle Liliaceen, Amaryllidaceen, Juncaceen, Iridaceen von einer Urilie abstammen, die 8000 Leguminosenspezies von einer Urleguminose. Hierbei haben sich die Wandlungen von der Einheit zur Mannigfaltigkeit im wesentlichen auf gleicher Organisationshöhe bewegt. Wie solche Wandlungen vor sich gingen, vermag nur die Phantasie zu deuten, die natürlich leicht irregeht: wenn z. B. O. Hertwig in seinem interessanten Buche „Das Werden der Organismen“ (Jena 1916), pag. 490 meint, den getrenntgeschlechtlichen Organismen sei der hermaphrodite Zustand in der Phylogonie vorausgegangen, so übersieht er bei dieser Vermutung das Pflanzenreich; denn für die zwittrblütigen Angiospermen werden in phylogenetischen Spekulationen unbedingt zweihäusige Pflanzen als historischer Unterbau zu gelten haben.

Die hypothetische Antwort auf die Frage nach der Entstehung der Mannigfaltigkeit aus der Einheit fällt beinahe zusammen mit der Frage nach der Umwandlung einer Art in eine andere, und auf beide Fragen kann nach dem Stande unserer dermaligen Erfahrung nur lauten: durch Allogonie. Ist Allogonie möglich, so muß Mannigfaltigkeit daraus folgen; da sie aber wirklich ist, erfahrungsgemäß feststeht, so ist sie als die Quelle der Mannigfaltigkeit anzusehen.

Unter Allogonie verstehe ich Abänderungen, die sich vererben, mag der jeweilige „Sprung“ groß oder klein sein. Durch Kölliker und Korschinsky wurde die Allogonie Heterogenesis genannt, durch de Vries Mutation. De Vries sagte bei Anwendung dieses Wortes, er hole es aus der Vergessenheit hervor; er übersah dabei nur, daß es bis dahin lediglich von den Paläontologen und zwar in anderem Sinne gebraucht war, als Heterogenesis bedeutet¹⁾. Gleichviel, mein Begriff der Allogonie bedeutet dasselbe, wie Mutation bei de Vries

1) Vgl. dazu auch J. Reinke in Ber. d. Deutschen botan. Gesellschaft 1915, pag. 330 und 331.

und denen, die ihm folgen. Alle bis jetzt beobachtete Allogonie bewegt sich aber auf annähernd gleicher Organisationshöhe, wenn wir die Typen einer großen Gattung oder einer Familie als nivelliert denken; das gilt namentlich von den durch de Vries beobachteten neuen „Arten“, wie ich auch in der Organisationshöhe der 200 Unterarten von *Draba verna* keine wesentliche Verschiedenheit sehe. Auch Kreuzung vermag neues nur zu bilden im Rahmen annähernd gleicher Organisationshöhe. Wie in der organischen Chemie durch Affinitätswirkung zwischen C, H und O immer neue CHO-Verbindungen entstehen können, doch nie höhere, d. h. ein neues Element einschließende, so auch nicht in den uns bekannt gewordenen Fällen von Allogonie. Fraglich bleibt es daher, ob wir durch Analogieschluß aus solchen um Gleichgewichtslagen hin- und herschwankenden Typenverschiebungen folgern dürfen, daß auf gleichem Wege die Angiospermen aus den einfachsten, ein- und wenigzelligen Gewächsen entstanden sind. Damit fragt es sich zugleich, ob die Mannigfaltigkeit überhaupt ein Problem bildet, oder ob nicht die auf Erfahrung sich gründende Naturwissenschaft sie lediglich als etwas gegebenes hinnehmen sollte. Ich möchte darauf antworten, daß innerhalb eines beschränkten Biotypus — Unterarten innerhalb einer Art, Arten innerhalb einer Gattung — wir berechtigt sind, in der Mannigfaltigkeit ein Problem für unsere Forschung zu sehen. Bei dieser Umgrenzung dürfen wir auch die Allogonie als Ursprung der Mannigfaltigkeit gelten lassen, weil dies ein mit keiner Tatsache in Widerspruch stehender Analogieschluß ist.

Jede Individualentwicklung innerhalb einer reinen Linie verkörpert ein besonderes Naturgesetz, dessen Auswirkung sich in der Konstanz der Generationenfolge geltend macht und wiederholt. Jede allogone, also erbliche Abweichung vom Typus ist darum eine Abweichung vom Gesetz, das streng genommen nur eine Regel von weitreichender Gültigkeit ist, wie anscheinend alle biologischen Gesetze. Indes wäre es pedantisch, das Wort Gesetz aus der Biologie zu verbannen, zumal es auch biologische Gesetze gibt, von denen wir bislang keine Ausnahme kennen, wie das Grundgesetz: *omne vivum ex vivo*. Die Allogonie läßt sich zurückverfolgen bis auf das embryonale Gewebe, sei es eines Vegetationspunktes, sei es des aus der befruchteten Eizelle hervorgegangenen Keims. Ersteres ist Knospenallogonie, letzteres generative Allogonie. Daß eine generative Allogonie schon in der befruchteten Eizelle Platz gegriffen hat, unterliegt wohl keinem Zweifel; ungewiß ist, ob sie bis zum unbefruchteten Ei oder bis zum Pollenkorn hinaufreicht. Wäre letzteres der Fall, so fielen der grundsätzliche

Unterschied zwischen vegetativer und generativer Allogonie hinweg; es mag dies vorkommen, daneben aber auch im Zeugungsakt selbst eine Bedingung der Allogonie erstehen, wofür manche Kreuzungen sprechen; das wäre dann wahre generative Allogonie. Wenn O. Hertwig meint (Werden der Org., pag. 238), zwischen vegetativer Fortpflanzung und Fortpflanzung durch Selbstbefruchtung liege „wohl kaum ein irgendwie erheblicher Unterschied in idioplasmatischer Hinsicht“ vor, so möchte ich daran festhalten, daß der Unterschied zwischen Fremdbefruchtung und Selbstbefruchtung bei Angiospermen sicher weit geringfügiger ist, als der zwischen Autogamie und vegetativer Fortpflanzung; das wichtigere Moment ist, ob die Fortpflanzung mit der Kopulation zwischen Ei und Sperma ihren Anfang nimmt, oder mit dem Aussprossen eines neuen Vegetationspunktes aus „vegetativen“ Zellen.

Damit wäre ich an den Bereich jener Begriffe gelangt, die mit den Worten Erbfaktor, Idioplasma, Gene, Dominanten bezeichnet worden sind. O. Hertwig gibt in seinem soeben zitierten Buche von dem durch mich aufgestellten Dominantenbegriff auf pag. 22 eine ganz irreführende Darstellung, obgleich ich in der „Einleitung in die theoretische Biologie“, II. Aufl., pag. 184 ff. (1911) mich wohl unmißverständlich darüber ausgesprochen habe, auch in meiner Arbeit „Bemerkungen zur Vererbungs- und Abstammungslehre“ (Ber. d. Deutschen botan. Ges. 1916, pag. 37 ff.) darauf zurückgekommen bin¹⁾. Ich möchte darum mit wenigen Worten den Sachverhalt hier nochmals klarstellen.

Ich verstehe unter Dominanten die Erbfaktoren oder Gene, wenn wir sie lediglich dynamisch denken unter Verzicht auf phantastische korpuskulare Vorstellungen irgendwelcher Art; denn Kräfte kann man nur denken, nicht vorstellen. Weil ich meinerseits aber auch die Gene nur dynamisch denke, bin ich gern bereit, das Wort Dominante zugunsten des Wortes „gen“ fallen zu lassen. Mit Recht sagt O. Hertwig (l. c. pag. 80), das Wort „Anlage“ bedeute in der Vererbungslehre nur die unbekannte, in der Beschaffenheit der Keimzellen gelegene Ursache für den eigenartigen Verlauf eines Entwicklungsprozesses bis zur Organisation des Endproduktes hin. Da haben wir die dynamische Auffassung der Begriffe Anlage, Erbfaktoren, Gene, Dominanten! Diese Auffassung bleibt bei Tatsachen stehen, während alle korpuskularen Vorstellungen Hypothesen oder vielmehr Phantasiegebilde sind. Das

1) Auch in meiner Arbeit „Über Deformation von Pflanzen durch äußere Einflüsse“ (Botan. Zeitung 1904, Heft V/VI) habe ich mich unmißverständlich über den Dominantenbegriff ausgesprochen.

gilt insbesondere auch vom Idioplasma, mag man es mit Nägeli als ein die Gewebe durchziehendes kontinuierliches Fadennetz oder mit Hertwig als ein in den Chromosomen der Zellkerne gegebenes System diskreter Korpuskel vorstellen. O. Hertwig (pag. 556) hält die Hypothese für wohl gerechtfertigt, daß das Idioplasma „aus einem gesetzmäßigen Verband kleinster, mit Wachstum und Teilbarkeit begabter Substanzteilchen“ besteht, die als „elementare Erbeinheiten“ zu betrachten sind. Mit diesen Worten würden sich Weismann's Biophoren definieren lassen, während Nägeli gerade die Kontinuität der Fäden als das wesentliche an seinem Idioplasmabegriff betrachtet. Und wenn Hertwig weiter sagt, daß die ererbte Eigenart auf der besonderen Beschaffenheit und Gruppierung der „biologischen“ Verbindungen des Protoplasma beruhen soll, so fragt man wiederum: was für ein Unterschied besteht noch zwischen einer „biologischen Verbindung“ und einem Biophor? O. Hertwig selbst weist unmittelbar darauf auf die Identität dieser Vorstellungen hin. Mit Recht nennt Goebel in seiner Einleitung in die experimentelle Morphologie (1908), pag. 26 und pag. 184 das Idioplasma sowohl eine „theoretische Abstraktion“ wie eine „rein hypothetische Substanz“. Da nun Nägeli und O. Hertwig mit dem Worte Idioplasma ganz verschiedenartige Vorstellungen verbinden, könnte man wohl in Zukunft auf den Gebrauch dieses Wortes verzichten. Ich bin der Meinung, daß man der „biologischen“ Verbindungen nicht bedarf, daß man mit Genen und mit chemischen Verbindungen auskommt: daß den Genen chemische Verbindungen als materielle Träger dienen, wird niemand bezweifeln. Der Begriff der Gene (oder Dominanten) soll die inneren, unbekanntes Gesetze des Wachstums und der Entwicklung, deren Dasein niemand leugnen kann, bezeichnen, wenn man will gleichsam personifizieren, wie der Begriff Kraft auch nur den Begriff des Gesetzes personifiziert.

Die Konstanz der Gene durch die Erbfolge der Generationen hindurch scheint erfahrungsmäßig festzustehen; für ihre Variabilität spricht keine bekannte Tatsache. Dennoch hat die Phylogenie der Pflanzen eine Phylogenie der Gene zur Voraussetzung. Wohl kennen wir in manchen Alloponien den Schwund von Genen; doch Neubildung von Genen ist im Experiment noch nicht geglückt. Dagegen ist Neukombination von Genen bei Kreuzungen sicher von hoher Bedeutung, weil dadurch genotypische Änderungen hervorgerufen werden können; immerhin werden durch solche Neukombination erfahrungsgemäß auch nur phylogenetische Abweichungen gleicher Organisationshöhe hervor gebracht.

Ein Fundamentalsatz der heutigen Vererbungslehre ist, daß die Merkmale der Pflanzen in die Erscheinung treten durch Reaktionen, und daß dies Reaktionsvermögen es ist, das vererbt wird. Ein solches Reaktionsvermögen kann auch als Anlage gelten, und auch O. Hertwig stimmt dem Satze zu, daß nur Anlagen vererbt werden (l. c. pag. 579). Setzt man die Anlagen stellvertretend für die Merkmale ein, so wird man wiederum auf eine Phylogonie der Gene hingewiesen.

Die Vererbung wird meistens aufgefaßt als eine Reaktion der Gene auf die Umwelt; mit anderen Worten; Erbfaktoren und Außenfaktoren müssen in der Entwicklung zusammenwirken. Die Fortpflanzung in reinen Linien ist Isogonie. sie bedeutet Konstanz der Typen. Berücksichtigen wir die erfahrungsmäßig feststehenden Fälle von Allogonie, so erscheint Ursprung von Mannigfaltigkeit aus isogenen Linien möglich. In der von mir beobachteten Knospentallogonie der Feuerbohne (Ber. d. D. Bot. Ges. 1915, Heft 7) ging unter Schwinden des Gens für Anthozyan vegetative Allogonie der reproduktiven voraus, ohne daß daraus ein verallgemeinernder Schluß gezogen werden dürfte. Von *Neottia Nidus Avis* nimmt die Deszendenztheorie an, daß sie unter Schwinden von Genen und unter Erwerb saprophytischer Kohlenstoffernährung aus einer *Epipactis*-ähnlichen Orchidee entstanden sei. Der Abstand zwischen *Neottia* und einer *Epipactis* ist aber ein weit größerer, als er bei einer tatsächlich beobachteten Allogonie jemals wahrgenommen wurde. Wir werden, strenge genommen, darum nur sagen dürfen: es sieht so aus, als ob *Neottia* aus einer *Epipactis* teils unter Schwinden von Genen, teils unter eigenartiger Reaktion anderer Gene auf die Umwelt entstanden sei, wenn wir nicht eine Neubildung von Genen zuhilfe nehmen wollen. Wir könnten auch sagen: es hat den Anschein, als ob die Außenfaktoren besondere, erblich gewordene Reaktionen des Organismus ausgelöst hätten. Was hier von einem Saprophyten gesagt wurde, gilt auch von Parasiten, von Xerophyten usw. Somit wären wir bei der Anpassung angelangt.

Die Anpassungserscheinungen sind bislang nur Objekt der vergleichenden, noch nicht der experimentellen Morphologie; von beiden Methoden der Beobachtung ist die erstere stets der letzteren vorausgegangen; beides sind Wege, die auf ein gemeinsames Ziel, die genaue Beschreibung von Tatsachen hinführen. Die Entstehung der Anpassungen bildet darum eine offene Frage, wenn wir nur die experimentelle Methode, die an sich zweifellos den Vorzug verdient, in Rücksicht ziehen (vgl. auch Johansen, Elemente, II. Aufl., pag. 428). Von diesem Gesichtspunkte aus kann man sagen, daß die Anpassung

sogut wie die Mannigfaltigkeit Tatsachen sind, die wir hinzunehmen haben, wie wir die Eigenschaften des Chlors und des Natriums hinnehmen. Damit würden die Anpassungen gleich der Mannigfaltigkeit als wissenschaftliches Problem ausscheiden; lassen wir sie trotzdem als Problem gelten, so ist es sicher eins der schwierigsten Probleme, die dem denkenden Menschengenoste gestellt sind.

Wir unterscheiden zwischen aktiver Anpassung und passivem Angepaßtsein. Aktive Anpassung stellt im allgemeinen unter finalen Gesichtspunkt, was Reizreaktion unter kausalem betrachtet: bei letzterer können wir von einem Nutzen für die Pflanze absehen, während der Anpassungsbegriff diesen Nutzen einzuschließen pflegt. So können wir die aktive Anpassung definieren als Fähigkeit, auf die von der Umgebung ausgehenden Reize in einer, dem Organismus nutzbringenden Weise zu reagieren¹⁾. Solche aktiven Anpassungen können durch eine Veränderung der Umstände rückgängig gemacht werden, wie die Schließbewegung der Spaltöffnungen, der Blätter von *Drosera* und *Dionaea*, die Stellung der Chloroplasten und der Schwärmsporen im Licht; oder sie sind nicht rückgängig zu machen, wie die Lage einer Ranke, die gefaßt hat und in dieser Stellung durch Wachstum fixiert wurde, wie Wurzelbildung an der Basis eines Weidenstecklings usw. Jede Selbstregulierung, jede nutzbringende Veränderung im Laufe der Ontogenie ist solche aktive Anpassung, und nur das Werden dieser können wir unmittelbar beobachten, nicht aber das der „historisch“ gewordenen passiven Anpassungen, wohin außer den erwähnten Xerophyten, Parasiten und Saprophyten schon die Laubblätter, die Kelchblätter, Kronblätter, Staubblätter, Fruchtblätter usw. einer Angiosperme gehören, kurz alle als Werkzeuge am Organismus wirksamen Teile. Nur mit dem Zustandekommen dieser passiven Anpassungen wollen wir uns hier beschäftigen.

Wenn ich die Anpassung einen Finalbegriff nannte, so sind mir die Worte nützlich, erhaltungsmäßig, zweckmäßig im wesentlichen gleichgeltend; alle diese Worte drücken Finalbeziehungen aus, auch das Wort Selbstregulierung, das einen eminent zweckmäßigen Vorgang bedeutet. Wollten wir die Finalbeziehungen und Finalbezeichnungen aus der Beschreibung der Organismen und ihrer Lebensverrichtungen verbannen, so würden wir den uns zu Gebote stehenden Teil der Sprache unnötig verarmen lassen. Kein Botaniker wird aufhören zu sagen, daß Spermie und Ei zur Fortpflanzung, die Wurzeln zur Auf-

1) Vgl. auch Reinke, Einleitung in die theoretische Biologie, II Aufl., pag. 119 ff.

nahme von Wasser und Nährsalzen aus dem Boden, die Laubblätter zur Assimilation dienen. Wer vorurteilslos E. v. Hartmann's Kategorienlehre durchliest, wird zur Überzeugung kommen, daß neben der Berücksichtigung von Raum-, Zeit- und Kausalbeziehungen auch die Zweckmäßigkeitbetrachtung zu unseren Denknöten gehört, daß eine erschöpfende Beschreibung neben den Kausalbeziehungen auch die Finalbeziehungen zu ihrem Rechte kommen lassen muß. Dieß möchte ich einschalten, um meinen Standpunkt diesen methodologischen Fragen gegenüber klarzustellen.

Doch wir können nicht dabei stehen bleiben, festzustellen, daß die Form eines Pflanzenteils in Beziehung zu einer Lebensverrichtung steht, daß sie durch ihre Aufgabe bestimmt ist, und daß in der Mannigfaltigkeit der Pflanzen uns zahllose Sonderanpassungen an die Lebensaufgaben entgegentreten, sondern wir möchten die Ursachen dieses Angepaßtseins kennen lernen. Wir bezweifeln nicht, daß die Anpassung eine notwendige Existenzbedingung der Pflanzen ist, die z. B. in den Xerophyten feste Beziehungen zu den äußeren Lebensumständen zeigt. Von vollkommener Anpassung braucht nicht die Rede zu sein, sondern nur von einer ausreichenden, um für die Art erhaltungsmäßig wirken zu können; immerhin befinden sich die konstanten Biotypen der Gegenwart in einem relativen Optimum der Anpassung. Angepaßt sein heißt somit daseinsfähig sein, und das mag als eine Selbstverständlichkeit gelten, womit sich das Problem wiederum zur Seite schieben ließe; doch wir wollen ihm nicht ausweichen.

Die Abstammungslehre sucht in erster Linie die Entstehung der passiven Anpassungen zu begreifen. Diese vollzogen sich in einer Zeit, die unserer Beobachtung für immer entrückt ist, und deren Bedingungen wir im Experiment nicht mit Sicherheit zu wiederholen vermögen. Ob diese Bedingungen auch unserem Gedankenfluge ganz unzugänglich sind? Gewiß lassen sich durch bloßes Nachdenken biologische Probleme nicht lösen, wir sind auf Beobachtung und Experiment als Forschungsmethoden angewiesen; dennoch können wir auf Zuhilfenahme der Phantasie nicht verzichten, weil sie den Weg der Forschung zu erhellen vermag, und weil wir vielfach in der Wissenschaft auf Argumente und Hypothesen angewiesen bleiben, wo wir nicht zu beweisen vermögen. Wohl sollten wir Analogieschlüsse in der Naturwissenschaft nach Möglichkeit einschränken; doch ganz ohne sie ist man niemals ausgekommen, und in der Anpassungsfrage sehen wir uns nahezu auf sie beschränkt. Alle Anpassungstheorien haben sich daher auch auf diesem Grunde aufgebaut.

An anderer Stelle (Einl. in die theor. Biologie, II. Aufl., pag. 146) sagte ich: „Ich erblicke in jeder phylogenetischen Anpassung eine Reizreaktion des Organismus auf seine Außenwelt.“ Diese Auffassung entspricht wohl derjenigen der meisten Fachgenossen. Sie stimmt damit überein, daß auch die neueste Vererbungslehre die in der Ontogenie auftretenden Merkmale als Reaktionen auf die Umwelt erklärt. Ein wesentlicher Umstand trennt aber die phylogenetisch fixierten Anpassungen von den ontogenetischen Reaktionen (die man auch ontogenetische Anpassungen nennen könnte), daß nämlich nach dem Stande unserer gesamten Beobachtungen und Experimente durch die Außenfaktoren an den Pflanzen keine solchen Wirkungen hervorgebracht werden, die sich vererben. Es entstehen durch Standort und Umgebung nur Modifikationen; wohl werden diese ausgelöst durch die als Reize auf den Genotypus einwirkenden Außenfaktoren, doch wird die Reizwirkung nicht erblich fixiert. Die Xerophyten, Saprophyten, Insektivoren usw. sind aber heute keine Modifikationen mehr, sondern erblich befestigte Genotypen. Dennoch wagte Nägeli eine Theorie der Anpassung durch „direkte Bewirkung“, der auch O. Hertwig in seinem mehrfach erwähnten Buche zustimmt, z. B. pag. 482, 487, 495. Schon Goebel hat in seiner gehaltvollen Rede „Über Studium und Auffassung der Anpassungserscheinungen bei Pflanzen“ (München 1898), pag. 12, Nägeli's Erklärung der Ausbildung von Blumenteilen durch Krabbeln von Insekten als völlig phantastisch bezeichnet, während Johannsen sich an verschiedenen Stellen seiner „Elemente“ gegen die Änderung der Biotypen durch direkte Bewirkung mit Entschiedenheit ausspricht. Indes schon Nägeli hat einen Faktor herangezogen, der zweifellos Beachtung verdient, das ist der Zeitfaktor; wenn das Krabbeln der Insekten Jahrtausende hindurch an der gleichen Stelle einer Blume fortgesetzt wurde, konnte daraus doch vielleicht eine erbliche Neubildung ausgelöst werden. Natürlich ist auch dies reine Phantasie; wenn wir aber z. B. die Xerophyten der neuholländischen Flora oder der Sahara und ihr erblich fixiertes Verhalten zu ihrer Umgebung ins Auge fassen, so wird es schwer, den Zeitfaktor ohne weiteres von der Hand zu weisen.

In dieser Hinsicht ist es wichtig, was Goebel (Anpassungserscheinungen, pag. 18) über *Micrococcus prodigiosus* ausführt, dessen rote Farbe bei Agarkulturen in der Folge zahlreicher Generationen erlischt und einer weißen Farbe Platz macht, die nach langer Züchtung auf Agar auch bei Übertragung auf Kartoffeln oft mehrere Generationen hindurch weiß bleibt, um dann wieder in Rot überzugehen; durch

länger andauernde äußere Einwirkung ist somit eine Umstimmung im Organismus eingetreten, die um so fester haftet, je länger der sie hervorrufende Außenfaktor eingewirkt hat. Goebel gelangt in Berücksichtigung dieses Verhaltens und ähnlicher Erscheinungen bei anderen Bakterien zu folgendem Schlusse: „Es liegt kein Grund vor, warum wir nicht auch bei höheren Pflanzen die Annahme machen sollten, daß lange andauernde äußere Einflüsse erbliche Anpassungen hervorrufen können, und die vergleichende Untersuchung der Anpassungserscheinungen innerhalb eines und desselben Verwandtschaftskreises drängt, wie mir scheint, mit Notwendigkeit zu einem solchen Schlusse hin.“

Auch ich habe mich der Hypothese einer Mitwirkung des Zeitfaktors bei der Ausprägung stabiler, erblicher Anpassungen nicht unzugänglich gezeigt und ihn herangezogen, um eine genotypische Fixierung der Reaktionswirkung zwischen Genen und Außenfaktoren wahrscheinlich zu machen. In meiner Einl. in die theor. Biol., II. Aufl., pag. 142 (1911) führte ich aus, daß die Ursachen der phylogenetisch befestigten und der ontogenetischen Anpassungen im wesentlichen die gleichen sein möchten, daß z. B. die Pflanzenwelt Neuhollands durch die Gestaltung der Assimilations- und der Transpirationsorgane dem dortigen Klima in zweckmäßiger Weise angepaßt sei, weil sie auf den Einfluß jenes Klimas als auf einen Reiz reagierte. „Natürlich ist ein solcher Reiz nicht ein kurzer, vorübergehender, sondern ein säkularer oder vielmehr ein in Jahrmillionen konstant bleibender gewesen, und so kommt es, daß die von ihm hervorgerufenen Gestaltungen einen hohen Grad von Stabilität erreicht haben, die sich auch nicht durch Aufhebung des Reizes für kürzere Zeiten rückgängig machen läßt. Erwiesen sich doch auch in den Kulturversuchen Bonnier's die im Höhenklima von Pflanzen der Ebene neu erworbenen Eigenschaften um so weniger vergänglich, je längere Zeit jene Pflanzen im Höhenklima zugebracht hatten; ihre neu erworbenen Eigenschaften hatten sich durch die Dauer des Verweilens befestigt.“

In meinen Bemerkungen zur Vererbungs- und Abstammungslehre (Ber. d. D. Bot. Ges. 1916, pag. 63) kam ich auf den Gegenstand zurück und sagte: „Während die einmal oder zweimal oder zehnmal hervorgerufene Modifikation bei Aufhören des Reizes sofort in die Grundform zurückgeschlagen wäre, hatte die tausendjährige Reizung im gleichen Sinne den Erfolg, daß die durch den Reiz entstandene Modifikation erblich, also genotypisch fixiert wurde. Es käme somit neben den Außenfaktoren auch der Zeitfaktor in Betracht, und wenn dieser in einer, dem Experiment unzugänglichen Dauer wirkt, würde es zu

erblichen Modifikationen, zu beständigen Anpassungsformen kommen können.“

Dieser Meinung trat einer unserer hervorragendsten Erblchkeitsforscher, mein hochverehrter Herr Kollege Correns in einer brieflichen Äußerung entgegen, die ich mit der freundlichen Erlaubnis des Herrn Verfassers hier folgen lasse; Herr Correns schreibt:

„Die Wirkung eines lange dauernden oder oft wiederholten Eingriffs kann ich mir nicht so wirksam denken, wenn Sie es hypothetisch annehmen. Entweder wirkt der Eingriff, dann haben wir gleich die Änderung erblich, oder er wirkt nicht, dann wirkt er auch nicht, wenn Sie ihn tausendmal hintereinander einwirken lassen. Wenn Sie das Pendel auch noch so oft aus der Ruhelage bringen, es bleibt nach dem millionsten Male in der neuen Lage doch nicht länger als nach dem ersten Male. Etwas anderes wäre es, meiner Meinung nach, wenn man mit der Länge der Zeit insofern operieren würde, als man annähme, es trete nur ausnahmsweise, und deshalb nur nach langen Zeiträumen, eine wirklich wirksame Kombination von Außenfaktoren auf. Dann ließe ich mir den Zeitfaktor eher gefallen.“

Das Gewicht dieses Bedenkens ist gewiß nicht zu verkennen. Schon Sachs wandte sich gegen die Wirksamkeit langer Zeiten wenn er sagte, es käme ihm so vor, daß, wenn man nur recht lange warten wolle, aus einem Dreieck vielleicht eine Ellipse würde. Indessen haben wir doch auch das Wesen der organischen Reizbarkeit noch lange nicht ergründet, und die sehr lange Generationen hindurch erfolgte Reizwirkung eines Außenfaktors auf lebendes Protoplasma konnte bislang kaum zum Gegenstande beweiskräftiger Experimente gemacht werden. Wenn ein Kind einen Vers auswendig lernt, haftet er auch nicht das erste Mal; durch unzählige Wiederholungen wird er erst dem Gedächtnisse derart eingehämmert, daß er dauernd aufbewahrt bleibt. Das ist natürlich nur ein Vergleich, wie auch das Pendel nur ein Sinnbild darstellt.

Dagegen befindet sich die Art, wie O. Hertwig in seinem erwähnten Buche die Wirksamkeit äußerer Faktoren zur Erklärung einer erblichen Abweichung heranzieht (z. B. pag. 487, 495, 581, 579, 608), zu wenig im Einklang mit dem, was wir über das Wesen der Modifikationen wirklich wissen, als daß sich damit eine einigermaßen gesicherte Theorie der „direkten Bewirkung“ stützen ließe. Wichtiger erscheint der von Hertwig pag. 591 hervorgezogene Befund Hansens, daß die durch höhere Temperaturwirkung unterdrückte Sporenbildung bei Hefen auch dann nicht zurückkehrte, wenn die Hefen

wieder unter normale Lebensbedingungen gestellt wurden; die neue Form hatte das Vermögen, Sporen zu bilden, erblich verloren. Dieser Fall reiht sich den von Goebel geltend gemachten Fällen an, auf die oben hingewiesen wurde. Auch Bonnier's Versuche scheinen in der gleichen Richtung Fingerzeige zu bieten.

Die Anregung von Correns, bei den Anpassungserscheinungen z. B. der Xerophyten an eine gelegentlich einsetzende, also wohl zufällig zu nennende Kombination von Außenfaktoren als wirksame Ursache zu denken, verdient sicherlich alle Beachtung. Will man aber den Zeitfaktor, namentlich in der Auffassung einer säkular fortgesetzten Reizung durch Außenfaktoren als Anpassungsursache überhaupt fallen lassen, so bleibt die Allogonie durch innere Faktoren übrig. Die erbliche Abänderung einer Art kann dann nur auf Veränderungen beruhen, die unabhängig von der Umwelt in embryonalen Zellen aus unbekanntem Ursachen entstehen. Mit Recht hat Goebel (Anpassungserscheinungen, pag. 15 ff.) geltend gemacht, daß nutzlose Reizreaktionen bei Pflanzen sogut vorkommen, wie nützliche. Streicht man den Zeitfaktor hinweg, so kommt nur die uns bekannte Allogonie bzw. Neukombination von Genen als Ursache der Mannigfaltigkeit und der Anpassung im Pflanzenreiche in Betracht. Die Wirksamkeit der letzteren ist aber nur vorstellbar bei Annahme der Mitwirkung einer, die weniger gut angepaßten Formen ausmerzenden Selektion.

Daß die Anpassungen darum durch Selektion entstanden, d. h. geformt wären, kann man gewiß nicht sagen. Mit Recht hebt Goebel (l. c. pag. 15) hervor, daß die Anpassungen bei Wegfall einer ausübtenden Selektion ebensogut da sein würden, wie jetzt, nur bestände daneben eine Anzahl weniger gut ausgerüsteter Typen. Tatsächlich vermissen wir in einer xeromorphen Pflanzenformation die ursprünglichen, weniger angepaßten Gestalten (Varietäten) sowie die Übergänge zwischen beiden; Formen, die veränderten Lebensbedingungen nicht angepaßt waren, wurden durch „Kampf ums Dasein“ aus einem Pflanzenbestande beseitigt. Indirekt vermochte daher die Selektion die Anpassung einer Lokalflora oder eines Biotypus zu fördern; in diesem Sinne darf man die weiße Farbe der Polartiere mit Weismann für einen Erfolg der Naturzüchtung halten, während ihre Zurückführung auf „direkte Bewirkung“ nur unter Zuhilfenahme des immerhin anfechtbaren Zeitfaktors versucht werden kann. Die Ausrottung von weniger angepaßten Individuen der „direkten Bewirkung“ auf Rechnung zu setzen, wie es O. Hertwig (l. c. pag. 502) zu tun scheint, dürfte kaum als ein glücklicher Ausdruck für die betreffenden Zusammenhänge gelten können.

Nach der hier vertretenen Ansicht muß bei phylogenetischer Umprägung zuerst Allogonie Platz greifen; gewährt sie Vorteil als Anpassung, so bleibt die Abänderung erhalten; ist sie nachteilig, so geht die Form zugrunde. Positiv Nützliches wird also durch Selektion gewiß nicht geschaffen, nur Unzweckmäßiges zum Verschwinden gebracht.

Dies ist der unbestreitbare Wert einer Naturauslese im Sinne von Wallace und Darwin, der nicht zu tilgende Rest ihrer Selektionstheorie. Diese behauptet freilich ihre Stellung nur im Bereiche der theoretischen Biologie, sowie im Bereiche der Gedanken und der Hypothesen; denn alle in ihrer Entstehung bisher der Beobachtung zugänglich gewesenen Allogonien bewegen sich in kleinen Schwankungen ohne deutlichen Selektionswert. Die „Zufallstheorie“ der Selektion ist darum ihren ursprünglichen und namentlich den von Weismann vertretenen Ansprüchen gegenüber wohl stark einzuschränken, doch keineswegs in jeder Beziehung als „widerlegt“ anzusehen.

Die Freude freilich, das Zustandekommen der Phylogonie derart entschleiern zu können, daß jedermann das Ergebnis als erwiesen anerkennen müßte, wird dem Menschen wohl versagt bleiben; nur mehr weniger befriedigende Gedankenkonstruktionen sind der Ertrag unserer Arbeit. Dies gilt insbesondere von den Ursachen der Mannigfaltigkeit und der Anpassung. Jede Abstammungslehre bleibt daher eine Idee zur Erklärung dieser Tatsachen auf kausaler Grundlage. Den Verzicht, den wir bei solcher Einsicht üben, nannte Huxley Agnosticismus. Huxley erblickte aber im Agnosticismus kein „Faulbett für den menschlichen Geist“, sondern er erklärte ihn für eine Methode, die Welt zu studieren, die uns anleite, der Vernunft als Führerin soweit zu folgen, wie sie brauchbar sei, und die uns zur Vorsicht mahne im Anerkennen von Gewisheiten. Folgen wir Huxley, so müssen wir uns allerdings damit abfinden, daß wir die Welt, in die wir hineingeboren sind, zum größten Teile nicht begreifen.

Eiweißstoffwechsel und Vergilben der Laubblätter von *Tropaeolum majus*.

Von **Arthur Meyer**.

(Mit 17 Abbildungen im Text.)

1. Die Farbenänderungen, welche die Laubblätter der normal vegetierenden Pflanze von dem Zustande des Ausgewachsenseins bis zu ihrem Tode erleiden.

Die Pflanzen von *Tropaeolum majus*, welche zu dieser Arbeit benutzt wurden, waren meist unter Glas, im Kasten, in Töpfen aus Samen gezogen worden und wurden im Versuchsgewächshaus weiter kultiviert, sobald sie ungefähr sechs ausgewachsene Blätter besaßen. Es wurden meist Pflanzen einer Rasse benutzt, deren Hauptsproß sein Wachstum bald einstellte; nur solche mit rein grünen Blättern wurden verwendet. Gewöhnlich wurde der Hauptsproß der Pflanzen aufrecht an einen Stab gebunden und für die fortgesetzte Entfernung der Zweige und Blüten Sorge getragen. Außer den im Topfe gewachsenen Pflanzen wurden in einigen Fällen auch abgeschnittene Sprosse im Freien erwachsener Pflanzen benutzt.

Die schildförmigen, mehr oder weniger durch Wachs bereiften Blätter sind auf der Unterseite stark, auf der Oberseite fast nur auf den Nerven behaart. Sie haben 10 Hauptnerven, von denen die fünf nach der Spitze strahlenden stärker, die nach der Basis strahlenden schwächer sind. Zwischen den Hauptnerven bilden Zweige von ungefähr fünf Größenordnungen ein Netz von immer feiner werdenden Maschen. Die Mediane teilt das Blatt in zwei Hälften, die sich bei der Verfärbung manchmal etwas selbständig verhalten. Die Epidermen der beiden Blattseiten führen Spaltöffnungen und zahlreiche Zellen, welche Schleim enthalten und sich daher mit Methylenblauglyzerin färben. Das Mesophyll besteht aus einer einfachen Palisadenschicht und einem dreischichtigen Schwammparenchym.

Die Laubblätter werden nicht abgeworfen und welken an der Achse. Eine Trennungsschicht wird nicht gebildet. Die gewelkte Spreite ist im trocknen Zustande brüchig.

Wir wollen in diesem Abschnitt zuerst den Verlauf der Verfärbung der Blätter kennen lernen, wie ihn eine möglichst normal im Gewächshause kultivierte Topfpflanze zeigt.

An jedem Blatte kann man nacheinander folgende Färbungen auftreten sehen, die wir meist mit den beigetzten Abkürzungen bezeichnen werden:

dunkelgrün (dgr)
 grün (gr)
 hellgrün (hgr),
 manchmal gelbgrün (gegr)
 gelb (ge)
 hellgelb (hge);
 schließlich welkt (w) das Blatt.

Der Name dunkelgrün soll zuerst nur das relativ tiefste Grün bezeichnen, welches an den Blättern eines normal wachsenden rein grünen Individuums auftritt, aber wenn man reingrüne Pflanzen ausucht, so ist allermeist das eben ausgewachsene Blatt schön dunkelgrün. Das Verblässen von dunkelgrün nach hellgrün hin geht ganz allmählich vor sich, so daß keine scharfe Grenze zwischen den verschiedenen grünen Zuständen besteht; doch sind bei direkter Vergleichung der Blätter einer Pflanze die Bezeichnungen für die Abgrenzung der gut entwickelten Färbungen zu brauchen.

Wie wir sehen werden, ist das Hellerwerden des Grüns wahrscheinlich zuerst auf eine Verminderung des ergastischen Eiweißes der Chloroplasten und die damit verbundene Abnahme des Chlorophyllfarbstoffes zurückzuführen. Der gelbe Stich, den das Grün annimmt, wenn es sehr hell wird, hängt dann wahrscheinlich damit zusammen, daß die gelben Farbstoffe sich nicht entsprechend der Abnahme des Volumens der Chloroplasten vermindern, sondern liegen bleiben. Wir werden das nur völlig verstehen können, wenn wir die späteren Kapitel studiert haben. Die Chloroplasten enthalten, wie wir wissen, zwei grüne Farbstoffe, das blaugrüne Chlorophyll a (Willstätter) von der Formel $C_{55}H_{72}O_5N_4Mg$ und das gelbgrüne Chlorophyll b (Willstätter) $C_{55}H_{70}O_6N_4Mg$, ferner Karotin ($C_{40}H_{56}$) und zwei Xanthophylle ($C_{40}H_{56}O$). Die grünen Farbstoffe überwiegen stets. Das Verhältnis des Chlorophylls (a b) zu den gelben Pigmenten (Karotin · Xanthophyll) in

Molen ausgedrückt, ist im Mittel der Bestimmung 3,56, bei Lichtblättern 3,07, bei Schattenblättern 4,68. Gewöhnlich findet sich doppelt soviel Xanthophyll wie Karotin.

Vielleicht bleiben die gelben Farbstoffe wesentlich unverändert in den gelb gewordenen Blättern zurück. Eine sichere Entscheidung wäre dadurch zu treffen, daß man gleiche Blattflächen dunkelgrüner und dunkelgelber oder gelbgrüner Blätter von *Tropaeolum* gleich nach der Methode von Willstätter und Stoll (1913, pag. 99) behandelte und die gelben Auszüge kolorimetrisch und spektroskopisch direkt vergliche.

Die Verfärbung von dgr zu ge geht auch bei ganz intakten Blättern, von denen wir hier allein reden, bis zuletzt nicht gleichmäßig vor sich. Bestimmte Stellen der Spreite oder sogar bestimmte Einzelzellen einer Spreitenstelle, gehen meist in der Verfärbung voraus. Letzteres ist z. B. der Fall, wenn gelbgrüne Färbungen auftreten. Gewöhnlich bleiben die Blätter bis zum Eintreten von hgr Färbungen gleichmäßig gefärbt, dann tritt bei kräftig wachsenden Pflanzen in der Mitte der Maschen, welche die gröberen Nerven bilden, eine hellgrüne, dann gelb werdende Färbung ein, während um die gröberen Nerven das gr oder hgr länger erhalten bleibt, so daß im Zentrum des Blattes, wo die Hauptnerven zusammenlaufen, das Grün zuletzt verschwindet. Es ist diese Verfärbungsweise schon von Stahl charakterisiert worden (1909, pag. 132 und Swart 1914, pag. 71). Wir wollen solche Blätter gegebenenfalls als hellgrün- oder gelb-fleckig (hgr- oder ge-fl) bezeichnen. Selten kommt es bei an der Pflanze sitzenden Blättern, häufiger bei abgeschnittenen, auf Wasser liegenden Blättern vor, daß ein Blatt am Rande und um die Nerven herum verhältnismäßig früh hgr oder ge wird. Nur bei sehr langsam wachsenden Pflanzen findet man ein ganz gleichmäßiges Hgr- oder Ge-werden.

Der folgende Versuch soll als Beispiel für den Verlauf der Verfärbung der Blätter einer im Lichte wachsenden *Tropaeolum*-Pflanze dienen.

Versuch 1.

Eine nicht kletternde, im Gewächshaus gezogene Pflanze, von welcher Zweige und Blüten dauernd entfernt wurden. Die Hauptachse war bei Beginn des Versuches 13 cm, nach Beendigung desselben 41 cm lang. Es waren bei Beginn des Versuches sechs erwachsene Blätter vorhanden, deren oberstes mit 1 bezeichnet wird. Die Pflanze wuchs nach und nach langsamer, so daß die neu hinzukommenden Blätter immer kleiner wurden.

Blatt	9. VII.	13. VII.	16. VII.	20. VII.	25. VII.	5. VIII.	14. VIII.	18. VIII.	19. VIII.	20. VIII.	31. VIII.
1	dgr	dgr	dgr	dgr	gr	gr-hgr	hgr-fl	hgr	hgr	sehr hgr	ge
2	dgr	dgr	dgr	gr	hgr	hgr	hgr-fi	hgr-fl	ge-fl	ge	
3	dgr	dgr	dgr	gr	hgr	gegr-fl	ge				
4	dgr	dgr	hgr	ge							
5	hgr	gegr	ge								
6	gegr	ge									

Mikroskopische Untersuchung des Blattes 1 am 20. VIII.

Die Palisadenzellen sind im Zustande a des gepr Blattes (s. Abschnitt 3), dabei sind die Chloroplasten über den Zytoplasmaschlauch völlig zerstreut. Ihre Farbe ist hell 3. Alle Sekrettröpfchen liegen noch in den Chloroplasten. Mit 23%iger Salpeterlösung gelang die Plasmolyse noch.

Mikroskopische Untersuchung des Blattes 2. Rein gelbe Stelle.

Die Chloroplasten fast in allen Zellen zerfallen; nur in einzelnen noch völlig gelbe, unzerfallene Chloroplasten. Plasmolyse tritt nicht mehr ein. Zwischen den beiden untersuchten Zuständen liegt höchstens ein Zeitraum von 12 Stunden.

Der Versuch lehrte, daß ein Blatt um so früher gelb wurde, je älter es war. Blatt 6 brauchte ungefähr 4, 5 = 7, 4 = 11, 3 = 36, 2 = 41, 1 = 52 Tage. Die starke Verlangsamung bei dem ersten Blatte rührte von dem zuletzt sehr verlangsamten Wachstum her. Alle Blätter durchlaufen dieselbe Skala von Färbungen. Im allgemeinen verläuft die Verfärbung bei gut wachsenden Pflanzen so, daß ein Blatt vom Zustande des Ausgewachsenseins bis zum Welken nach diesem und später mitzuteilenden Versuchen ungefähr 25 Tage dgr, 6 Tage gr, 12 Tage hgr und 3 Tage ge genannt werden kann. Der Umschlag von hgr zu ge geht in einer Blattstelle relativ schnell vor sich.

2. Die makroskopische Xanthoproteinreaktion und die Färbung der lebenden Blätter.

Molisch (1916) wandte die Xanthoprotein-, die Millon'sche- und die Biuret-Reaktion nach dem Vorbilde der Sachs'schen Jodprobe auf ganze Pflanzenorgane, vorzüglich auf Blätter an. Die Methoden sind wegen des Vorkommens störender Substanzen nicht mit allen Blättern ausführbar, für die Tropaeolumblätter aber, wie Molisch zeigt, sehr geeignet.

Ich führte die makroskopische Xanthoproteinreaktion, die ich allein verwendete, im wesentlichen wie Molisch aus, nur ließ ich das mindestens überflüssige Abkochen der Blätter weg. Die zu prüfenden Blätter wurden bis zur Entfärbung mit siedendem Alkohol von 80% behandelt, dann

4 Stunden in Salpetersäure von 16,5 % eingelegt, schnell mit Wasser abgespült und 10 Minuten lang in Ammoniak von 3,3 % gebracht. Mit einem weißen Kartonstückchen wurden die Blattstücke aufgefischt und auf diesem weißen Grunde betrachtet. Die Farbenprüfung wurde sofort vorgenommen, doch erhielt sich die Färbung gut, wenn man die Kartonstücke mit den Blattstücken in eine Doppelschale legte, auf deren Boden sich etwas 3,3 %iges Ammoniak befand.

Zur Beurteilung der Färbung wurde in folgender Weise eine Farbenskala hergestellt, auf welche sich alle unsere Angaben beziehen. Auf einem weißen Karton wurde durch wiederholtes Auftragen einer transparenten Anilinfarbe ein gelber Strich hergestellt, welcher die Färbung der dunkelsten Xanthoproteinreaktion, welche mit Blättern von *Tropaeolum* erhalten werden konnte, besaß und mit 5 bezeichnet wurde. Ferner wurde die Reaktion mit einem hellgelben Blatte, welches kurz vor dem Welken stand, angestellt und ein entsprechend gefärbter Strich aufgetragen. Seine Farbe war fast weiß, nur durch Vergleichung mit einem ganz weißen Karton als gelblich zu erkennen. Er wurde als 1 bezeichnet. Zwischen beiden Strichen wurden drei Farbenstriche angebracht, welche Übergänge zwischen 1 und 5 bildeten. Die fünf Farbenstriche bildeten die Farbenskala 1 -2—3—4—5, mit welcher die bei der Reaktion erhaltenen Färbungen verglichen wurden. Neben dieser Vergleichung ist die der durch die Reaktion gefärbten Blattstücke unter sich von allergrößter Bedeutung. Man kann dann noch relativ feine Unterschiede feststellen.

Wie schon Molisch erkannte, gibt ein ausgewachsenes Laubblatt dieselbe Xanthoproteinfärbung, wenn man ein Stück desselben morgens und wenn man ein Stück desselben abends untersucht, nachdem kräftige Assimilation stattgefunden hat. Molisch erklärt sich dieses folgendermaßen (pag. 131): „Der Umstand, daß der größte Teil des Eiweißes seinen Sitz in den Chromatophoren hat, ist auch der Grund, warum man Schwankungen im Eiweißgehalt eines grünen Blattes nicht angezeigt erhält; es ist eben mit dem Stroma der Chromatophoren schon so viel Eiweiß gegeben, daß man immer ein gutes positives Resultat erhält, und Änderungen in der Proteinmenge in der Zelle nicht erkannt werden können.“

Molisch hält darnach die Eiweißmenge des „Stromas“ für unveränderlich. Außerdem ist es klar, daß „ein gutes positives Resultat“ das Auftreten von Unterschieden in der Färbung nicht ausschließt. Es werden bei derartigen Versuchen entweder gar keine Differenzen im Eiweißgehalt der Blätter geschaffen, oder es kommen

nur so kleine zustände, daß sie wegen der ungenügenden Empfindlichkeit der makrochemischen Xanthoproteinreaktion nicht nachgewiesen werden können. Daß die zweite Möglichkeit zutrifft, werden wir später sehen.

Trotzdem die Reaktion nicht so hervorragend empfindlich ist, kann man mit ihr zeigen, daß die Blätter, je nach ihrem Alter und der diesem Alter entsprechenden Färbung der Spreite, einen verschiedenen Eiweißgehalt besitzen. Im allgemeinen zeigte es sich, wie die aus den Versuchsprotokollen entnommenen Zahlen demonstrieren, daß den von uns unterschiedenen und geschätzten Färbungen, welche die Blattspreiten während des Alterns annehmen, folgende Grade der Gelbfärbung entsprachen:

Normal beleuchtete ausgewachsene Blätter.

Blattfarbe	Xanthoproteinreaktion
dgr	5—4 4
gr	4 3—4 3 3—4
hgr	3 3 3 3 2—3
gegr	2—3 2—3 2—3
ge	2 2 2 2
hege	1 1—2

Verdunkelte Blatthälften.

dgr	4 4 3—4 3—4 3
gr	3 3 3 3 3—4
gegr	2—3 2—3
ge	2 2 1—2
hege	1 1

Es entspricht also durchschnittlich der Färbung eines Blattes eine bestimmte Gelbfärbung der Xanthoproteinreaktion und zwar die gleiche bei den im Lichte gewachsenen und den dauernd verdunkelten Blättern. Wir sehen auch, daß schon die verschiedenen Pflanzen entstammenden, als dgr, gr, hgr bezeichneten Blätter, also die immerhin noch als gr anzusehenden, so deutliche Unterschiede der Reaktion zeigen, daß wir sie bei Vergleichung mit unserer Farbenskala entdecken.

Die Tatsache, daß an einem Sprosse aufeinander folgende, noch grüne Blätter, die sich also nur wenig durch Farbe und Alter unterscheiden, sich bei direkter Vergleichung der Xanthoproteinreaktion als verschieden eiweißreich erkennen lassen, demonstrieren die nachfolgenden Versuche:

Versuch 2.

Ein im Freien gewachsener blühender Zweig wurde am 9. VIII. mittags 12 Uhr geerntet. Einige Blätter wurden der Xanthoproteinreaktion unterworfen; von allen wurde die Farbe notiert. In der Tabelle sind die noch nicht ausgewachsenen Blätter des Sprosses mit a—d bezeichnet, die ausgewachsenen mit Zahlen.

	2 ganz kleine Blätter	Farbe	Xanthoproteinreaktion
a		gr	
b	3,2 cm Durchmesser	gr	4—5
c		gr	
d	5 cm Durchmesser	gr	4—5
1	5,5 cm Durchmesser	dgr	
2		dgr	4
3		dgr	
4		dgr	
5		dgr	
6	6,4 cm Durchmesser	dgr	4
7		dgr	
8		dgr	
9		halb dgr, halb hgr	3—4 der dgr Teil
10		dgr	
11		gr	
12		gr	3—4
13		dgr	
14		gr-hgr	3
15		gr-gegr	2—3
16		hgr	3
17		ge	1—2
18		hgr-gegr	
19		gegr	2—3

Versuch 3.

Ein am 14. VIII. nachmittags 5 Uhr geernteter Sproß einer in einem Kasten auf einem sonnigen Balkon gewachsenen Pflanze. Von den neun unausgewachsenen Blättern des Sprosses ist nur das älteste in die Tabelle aufgenommen und mit f bezeichnet worden.

Blatt	Farbe	Xanthoproteinreaktion
f	gr	3—4, fast 4
1	gr	3—4, bei direktem Vergleich eine Spur heller als f
2	gr	3—4, eine Spur heller als 1
3	gr	3—4, eine Spur heller als 2
4	gr	3—4, wie Blatt 3
5	gr	3—4, wie Blatt 3
6	gr-hgr	3
7	gr-hgr	3, wie Blatt 6
8	hgr	2—3
9	ge	
10	ge	
11	hellge	

Es zeigt sich also, daß wir mittels der makroskopischen Xanthoproteinreaktion schon bei den grünen Blättern einer Pflanze allermeist Unterschiede zwischen den verschiedenen alten Blättern feststellen können.

Die Reaktion zeigt wohl sicher Eiweiß an; Molisch hat ja neben ihr und der Millon'schen Reaktion auch die Biuret-Reaktion in gleichsinniger Weise an den Tropaeolumblättern erhalten.

Da Molisch keine eingehende Beschreibung des mikroskopischen Bildes einer nach der Xanthoproteinreaktion behandelten Zelle gibt, die uns über den Sitz des reagierenden Eiweißes in der Zelle genau unter-

richtet, habe ich, wie wir sehen werden, die Palisadenzellen des Tropaeolumblattes unter Berücksichtigung aller eiweißhaltigen Formelemente der Zelle untersucht. Wie schon Molisch annahm, sitzt das reagierende Eiweiß ganz wesentlich in den Chloroplasten. Ergastische, aus Eiweißstoffen bestehende Gebilde kommen in den Chloroplasten von Tropaeolum nicht vor. Kern und Nukleolen beteiligen sich an der Hervorbringung der Färbung nur wenig, ebenso das Zytoplasma und gewöhnlich die Allinante. Die Unterschiede im Eiweißgehalte der Blätter, welche wir mit der makroskopischen Xanthoproteinreaktion nachweisen, sind daher ganz wesentlich durch den Gehalt der Chloroplasten an ergastischem Organeiwweiß der optisch homogenen Substanz der Chloroplasten bedingt. Aber für den makrochemisch bestimmbaren Stickstoff- und Phosphorsäuregehalt der Blätter sind die Eiweißstoffe des Kernes, der Nukleolen, des Zytoplasmas und der Allinante keineswegs ohne Bedeutung.

Unsere Reaktion zeigt also schon eine Verminderung des Eiweißes der Chloroplasten während des Alterns der noch grünen Blätter an. Es ist von Interesse für uns, daß sich das makroskopisch mittels der Xanthoproteinreaktion nachgewiesene Eiweiß ähnlich verhält wie der makrochemisch bestimmte Eiweißstickstoff. Schultze und Schütz (1909, pag. 325) bestimmten den Gehalt der Blätter von *Acer Negundo* an Eiweißstickstoff in verschiedenen Monaten und fanden für 200 Blätter ungefähr gleicher Größe in Grammen (Mittelwert):

7. V.	0,64
6. VI.	0,96
5. VII.	1,2
2. VIII.	0,78
3—6. IX.	0,81
25. IX.	0,50

Dabei muß man allerdings berücksichtigen, daß die 200 Blätter keine ganz konstante Größe sind, sowohl wegen der nicht genau festgestellten Größe der Einzelblätter als wegen deren nicht ganz gleichen Alters an den Zweigen.

Wir haben also gesehen, daß die Abnahme der grünen Färbung der Laubblätter sowie das Hervortreten der gelben Färbung und die Abnahme des Eiweißgehaltes der Blätter beim Altern ungefähr parallel gehen und daß wir so aus der Färbung des Blattes einen ungefähren Schluß auf den Eiweißgehalt desselben bei einer Pflanze machen können.

Der hauptsächliche Grund für diese Tatsache liegt, wie wir in dem 3. Abschnitte sehen werden, darin, daß gleichzeitig mit der Abnahme des in den Chloroplasten vorkommenden ergastischen Eiweißes das ergastische Chlorophyll der Chloroplasten mehr und mehr schwindet

3. Mikroskopische Untersuchung der Palisadenzellen des Laubblattes von *Tropaeolum majus*, vom ausgewachsenen Zustande bis zum Absterben.

In Abschnitt 1 haben wir gesehen, daß man die aufeinander folgenden Färbungen dgr, hgr, gegr, ge, hge unterscheiden kann. Wo diese deutlich ausgeprägt an einer Pflanze beobachtet werden, entspricht jeder derselben ein besonderes mikroskopisches Bild. Wenn wir nun in diesem Abschnitte den Bau der Palisadenzelle eines dgr, hgr, gegr, hge Blattes schildern, so haben wir die wichtigsten Veränderungen, welche die Palisadenzelle zeigt, festgelegt und können uns die dazwischen liegenden Verhältnisse leicht konstruieren. Wir wissen dann, wie sich die Palisadenzellen, überhaupt die Mesophyllzellen, des vergilbenden Blattes vom ausgewachsenen Zustande bis zum Tode des Laubblattes verhalten.

Dunkelgrünes Blatt.

Die makroskopische Xanthoproteinreaktion ergab die Färbung 4. Stärke fand sich in den Chloroplasten in geringer Menge.

In Wasser liegende lebende Palisadenzelle.

Die Zellen waren ungefähr 50—60 μ lang und 10—15 μ breit.

Die Farbe der Chloroplasten der lebenden Palisadenzelle wurde nach einer Farbenskala bestimmt, die folgendermaßen hergestellt wurde: Mit G. Wagner's Aquarellfarben wurde ein Gemisch von Saftgrün und Dunkelchromgelb hergestellt, dessen Farbe der Farbe der Chloroplasten entsprach, wie wir sie mit Apochromat 2 mm, Apert. 1,3 von Zeiss und Kompensationsokular 12 bei halb geöffneter Blende sahen. Es zeigte sich, daß sehr viel Chromgelb mit wenig Saftgrün zu mischen war. Ferner wurde die Farbe der freien Tropfen der vollständig toten Laubblätter festgestellt und als reines Chromgelb bestimmt. Zwischen diesen beiden Endfarben wurden ferner drei Gemische von Saftgrün und Chromgelb ein-



Fig. 1. Skizze einer Palisadenzelle eines dgr Blattes von *Tropaeolum majus* mit Kern, Chloroplasten, Allinanten. Chloroplasten und Allinante gehören der Zelle an, welche mit der Zellmembran nach einem in Wasser liegenden Präparate gezeichnet ist. Der Kern ist nach einem mit Osmiumsäure und Jod versetzten anderen Präparate eingezeichnet.

geschoben. So entstand eine Reihe von fünf Färbungen, von denen das Grün mit 1, das Dunkelchromgelb mit 5 bezeichnet wurde. Die Farbe der Chromatophoren des dgr Blattes ist also mit 1 zu bezeichnen.

Die Chloroplasten enthielten in dem grün gefärbten, optisch homogenen Stroma relativ kleine, schwer erkennbare Tropfen von Assimilationssekret (Arthur Meyer 1917), die kaum merklich stärker lichtbrechend, wie es schien, selbst unter Umständen ein wenig schwächer lichtbrechend waren, als das verhältnismäßig stark lichtbrechende Stroma, welches sein Lichtbrechungsvermögen unter Umständen zu ändern schien. Man konnte

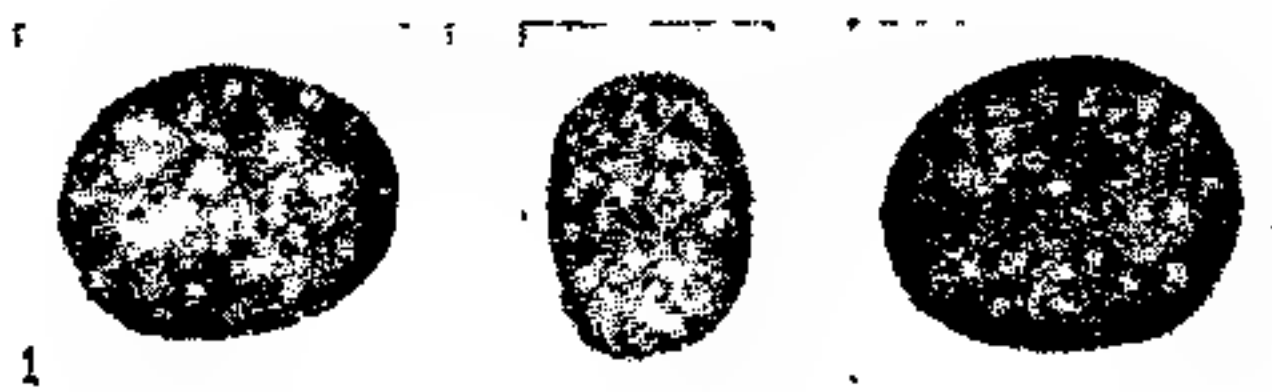


Fig. 2. Chromatophoren aus den in Wasser liegenden Palisadenzellen des dgr Blattes. Apochromat 2 mm, Apert. 1,30 mm. Okular 12. Vergr. 2600.

nicht unterscheiden, ob die Ante des Sekretes farblos oder grün seien.

In Fig. 2 sind die Chloroplasten bei mittlerer Blendeneinstellung und etwas hoher Einstellung dargestellt. Der Durchmesser der von oben gesehen ungefähr kreisförmigen Chloro-

plasten war: kleinster Durchmesser = $4,5 \mu$, Mittelwert aus 40 Messungen = $5,8 \mu$, größter Durchmesser 7μ . Die Kerne erkennt man selten. Allinante sieht man als rundliche oder etwas gestreckte, etwas stärker als das Zytoplasma das Licht brechende, verhältnismäßig leicht verquellende Ante.

Osmiumsäure.

Zu einem Schnitte mit intakten Palisadenzellen wurde während der Betrachtung 2%ige Osmiumsäure gegeben. In dem Stroma der

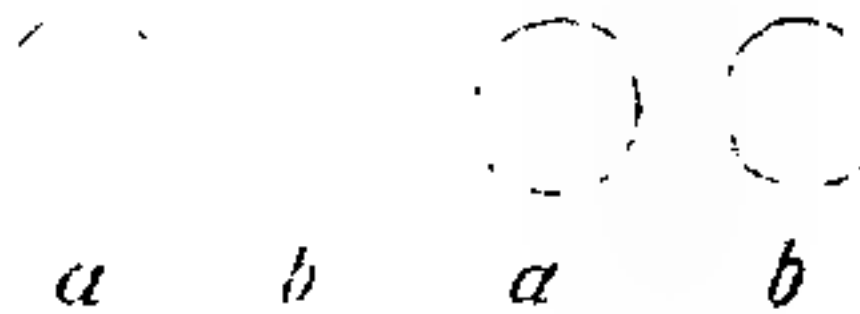


Fig. 3. *a* Umrisse eines Chloroplasten einer in Wasser liegenden Palisadenzelle. *b* Derselbe Chloroplast durch Osmiumsäure kontrahiert. Zeiss' Obj. $\frac{1}{12}$, Okul. 4. Vergr. 1300.

sich, wie Fig. 3 zeigt, etwas kontrahierenden Chloroplasten traten die Sekretropfen etwas deutlicher, wie es schien, dunkler geworden, hervor.

Das Zytoplasma erschien völlig homogen. Kerne und Allinante waren jetzt deutlich zu sehen, vorzüglich, wenn man etwas Jodjodkalium zusetzte, welches beide Dinge gelb färbt.

Xanthoproteinreaktion plasmolysierter Zellen.

Das dgr Blatt einer Pflanze, welche zur Entfernung der Stärke 3 Tage in schwachem Licht gestanden hatte, dann 1 Stunde in 5%iger

Salpeterlösung im Vakuum plasmolysiert worden war, wurde mit siedendem Alkohol entfärbt und zur Herstellung von Schnitten benutzt.

Diese wurden 1 Stunde in 16,5%ige Salpetersäure gelegt und zeigten mit Apochromat 2 mm, Apert. 1,3 von Zeiss und Kompensationsokular 8 oder 12, welche Optik stets benutzt wurde, wenn es sich um Entscheidungen über mikroskopische Färbungen handelte, die Chromatophoren sehr deutlich gelb gefärbt. Diese grenzen sich sehr gut von dem in seiner Substanz anscheinend schwächer als die Chloroplasten gefärbtem Zytoplasma ab und erscheinen, wahrscheinlich durch die Höhlchen der herausgelösten Sekrettropfen, punktiert. Die Kerne sind viel schwächer gelb gefärbt als die Chloroplasten, die Kernkörperchen noch schwächer als die Kerne. Die Allinante sind gelblich. Setzt man zu den Präparaten 0,25%iges Ammoniak, so werden die Elemente dunkler und bräunlich gefärbt, das Bild wird aber im allgemeinen unklarer. Die nur noch sehr dünnen Membranen, von denen sich der Protoplast abgehoben hat, sind farblos. Liegen Stärkekörner in den Chloroplasten, so findet man sie angegriffen und sieht am Orte derselben helle Stellen in den Organen.

Millon's Reagens.

Legt man die mit Alkohol extrahierten Schnitte 1 Stunde auf dem Objektträger in Millon's Reagens unter Deckglas, so werden die eiweißhaltigen Organe und ergastischen Gebilde noch deutlicher als mit Salpetersäure gefärbt und schön braunrot.

Eisessig + 15 % Wasser.

Setzt man die (so 81%ige) Essigsäure zu einer stärkefreien Palisadenzelle, so sieht man die Chloroplasten homogen werden und das Sekret in Tröpfchen austreten; dann entfärben sich Chloroplast und Tröpfchen völlig, und die Sekrettröpfchen treten scharf hervor.

Eisessig.

Wird er zu den möglichst trocken liegenden, lebenden Palisadenzellen zugesetzt, so treten schnell dieselben Reaktionen ein, nur werden die Tropfen, meist unter geringer Anschwellung, gelöst.

Chloralhydrat (2 + 5).

Verhält sich wie Eisessig; es löst das Sekret in unverdünntem Zustande und löst es nicht, sobald das Reagens durch Aufnahme von Wasser etwas verdünnt wird.

Bendafixage und Heidenhains Färbemethode.

(Arthur Meyer, Erstes mikroskop. Praktikum, pag. 197, 198 u. 200).

Blattstückchen kamen 5 Tage in Benda-fixage usw.; die Schnitte wurden dann nach Heidenhain 2 Tage gebeizt, 2 Tage gefärbt und 5—10 Minuten differenziert.

Passend differenzierte Stellen zeigten die dunkelgefärbten Chloroplasten mit farblosen Stellen, den Höhlchen, aus welchen die mehr oder weniger flach gedrückten Sekrettropfen herausgelöst waren.

Die Nukleolen der Kerne halten den Farbstoff relativ fest.

Größe der gefärbten Kerne: Mittel des Durchmessers aus je 20 Messungen: kleinster Durchmesser $4,7 \mu$, größter $7,0 \mu$.

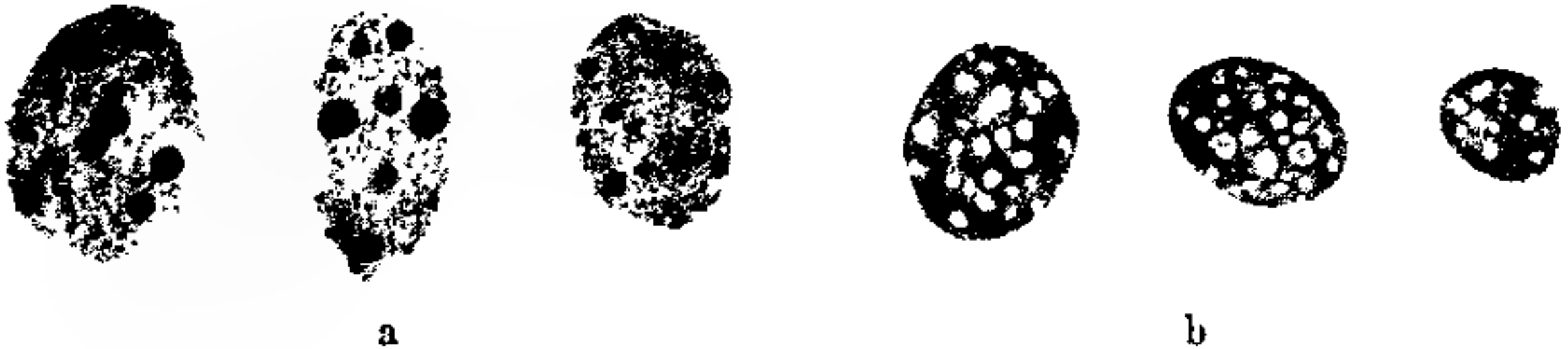


Fig. 4. a Kerne und b Chromatophoren aus der Palisadenzelle von *Tropaeolum* mit Benda fixiert und nach Heidenhain gefärbt. Kompens. Okular 12, Apochr. zum Apert. 1,3. Vergr. 2600.

Kleinster der gemessenen Kerne: kleiner Durchmesser $3,7 \mu$, größter Durchmesser $5,4 \mu$. Größter der gemessenen Kerne: kleiner Durchmesser $6,5 \mu$, großer Durchmesser $8,0 \mu$.

Hellgrünes Blatt.

An einem Sprosse, welcher eine Reihe Blätter besitzt, die Übergänge von dgr bis hgr in Form von gr Blättern trägt, läßt sich zeigen, daß die Chromatophoren der Blattrihe keine direkt auffälligen Unterschiede aufweisen. Mit der Eisessig + 15 % Wasser-Reaktion findet man nun leicht, daß die Sekrettröpfchen aus den Chromatophoren der gr Blätter etwas reichlicher austreten als aus denen der dgr Blätter. Sehr deutlich treten aber die Unterschiede zwischen den dgr und hgr Blättern hervor.

Das hgr Blatt besaß um 12 Uhr mittags noch Stärke in den Palisadenzellen. Die makroskopische Xanthoproteinreaktion ergab fast die Färbung 3.

Wasser.

Die Farbe der Chloroplasten ist 2—3, also noch relativ kräftig blaß gelbgrün. Der Durchmesser der gleichförmig über die Seitenwände verteilten Chloroplasten beträgt: Durchschnitt $4,2 \mu$, kleinster Durchmesser $2,9 \mu$, größter $6,2 \mu$. Der Chloroplast umhüllt, wie Fig. 5 zeigt, die in der Flächenansicht des Chloroplasten sehr deutlichen

Sekrettropfen. Man sieht, daß sie die Substanz der Chloroplasten noch nicht vorwölben und dieser deshalb noch glatte Konturen besitzt.

Tropfen, die durch Zusammenfließen von Sekrettröpfchen entstanden sein könnten, finden sich noch nicht im Zytoplasma.



Fig. 5. Drei lebende Chloroplasten aus den Palisadenzellen eines hellgrünen Blattes. Apochromat 2 mm, Apert. 1,3, Kompens.-Okular 12. Vergr. 2600.

Osmiumsäure.

Die Sekrettropfen in den Chloroplasten färben sich graubraun. Nach Jodjodkaliumzusatz tritt der Kern gut hervor (Fig. 6).

Eisessig + 15% Wasser.

Die Sekrettropfen lösen sich nicht.

Kalilauge, 33%ige.

Die Sekrettropfen lösen sich nicht.

Bendafixage und Eisenhämatoxylinfärbung.

Die Sekrettröpfchen sind von einer noch ziemlich dicken Eiweißschicht umhüllt. Die Chloroplasten halten die Farbe weniger stark zurück als der Kern, welcher die Nukleolen leicht erkennen läßt. Vereinzelt finden sich im Zytoplasma dunkle Anteile, welche Allinante sein können.

Größe der gefärbten Kerne im Mittel: großer Durchmesser 5,9 μ , kleiner 5,0 μ . Größter Kern: kleiner Durchmesser 5,6 μ , großer 7,7 μ . Kleinster Kern: kleiner Durchmesser 3,8 μ , großer 3,8 μ .

1 Vol. gesättigte Kalilauge + 1 Vol. 25%iges Ammoniak.

Verändert das Sekret nicht. Fetttropfen bilden Kristalle.

Rauchende Salpetersäure.

Wird ein Schnitt mit dem Reagens mittels Harzes unter Deckglas eingeschlossen und 3 Tage liegen gelassen, so erscheinen die Sekrettropfen schaumig oder blasig. Fetttropfen werden nicht verändert.

Fig. 6. Skizze einer Palisadenzelle eines hellgrünen Blattes nach Zusatz von 2% Osmiumsäure. Kern aus einer anderen in Osmiumsäure liegenden Zelle, nach Zusatz von Jodkalium, eingezeichnet. Objektiv $\frac{1}{12}$ (Ölimmersion von Zeiss). Vergr. 1300.

Gelbgrünes Blatt.

Die makroskopische Xanthoproteinreaktion ergab die Färbung 2. Man unterschied in den Schnitten Zellen von zwei verschiedenen Zu-



Fig. 7. a Kern, b Chloroplasten aus den Palisadenzellen eines hellgrünen Blattes. Bendafixage, Färbung mit Eisenhämatoxylin. Apochr. 2 mm, Apert. 1,3, Kompensationsokular 12. Vergr. 2600. Die beiden hellen Stellen mit dem schwarzen Punkte in der Mitte sind durch einen Fehler des Klischees verursacht.

ständen der Vergilbung, zuerst solche im Zustand a, wo die Chloroplasten noch auf den Zellwänden gleichmäßig zerstreut sind und die Farbe der Chloroplasten ungefähr mit 3 bezeichnet werden

kann. Dem gegenüber stehen die Zellen, die sich im Zustand b befinden, bei dem alle oder die meisten Chloroplasten um den Kern versammelt sind und die Farbe 4 zeigen. Der Zustand b ist aus dem Zustand a entstanden, und zwischen beiden findet man selbstverständlich Übergänge.

Zustand a.

Wasser.

Die Empfindlichkeit der Chloroplasten gegen Wasser ist so groß wie bei den früheren Zuständen. Der Durchmesser der Chloroplasten beträgt 3–3,5 μ . Wie man vorzüglich gut bei seitlicher Lage der Chloroplasten sieht, umhüllt die Masse des Chloroplasten die Sekretropfen noch vollkommen, welche die anscheinend gefärbte Chloroplasten-substanz kaum vorwölben. Die Feststellung, ob Sekret oder Chloroplastenmasse gefärbt ist, ist auch hier noch schwierig.

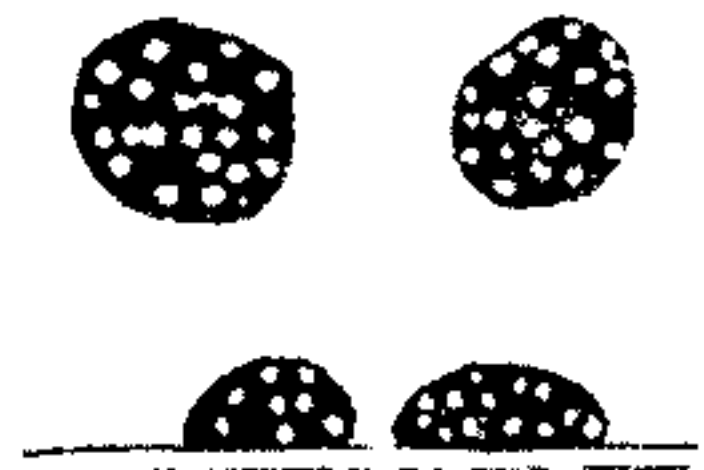


Fig. 9. Gelbgrünliche Trophoplasten der Palisadenzellen der gelbgrünen Blätter, welche sich im Zustande a befinden. Apochr. 2 mm, Apert. 1,3, Kompens.-Okul. 12. Vergr. 2600.

Der Kern erscheint blaß, homogen, transparent. Nukleolen sind kaum zu erkennen. Allinante fehlen. Zytoplasma homogen.

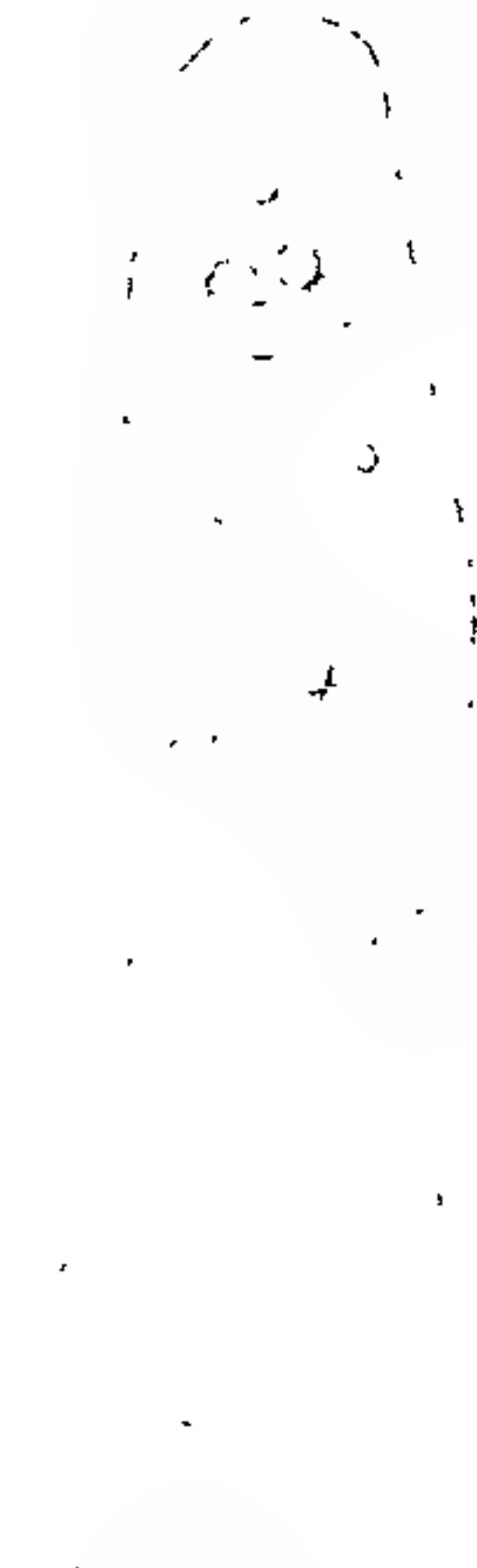


Fig. 8. Skizze des Zustandes b der Palisadenzellen des gelbgrünen Blattes, in 2%iger Osmiumsäure liegend. Objektiv $\frac{1}{12}$ Ölimmersion. Zeiss' Okul. 4. Vergr. 1300.

Osmiumsäure.

Die Tröpfchen des Sekretes werden graubraun gefärbt. Nach Jodzusatz erscheint der Zellkern homogen, hellbräunlich, scharf begrenzt. Die Chromatophoren sind durch die Sekrettröpfchen höckerig.

Mikroskopische Xanthoproteinreaktion.

Die Trophoplasten kaum gelblich. Ebenso der Kern.

Millon's Reagens.

Färbung kaum erkennbar, doch etwas deutlicher als mit Salpetersäure.

Eisessig + 15% Wasser.

Sekrettropfen unlöslich.

Plasmolyse.

Sie gelang mit 20%iger Salpeterlösung.

Zustand b.

Wasser.

Die Chloroplasten haben die Farbe 4—5; ihr Durchmesser beträgt 2—3 μ . Sie enthalten nur noch ungefähr 5—10 Sekrettröpfchen, umhüllt von der geringen Menge Chloroplastensubstanz. In dem Zellsaft schwimmen schon einige mehr oder weniger gelblich gefärbte Sekrettropfen, die anscheinend aus den Chloroplasten ausgetreten sind.

Der Kern enthält einige Höhlchen, die auch schon im Zustande a hier und da vorkommen. Nukleolen sieht man nicht.

Mit Alkohol fixiertes Material in Wasser.

Die sehr kleinen Trophoplasten scheinen aus 3—6 unregelmäßigen Körnchen zu bestehen, die durch etwas homogene Masse verbunden sind. Das Bild klärt sich nach Zusatz von Jodjodkalium; die Chloroplasten erscheinen nun als Massen mit einem oder mehreren Höhlchen. Kerne meist noch mit schärferen Umrissen, aber höhlig.



Fig. 10. Gelbe Trophoplasten aus den in Wasser liegenden Palisadenzellen, die im Zustande b befindlich sind, aus dem gelbgrünen Blatte. Apochromat 2 mm, Apert. 1,3, Komp.-Okul. 12. Vergr. 2600.

Plasmolyse.

Sie gelang nicht mit 20%iger, wohl aber mit 50%iger Salpeterlösung. Der kontrahierte Zytoplasmasack enthielt einen stark licht-

brechenden Inhalt. Ist die Zelle ein wenig im Altern fortgeschritten, so tritt keine Plasmolyse mehr ein.

Osmiumsäure, Salpetersäure, Millon's Reagens wie bei Zustand a.

Bendafixage und Eisenhämatoxylinfärbung.

Zustand a. Man sieht die Höhlchen, welche die Sekretropfen enthielten, schön. Die Sekretropfen waren überall von der Chloroplastenmasse umhüllt. Stärkekörner der Chloroplasten können tief schwarz wie die Kerne gefärbt bleiben. Wo die Autoplasten gut differenziert sind, sind die Kerne tief schwarz. Bei stärkerer Differenzierung treten die Nukleolen gut hervor. Allinante sind nicht zu sehen.

Größe der gefärbten Kerne: Mittel der Durchmesser von 20 Kernen: kleiner Durchmesser $3,4 \mu$, großer Durchmesser $4,8 \mu$. Kleinster Kern: kleiner Durchmesser $2,1 \mu$, großer $4,0 \mu$. Größter Kern: kleiner Durchmesser $5,0 \mu$, großer $5,8 \mu$.

Zustand b. Die um die Kerne versammelten Chloroplasten sind nach der Differenzierung noch deutlich grau gefärbt, wenn der Kern fast schwarz erscheint.

Die Nukleolen sind in stärker differenzierten Kernen noch gut zu sehen.

Größe der gefärbten Kerne: Mittel der Durchmesser von 20 Kernen: kleiner Durchmesser $3,7 \mu$, großer $4,0 \mu$. Kleinster Kern: kleiner Durchmesser $2,9 \mu$, großer $3,1 \mu$. Größter Kern: kleiner Durchmesser $4,8 \mu$, großer $5,6 \mu$.



Fig. 11 a u. b. a Kerne, b Chromatophor aus den im Zustande a befindlichen Palisadenzellen eines gelbgrünen Blattes. Bendafixage, Eisenhämatoxylin, Apochromat 2 mm, Apert. 1,3, Kompensationsokular 12. Vergr. 2600.



Fig. 12. Chromatophoren und Kerne aus den im Zustande b befindlichen Palisadenzellen eines gelbgrünen Blattes. Bendafixage, Eisenhämatoxylin. a schwach differenzierter Kern mit den um ihn versammelten Chromatophoren. b stärker differenzierter Kern. Apochromat 2 mm, Apert. 1,3, Komp.-Okul. 12. Vergr. 2600.

Hellgelbes Blatt, kurz vor dem Vertrocknen.

Das Blatt ist fast völlig gleichmäßig hellgelb. Es gibt bei der makroskopischen Xanthoproteinreaktion die Farbe 1. Die Zellen sind

in nur ganz wenig verschiedenen Zuständen. Das Zytoplasma ist mehr oder weniger zerfallen. Man erkennt durch Vergleichung, daß die durch Eiweißabgabe zusammenschrumpfenden Chloroplasten die Tröpfchen des Sekretes mehr und mehr austreten lassen und daß sich dieses Sekret mehr und mehr im Zellsaft in Tropfen ansammelt. Die Tropfen fließen zusammen und sammeln sich an der oberen Spitze der Palisadenzellen, wenn das Blatt seine Unterseite nach unten kehrt, da ihre Substanz spezifisch leichter ist als Wasser.

Wasser.

Gelbe Tropfen verschiedener Größe schwimmen in der Zellflüssigkeit. Die Kerne erscheinen als relativ große, farblose und homogene Klumpen, die Chloroplastenreste als relativ kleine körnige Massen, wenn sie nicht von den Tropfen des Sekretes verdeckt sind, in dem die gelben Farbstoffe gelöst sind.

Osmiumsäure.

Färbt die Tropfen, die aus Sekret bestehen, in dem gelbe Farbstoffe gelöst sind, graubraun. Sind sie durch Osmiumsäure dunkel geworden, so lösen sie sich schwierig in Alkohol. Nach Zusatz von Jodjodkalium werden Kern und Chromatophorenreste gelb, die Tropfen dunkelbraun.

Verhalten des mit Alkohol ausgezogenen Materials.

Bei Zusatz von Alkohol zu den in Wasser liegenden Schnitten lösen sich die Tropfen leicht. Der Zellkern tritt als homogenes, auch höhliges Gebilde hervor. Was sonst bleibt, sind wesentlich Reste der Chromatophoren; das Zytoplasma scheint ganz zerfallen zu sein.

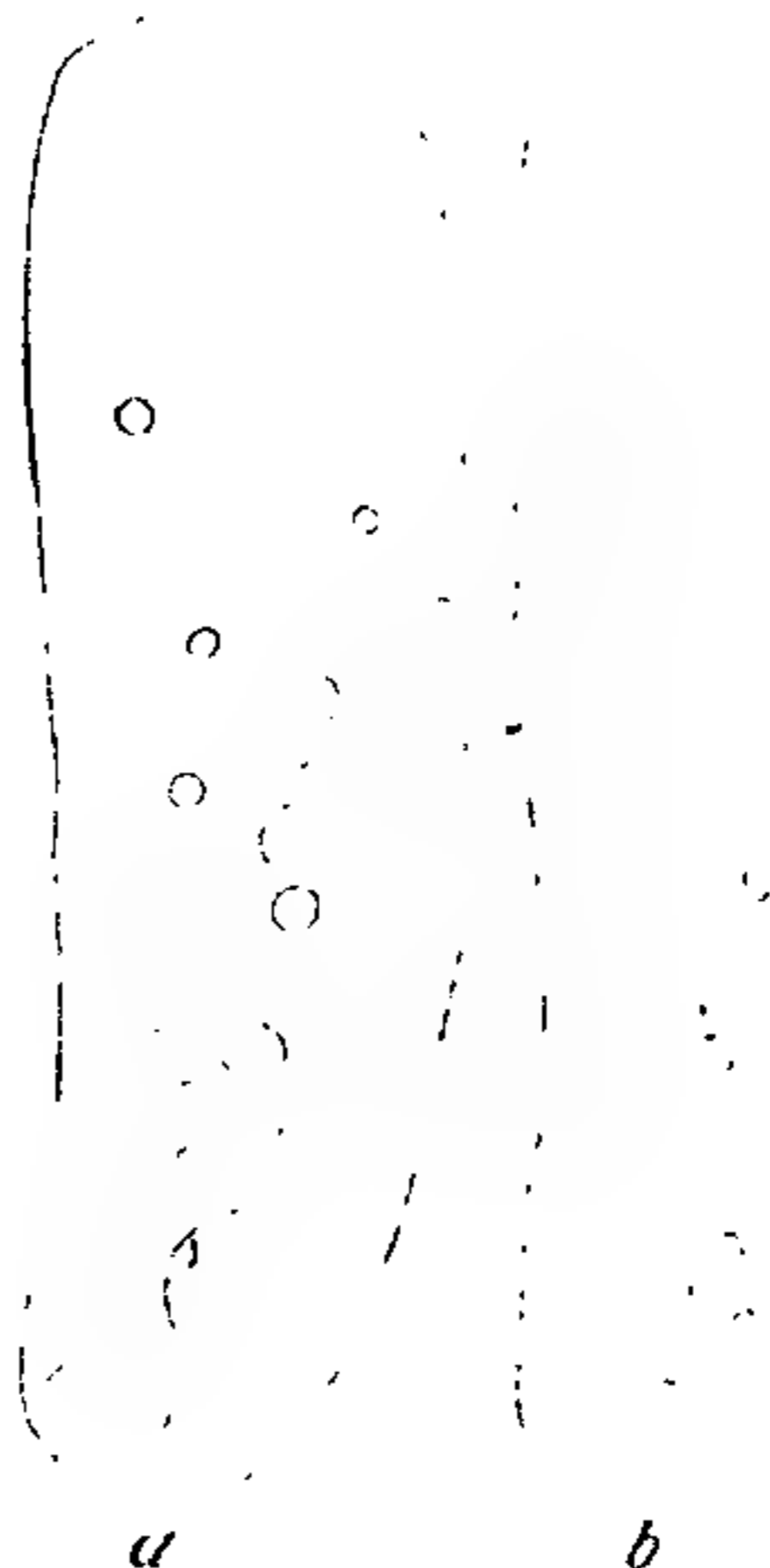


Fig. 13. Palisadenzelle aus einem gelben Blatte, welches zu welken beginnt. *a* Umriß einer in Wasser liegenden Zelle, mit Kernrest (vorderster Umriß unten links) und gelben Tropfen (alle übrigen Umrisse). Umriß derselben Zelle, nachdem die Tropfen durch Zusatz von absolutem Alkohol gelöst sind. Unten vorn der Umriß des kontrahierten Kernes, die übrigen Umrisse stammen hauptsächlich von Resten der Trophoplasten. $\frac{1}{12}$ Öl-immersion. Zeiss' Okul. 4. Vergr. 1300.

Alkoholmaterial zeigt alle Reste nach Jodjodkaliumzusatz intensiv gelb gefärbt. Mit Millon's Reagens werden die Reste kaum gefärbt, erhalten aber doch einen Schimmer von Färbung, ebenso mit Salpetersäure.

Reaktionen der Tropfen.

Eisessig + 15 % Wasser.

Löst nicht.

Äther.

Löst.

Gesättigte Kalilauge.

Die Tropfen bleiben gelb und lösen sich nicht.

20 %ige Kalilauge.

Wie vorher.

10 ccm gesättigte Kalilauge mit 1 ccm absolutem Alkohol oder ein Gemisch von gleichen Volumen gesättigter Kalilauge und 25 %igem Ammoniak. Verändert die Tropfen nicht mehr als vorher.

Rauchende Salpetersäure.

Wird ein Präparat mit rauchender Salpetersäure unter dem Deckglase mit Harz eingeschlossen und 120 Stunden liegen gelassen, so erscheinen die Tropfen fein getrübt.

Benzin.

Trocknet man einen frischen Schnitt auf dem Objektträger und legt man ihn mit diesem in Benzin, so findet man die Substanz der Tropfen noch. Dieses Resultat ist vielleicht durch die Undurchdringlichkeit der trockenen Membran für Benzin zu erklären. Karotin und Sekret sind in Benzin löslich, nur Xanthophylle nicht. Mer (1876, pag. 177) sagt von den „Öltröpfchen“ aus, daß Benzin sie nach einiger Zeit löse.

Erhitzen auf 120 Grad.

Wird ein frisches Präparat 30 Minuten auf 120° auf dem Objektträger erhitzt, so findet man die Tropfen, nach Zusatz von Wasser, noch erhalten. Auch hier wird wohl die Undurchlässigkeit der Membran eine Rolle spielen. Allerdings muß ein Teil der Substanz zurückbleiben, denn Karotin und Xanthophylle sind bei 120° nicht flüchtig, aber es scheint alles erhalten zu sein, denn sonst wären die Tropfen wohl nicht so leichtflüssig. Das Sekret, wie es in den Öltröpfchen der

Chloroplasten noch nicht vergilbter alter Blätter von *Funkia Sieboldiana* vorliegt, ist bei 120° flüchtig. Wird ein Schnitt dieses Blattes auf dem Objektträger 2 Stunden bei 100° erhalten, so treten danach doch bei Zusatz von Eisessig + 15% Wasser Tropfen auf. Hat man den Schnitt 1 Stunde auf 120° erhitzt, so geschieht dies nicht mehr.

Alkoholmaterial mit Benda-fixage behandelt und nach Heidenhain gefärbt.

Schon bei schwächster Differenzierung blieben fast nur die Kerne gefärbt. Sie waren höhlig und klumpig. Nukleolen waren bestimmt nicht mehr vorhanden (Fig. 14).

Die Größe dieser mit Alkohol fixierten und gefärbten Kerne war: Durchschnitt von 20 Messungen: kleiner Durchmesser 3,1 μ , großer 4,0 μ . Kleinster Kern: kleiner Durchmesser 2,7 μ , großer 2,7. Größter Kern: kleiner Durchmesser 3,9 μ , großer 5,4 μ .



Fig. 14. Fünf Kerne aus den Palisadenzellen eines hellgelben Blattes. Das Material wurde mit kaltem 80%igen Alkohol fixiert, mit Benda-fixage gebeizt und mit Eisen-hämatoxylin gefärbt. Apochromat 2,0 mm, Apert. 1,3, Kompens.-Okul. 12. Vergr. 2600.

Mit Benda fixiert und mit Eisenhämatoxylin gefärbt.

Das Sekret kann teilweise grau gefärbt erhalten sein. Die Kerne sind meist homogen, manchmal diffus fleckig und manchmal mit Höhlchen versehen. Nukleolen fehlen sicher.

Bei schwacher Differenzierung sieht man dunkel gebliebene, körnige Fäden, die wohl die Reste der Chromatophoren sein müssen. Größe

der mit Benda fixierten und mit Eisenhämatoxylin gefärbten Kerne: Durchschnitt von 20 Messungen: kleiner Durchmesser 3,1 μ , großer 4,4 μ . Kleinster Kern: kleiner Durchmesser 2,7 μ , großer 3,3 μ .



Fig. 15. Mit Benda fixiert, mit Eisenhämatoxylin gefärbt. Aus den Palisadenzellen eines hellgelben Blattes. a Kerne, b Chromatophoren. Apochrom. 2 mm, Apert. 1,3, Komp.-Okul. 12. Vergr. 2600.

Größter Kern: kleiner Durchmesser 4,0 μ , großer 5,2 μ .

Die für uns wichtigste Tatsache, welche diese Untersuchung zutage förderte, ist, daß die Chloroplasten des dgr Blattes bedeutend größer sind, als die des lgr. Wir sehen und werden im Laufe der Untersuchung weiter sehen, daß die Durchmesser der Chloroplasten der Palisadenzellen der verschieden verfärbten Blätter ungefähr sich ver-

halten wie: $dgr : gr : hgr : ge = 100 : 86 : 72 : 52$, wozu noch das Verhältnis der durch das Experiment gewonnenen tiefdunkelgrünen (tdgr) Blätter mit 126 kommt.

Das ungefähre Verhältnis der Volumen der verschiedenen Zustände wäre demnach: $tdgr : dgr : gr : hgr : ge = 200 : 100 : 64 : 38 : 14$.

Da das Eiweiß der Palisadenzellen hauptsächlich in den Chloroplasten sitzt, so ist es selbstverständlich, daß die makroskopische Xanthoproteinreaktion der Blätter mit der Verfärbung der Blätter abnimmt. Der Kern spielt bei der Änderung der Gelbfärbung keine wesentliche Rolle, da er bis zuletzt relativ wenig an Größe abnimmt und sich selbst das Volumen der Nukleolen verhältnismäßig wenig ändert. Ebenso kommt eine Änderung des Eiweißgehaltes des Zytoplasmas nicht in Betracht.

4. Neubildung ergastischen Organeiweißes in den durch Verdunkelung eiweißarm gemachten Chloroplasten.

Es ist für die trophoplastenfreien Pilze wohl sicher festgestellt, daß ihre Protoplasten sowohl im Dunkeln wie auch im Lichte aus anorganischen und nicht proteinartigen organischen N-Verbindungen Eiweiß herstellen können. So viel ich sehen kann, weiß man noch nicht, ob bei Beleuchtung eines Pilzes mehr Eiweiß als im Dunkeln erzeugt wird. Und doch wäre eine Entscheidung dieser Frage sehr wichtig, denn es ist zu erwarten, daß es so ist, wenn nicht die Fähigkeit der erhöhten Eiweißherzeugung im Licht von allen drei Organen des Protoplasten nur den Trophoplasten zukommt.

Die Protoplasten der Trophoplasten führenden Gewächse können ebenso wie die der trophoplastenfreien Pilze im Dunkeln und im Lichte aus nicht eiweißartigen N-Verbindungen und passenden Kohlehydraten Eiweißstoffe herstellen. Das beweisen z. B. die Resultate der Versuche von Zaleski (1897), Prianischnikow (1899), Iwanoff, Schreder, Schulow, die an Zwiebeln, Kartoffeln, Dahliaknollen, Runkelrüben gewonnen wurden, und ferner die Erfahrungen, welche an Laubblättern gemacht wurden. So z. B. arbeitete Sapožnikow (1894) mit Laubblättern von *Vitis vinifera* und *Labrusca*. Er analysierte die eine Blatthälfte der Blätter, stellte dann die Blätter mit den Stielen in Wasser oder Nährlösung, beleuchtete sie eine Zeitlang und bestimmte auch in den anderen Blatthälften den Eiweißstickstoff. Das aus den Resultaten der Eiweißstickstoffbestimmung berechnete Eiweiß hatte bei den in Knop'scher Nährlösung stehenden Blättern um ungefähr 0,4 g für Quadratmeter und Stunde zugenommen. Bei schwacher Beleuch-

tung und Darreichung von viel Nitraten wurden alle Kohlehydrate, welche das Blatt bildete, zu Eiweiß verarbeitet.

Auf mikrochemischem Wege stellte Hansteen (1896 und 1898) fest, daß Lemna aus Asparagin + Dextrose, Harnstoff + Dextrose usw. im Dunkeln Eiweiß herstellen konnte, wenn er sie auf Lösungen dieser Stoffe schwimmen ließ.

Zaleski (1897) ließ abgeschnittene Blätter von *Helianthus annuus* mit den Stielen, im Dunkeln, in Knop'scher Nährlösung stehen und fand Zunahme an Eiweißstickstoff. Nach Palladin (1899) bilden etiolierte Blätter von *Vicia faba* im Dunkeln auf Rohrzuckerlösung Eiweiß, und ähnliche Resultate erhielt Suzuki mit etiolierten Gerstenkeimlingen.

In diesen Versuchen wurde nicht festgestellt, in welchem Organe des Protoplasten die Eiweißstoffe gespeichert werden. Bei den Pilzen kann nur Zytoplasma oder Kern der Ort der Bildung und Speicherung sein; hier können auch die Trophoplasten eine Rolle spielen.

Es hat sich aber nun weiter herausgestellt, daß ein bestimmtes Laubblatt im Lichte in der gleichen Zeit eine größere Eiweißmenge bilden kann als im Dunkeln.

Schon Schimper's (1888) Nachweis, daß die Nitrate der grünen Laubblätter nur im Lichte verschwinden, ließ vermuten, daß nur im Lichte reichliche Verarbeitung der Nitrate der Blätter stattfindet. Palladin (1899) zeigte dann, daß etiolierte Blätter von *Vicia faba* in gleicher Zeit auf Rohrzuckerlösung im Lichte doppelt so viel Eiweiß erzeugten wie im Dunkeln. Als Laurent und Marchal (1903) Kresse in einer salpeterhaltigen 4%igen Nährlösung 10 Tage im Dunkeln und im Lichte stehen ließen, übertraf sogar der Eiweißgewinn im Lichte den im Dunkeln um das Dreifache.

Die erwähnten Versuche bewiesen also zweifellos, daß Licht die Eiweißbildung in den Laubblättern begünstigt. Da Hansteen und andere gezeigt hatten, daß die Eiweißbildung aus Nitraten, Ammon und organischen N-Verbindungen nur bei Gegenwart von passenden Kohlehydraten eintrete, so konnte die reichliche Entstehung passender Kohlehydrate durch die Assimilation der Grund für die Steigerung der Eiweißbildung im Lichte sein. Über den Ort der Eiweißspeicherung oder Eiweißbildung in dem Protoplasten sagten auch die Resultate dieser Versuche nichts aus.

Die eben erwähnte Hypothese der indirekten Verstärkung der Eiweißbildung mußte aufgegeben werden, als gezeigt wurde, daß das Licht auch die Eiweißbildung fördert, wenn sich die Laubblätter bei

genügendem Vorhandensein von Bildungstoffen für Eiweiß in kohlenstofffreier Atmosphäre befinden, wie es die Versuche von Godlewski (1903) zeigen.

Dieser benutzte Weizenpflanzen, bei denen ungefähr 10 g Trockensubstanz von Wurzel- und Samenresten auf 17 g Trockensubstanz von Blatt- und Stengelresten kamen, bei denen also die Chloroplasten führenden Gewebe überwogen. Seine Versuche zeigten, „daß die in kohlenstofffreier Atmosphäre im Lichte gezogenen Weizenpflanzen eine bedeutend größere Menge von Eiweißstickstoff enthielten als die Samen. Die Eiweißsynthese im Lichte hat also trotz der mangelnden Assimilation nicht nur die ganze Menge der Eiweißstoffe, welche während der Entwicklung der Keimlinge gespalten wurde, wieder hergestellt, sondern noch darüber ein gewisses Plus ergeben. Im Dunkeln erreichte die Eiweißbildung kein einziges Mal die Höhe der Eiweißspaltung, so daß die geernteten Pflänzchen immer weniger Stickstoff enthielten als die Samen.“

Die Laubblätter führen also im Lichte eine stärkere Eiweißsynthese als im Dunkeln durch, auch wenn keine Kohlehydraterzeugung durch die Chloroplasten erfolgt. Zaleski's (1904) Versuche scheinen mir nichts an diesen Resultaten zu ändern. Die Fragen, ob das Licht als Reizursache wirkt, welche als Reizwirkung die Verarbeitung nicht eiweißartiger Stickstoffverbindungen mit Hilfe von durch chemische Spaltung frei werdender Energie hervorruft, oder ob das Licht direkt in die Eiweißmoleküle eintritt, zu chemischer Spannkraft des Eiweißmoleküls werdend, sind nicht entschieden.

Wo die Eiweißsynthese und die Eiweißspeicherung im Protoplasten der Zellen des Laubblattes erfolgt, ist auch durch diese Versuche nicht erwiesen.

Die Frage aber, wo im Protoplasten die durch die Lichtwirkung entstehenden Eiweißstoffe hauptsächlich auftreten, lösen meine im folgenden beschriebenen Versuche, in denen gezeigt wird, daß in den am Lichte Kohlenstoff assimilierenden Zellen das ergastische Eiweiß sich in großen Mengen in den Chloroplasten ansammelt, während im Zytoplasma nur wenig Eiweiß in Form der ergastischen Gebilde, der Allinante, auftritt, die Kerne sich kaum verändern.

Die Chloroplasten sind also mindestens die hauptsächlichsten Organe, welche das Eiweiß speichern, das im Lichte entsteht, wenn sie nicht die hauptsächlichsten Geburtsstätten des Eiweißes sind, welches im Lichte gebildet wird. Möglicherweise stammt die geringe Menge des im Dunkeln erzeugten Eiweißes der Zelle aus dem Zytoplasma und dem Kern.

Mit dem, was ich gefunden habe, stimmen auch die Resultate eines Versuches von Chrapowicki (1889), den ich leider nur aus dem Referate von Rothert kenne, überein. Der Autor ging von Zacharias' Beobachtung aus, daß die Chromatophoren die eiweißreichsten Teile der Zelle seien. Sie brachte ihn zu der Vermutung, daß sie der Ort der Eiweißsynthese sein könnten. Er versuchte auch schon den Eiweißgehalt der Pflanze durch Verdunkelung in einer für die Versuche genügenden Weise herabzudrücken, doch gelang ihm dieses nicht. Er züchtete deshalb die Pflanzen (*Phaseolus*, *Cucurbita*, *Zea*) 1—2 Monate in N-freier Nährlösung, um die Blätter „nahezu eiweißfrei“ zu machen. „Werden sie in Alkohol entfärbt und mit Raspail'schem, Fröhde'schem, Millon'schem oder Zacharias'schem Eiweißreagens behandelt, so färben sie sich gar nicht oder schwach.“ Hierauf ließ er die Pflanzen in normaler Knop'scher Nährlösung wachsen — und in ein paar Tagen hatten die Blätter ihren normalen Eiweißgehalt wieder erlangt. Und zwar erwies sich, daß die neu gebildeten Eiweißstoffe zuerst und hauptsächlich in den Chromatophoren auftreten.

Versuch 4.

Topfpflanze IV mit 24 cm langer Hauptachse und acht erwachsenen Laubblättern. Am 2. VII. alle Zweige und Blüten entfernt und die ausgewachsenen Blätter halbseitig verdunkelt, indem die halbe Spreite eines jeden Blattes in Stanniol gehüllt wurde. Am 7. VII. wurde das Stanniol entfernt und die Pflanze unter eine innen mit befeuchtetem Fließpapier ausgelegte Glocke gebracht. Am 13. VII. wurde die Glocke entfernt und die Pflanze im Glashause voll beleuchtet.

In der Tabelle ist die Farbe der Blattspreiten, teilweise die Zahl für die Färbung der Chloroplasten (Chl. Farb.), der Durchmesser der Chloroplasten (D. d. Chl.) und die Nummer für die Intensität der Xanthoproteinreaktion (Xanth.) eingetragen.

(Siehe Tabelle pag. 108 oben.)

Die übrigen fünf Blätter waren schon zu weit ausgesogen und ließen kein Auffüllen der Chloroplasten mit Eiweiß mehr zu.

Bemerkungen über die mikroskopische Untersuchung. Blatt 2 wurde 1 Tag nach der Entfernung des Stanniols untersucht, also am 8. VII. In der verdunkelten Seite war die mittlere Größe der Chloroplasten, wie gesagt, 3,6 μ , als Mittel von 30 Messungen. Der größte Chloroplast hatte einen Durchmesser von 5 μ , der kleinste von 3 μ . Am 18. VII. war der mittlere Durchmesser in der unverdunkelten Blatthälfte 5,4 μ ; Maxim. 6,5, Minim. 4,5 μ . Allinante klein. In der verdunkelten Blatthälfte war die mittlere Größe der Chloroplasten 4,7 μ ; Maxim. 6,5, Minim. 3,5 μ . Allinante klein.

Versuch 5.

Topfpflanze VI mit 12 cm langer Hauptachse und sieben erwachsenen Blättern. Am 3. VIII. werden, nachdem die Blüten und Zweige entfernt sind, die Blätter halbseitig mit Stanniol verdunkelt. Am 9. VIII. wird das Stanniol entfernt und

Blatt	2. VII.		7. VII.		18. VII.	
	unverdunkelt	verdunkelt	unverdunkelt	verdunkelt	unverdunkelt	verdunkelt
1	dgr	dgr	dgr Xanth. 4	gr Xanth. 3—4	dgr Xanth. 4	fast dgr Xanth. 4 (ganz gleich dem unverdunkelten Spreitenteil)
2	dgr	dgr	dgr Xanth. 4	gr gegrfleckig D. d. Chr. 3,6 μ Xanth. 3	dgr D. d. Chr. 5,4 μ Xanth. 3—4	gr D. d. Chr. 4,7 μ Xanth. 3—4 (ganz gleich dem unverdunkelten Spreitenteil)
3	dgr	dgr	dgr Xanth. 4	hgr, gegrfleckig Xanth. 3	dgr Xanth. 3—4	gr Xanth. 3—4 (ganz gleich dem unverdunkelten Spreitenteil)

die Pflanze zuerst unter einer mit feuchtem Fließpapier ausgekleideten Glocke, dann frei im Gewächshaus weiter kultiviert.

Blatt	3. VIII.		9. VIII.		17. VIII.		24. VIII.	
	unverdunkelt	verdunkelt	unverdunkelt	verdunkelt	unverdunkelt	verdunkelt	unverdunkelt	verdunkelt
1	dgr	dgr	dgr Xanth. 4	gr Xanth. 3—4	dgr Xanth. 3—4 fast 4	gr am Rande gr-hgr Xanth. 3—4 fast 4	dgr Xanth. fast 4	dgr am Rande noch gr Xanth. fast 4 (ganz gleich dem unverdunkelten Spreitenteil)
2	dgr	dgr	dgr D. d. Chr. 5,8 Xanth. 4	gr-hgr D. d. Chr. 4,2 Xanth. 3	dgr D. d. Chr. 5,4 Xanth. fast 4	gr am Rande gr-hgr D. d. Chr. 5,0 Xanth. fast 4	dgr Xanth. fast 4	dgr am Rande gr Xanth. fast 4 (ganz gleich dem unverdunkelten Spreitenteil)

Mikroskopische Untersuchung von Blatt 2.

Am 9. VIII. 6 Stunden nach dem Aufdecken untersucht.

Unverdunkelte Hälfte. Mittlerer Durchmesser (aus 40 Messungen) $5,8 \mu$; Maxim. 7μ , Minim. $4,5 \mu$. Farbe der Trophoplasten 1—2. Trophoplasten körnig, nach Zusatz von Essigsäure viele kleine Tröpfchen. Kleine Allinante.

Verdunkelte Hälfte. Farbe der Trophoplasten 3. Mittel aus 40 Messungen des Durchmessers der Trophoplasten $4,2 \mu$; Maxim. $5,5 \mu$, Minim. 3μ . Trophoplasten sehr homogen, nach Zusatz von Essigsäure weniger Tröpfchen als im unverdunkelten Teile. Allinante sehr klein.

Am 17. VIII. untersucht.

Unverdunkelte Blatthälfte. Farbe der Trophoplasten 1—2, fast 2. Mittlere Größe aus 30 Messungen $5,4 \mu$; Maxim. 7μ , Minim. 4μ . Trophoplasten körnig, nach Zusatz von Essigsäure viele kleine Tröpfchen. Kleine Allinante.

Verdunkelte Blatthälfte. Farbe der Trophoplasten 2—3, näher 3. Mittlere Größe aus 35 Messungen $5,0 \mu$; Maxim. 6μ , Minim. 4μ . Trophoplasten im Leben fast homogen, nach Zusatz von Essigsäure weniger Tröpfchen als im unverdunkelten Blatteile. Allinante sehr selten.

Am 24. VIII. untersucht.

Unverdunkelte Blatthälfte. Farbe der Trophoplasten 1—2, näher 2. Durchschnittsgröße $5,5 \mu$ (25 Messungen).

Verdunkelte Blatthälfte. Farbe der Trophoplasten 2. Mittlerer Durchmesser $5,2 \mu$ (25 Messungen).

Versuch 6.

Am 16. VIII. wurden von einer jungen Topfpflanze VIII mit 26 cm langer Hauptachse, die nur drei erwachsene Blätter entwickelt hatte, die jungen Zweige entfernt und die Blätter halbseitig verdunkelt. Am 21. VIII. wurde das Stanniol entfernt und von der Pflanze, deren Hauptachse jetzt 33,5 cm lang war, die Spitze in einer Länge von 20 cm abgeschnitten. Sie wurde bis zum 25. VIII. unter die mit feuchtem Fließ-



Fig. 16. Skizzen der Umrisse von Palisadenzellen mit Trophoplasten nach Osmiumsäurezusatz zu lebenden Zellen. Der Kern ist nach Zusatz von Jodjodkalium aus einer anderen Zelle eingezeichnet. a) Nach 5 tägiger Verdunkelung des Blattes 2 der Pflanze VI am 9. August gezeichnet (das Blatt hatte vor dem Zeichnen zur Zerstreuung der Trophoplasten einige Stunden im Tageslicht gestanden). b) Gezeichnet, nachdem dasselbe Blatt 2 Wochen beleuchtet worden war. Objektiv $\frac{1}{10}$, Ölimmersion, Okular 4. Vergr. 1300.

papier ausgekleidete Glasglocke gestellt, dann unbedeckt im Glashause weiter kultiviert. Vom 25.—30. VIII. war das Wetter trübe, dann sonnig.

Blatt	16. VIII.	21. VIII.		27. VIII.		30. VIII.	
	beide Hälft.	unverdunkelt	verdunkelt	unverdunkelt	verdunkelt	unverdunkelt	verdunkelt
1	dgr	dgr Xanth. 4	gr Xanth. 3—4	dgr Xanth. 4	dgr Xanth. 4	dgr Xanth. 4	dgr Xanth. 4 (ganz gleich dem unverdunkelten Spreitenteil)
2	dgr	dgr Xanth. 4	hgr Xanth. 3	dgr Xanth. 4	gr-hgr Xanth. 3—4	dgr Xanth. 4	gr, hg und fast weißfleckig Xanth. fast 4
3	dgr	dgr Xanth. 4	hgr Xanth. 3	dgr Xanth. 4	gr hgr ein Teil des Randes abgestorben Xanth. 3—4 etwas heller als Blatt 2	dgr	gr-hgr Rand stirbt ab

Die verdunkelte Hälfte von Blatt 2 war am 30. VIII. nach der Mitte des Blattes zu gr, dann etwa in der Mitte des verdunkelten Blattstückes waren hellgrüne und fast weiße Stellchen gemischt, der äußerste Rand war hellgrün. Im weiteren Verlaufe der Beleuchtung wurden die fast weißen Stellchen hellgrün, die hellgrünen gr, so daß am 7. IX. die weißen Stellchen zu vereinzelt waren. Aber schon am 30. VIII. war kaum ein Unterschied zwischen den Blatthälften bei der Xanthoproteinreaktion zu bemerken.

Wir haben in dem Kapitel 3 Erfahrungen über die Lösung und das Auswandern des ergastischen Eiweißes der Chloroplasten und die gleichzeitige Farbenänderung des Blattes kennen gelernt. Wir sahen, daß mit der Spaltung Auswanderung oder Veratmung des Eiweißes der Chloroplasten ein Kleinerwerden der Chloroplasten und danach eine Abnahme der Chlorophyllmenge der Chloroplasten eintrat, während die Kerne ihr Volumen weniger änderten und ihre Nukleolen nicht merklich lösten, solange noch etwas Chlorophyll in den Chloroplasten vorhanden war. Dasselbe konnten wir wieder in diesen Versuchen verfolgen, so lange wir die Blatthälften verdunkelten. Wir konnten auch feststellen, daß mit der Länge der Verdunkelung die Xanthoproteinreaktion immer heller ausfiel, bis sie bei gr-hgr auf etwa 3 gesunken war. Wenn die Farbe der gedeckten Hälften durch die Verdunkelung hgr geworden war, so waren die Chloroplasten noch nicht so weit geschwächt, daß die Eiweißherzeugung in den nun beleuchteten Hälften

kleiner sein mußte als die Eiweißlösung während der Nacht. Die zu große Schwächung der Chloroplasten bewirkt, wie wir sehen werden, vielleicht zuerst eine zu geringe Produktion von Kohlehydraten am Tage und dadurch eine stärkere Lösung des ergastischen Eiweißes der Chromatophoren während der Nacht, die nicht durch die am Tage stattfindende Synthese von Eiweiß ausgeglichen werden kann, wenn die Chloroplasten zu klein geworden sind. Bei guten Assimilationsverhältnissen konnten die nicht zu stark gealterten Chloroplasten wieder Eiweiß speichern und langsam ihren normalen Chlorophyllgehalt wieder herstellen.

In dem Versuche 1 war durch eine fünftägige Verdunkelung in der einen Spreitenhälfte des Blattes 2 die Eiweißmenge in den Chloroplasten so verringert, daß die Xanthoproteinreaktion nur die Färbung 3 gegenüber der Färbung 4 der unverdunkelten Blatthälfte ergab, während zugleich der Durchmesser der Chloroplasten von 5,4 auf 3,6 μ und die Blattfärbung von Dunkelgrün auf grün herabgegangen war. Die Verschiedenheit der Blattfärbung und die der Xanthoproteinreaktion ließen sich ganz genau erkennen, genauer feststellen als sie durch die Bezeichnung ausgedrückt werden können, wie sich auch das Gleichwerden der Reaktionsfärbung ganz genau verfolgen ließ, da die Xanthoproteinreaktion mit einem Streifen der Spreite vorgenommen wurde, in dem die verdunkelte Stelle direkt an die unverdunkelte grenzte.

Als das Blatt 2 nun ganz beleuchtet worden war und die Assimilation der Chloroplasten 11—12 Stunden andauert hatte, hatten die Chloroplasten einen Durchmesser von 4,7 μ erlangt, und die Spreite gab die Xanthoproteinfärbung 3—4, die Färbung der unverdunkelten und der verdunkelten Hälfte der Spreite war dabei absolut gleich. Also:

120 Stunden verdunkelt	ungefähr 132 Stunden danach beleuchtet und 132 Stunden dunkel
Farbe der Spreite gr, teilweise gelbgrünfleckig	grün
Durchmesser der Chloroplasten 3,6	4,7
Xanthoproteinfärbung 3	3—4

Bei Blatt 2 des Versuches 2 stellten sich die Verhältnisse folgendermaßen:

144 Stunden verdunkelt	danach ungefähr 96 Stunden beleuchtet und 96 Stunden dunkel
Farbe der Spreitenhälfte gr—hgr	gr—hgr
Farbe der Chloroplasten 3	2—3, näher 3
Durchmesser der Chloroplasten 4,2	5,0
Xanthoproteinfärbung 3	fast 4

Bei Blatt 2 des Versuches 3 beobachteten wir:

120 Stunden verdunkelt	ungefähr 108 Stunden beleuchtet und 108 Stunden dunkel
dgr	gr, hellgrün und fast weißfleckig von einzelnen Zellen, welche ihre Chloroplasten nicht wieder auffüllten und die farblosen Klumpen enthalten.
Xanthoproteinreaktion 3	fast 4.

Schließlich will ich noch darauf aufmerksam machen, daß in den in diesem Kapitel beschriebenen Versuchen sich an den verdunkelten und unverdunkelten Stellen der Spreite eher Gleichheit der Xanthoproteinreaktion einstellte als Gleichheit der Grünfärbung der Blattfläche. Bei genauer Beobachtung sah man stets, daß die Bildung des Chlorophylls in den Chloroplasten der Aufspeicherung des Eiweißes nachhinkte.

5. Einfluß verschiedener Faktoren auf die Verfärbung der Blätter.

Um uns über die Wirkung äußerer und innerer Einflüsse auf den Vergilbungsprozeß zu unterrichten, beginnen wir mit einem Versuche, welcher uns über die Wirkung der Saugung der wachsenden Pflanzenteile aufklären soll.

Versuch 7.

Vergleichung der Farbenänderung der Blätter der Pflanze IV, deren Hauptachsendspitze wuchs, mit der Pflanze V, deren Hauptachsendspitze abgeschnitten worden war.

Pflanze IV: Topfpflanze mit 14,5 cm langer Hauptachse, sieben erwachsenen und sieben jüngeren Blättern. Am 20. VIII. ist die Hauptachse 54 cm lang und trägt außer den sieben Versuchsblättern neun erwachsene und acht junge Laubblätter. Am 31. VIII. ist die Hauptachse 94 cm lang und trägt außer den sieben Versuchsblättern 14 erwachsene und 11 junge Laubblätter.

Pflanze V: Topfpflanze mit fünf erwachsenen Laubblättern; die Hauptachse ist in 8,5 cm Höhe, vom Boden an gerechnet, abgeschnitten.

Von beiden Pflanzen wurden Zweige und Blüten fortgesetzt entfernt. Bei beiden Pflanzen wurde jede Blattspreite der beim Beginn des Versuches ausgewachsenen Blätter halb mit Stanniol umhüllt, so daß eine am Tage beleuchtete und eine fortgesetzt verdunkelte Blathälfte zu unterscheiden war.

Mikroskopische Untersuchung der unverdunkelten Seite des tiefdunkelgrünen Blattes am 30. IX.

Ich habe dem Blatte die Bezeichnung tdgr gegeben, weil sie so dunkel war, daß man sie nicht mit dgr bezeichnen durfte. Die Chloroplasten dieses Blattes, welches anormal alt geworden war und relativ lange Zeit assimiliert hatte, waren auffallend groß und reich an sehr deutlichen Sekretropfen. Der mittlere Durchmesser (30 Messungen) betrug $7,3 \mu$, der Durchmesser des kleinsten der untersuchten Chloroplasten betrug 5μ , der des größten $9,5 \mu$. Die Färbung war = 2. In den allermeisten Mesophyllzellen lagen 1—3 große Sphäritenkomplexe. Wie

Verdunkelte Blattseiten der Pflanze IV.

Blatt	3. VIII.	6. VIII.	9. VIII.	11. VIII.	13. VIII.	15. VIII.	17. VIII.	20. VIII.
1	dgr	dgr	dgr	gr	hgr gegr-fl	R. ge M. hgr	gegr	ge
2	dgr	dgr	gr	R. gegr M. gr	R. gegr M. hgr	R. ge M. gegr	R. ge-w M. gegr	
3	dgr	dgr	R. gegr M. hgr	R. ge M. gegr	ge			
4	dgr	dgr	hgr	gegr	ge			
5	dgr	gr	gegr	ge				
6	dgr	gr	gegr	ge				
7	dgr	gr-hgr	ge					

Bei den gedeckten Hälften begann der Rand (R.) oft schneller gelb zu werden als die Gegend in der Mediane (M.) des Blattes, weshalb wir dann beide Partien besonders bezeichnet haben.

Unverdunkelte Blattseite der Pflanze IV.

Blatt	3. bis 17. VIII.	20. VIII.	24. VIII.	25. VIII.	27. VIII.	5. IX.	9. IX.	12. IX.
1	dgr	dgr	dgr	dgr	gr	hgr	ge-fl	ge
2	dgr	dgr	dgr	dgr	gr	gegr	ge	
3	dgr	dgr	dgr	gr	gr	ge		
4	dgr	dgr	hgr	hgr	gegr	ge		
5	dgr	dgr	ge-fl	ge				
6	dgr	gr	gegr	gegr	ge			
7	dgr	gr	ge					

Verdunkelte Blattseite der Pflanze V.

Blatt	3. VIII.	9. VIII.	13. VIII.	17. VIII.	22. VIII.	24. VIII.	28. VIII.	31. VIII.
1	dgr	dgr	dgr	gr	hgr	R. gegr M. hgr	R. gegr M. hgr	R. ge M. gegr
2	dgr	dgr	gr	hgr	R. gegr M. hgr	R. gegr M. hgr	R. ge M. hgr	
3	dgr	dgr	R. gegr M. hgr	R. ge M. hgr	R. ge-w M. hgr			
4	dgr	gr	hgr	R. gegr M. hgr	R. ge M. hgr			
5	gr	gr	gr	hgr	R. gegr M. hgr	R. ge M. hgr		

Unverdunkelte Blattseite der Pflanze V.
Alle Blätter blieben bis zum 28. VIII. dunkelgrün.

Blatt	31. VIII.	11. IX.	15. IX.	30. IX.
1	dgr	dgr	tdgr	tdgr
2	dgr	dgr	tdgr	tdgr
3	dgr	dgr	dgr	gr
4	dgr	dgr	gr	hegr
5	gr	gr	gr	ge

überall fehlten auch hier Oxalatkristalle in den Mesophyllzellen. Mit Millon's Reagens färbten sich die Chloroplasten des mit Alkohol ausgezogenen Materials äußerst stark braunrot. Die makroskopische Xanthoproteinreaktion des Blattes lieferte eine Färbung, die man fast als 6 bezeichnen müßte.

Die Sphäritenkomplexe (s. Fig. 17) wurden an Alkoholmaterial untersucht. Es zeigte sich, daß diese auch in der lebenden Zelle gleich reagierenden Sphärite kein Eiweiß und keine Kohlehydrate enthielten. Sie lösten sich in Pikrinsäure und in verdünnter Essigsäure. Mit Schwefelsäure bildeten sie Gipsnadeln und mit in Salpetersäure gelöstem molybdänsaurem Ammon reichliche Kristalle von phosphormolybdänsaurem Ammon. Beim Glühen wurden sie anfangs sehr schwarz gefärbt. Sie bestehen danach aus Kalzium, Phosphorsäure und einer organischen Substanz. Vielleicht sind sie Kalziummalophosphat (?) (Belzung 1893, pag. 265).

Bei Vergleichung der Tabellen sehen wir deutlich, daß sowohl die verdunkelten als die unverdunkelten Blatthälften langsamer gelb werden, wenn sie an einer Pflanze sitzen, deren wachsende Spitze entfernt ist, als dann, wenn sie eine Pflanze trägt, deren Spitze erhalten ist. Augenscheinlich wirkt die wachsende Spitze des Sprosses auf die Lösung des Eiweißes der Chloroplasten anregend.

An unserer intakten Versuchspflanze war von den verdunkelten Blatthälften der sieben Blätter die Blatthälfte des ersten nach 17 Tagen von dgr auf ge gekommen.



Fig. 17. Skizze eines Stückes einer Palisadenzelle der unverdunkelten Blattseite des tdgr Blattes 1 am 30. IX. Kern, Chromatophoren und Sphäritenkomplex einer in 2%iger Osmiumsäure liegenden lebenden Palisadenzelle. Vergr 1300.

Von den sieben unverdunkelten Blatthälften war die Blatthälfte des ersten Blattes nach 39 Tagen gelb geworden.

An der geköpften Pflanze war von den verdunkelten Blatthälften der fünf Blätter die des ersten, welches der anregenden Wirkung mehr unterworfen war als das erste der intakten Pflanze, nach 28 Tagen von dgr auf gelb gekommen.

Von den fünf unverdunkelten Blatthälften war die des ersten Blattes nach 43 Tagen noch dgr.

Wenn wir zuerst nur die das Vergilben, also auch die Lösung des Eiweißes befördernde Wirkung der wachsenden Sproßspitze berücksichtigen, so wird sie verständlich, wenn wir beachten, daß aus dem Blatte nach den wachsenden Organen der Sproßspitze eine Auswanderung der Spaltungsprodukte des Eiweißes stattfindet, die unterbleiben muß, wenn die wachsenden Teile entfernt sind. Die wachsende Spitze wirkt durch Wegnahme und Festlegung der Spaltungsprodukte des Eiweißes gleichsam ansaugend auf die Eiweißstoffe ein, ähnlich wie es die Speicherorgane der Pflanze tun.

Wir können es ja direkt mikroskopisch sehen, daß die wachsende Spitze außer Stärke auch die Eiweißstoffe der Chloroplasten zur beschleunigten Lösung veranlaßt, und nach Analogie unserer Erfahrung mit den Blättern der Laubbölzer, die unter dem saugenden Einfluß der Reservestoffe speichernden Achse stehen, müssen wir auch annehmen, daß die Eiweißstoffe bei *Tropaeolum* auswandern.

Daß eine solche Auswanderung z. B. aus den Blättern der Platane stattfindet, zeigen die Zahlen von Tucker und Tollens (1900). Sie fanden in 5000 qcm Blattfläche der zwei ältesten Blätter an den Zweigen der Platane, die am 8. X. schon einzelne gelbe Flächen zeigten, am 5. XI. abgestorben waren, folgendes:

Datum	N	K ₂ O	P ₂ O ₅
15. VII.	0,90	0,32	0,19
22. VIII.	0,71	0,31	0,18
7. IX.	0,74	0,33	0,18
8. X.	0,51	0,24	0,14
24. X.	0,30	0,17	0,09
5. XI.	0,19	0,20	0,07

Die drei wichtigen Substanzen wandern also vom Oktober ab, wahrscheinlich schon von Mitte September ab, stark aus den Blättern aus.

Dasselbe zeigen auch die Versuche von Swart, welcher grüne Blätter kurz vor der Färbung mit solchen verglich, welche unmittelbar nach der Verfärbung, ungefähr 3 Wochen nach dem Pflücken der grünen Blätter, gesammelt worden waren.

	Grün	Gelb	
N	1,46	0,46	} Liriodendron tulipifera
P ₂ O ₅	0,47	0,26	
K ₂ O	0,87	0,68	
N	1,80	0,59	} Ginkgo biloba
P ₂ O ₅	0,93	0,66	
K ₂ O	0,78	0,44	
N	1,06	0,25	} Parotia persica
P ₂ O ₅	0,34	0,21	
K ₂ O	0,49	0,39	

Daß der Stickstoff ganz oder teilweise von dem Eiweiß herrührt, lehren z. B. die Zahlen von Schultze und Schütz (1909, pag. 325), die in 200 Blättern von Acer Negundo am 2. bis 6. IX. 0,81 g Eiweiß-N, am 25. IX. 0,49 Eiweiß-N fanden.

Vielleicht wandert auch der P ganz oder teilweise in Form organischer Verbindungen, die Spaltungsprodukte des Eiweißes sind. Wir kennen die Zusammensetzung des ergastischen Eiweißes der Chromatophoren nicht, doch scheint es nach mikrochemischen Erfahrungen nicht unmöglich, daß es Nukleinsäure enthält. Ebenso sind wohl die Nukleolen P-haltig. Es wandert durchschnittlich so wenig P im Verhältnis zum N aus, daß N und P sehr wohl ganz von Nukleoproteinen herrühren könnten.

Die abfallenden Blätter unserer Laubbäume enthalten immer noch N und P.

Ramann (1912) sammelte grüne „und zugleich abgestorbene und abgetrocknete Blätter desselben Baumes, die bei leichter Erschütterung der Äste abfielen“. Er fand in 1000 Teilen Trockensubstanz:

	Eiche		Birke		Ahorn		Robinie	
	grün	abgest.	grün	abgest.	grün	abgest.	grün	abgest.
K ₂ O	11,54	4,99	13,01	7,25	10,73	7,87	18,01	17,06
P ₂ O ₅	6,7	3,59	2,87	2,09	2,61	1,93	3,87	2,49
N	21,88	11,49	25,16	13,32	16,05	4,64	29,01	14,67

Bei einer anderen Reihe von Untersuchungen fand er, daß von N in den Blättern zurückblieben bei der Eiche 54,6 %, Birke 49,4 %, Ahorn 28,9 %, Robinie 60,6 %.

Die jährlich die Blätter abwerfenden Bäume sind vielleicht darauf eingerichtet, daß sie hauptsächlich die zur Synthese des Eiweißes besonders geeignete Spaltungsprodukte der Eiweißstoffe in die Achsen saugen, die Hauptmasse der übrigen N- und P-Verbindungen ihren Wurzeln durch die abfallenden Blätter wieder zuführen. Die Pflanzen, welche die Blätter an der Achse verdorren lassen, schicken vielleicht auch nur die Spaltungsstücke der Eiweißmoleküle in die Achsen, könnten aber auch den anorganischen N und die anorganische P₂O₅

mit zurücknehmen. Ganz ausgesogene Blätter dieser Art wurden noch nicht untersucht. Die Blätter von *Laserpitium latifolium*, welche Swart untersuchte, waren noch nicht genügend ausgesogen. Die gesonderte Untersuchung der nach Alter und Färbung geordneten, von großen Kulturen einer Rasse von *Tropaeolum majus* gesammelten Blätter würde die Frage der Auswanderung aller wichtigen Stoffe beim Altern der Blätter einwandfrei lösen können.

Das Chlorophyll verschwindet aus den Blättern vollständig mit der Lösung des ergastischen Eiweißes der Chloroplasten. Die grüne Farbe des Blattes blaßt selten gleichmäßig ab, meist bleibt das Chlorophyll in der Umgebung der Nerven am längsten erhalten. Stahl (1909, pag. 132) kommt durch dieses Verhalten der Blätter zu der Meinung, daß das Chlorophyll in ähnlicher Weise durch die Leitbündel auswandere wie die Stärke, und zwar in Form seiner Abbauprodukte.

Als Beweis dafür betrachtet er die Tatsache, daß abgeschnittene Blätter langsamer vergilben als solche, die an der Achse sitzen, ebenso ausgestanzte Stücke, daß sich ferner über durchschnittenen Leitungsbahnen das Grün länger hält. Er meint dann (pag. 530), daß der gelbe Anteil, der nur aus CHO besteht, in der Pflanze verbleibe, der grüne zerstört würde, weil er Mg und N enthielte und diese von der Pflanze gebraucht würden, daß also Mg und N des Chlorophylls auswanderten.

Davon, daß der Chlorophyllfarbstoff als solcher auswandere, sieht man nirgends etwas (s. auch Swart 1914, pag. 75). Daß Mg wahrscheinlich nicht auswandert, zeigte Swart (pag. 78). Dafür, daß N des Chlorophylls auswandere, haben wir keinen Anhaltspunkt. Dennoch wäre es nicht unmöglich, daß die biologische Deutung, welche Stahl dem Verbleiben der gelben Farbstoffe und dem Verschwinden der grünen Farbstoffe gibt, im wesentlichen richtig ist. Mir ist es jedoch wahrscheinlicher, daß sich die Sache folgendermaßen verhält. Das Grünbleiben der Chloroplasten in der Nähe der Leitungsbahnen hat seinen Grund darin, daß das Chlorophyll in dem Maße zersetzt wird, als ergastisches Eiweiß aus den Chloroplasten auswandert, und daß, kurz gesagt, das Chlorophyll sich ähnlich wie Stärke verhält. Bei Unterbrechung der Leitungsbahnen, welche die Spaltungsprodukte des Eiweißes abführen, verzögert sich dessen Verschwinden aus den Chloroplasten und damit die Zersetzung des Chlorophyllfarbstoffes.

Ehe wir uns auf die Besprechung der Tatsache einlassen, welche unser Versuch 7 auch lehrt, daß der Mangel des täglichen Lichtgenusses das Vergilben beschleunigt, wollen wir einen Versuch (8) beschreiben, welcher uns das Verhalten abgeschnittener und verdunkelter Blätter zeigt.

Bei solchen Blättern entspricht einer bestimmten Färbung der vergilbenden Blätter ganz dasselbe mikroskopische Bild, wie es in Abschnitt III für die an der Achse normaler Pflanzen vergilbten Blätter geschildert wurde, und doch muß die Verminderung des Eiweißes des Protoplasten hier von ganz anderen Faktoren bestimmt werden wie bei diesen.

Wir haben früher (Deleano 1912) das makrochemische Verhalten von im Dunkeln wachsenden Blätter untersucht. Wir arbeiteten mit Weinblättern. Die Blattspreiten wurden im Mediannerven durchgeschnitten, und jeder zu untersuchenden Portion gleich viele rechte und linke Hälften zugeteilt. Die eine Portion wurde getrocknet, die andere eine bestimmte Zeit atmen gelassen und dann ebenfalls getrocknet. Wassergehalt der Portionen und erzeugte CO_2 wurden bestimmt. Ich teile ein paar Versuchsergebnisse mit.

Für 100 g Frischgewicht fanden sich in Grammen:

Direkt untersuchte Blatt- hälften	Nach der Atmung	Direkt untersuchte Blatt- hälften	Nach der Atmung
Atmungszeit . . .	22 Stunden	Atmungszeit . . .	144 Stunden
5,48 Kohlehydrate . . .	5,31	Stärkereaktion . . .	schwach
0,67 Gesamt-N . . .	0,66	6,81 Kohlehydrate . . .	3,99
0,55 Eiweiß-N . . .	0,54	0,36 Gesamt-N . . .	0,64
0,12 Extrakt-N . . .	0,12	0,54 Eiweiß-N . . .	0,49
Kohlensäure . . .	0,21	0,09 Extrakt-N . . .	0,15
		Kohlensäure . . .	4,41
Atmungszeit . . .	45 Stunden	Atmungszeit . . .	288 Stunden
Stärkereaktion . . .	stark	Stärkereaktion . . .	fehlend
5,67 Kohlehydrate . . .	4,84	7,54 Kohlehydrate . . .	1,11
0,67 Gesamt-N . . .	0,66	0,64 Gesamt-N . . .	0,66
0,57 Eiweiß-N . . .	0,56	0,10 Extrakt-N . . .	0,24
0,10 Extrakt-N . . .	0,10	Kohlensäure . . .	9,20
Kohlensäure . . .	1,09		

Aus der Gesamtheit der gemachten Untersuchung ging hervor, daß bis zu ungefähr 100 Stunden Atmungszeit, wo in der nach der Atmung untersuchten Portion ungefähr 4 g statt der anfangs vorhandenen 6 g Kohlehydrate gefunden wurden, die Eiweißstoffe annähernd intakt bleiben. Der Eiweiß-N bleibt bis zu 100 Stunden konstant. Die nach 288 Stunden gefundenen 0,45 g Eiweiß-N entsprechen ungefähr 2,81 g Eiweiß, davon waren in den 6 Tagen nach Beginn des Eiweißverbrauches 0,81 g verloren gegangen. Zugleich hatte der Extrakt-N zugenommen von 0,1 auf 0,24 g. Es waren also anscheinend alle N-haltigen Spaltungsstücke des Eiweißes noch in der Zelle vorhanden, denn die 0,14 g N entsprechen ungefähr 0,87 Eiweiß.

Diese Zahlen können uns selbstverständlich nur einen Fingerzeig dafür geben, was in der Einzelzelle, ja in einem einzelnen Blatt, während des Vergilbens durch die Atmung geschieht, da verschieden alte

und verschieden stärkereiche Blätter gemischt waren, die sich in verschiedenen Vergilbungsstadien befanden, als die makrochemische Untersuchung der Probe stattfand.

Einen klaren Einblick in die Verhältnisse, die in jedem Zustande der Verfärbung herrschen, würde man nur erhalten, wenn man dgr Blätter von *Tropaeolum* abschnitte und im feuchten Raume bis zu den Färbungen dgr, gr, hgr, sehr hgr, dunkel ge atmen ließ und die von gleicher Färbung gesondert sammelte und auf Kohlehydrate, Gesamt-N, Eiweiß-N, Extrakt-N untersuchte.

Wir können aber nach unseren Zahlen schon voraussehen, daß der Eiweißstickstoff bis zu einem gewissen geringen Kohlehydratgehalt der abgeschnittenen Blätter erhalten bleiben wird, daß aber dann eine energische Zerspaltung des Eiweißes und eine Veratmung der C-haltigen Spaltungsstücke eintreten wird, während der N in irgendeiner Form, z. B. als Ammoniak, in der Zelle zurückbleibt. Die Kohlehydrate schützen also das Eiweiß vor Lösung infolge der Atmung.

Was uns von den Resultaten des Versuches 8 zuerst interessiert, ist, daß 1. die abgeschnittenen auf Wasser liegenden Blätter beim Verdunkeln ganz denselben Farbenwechsel zeigen wie die an der Achse sitzenden, daß aber nicht regelmäßiges fl-werden eintritt, sondern, daß sich oft unregelmäßige Bezirke ausbilden, die selbständig vergilben und verhältnismäßig oft gegr werden; daß 2. die abgeschnittenen Blätter langsamer vergilben als die der Saugung des abgeschnittenen Sprosses ausgesetzten Blätter.

Das abgeschnittene Blatt IV (Versuch 8) brauchte 31 Tage, das Blatt 3 desselben Versuches an dem abgeschnittenen Sprosse mit 15 Blättern 13 Tage, die verdunkelte Blatthälfte des an der intakten Pflanze mit 14 Blättern sitzenden Blattes 2 (Versuch 7) 14 Tage, die verdunkelte Blattseite des zweiten Blattes der geköpften Pflanze V, mit fünf Blättern (Versuch 7), 20 Tage. Durch die Tag und Nacht erfolgende Atmung des abgeschnittenen Blattes allein werden also die Kohlehydrate, welche das Eiweiß vor Lösung schützen, relativ langsam verbraucht, während durch die Atmung + die Saugung der wachsenden Spitze dieser Verbrauch schneller erfolgt, so daß Lösung des Eiweißes und Gelbwerden relativ bald eintritt. Es ist deshalb auch erklärlich, daß Tucker und Tollens (1900, pag. 41) fanden, daß 5000 qcm Blattfläche der Platane (5,54) enthielten

am 24. X. in ungedeckten Blättern	0,302 g N
in gedeckten Blättern	0,271 g N
am 9. XI. in ungedeckten Blättern	0,430 g N
in gedeckten Blättern	0,311 g N

Versuch 8.

Am 14. August wurde von einer im Freien wachsenden Pflanze mittags ein Sproß mit 16 erwachsenen Laubblättern, von denen das unterste schon gelb war, wie die Tabelle zeigt, abgeschnitten, von Zweigen, Blüten und Früchten befreit und mit dem unteren Ende in ein Glas mit Wasser gestellt. Die Blätter, die in der Tabelle mit römischen Ziffern bezeichnet sind (II, IV, VI, VIII, X, XII, XIV), wurden vom Sprosse entfernt und, ohne Stiel, mit der Oberseite auf Wasser gelegt. Der Sproß und die Schale mit den abgeschnittenen Blättern wurden in den Dunkelschrank gestellt. Der Sproß wuchs eine Zeitlang.

Blatt	14. VIII.	17. VIII.	20. VIII.	21. VIII.	22. VIII.	23. VIII.	24. VIII.	27. VIII.	4. IX.	15. IX.
1	dgr	gr	gr	hgr	R. ge-fl hgr	R. ge-fl hgr	R. gegr hrg	ge		
II	dgr	dgr	dgr	gr	gr	gr, hgr Flecken	hrg, gegr Flecken	gegr	ge ¹⁾	
3	dgr	gr	gr	hgr	hgr, ge Flecken	hgr, ge Flecken	gr, gegr Flecken	ge		
IV	dgr	gr	gr	gr	gr	hgr, gegr Flecken	hgr, gegr Flecken	gegr	gegr	ge
5	dgr	gr	hgr	hgr	hgr und gegr	hgr und gegr	hgr, gegr ge	ge		
VI	dgr	gr	gr	gr, gegr Flecken	gr, gegr Flecken	gr, gegr Flecken	hgr, gegr Flecken		teilw. faul	
7 VIII	dgr dgr	gr gr	hgr M. gegr gr	gr M. gegr ge und gegr	ge gegr	gegr	fast ge	ge		
9	dgr	gr	gegr	gegr	ge					
X	gr	hgr und gegr	hgr und gegr	hgr und gegr	hgr und gegr	R. gegr ge	ge			
11 XII	hgr hgr	hgr hgr, gegr Flecken	ge gegr	ge und gegr	ge					
13	hgr	ge								
XIV	gegr-fl hgr, gegr Flecke	hgr, gegr Flecke	gegr	gegr, ge Flecke	ge, gegr Flecke	ge				
15	gegr	ge								
16	ge									

1) War durch Abschneiden von Stücken stark verletzt.

Beschleunigt wird selbstverständlich das Gelbwerden der auf Wasser liegenden, abgeschnittenen Blätter durch jeden Einfluß, welcher die Intensität der Atmung erhöht. So können z. B. Verletzungen des Blattes das Vergilben der verletzten Stellen oder des ganzen Blattes beschleunigen.

Daß die Lösung des ergastischen Eiweißes der Chloroplasten kein Vorgang ist, den die Achse in irgendeiner Weise unterstützen muß, sondern ein Prozeß, der von dem Protoplasten des Blattes, vielleicht vorzüglich von den Chloroplasten, durchgeführt wird, sobald Mangel an Kohlehydraten eintritt, geht daraus hervor, daß dieser Prozeß auch in abgeschnittenen Blättern vor sich geht.

Wenn ich die Atmung und die Absaugung die Wegnahme zuerst der Kohlehydrate, dann der C-haltigen Spaltstücke des Eiweißes besorgen lasse, so daß die Wirkung des Protoplasten oder vielleicht seiner Enzyme voll einsetzen kann, so muß die Lösung des Eiweißes sehr schnell vor sich gehen. Daß das in der Tat der Fall ist, zeigt Versuch 9.

Versuch 9.

Das Blatt 3 einer gezeigten Topfpflanze mit sieben erwachsenen Blättern und einer mit sieben noch nicht völlig erwachsenen Blättern besetzten Spitze von 80 cm Länge wurde in einen tubulierten Glaskolben, dessen einer Tubus mit einer Natronkalkröhre verschlossen war und auf dessen Boden sich Kalilauge befand, luftdicht eingeschlossen und beleuchtet.

Nach 4 Tagen war das Blatt völlig hellgelb, nur um die Nerven befand sich noch ein hellgrüner Rand von höchstens 0,3 mm Breite. Obgleich die Pflanze sehr stark wuchs, war Blatt 5 noch dunkelgrün.

Unter normalen Verhältnissen kommt in den Blättern die Atmung als die Eiweißlösung beschleunigender Prozeß gar nicht zur Wirkung, da ja durch die Assimilation, wenn sie kräftig genug ist, immer wieder soviel Kohlehydrat gebildet wird, daß trotz Atmung + Ableitung das Eiweiß vor dem Angriff durch Atmung geschützt bleibt.

Nachdem, was wir bisher kennen gelernt haben, ist es sicher zu erwarten, daß man bei genauer makrochemischer Untersuchung des Eiweißgehaltes der Blattspreiten normal vegetierender Pflanzen am Morgen weniger Eiweiß in den Spreiten finden wird als am Abend. Es muß eine Zunahme des Eiweißes am Tage erfolgen, in der Art wie wir sie in Abschnitt 4 kennen lernten, wenn die Chloroplasten nicht durch die ganztägige Absaugung des ergastischen Eiweißes mehr und mehr an Volumen abnehmen sollen. Schulze und Schütz (1909, pag. 325) haben in 200 annähernd gleich großen Blättern von *Acer Negundo* an Eiweißstickstoff gefunden, am:

	Morgens	Abends
7. V.	0,61 g	0,67 g
6. VI.	0,87 g	1,05 g
5. VII.	1,15 g	1,25 g
2. VIII.	0,77 g	0,79 g

Hier tritt deutlich ein Unterschied im Eiweißgehalte der am Morgen und Abend gesammelten Blätter hervor. Bei Benutzung gleichaltriger und bei sorgfältiger Messung der Blattflächen würde man wohl noch größere Unterschiede feststellen und einwandfreie Zahlen erhalten können.

Da die Lösung des Eiweißes der Chloroplasten ein Vorgang ist, der von dem Protoplasten selbständig durchgeführt wird, so ist zu erwarten, daß noch andere als die hier aufgeführten, hauptsächlich in Betracht kommenden Faktoren die Energie der Eiweißlösung und das Vergilben unter Umständen beeinflussen könnten.

Was nun die Tatsache, daß die ältesten Blätter eines Sprosses stets zuerst vergilben, die anderen ihrem Alter nach folgen, welche wir in Versuch 1 und 7 klar hervortreten sehen, betrifft, so ist diese Erscheinung schon lange bekannt. Stahl (1909, pag. 132) und ebenso Swart (1914, pag. 10) machen darauf aufmerksam. Swart bespricht die Bedeutung des „Alterunterschiedes“. Er sagt: „Die Arten, die im Frühling ihre Blätter in weit auseinanderliegenden Fristen entfalten, sehen wir gleichzeitig mit ganz vergilbten und noch frischen grünen Blättern versehen; andere Arten wieder, an denen sich sämtliches Laub fast zu gleicher Zeit entwickelt, haben sich dementsprechend auch gleichmäßig mit ihrer Herbstfarbe geschmückt.“ pag. 113 finden wir: „Kurz zusammengefaßt können wir also unsere anfänglich gestellte Frage dahin beantworten, daß das Ableben der Blätter in der Hauptsache selbstregulatorisch erfolgt und sich im allgemeinen als Alterserscheinung dokumentiert.“

Es ist selbstverständlich, daß die Lebensgrenze, welche (s. Arthur Meyer, 1906) jedes aus sich nicht mehr teilenden Zellen bestehende Organ besitzt, von Bedeutung für die maximale Zeit ist, nach welcher das Vergilben eines Blattes eintreten muß. Aber es vergilbt das Blatt oft normalerweise viel früher als es aus Altersursachen sterben müßte, so daß wir den Blattfall nicht ohne weiteres als „Alterserscheinung“ bezeichnen dürfen.

Wir sehen z. B. in Versuch 7 das Blatt 1 der normalen Pflanze nach 40 Tagen gelb werden, das der geköpften nach 58 Tagen noch dgr, so daß es also frühestens nach 90 Tagen ge sein würde. Es tritt also bei ganz normalem Wachstum der Pflanze die Gelbfärbung in der Mitte der Lebenszeit des Blattes ein.

Es spielt aber doch die Zeit, welche der Protoplast gearbeitet hat, vielleicht die Dauer der Abnutzung der Maschine, eine Rolle bei dem Gelbwerden der Blätter. Es ist Tatsache, daß mit dem Alter eine „Schwächung“ der Organismen eintritt, wie man eine solche „Schwächung“ auch künstlich durch „schädigende“ Mittel hervorbringen kann. Ich habe die Frage der Schwächung untersuchen lassen. Garbowski (1907) fand, daß die Schwächung durch die verschiedensten Agentien mit demselben Resultate hervorgebracht werden kann.

Ich habe nun ein Blatt mit Ammoniak geschwächt und sah, daß es relativ früh vergilbte. Versuch 10 demonstriert dieses Verhalten des Blattes.

Versuch 10.

Die benutzte Topfpflanze hatte am 3. VIII. eine 13 cm lange, sieben erwachsene Laubblätter tragende Hauptachse. Am 22. VIII. war die Hauptachse 100 cm lang und trug außer den Blättern fünf neue erwachsene und 16 junge Blätter. Die sieben erwachsenen Blätter vom 3. VIII. waren an dem folgenden Tage und demnach nach folgender Anzahl von Tagen gelb geworden:

Blatt	Am	Nach Tagen
7	17. VIII.	14
6	22. VIII.	19
5	30. VIII.	27
4	2. IX.	33
3	5. IX.	36
2	9. IX.	40
1	11. IX.	42

Das jüngste der am 22. VIII. außer den sieben vorhandenen ausgewachsenen fünf Blättern, welches also fünf Blätter von Blatt 1 nach der Spitze zu entfernt war, wurde den Dämpfen einer 5 %igen Ammoniaklösung 10 Sekunden lang ausgesetzt; es sah am 24. durchaus gesund aus, bekam aber schon am 27. im dgr gr Stellen und wurde am 11. IX. gelb. Es war also anscheinend eine Schwächung eingetreten, welche zur relativ frühen Lösung des Eiweißes führte.

Wir können aber diesen Einfluß der Schwächung durch das Alter verdecken, wenn wir ein Blatt einer Pflanze gegenüber den anderen Blättern derselben Pflanze kohlehydratarm oder überwiegend kohlehydratreich machen. Das lehren uns z. B. die Blätter 4 und 11 des folgenden Versuches. Das an Kohlehydraten reiche Blatt 11 sollte seinem Alter nach früher vergilben als das kohlehydratarme Blatt 4; 11 vergilbt aber am 4. X., 4 sogar schon am 3. X.

Bei Versuchen, in welchen die Altersunterschiede der Blätter durch den Kohlehydratreichtum derselben ausgeglichen werden sollen, ist zu beachten, daß sie an genügend lichtreichen und warmen Tagen angestellt werden müssen und daß die Stärkefreiheit des Blattes nicht ohne weiteres eine genügende Kohlehydratarmut gewährleistet. Nach

Gast (1917, pag. 28) enthielt die trockene Blattsubstanz von *Tropaeolum majus* am 25. VII. 3 Uhr vormittags 5,6% Stärke, 2,6% Saccharose, 0,7% Maltose, 2% Dextrose + Lävulose. Man muß also Blätter, nachdem sie ihre Stärke im Dunkeln verloren haben, noch einige Zeit weiter verdunkelt an der Pflanze halten, wenn sie genügend arm an Kohlehydraten werden sollen.

Der Versuch 11 lehrt uns aber auch, daß dann, wenn verschiedene Reihen an der Pflanze sitzender Blätter in verschiedene Assimilationsverhältnisse, überhaupt in Verhältnisse, in denen ihr Vermögen, Kohlehydrate zu erlangen, in gleicher Art beeinflußt wird, für jede Reihe der Unterschied in den Zeiten, in welchen das Vergilben einer Reihe der Blätter stattfindet, erhalten bleibt.

Versuch 11.

Die benutzte, im Glashaus wachsende, gezeigte Pflanze besaß 18 ausgewachsene Laubblätter. Das 1. und 13. Blatt enthielt Stärke. Es wurden die Blätter 3, 5, 7, 10 abgeschnitten und am 17. IX. im Dunkeln mit der Unterseite auf Wasser gelegt (...).

Die Pflanze wurde verdunkelt. Am 20. IX. war das gr Blatt 1 und das gegr 13 stärkefrei. Jetzt wurde das schon ge-fl Blatt 12, das vereinzelt gegr Flecke zeigende Blatt 9 und das hgr Blatt abgeschnitten und im Dunkeln auf Wasser gelegt (—).

Die Pflanze wurde am 20. IX. geköpft und an das Licht gestellt. Am 24. IX. enthielt das Blatt 1 in den Palisadenzellen wieder Stärke. Es wurde im Dunkeln auf Wasser gebracht: das hgr-fl Blatt 11, das hgr etwas ge-fl Blatt 8, das gleich aussehende Blatt 6 und das hgr Blatt 2 (—).

Die Blätter vergilbten an den im folgenden angegebenen Tagen:

<u>2</u>	<u>3</u>	<u>4</u>	<u>5</u>	<u>6</u>	<u>7</u>	<u>8</u>	<u>9</u>	<u>10</u>	<u>11</u>	<u>12</u>
6. X.	5. X.	3. X.	5. X.	5. X.	4. X.	5. X.	28. IX.	2. X.	4. X.	27. IX.
Also die ursprünglich stärkehaltigen Blätter:							3	5	7	10
							5. X.	5. X.	4. X.	2. X.
Die nach der Verdunkelung wieder durch Beleuchtung stärkehaltig gemachten Blätter:							2	6	8	11
							6. X.	5. X.	8. X.	4. X.
Die stärkefreien Blätter:							4	9	12	
							3. X.	28. IX.	27. IX.	

Das Wasser war abgekocht und die Blätter mit der Brause sorgfältig gewaschen; sie blieben deshalb völlig pilzfrei. Das Vergilben trat an verschiedenen Blattstellen, wohl weil sie das Wasser verschieden berührten, sehr verschieden schnell ein, doch war die Verschiedenheit des Endtermins deutlich zu erkennen.

Wenn wir wissen, daß der verhältnismäßige Kohlehydratreichtum von Bedeutung für die Vergilbungszeit ist, so werden wir wohl recht

haben, wenn wir annehmen, daß auch in jeder Reihe der Gesamtkohlehydratgehalt in den älteren Blättern geringer ist als in den jüngeren und deshalb auch die Schutzwirkung für Eiweiß. So würde sich die Tatsache erklären, daß das Vergilben in der Reihenfolge des Alters der Blätter erfolgt.

Den Einfluß des Alters müßten wir dann in der verhältnismäßig geringen Produktion von Kohlehydraten durch ältere Blätter suchen. Wir besitzen auch für die verhältnismäßig kleine Assimilationsenergie alter Blätter schon ein Zeugnis.

Willstätter und Stoll (1915) erhielten folgende Resultate:

	qcm Blatt- fläche	In einer Stunde assimilierte CO ₂ in g
2. XI. <i>Populus pyramidalis</i> , tiefgrüne Blätter . . .	376	0,152
2. XI. Derselbe Baum, gelbgrüne Blätter	336	0,031
30. VII. <i>Acer pseudoplatanus</i> , tiefgrün	271	0,080
5. X. " " grüne Blätter mit gel- ben Flecken	344	0,064
26. X. <i>Robinia pseudacacia</i> , jüngere tiefgrüne Blätter,	340	0,083
24. X. Derselbe Baum, ältere gelblichgrüne Blätter	355	0,011

Schöner würde es sich wohl für unsere Zwecke bei *Tropaeolum* zeigen lassen, daß die Assimilationsenergie von dgr nach gr, hgr und ge hin abnimmt, wenn man den CO₂-Verbrauch eines an der Pflanze sitzenden dgr, gr, hgr und ge Blattes unter denselben Licht-, Kohlensäure-, Temperatur- und Luftfeuchtigkeitsverhältnissen bestimmte. Es müßten vier möglichst gleiche und gleich wachsende Pflanzen ausgesucht und gezeitet werden, an jeder nur ein Versuchsblatt gelassen werden, und die Pflanzen noch 1—2 Tage vor dem Versuche nebeneinander im Gewächshause in Kultur gehalten werden.

Aber durch diese Bestimmung der geringeren Assimilationsgröße älterer, selbst der hgr Blätter, hätten wir wahrscheinlich keine einfache Größe gemessen, denn diese Assimilationsenergie des Blattes ist bedingt durch das Kleinerwerden der Chloroplasten und die Schwächung des Organes, die durch das Altern desselben bewirkt wurde. Wir müssen die Schwächung des Organes und den Erfolg des Schwindens des ergastischen Eiweißes auseinanderhalten. Die Schwächung des Organes ist der ursprüngliche Anstoß, der Abbau des Eiweißes die Folge dieses Anstoßes, dann aber ein Faktor, welcher das Vergilben beschleunigt.

Ich denke, daß durch meine Untersuchung eine etwas größere Klärung unseres Wissens von dem Vergilbungsvorgang bewirkt worden

ist, einem Vorgang, für welchen sich auch mein verehrter Kollege Stahl interessierte, zu dessen Füßen ich als lernbegieriger Student saß.

Eine Zusammenfassung will ich nicht geben, da eine genaue makrochemische Untersuchung der Vorgänge, die sich bei der Atmung abspielen, noch fehlt.

Meine Assistenten, Herr Dr. Ch. Kiehn und Herr Dr. Fr. J. Meyer, sind mir bei den Versuchen in dankenswerter Weise zur Hand gegangen und haben die Zeichnungen angefertigt.

Botanisches Institut der Universität Marburg, am 15. Oktober 1917.

Literatur.

- Belzung, Nature des Sphérocristaux des Euphorbes calciformes. *Journal de Botanique* 1893, Tome VII, pag. 221.
- Chrapowicki, Beobachtungen über die Eiweißbildung in den chlorophyllführenden Pflanzen. *Arbeiten der St. Petersburger Naturforscher-Gesellsch.*, Bd. XVIII, pag. 1—27 [Russisch]. Referat von Rothert in *Botan. Zentralbl.* 1889, Bd. XXXIX, pag. 352.
- Deleano, Nicolas T., Studien über den Atmungsstoffwechsel abgeschnittener Laubblätter. *Jahrb. f. wissensch. Botanik* 1912, Bd. LI, pag. 541.
- Garbowski, L., Über Abschwächung und Variabilität bei *Bacillus luteus* und *Bacillus tumescens*. *Dissert. Marburg* 1907. Auch *Zentralbl. f. Bakteriol. und Parasitenk.* 1907, II. Abt., Bd. XIX.
- Gast, Quantitative Untersuchungen über den Kohlehydratstoffwechsel im Laubblatt. *Hoppe-A. Seyler's Zeitschr. f. physiol. Chemie*, 99. Straßburg 1917.
- Godlewski père, Sur la formation des matières albuminoïdes dans les plantes. *Anzeig. der Akademie der Wissensch. in Krakau* 1903, pag. 313.
- Griffon, Relations entre l'intensité de la coloration verte des feuilles et l'assimilation chlorophyllienne; Note présentée par M. Gaston Bonnier. *Compt. rend.* 1899, pag. 253.
- Hansteen, Beiträge zur Kenntnis der Eiweißbildung und der Bedingungen der Realisierung dieses Prozesses im phanerogamen Pflanzenkörper. *Berichte der Deutschen botan. Gesellsch.* 1896.
- Ders., Über Eiweißsynthese in grünen Phanerogamen. *Jahrb. f. wissensch. Botanik* 1899, Bd. XXXIII, pag. 417.
- Laurent et Marchal, Recherches sur la synthèse des substances albuminoïdes par les végétaux. *Bruxelles* 1903 und *Bulletins de l'Académie Royale de Belgique* 1903, pag. 55.
- Mer, Des phénomènes végétatifs qui précèdent ou accompagnent le dépérissement et la chute des feuilles. *Bulletin de la Société Botanique de France* 1876, Tome XXIII, pag. 176.
- Meyer, Arthur, Das während des Assimilationsprozesses in den Chloroplasten entstehende Sekret. *Berichte der Deutschen botan. Gesellsch.* 1917.
- Ders., Notiz über eine die supramaximale Tötungszeit betreffende Gesetzmäßigkeit. *Berichte der Deutschen botan. Gesellsch.* 1906, Bd. XXIV, pag. 340.

- Molisch, Hans, Die Eiweißprobe makroskopisch angewendet auf Pflanzen. *Zeitschrift f. Botanik* 1916, 8. Jahrg., pag. 124.
- Palladin, Influence de la lumière sur la formation de matières protéiques actives. *Revue générale de Botanique* 1899, Tome II.
- Prianischnikow, Eiweißzerfall und Eiweißrückbildung in den Pflanzen. *Berichte der Deutschen botan. Gesellsch.* 1899, Bd. XVII, pag. 151.
- Ramann, Die Wanderungen der Mineralstoffe beim herbstlichen Absterben der Blätter. *Landwirtschaftl. Versuchsstationen* 1912, Bd. LXXVI, pag. 157.
- Sapožnikow, Eiweißstoffe und Kohlehydrate der grünen Blätter als Assimilationsprodukte. 61 pag. Mit 1 Tafel. Tomsk 1894. Referat von Rothert, *Botan. Zentralbl.* 1895, Bd. LXIII, pag. 246.
- Schimper, A. F. W., Über Kalkoxalatbildung in den Laubblättern. *Botanische Zeitung* 1888, pag. 81.
- Schultze und Schütz, Die Stoffwandlungen in den Laubblättern des Baumes, insbesondere in ihren Beziehungen zum herbstlichen Blattfall. *Landwirtsch. Versuchsstationen* 1909, Bd. LXXI, pag. 299.
- Stahl, Zur Biologie des Chlorophylls, Laubfarbe und Himmelslicht, Vergilbung und Etiolement. Jena 1909, Gustav Fischer.
- Swart, Die Stoffwanderung in ablebenden Blättern. Jena 1914, Gustav Fischer.
- Tucker und Tollens, Über den Gehalt der Platanenblätter an Nährstoffen und die Wanderung dieser Nährstoffe beim Wachsen und Absterben der Blätter. *Journal f. Landwirtsch.* 1900, Bd. XLVIII, pag. 39.
- Willstätter und Stoll, Untersuchungen über Chlorophyll. Berlin 1913, Springer.
- Dies., Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. *Berichte der Deutschen chem. Gesellsch.* 1906, Bd. II, pag. 1540.
- Zaleski, Zur Kenntnis der Eiweißbildung in der Pflanze. *Berichte der Deutschen botan. Gesellsch.* 1897, Bd. XV, pag. 536.
- Ders., Über die Rolle des Lichtes bei der Eiweißbildung in der Pflanze. *Berichte der Deutschen botan. Gesellsch.* 1909, Bd. XXVII, pag. 56.

Über die Blütenbildung von *Sempervivum*.

Von Georg Klebs.

(Mit 5 Abbildungen im Text.)

In mehreren Arbeiten bin ich (1904, 1905, 1906, 1910) bereits auf die Bedingungen der Fortpflanzung bei *Sempervivum* eingegangen. Sie sind im Prinzip die gleichen bei den Phanerogamen wie bei Algen. Ganz allgemein erfolgt der Übergang von dem rein vegetativen Wachstum zur geschlechtlichen Fortpflanzung, wenn gewisse quantitative Änderungen der äußeren Bedingungen eintreten. Vor allem ist die Steigerung der C-Assimilation von entscheidender Bedeutung; bei Abnahme der Lichtintensität wird die geschlechtliche Fortpflanzung durch das Wachstum ersetzt, wie es für *Vaucheria* (Klebs 1892), später für andere Algen, *Spirogyra*, *Oedogonium* usw. (Klebs 1896), ebenso für verschiedene Phanerogamen (Vöchting 1893, Curtel 1898 u. a.) nachgewiesen worden ist. Ich habe den Gedanken ausgesprochen (Klebs 1904, pag. 546), daß die wesentliche innere Bedingung für die Blütenbildung in der Ansammlung gewisser organischer Substanzen, einer Steigerung ihrer Konzentration besteht, und Loew (1905, pag. 127) hat dann auf die besondere Bedeutung des Zuckers hingewiesen (vgl. auch H. Fischer 1905). Die Konzentration richtet sich in der Pflanze nach dem Verhältnis des aufbauenden und abbauenden Stoffwechsels. Alle anderen äußeren Bedingungen wirken in Verbindung mit dem Licht je nach ihrer Quantität bei der Entscheidung mit, ob Wachstum oder Blütenbildung eintritt. Größere Feuchtigkeit befördert das Wachstum, hemmt die Blütenbildung (Möbius 1897, pag. 113, Gain 1895); geringere Feuchtigkeit, besonders lebhaftere Transpiration wirkt umgekehrt, weil die Konzentration gesteigert wird. Ebenso befördert vermehrte Nährsalzzufuhr das Wachstum und hindert die Blütenbildung. Daher wirkt eine Verringerung der Nährsalze (Klebs 1904, pag. 548), besonders der N-haltigen (Benecke 1898, pag. 89, 1906, pag. 103; Fischer 1905, pag. 482; Loew 1905, pag. 324; Klebs 1909, pag. 9; Montemartini 1910) fördernd auf die Blütenbildung (vgl. die zusammenfassende Darstellung Klebs 1913 b). Diese allgemeinen Sätze sind nur als Richtlinien aufzufassen, nach denen die weitere Forschung vorwärts dringen kann. Denn es ist klar, daß wir heute weit davon entfernt sind, eine Einsicht in die äußerst verwickelten Vorgänge der Blüten-

bildung zu haben; wir müssen zunächst versuchen, die Wirkungen der äußeren Faktoren viel genauer zu erforschen. In dieser Arbeit gilt es vor allem, den Einfluß des Lichtes eingehender zu analysieren.

Der Ausgangspunkt für die neue Untersuchung war das Problem der Blütezeit. Wenn Rosetten von *Sempervivum Funkii* im Laufe des Sommers und Winters blühreif geworden sind, entwickeln sich die Infloreszenzen unter den Bedingungen der freien Natur im Juni des folgenden Jahres. Untersuchte ich mikroskopisch durch geeignete Schnitte, in welchem Zeitpunkt die allerersten Blütenanlagen erschienen, so ließ sich in den verschiedenen Jahren (1904-1907) im Klima von Halle immer feststellen, daß die Anlagen Ende April (26.-30.) zuerst nachweisbar waren. In dem Klima von Heidelberg, in dem im Durchschnitt das Frühjahr um ca. 14 Tage früher eintritt, zeigten (1908-1911) sich die Blütenanlagen bei dem gleichen Halleschen Material (sämtliche Rosetten waren Nachkommen einer einzigen Rosette) zu gleicher Zeit Ende April. Es schien, als hätten wir hier ein Beispiel für eine engbegrenzte, erblich fixierte Blütezeit, wie sie auch heute noch so vielen Pflanzen zugeschrieben wird. Nach allen meinen Erfahrungen über die weitgehendsten künstlichen Variationen, nach meiner theoretischen Auffassung war die Annahme einer solchen erblich fixierten Blütezeit im höchsten Grade unwahrscheinlich, ja unbegreiflich. Im Laufe der Untersuchungen konnte ich feststellen (Klebs 1905, pag. 269), daß die Blütenbildung und Blütezeit sehr wohl sich verändern läßt: es gelang mir, Blüten in der Zeit von Ende April bis Dezember zu beobachten. Aber es gelang mir früher niemals, blühreife Rosetten während des Winters zur Blütenbildung zu bringen, obwohl doch eigentlich alles in der Rosette dafür vorbereitet ist. Bringt man solche Rosetten von Oktober bis März in das warme Gewächshaus, so erfolgt nie eine Bildung der Infloreszenz, vielmehr wird der blühreife Zustand vernichtet, so daß die Rosetten auch im folgenden Sommer nicht zur Blüte gelangen. Erst solche Rosetten, die Ende März oder Anfang April in das Gewächshaus gestellt werden, erzeugen die Infloreszenz zur normalen Zeit im Juni. Wenn ich die Rosetten während des Winters bei niedrigerer Temperatur halte, um 10° oder noch bei tieferen Graden, so bleibt der blühreife Zustand erhalten; aber es bildet sich keine Infloreszenz aus. So erschien es mir lange Zeit völlig aussichtslos, zum Ziele zu gelangen, bis ich auf den Gedanken kam, ob nicht doch die ungenügende Lichtmenge des Winters dabei eine Rolle spielte. Ich versuchte den Einfluß einer Dauerbelichtung (Dezember 1912) mit Osramlampen und erreichte damit mein Ziel, *Sempervivum Funkii* in jedem Wintermonat zur Blüte zu

bringen (Klebs 1913 b, pag. 21). In den aufeinanderfolgenden Jahren habe ich immer wieder die Sache nachgeprüft: ich will hier einen kurzen Bericht darüber geben.

Zu den Versuchen benutzte ich Rosetten, die nach dem Alter und der vorhergehenden Behandlung blühreif erschienen. Ein unzweifelhaftes Kennzeichen des blühreifen Zustandes ist mir bis jetzt nicht bekannt. Daher konnte es gelegentlich vorkommen, daß eine Rosette doch nicht blühreif war. Aber die immer wiederholten Versuche im Laufe der Jahre geben den Resultaten volle Sicherheit.

In solchen blühreifen Rosetten gehen vom Spätsommer ab langsam innere Veränderungen vor sich, hauptsächlich im Zusammenhang mit der niederen Temperatur des Herbstes und Winters. Die Blühreife steigert sich allmählich. Infolgedessen braucht eine Rosette, die im Oktober dauerbelichtet wird, etwa 5—6 Wochen bis zur Öffnung der ersten Blüte, Ende Dezember und weiterhin nur 4 Wochen, bisweilen auch nur 25—26 Tage. Es ließ sich aber die Entwicklungszeit trotz großer Lichtstärke im Februar bis März bisher nicht weiter verkürzen. Dieser verschiedene Grad der Blühreife machte sich auch bei jenen Versuchen bemerkbar, in denen die für die erste Anlage der Blüten nötige Zeit der Dauerbelichtung festgestellt werden sollte. Die blühreifen Rosetten, die in allen Versuchen auf kleinen Gläsern mit Wasser saßen, wurden je 2, 3, 4 usw. Tage dauerbelichtet und dann in das geheizte Gewächshaus übergeführt. Während dieses Gewächshaus blühreife Rosetten nicht zur Blüte kommen läßt, ja die Blühreife zerstört, ermöglicht es die Bildung der Infloreszenz, wenn die Rosette durch Dauerbelichtung die ersten Anlagen gebildet hat. Die Dauerbelichtung ist nur nötig für die ersten Anlagen der Blüten. Im Gewächshaus entwickelt sich die Infloreszenz langsamer als im Lichtraum; sie zeigt aber eine bessere Ausbildung und größere Zahl offener Blüten.

In einem Versuch vom 28. XI. 1913 bei vier Osramlampen zusammen mit 200 H. K. (Entfernung 40 cm) blieben die 4, 5, 6, 7, 8 Tage belichteten Rosetten im Gewächshaus steril; erst die 9 Tage belichtete bildete bis zum 22. II. 1914 eine Infloreszenz mit 18 Blüten resp. Knospen. Bei den Versuchen im Januar bis Februar genügten meist 4 Tage, im März 3 Tage; bei einem Versuch vom 11. April reichte 1 Tag aus. Ich will die Resultate eines solchen Versuches genauer angeben. Vier Rosetten seit 20. II. 1914 in 70 cm Entfernung von einer Osramlampe (1000 H. K.). Die Durchschnittstemperatur betrug 25,4°, Minim. 24,7, Maxim. 26,2°; relative Feuchtigkeit 50—60%

Dauerbelichtung	Verhalten im Gewächshaus am 25. IV.
2 Tage	Rosette kaum erhöht, vegetativ.
3 „	Keine Streckung, vier Blüten im Zentrum der Rosette, daneben zwei kleine Rosetten.
4 „	Achse ein wenig gestreckt, dicht beblättert, fünf gestielte Blüten, zwei Rosetten.
5 „	Achse deutlich gestreckt aber noch kurz, drei Wickel offene Blüten, einige rosettenartig, zwei Rosetten.

Die Versuche zeigen (Fig. 1 A – D), daß 2 Tage der Belichtung nicht genügten, daß bei 3–5 Tagen die Streckung der Achse von der Länge der Dauerbelichtung abhängt, während die Ausbildung der Blüten schon nach 3tägiger Belichtung erfolgen kann (Fig. 1 A, D). In dessen treten dabei vegetative Umbildungen der Blüten bis zum Ersatz durch echte Rosetten auf, Metamorphosen, wie ich sie früher mit Hilfe anderer Methoden erhalten habe (1905, pag. 243, Fig. 1 usw.). Die weitere Untersuchung bezog sich auf die Fragen nach dem Einfluß der Lichtintensität, der Lichtdauer pro Tag und der spektralen Zusammensetzung des Lichtes.



Fig. 1. *Sempervivum Funkii*. Blühreife Rosetten von gleichem Alter auf Gläsern mit Wasser seit 29. II. 1914 mit Osramlicht dauerbelichtet. A nach 2 Tagen in das Gewächshaus gestellt — 23. IV. nur vegetative Rosette; B nach 3 Tagen — 25. IV. kurz gestielte Blüten neben Rosetten im Zentrum der Rosette; C nach 4 Tagen — 25. IV. geringe Streckung der Achse neben Blüten Rosetten; D nach 5 Tagen — 25. IV. Achse deutlich gestreckt mit mehreren Wickeln; an einem neben Blüten Rosetten. $\frac{3}{4}$ natürl. Größe.

Die Lichtintensität.

Die Rosetten standen in gleicher Höhe, aber in verschiedenen Entfernungen von einer frischen Osramlampe (ca. 1000 H. K.); die Entfernungen 80, 120, 160, 200 cm sind von der Mitte der Lampe ab gerechnet. Die Durchschnittstemperatur betrug in 80 cm Entfernung 22,5° in 200 cm 19,8°. Der Versuch begann am 27. XII. 1913

Entfernung in cm	Lichtstärke in H.K.	Öffnung der ersten Blüte in Tagen	Länge der Achse in cm	Zahl der Blüten und Knospen	Beschaffenheit der Blüten
80	1560	31	9,2	8	Blumenblätter schwach rosa.
120	695	31	7,4	6	Blumenblätter weißlich, Anthere fast sitzend.
160	390	42	9	7	Blumenblätter grünlich mit weißlichem Schimmer, dicklich rosettenartig.
200	250	47	14,8	8	Keine Streckung der Wickel, nur zwei offene Blüten, grünlich weiß, die anderen Knospen verkümmert.
240	170		9,3		Kleiner Blütenkopf, alle Blüten verkümmert, sich auch nicht weiter entwickelnd.

Aus diesen Versuchen ergibt sich, daß noch in einer Entfernung von 240 cm die Anlagen der Blüten entstehen, daß aber die Ausbildung der Infloreszenz, besonders der Zweige und Blüten, mit Abnahme der Lichtintensität abnimmt. Die Erregung der Blütenanlagen erfordert bei Dauerbelichtung eine geringere Intensität als die Ausbildung der Infloreszenz.

Um die Grenze der Lichtintensität aufzufinden, benutzte ich einen besonderen Dunkelraum (s. Klebs 1914, pag. 56) im gleichen Lichtzimmer. Er bestand aus einem 2 m langen, 50 cm hohen und breiten Gestell, das nach außen durch schwarze Pappwände und schwarzes Tuch lichtdicht abgeschlossen war. An einem Ende hing eine kleine Osramlampe von ca. 10 Kerzen. Der Versuch dauerte vom 6. II. 14 bis 2. III. 14; an diesem Tage wurden die Kulturen in das Gewächshaus gebracht. Die Stärke der Lampe nahm in den letzten beiden Wochen bis auf 6 H.K. ab. Die Temperatur war in 25 cm Entfernung durchschnittlich 21,2°, in 200 cm 19,8°.

Entfernung in cm	Streckung der Achse bis 7. III. in cm	Beschaffenheit der Infloreszenz am 7. III.	Verhalten im Gewächshaus seit 7. III., am 24. bis 25. IV.
25	9,5	drei Blüten offen, Krone weißlich	
50	10	kleine Blüten- knospen	Achse 12 cm, dicht beblättert, vier offene rote Blüten.
75	10,5	nur Blattknospen sichtbar	Achse 12,2 cm, zwei normale Blüten, drei verkümmert, drei Blattrosetten.
100	16,6	ebenso	Achse 17 cm, einige Blüten, wenig ausgebildet, neben Rosetten.
125	9,5	ebenso	Achse 10,5 cm, rosettenartig beblättert; ein Wickel mit einer offenen Blüte und einer Rosette.
150	7,4	ebenso	Achse 8,4 cm, am Ende eine Rosette mit zentralem Blütenköpfchen und einer kleinen Rosette.
175	9,5	ebenso	Achse mit vegetativer Endrosette.
200	10	ebenso	Ebenso, unterhalb der Endrosette zwei kleine Rosetten.

In 25 cm Entfernung bei einer Lichtstärke von ca. 160 H. K. kam die blühreife Rosette innerhalb eines Monates noch zur Bildung weniger offener Blüten; bei 50 cm sah man noch kleine Knospen, von



Fig. 2. *Sempervivum Funkii*. Blühreife Rosetten von gleichem Alter auf Gläsern mit Wasser vom 6. II. 1914 bis 7. III. von einer kleinen Osramlampe (10 H. K.) dauerbelichtet in verschiedener Entfernung; am 7. III. in das Gewächshaus gestellt; am 5. IV. fotogr. A in 125 cm Entfernung, an der gestreckten Achse rosettenartige Blätter, dann ein kurzer blühender Wickel; B in 150 cm Entfernung, an der gestreckten Achse eine Rosette mit sitzenden Blütenknospen; C in 175 cm Entfernung, an der gestreckten Achse eine vegetative Rosette. $\frac{9}{10}$ natürl. Größe.

da ab anscheinend nur Blätter. Aber es waren doch die ersten Anlagen der Blüten entstanden, so daß im Gewächshaus sich noch Blüten ausbildeten, allerdings mit zunehmender vegetativer Umbildung der

Infloreszenz (s. Fig. 2 A—C). Die Lichtintensität in 175 cm Entfernung (ca. 3 · 2 H. K.) war zu schwach und bedeutete im Monat Februar ungefähr die Grenze, die deutlich tiefer liegt als die für die typische Ausbildung der Infloreszenz. In den beiden aufgeführten Versuchsreihen war bei ungenügender Ausbildung der Blüten die Streckung der Achse stets sehr deutlich. In dieser Beziehung unterscheiden sich die Versuchsergebnisse von jenen bei zu kurzer Dauerbelichtung, da hier gerade die Streckung der Achse stärker behindert wird, als die Blütenbildung. Es besteht also ein Unterschied in der Wirkung des Lichtes, je nach dem ich bei hoher Lichtstärke zu kurz dauerbelichte oder bei langer Dauerbelichtung die Intensität zu sehr schwäche.

Im Gewächshaus wie in der freien Natur im Frühling handelt es sich nicht um eine Dauerbelichtung, vielmehr um einen Wechsel von Licht und Dunkelheit. Es schien die Frage besonders wichtig, wieviel Stunden pro Tag ich die Rosetten mit dem Osramlicht bestrahlen müßte, um die Blütenanlagen hervorzurufen.

Die Zahl der Lichtstunden pro Tag.

Der erste Versuch dauerte vom 10. XI. bis 7. XII. bzw. 24. XII. 1913. Vier Osramlampen, jede zu 50 H. K., hingen 30 cm über zwei Schalen mit je vier Rosetten auf Wasser. Die eine Schale wurde 12 Stunden pro Tag, die andere 18 Stunden belichtet, während sie die übrige Zeit unter je einem Dunkelzylinder standen. Die Temperatur betrug im Durchschnitt während der Versuchszeit 19,4°, Minim. 15,5, Maxim. 21,8°. Keine der Rosetten kam zur Ausbildung der Infloreszenz auch dann nicht, als die Rosetten teils am 7. XII. teils erst am 24. XII. in das Gewächshaus gestellt wurden. Dagegen fand eine gewisse Streckung der Achse 4—5 cm statt. Beim zweiten Versuch standen die Rosetten 70 cm von einer Osramlampe von ca. 1000 H. K., je zwei Rosetten wurden 6, 12 und 18 Stunden belichtet und die übrige Zeit unter Dunkelzylindern gehalten; der Versuch mit 12 Stunden wurde etwas später an zwei anderen Rosetten wiederholt.

Bei 18stündiger Belichtung pro Tag kam die eine Rosette im Versuch vom 5. I. bis 18. II. zur Bildung offener Blüten an einer kurzen Achse (4 cm), das zweite Exemplar blieb vegetativ. Die Versuche mit 12 und 6stündiger Belichtung hatten das gleiche negative Resultat, die Rosetten rührten sich nicht, sie hatten, wie die weitere Kultur bei Dauerbelichtung bewies, ihren blühreifen Charakter verloren.

Im Januar reichte also die 18stündige Belichtung aus, um die Blütenbildung hervorzurufen. Als ich Ende Februar zwei Kulturen in gleicher Entfernung von der Osramlampe 15 Stunden pro Tag belichtete, streckten sich beide Rosetten, die eine öffnete die erste Blüte nach 30 Tagen (26. III.), die andere wurde seit 2. III. 1914 dauerbelichtet und zeigte neben Blüten in der Infloreszenz Rosettenbildung. Der Versuch mit 12stündiger Belichtung vom 2. III. bis 23. III. führte wieder zu einem negativen Resultat.

Ich wiederholte die Versuche im Winter 1914/15; seit 24. XII. wurden je vier Rosetten 14, 16 und 18 Stunden beleuchtet. Dabei nahm ich nach 10 Tagen je eine der Rosetten, nach 20 Tagen wieder eine und stellte sie in das Gewächshaus. Gleichzeitig und in gleicher Entfernung von der Lampe befanden sich vier Kontrollkulturen, die dauerbelichtet wurden. Zwei kamen in 31 bzw. 34 Tagen zur Blüte, die dritte, nach 10 Tagen, die vierte, nach 20 Tagen in das Gewächshaus übergeführt, blühte hier ebenfalls. Bei 14stündiger Belichtung zeigten sich alle Rosetten vegetativ. Bei 16stündiger Belichtung erwies sich nach 10 Tagen die Rosette steril; nach 20 Tagen kam die zweite im Gewächshaus zur Streckung und zur Blüte. Die beiden anderen blieben der 16stündigen Belichtung unterworfen bis zur Öffnung der ersten Blüte, die nach 49 bzw. 50 Tagen erfolgte, während zu gleicher Zeit bei Dauerbelichtung nur ca. 30–34 Tage erforderlich waren.

Entsprechende Resultate ergab die 18stündige Belichtung: Nach 10tägiger Dauer des Versuches streckte sich die Rosette im Gewächshaus ein wenig, bildete aber nur eine neue Endrosette; nach 20 Tagen kam die andere im Gewächshaus zur Blüte. Die letzten beiden Rosetten wurden so lange 18 Stunden belichtet, bis sie anfangen zu blühen, was nach 40 Tagen eintrat.

Im Frühjahr 1916 machte ich noch einige Versuche mit 13- und 10stündiger Belichtung. Die beiden Rosetten, die vom 16. IV. bis 22. IV, also nur 6 Tage, 13 Stunden belichtet wurden, blühten später im Gewächshaus. Dagegen erwiesen sich die zwei Rosetten, die 20 Tage (1. IV. bis 21. IV) je 10 Stunden belichtet wurden, als vegetativ.

Die Zahl der Lichtstunden pro Tag, die für die Erregung der Blütenbildung nötig sind, ändert sich im Verlauf des Winters und Frühjahrs in Übereinstimmung mit der aus anderen Versuchen festgestellten Steigerung des blühreifen Zustandes. Aber eine 12stündige Belichtung im Dezember oder Januar, oder eine 10stündige selbst im April, reichte nicht für die Blütenbildung aus. Selbst

bei 18stündiger Belichtung im Januar genügten noch nicht 10 Tage, um die ersten Blütenanlagen hervorzurufen (s. vorhin); auch war die Entwicklungszeit bis zur Entfaltung der ersten Blüte länger als bei Dauerbelichtung.

Die Versuche, die viel Zeit und Mühe verursachen, müßten in größerem Maßstabe wiederholt werden, um noch genauere Zahlen zu gewinnen. Aber die Resultate machen es doch sehr wahrscheinlich, daß hier bei *Sempervivum* nicht eine so einfache Beziehung zwischen Intensität und Zeit besteht wie bei der photographischen Platte oder dem Phototropismus (vgl. Blaauw 1914, pag. 111).

Nach dem früheren Versuch können bei Dauerbelichtung die Blütenanlagen noch bei 4,4 H. K. Stärke entstehen; wir haben pro Tag 106 Meterkerzenstunden. Bei den Versuchen mit unterbrochener Belichtung herrschte eine Lichtintensität von ca. 2000 H. K.; das ergibt bei 12 Stunden 24000 Meterkerzenstunden, die nicht ausreichten. Daraus folgt, daß es nicht allein auf die Lichtmenge ankommt, sondern daß die Unterbrechung durch die Dunkelheit einen gewissen hemmenden Einfluß ausübt, der bei 12 Stunden nach einigen Wochen den blühreifen Zustand sogar zerstört. In der Tat erregt die Dunkelheit einen antagonistischen Prozeß, der aber nur bei mittlerer bis höherer Temperatur entscheidend wird, während niedrigere Temperatur umgekehrt den blühreifen Zustand erhält, ja fördert. Wenn man im Januar bis März blühreife Rosetten im Kästchen mit einer Ebonitplatte von 1 mm Dicke von der Osramlampe bestrahlen läßt, entstehen keine Blütenanlagen; in 2–3 Wochen verschwindet der blühreife Zustand. Eine Menge blühreifer Rosetten befanden sich seit 23. XII. 1914 in einem dunklen Thermostaten von konstant 15°. Vom 12. I. ab wurde alle 2 Tage eine Rosette in den Lichtraum gebracht. Die Rosetten kamen zur Blüte; diejenigen, die 32 und 34 Tage im Dunkeln zugebracht hatten, zeigten bereits eine vegetative Umbildung, und nach 36 Tagen trug die kurz gestreckte Achse eine Endrosette. Bei höherer Temperatur, z. B. in einem Thermostaten von 30°, wurde in einer Versuchsreihe vom 27. I. 1915 der blühreife Zustand nach 16 Tagen, in anderen Versuchen bereits früher zerstört. Also wird auch bei den Versuchen mit unterbrochener Belichtung und bei Temperaturen von 22–25° die Verdunkelung langsam der Blütenbildung entgegen wirken, so daß schon bei 12stündiger Dunkelheit pro Tag ihr hemmender Einfluß stärker wird als der fördernde der 12 Lichtstunden. Es ist wohl wahrscheinlich, daß die Dissimilationsprozesse es sind, die das Konzentrationsverhältnis im Sinne der vegetativen Umbildung ver-

ändern. Dafür spricht auch die entgegengesetzte Wirkung der niederen Temperatur.

Bringt man blühreife Rosetten anfangs April (also noch ohne Blütenanlagen) in den dunklen Eiskasten ($4-6^{\circ}$), so bleibt der blühreife Zustand ganz erhalten; die Dunkelheit übt keinen hemmenden Einfluß aus. Im Laufe des Sommers an das Licht gestellt, erzeugten die Rosetten z. B. nach 3monatlicher Dunkelheit ihre Infloreszenz. Die niedere Temperatur befördert direkt die Ausbildung der Blühreife. 10 2jährige Rosetten, die im Frühsommer nicht blühreif waren, wurden am 6. VI. 1910 verdunkelt; sie befanden sich bis zum Oktober im Eiskasten, der alle 2 Tage mit frischem Eis gefüllt wurde. Vom Oktober ab wurde kein Eis mehr zugegeben, die Temperatur hielt sich während des ganzen Winters unter 10° .

Am 11. III. 1911, also nach 9 Monaten der Dunkelheit, wurde die Schale hellgestellt. Die neun lebend gebliebenen Rosetten kamen im Laufe des April, d. h. zu ganz ungewöhnlicher Zeit, zur Blüte. Die Infloreszenzachse war ganz kurz, mehrfach völlig reduziert; neben Blüten zeigten sich Rosetten. Die niedere Temperatur hat neben der Herabsetzung der Dissimilation (Atmung usw.) wahrscheinlich auch in der gleichen Richtung gewirkt wie in den bekannten Versuchen von Müller-Thurgau (1882, pag. 774, 1885, pag. 865) mit Kartoffeln, bei denen eine Ansammlung reduzierenden Zuckers infolge niederer Temperatur stattfindet. So ist es begreiflich, daß in den bei Beginn des Versuches noch vegetativen Rosetten allmählich der blühreife Zustand erreicht wurde. Dagegen ist es bis jetzt nicht gelungen, die Entstehung der Blütenanlagen bei Ausschluß des Lichtes zu beobachten; man wird weiter probieren müssen, um diesen Einfluß zu ersetzen. Wenn man Rosetten mit ganz jungen Blütenanlagen (Anfang Mai) in den Eiskasten versetzt, so erfolgt im Dunkeln die Streckung und sogar eine Entfaltung einiger weißer Blüten (Fig. 3 s. Erklärung). Wir haben vorhin kennen gelernt, daß die Ausbildung der Infloreszenz, besonders der Blüten, sehr deutlich von der Lichtintensität abhängt; in schwachem Licht verkümmern die Blütenknospen oder gehen nicht über die ersten Anfänge hinaus. Aber das hängt zusammen mit der gleichzeitig wirkenden Temperatur von ca. 20° .

Wenn wir jetzt zu dem Ausgangspunkt der Untersuchung zurückkehren, d. h. zu der Frage, warum *Sempervivum Funkii* zu so bestimmter Zeit Ende April seine Blütenanlagen in der freien Natur ausbildet, so läßt sich ein gewisses Verständnis, wenn auch noch keine

definitive Lösung der Frage erreichen. Von dem 21. März ab, d. h. dem Datum der Tag- und Nachtgleiche, nimmt allmählich die Lichtmenge mit den Tagen zu, bis sie die für die Erregung der Blütenanlage nötige Größe erreicht bei der noch relativ niederen Durchschnittstemperatur. Nach Mitte April sind bereits die wesentlichen inneren Veränderungen der Rosetten eingetreten: Ende April erscheinen die ersten Anlagen.



Fig. 3. *Sempervivum Funkii*. Sieben Rosetten mit eben entstandenen mikroskopischen Blütenanlagen am 5. V. 1915 in den dunklen Eiskasten gestellt. Resultat am 29. VIII.: alle Rosetten gestreckt, an der Spitze einige offene weiße Blüten. Die Länge der Achse schwankte zwischen 6 und 13,5 cm; das stärkste Exemplar in der Mitte hatte vier offene Blüten, andere nur zwei oder eine; ein Exemplar hatte nur Knospen. In den Blüten waren die Staubblätter verkümmert. Vergr. $\frac{1}{2}$ natürl. Größe.

Die spektrale Zusammensetzung des Lichtes.

Schon in früheren Jahren in Halle (s. Klebs 1905, pag. 196) hatte ich den Einfluß des farbigen Lichtes auf die Blütenbildung von *Sempervivum* und anderen Pflanzen untersucht. Ich benutzte Glashäuser aus weißem, rotem und blauem Glase, die der direkten Sonne ausgesetzt waren. Das rote Glas ließ Rot bis Gelb: äußerstes Rot — $580 \mu\mu$, das blaue Gelbgrün, Grün, Blauviolett von λ 570—400 $\mu\mu$ durch. Ich wiederholte die Versuche in entsprechenden Glashäusern in Heidelberg. Die Resultate in den aufeinander folgenden Jahren

waren völlig übereinstimmend. Blühreife Rosetten, die Ende März oder Anfang April in das rote Glashaus versetzt wurden, kamen im Juni zur Blütenbildung; die Achse war stark gestreckt, die Zahl der

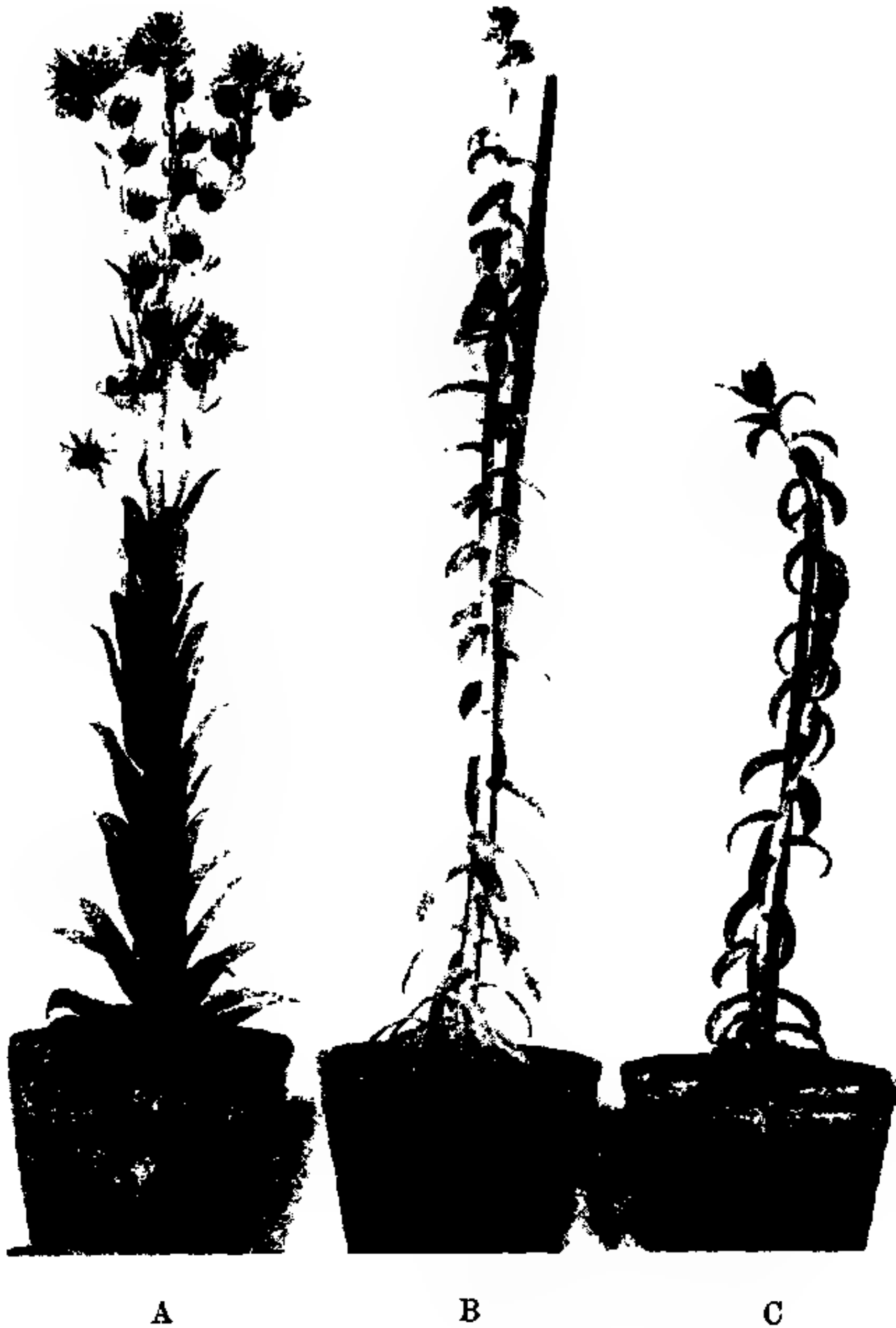


Fig. 4. *Sempervivum Funkii*. Drei blühreife Rosetten von gleichem Alter am 18. März 1909 in je einen Topf auf das weiße, rote und blaue Gewächshaus verteilt. Resultat am 9. VI. 1909: A weißes Haus, kräftige Infloreszenz, reichlich blühend; B rotes Haus, Infloreszenzachse etwas vergeilt, Blätter kleiner lockerer, horizontal bis etwas abwärts geneigt, am Gipfel mit kleinen Blütenknospen; C blaues Haus, Achse gestreckt mit konkav nach unten gekrümmten Blättern, Gipfel nur Blätter, keine Blüten tragend. $\frac{1}{3}$ natürl. Größe.

offenen Blüten gegenüber dem weißen Haus deutlich vermindert. In den gleichzeitig angestellten Versuchen mit blauem Licht war die Blüten-

bildung verhindert. Die Achse streckte sich und wuchs den ganzen Sommer vegetativ weiter. (Klebs 1905, pag. 216), (Fig. 4 A—C). Wenn man im April täglich eine blühreife Rosette in das blaue Glashaushaus stellt, so bemerkt man, daß nach Mitte April der generative Charakter der sich streckenden Achse allmählich deutlicher wird. Man kann die mannigfaltigsten Übergangsformen vom vegetativen zu dem blühenden Zustand beobachten. Von Anfang Mai ab entstehen im blauen Licht auch offene Blüten.

Im Sommer 1904 stellte ich auch viele Versuche mit einjährigen Pflanzen, wie *Lobelia erinus*, *Anagallis coerulea*, *Specularia speculum* usw. an. Blühende Pflanzen fuhren fort im roten Licht weiterzublühen, wenn auch mit viel geringerer Zahl als im weißen Licht (Klebs 1905, pag. 201); junge Pflanzen gelangten ebenfalls zur Blüte. Dagegen im blauen Licht hörten die bereits blühenden Pflanzen in wenigen Tagen damit auf; junge Pflanzen blieben ganz vegetativ. Die Gewächse verhielten sich, als wären sie einem schwachen Licht ausgesetzt, genau so wie *Mimulus Tillingii* u. a. nach den Versuchen Vöchting's (1893). Mikro- und makrochemische Untersuchungen (vgl. die Analyse von *Sedum maximum*, Klebs 1913a, pag. 290) lehrten unzweideutig, daß die C-Assimilation im blauen Licht schwächer war als im roten, in diesem schwächer als im weißen. Aus neueren Versuchen (vgl. Kniep und Minder 1909) wissen wir, daß der Grund für diese verschiedene Wirkung in der sehr ungleichen Durchlässigkeit der Gläser für die Energie besteht. Ich kam zu der Schlußfolgerung, daß die roten wie die blauen Strahlen keine irgendwie spezifische Wirkung auf die Blütenbildung ausüben; sie bedeuten nur verschiedene Grade der Lichtschwächung und damit der Ernährungsschwächung (1905, pag. 222). Als ich aber entdeckte, daß bei Dauerbelichtung eine sehr geringe Lichtintensität für die Entstehung der Blütenanlagen nötig ist, mußte ich die Untersuchung von neuem aufnehmen.

Ich brachte die blühreifen Rosetten teils unter Häuschen aus rotem und blauem Glas, teils in Holzkästchen in deren Deckel je ein Schott'sches Filter: Rotfilter, Blaufilter, Uviolglas eingelassen war. (Näheres Klebs 1917, pag. 8). Das rote und blaue Glashauschen standen in gleicher Höhe mit der Lampe in 55 cm Entfernung; die Holzkästchen standen 30—40 cm unterhalb der Lampe. Die Versuche in den verschiedenen Wintern (1912/13, 1914/15, 1915/16, 1916/17) stimmten darin überein, daß im roten Licht die Blütenanlagen gebildet wurden, im blauen Licht dagegen nicht. Im roten Licht streckte sich die Achse und zeigte am Ende Blütenknospen; sie

entwickelten sich aber meist kümmerlich und bildeten sich weit besser aus, wenn die Rosetten nach 2—3 Wochen in das Gewächshaus übergeführt wurden. Im blauen Licht, gleich ob ich den weiteren Spektralbezirk des blauen Glases (λ 610—400) oder den engeren des Blaufilters (λ 530—400) benutzte, fand Anfang des Winters nicht einmal eine Streckung der Achse statt; in später angestellten Versuchen streckte sie sich auf wenige Zentimeter. Nach einem Aufenthalt von 3—4 Wochen im blauen Licht war der blühreife Zustand zerstört; im Osramlicht bei Dauerbelichtung wie im Tageslicht entstand am Ende eine neue Rosette. Wir sehen also eine weitgehende Übereinstimmung mit den Versuchen im Frühjahr bei Tageslicht.

Nach den bolometrischen Bestimmungen (Trautz s. Klebs 1917a, pag. 11) läßt im Osramlicht das rote Glashäuschen 46,3 % der Strahlungsstromstärke durch, das blaue 14,8, d. h. im Verhältnis von 3:1. Es kam darauf an zu entscheiden, ob dieser Unterschied in der Energiemenge die entgegengesetzte Wirkung des roten und blauen Lichtes erklärt oder ob hier eine besondere Wirkung der Strahlen verschiedener Brechbarkeit vorliegt, wie bei der Formbildung von Farnprothallien (Klebs 1917a und b). Ich suchte die Grenze der Lichtintensität zu bestimmen, bei welcher noch unter dem Rotglas Blütenanlagen entstehen können.

Rosetten in kleinen Gläschen mit Wasser standen in gleicher Höhe aber in verschiedener Entfernung von der Lampe und zwar in 40, 80, 120, 160, 200 und 270 cm. Sie wurden bedeckt mit Würfeln aus rotem Überfangglas (durchlassend äußerstes Rot bis λ 590). In der Zeit des Versuches vom 3. I. bis 23. I. 1917 hatte die benutzte ältere Lampe eine Durchschnittslichtstärke von ca. 393 H. K. Nach 20 Tagen, in welcher Zeit die Rosetten sich etwas zu strecken begannen, wurden sie in das Gewächshaus gestellt. Alle Rosetten kamen zur Blüte. Ich wiederholte später, 23. III. 1917, den Versuch in 270 cm Entfernung, die Stärke der Lampe hatte sehr abgenommen (ca. 170 H. K.), doch wurden die Anlagen der Blüten gebildet. Die Lichtintensität kann noch weiter vermindert werden, ohne das Resultat zu ändern.

In dem besonderen Dunkelraum mit einer 10 Kerzenlampe wurden zwei blühreife Rosetten unter das Rotglas in 50 cm Entfernung aufgestellt. Versuch vom 10. III. bis 26. III. 1915: beide streckten sich etwas und kamen im Tageslicht zur Blüte. Dagegen bei dem gleichen Versuch in 100 cm Entfernung (6. II. bis 6. III. 1915) streckten sich zwar auch die Rosetten (eine bis 9,8, die andere 3,5 cm), waren aber doch vegetativ geworden. Die eine wurde mikroskopisch untersucht

und zeigte keine Spur von Anlagen, die andere bildete im Gewächshaus eine Endrosette. Die Grenze lag also zwischen ca. 40 und 10 H. K.

In dem gleichen Dunkelraum bei gleicher Lampe und Temperatur lag die Grenze der Intensität des gemischten Osramlichtes für die Entstehung der Anlagen zwischen 150 und 175 cm Entfernung (4,4 und 3,3 H. K.) Es liegt die Grenze für das rote Licht deutlich höher als für das gemischte Licht, und das könnte damit zusammenhängen, daß die Lichtenergie beim Durchgang durch das rote Glas um 54% vermindert worden ist. Jedenfalls ließ sich bisher für *Sempervivum* nicht wie bei der Keimung von *Pteris longifolia* (Klebs 1917 a, pag. 25) der Nachweis führen, daß die Wegnahme der blauen Strahlen trotz Schwächung der Gesamtenergie eine Förderung gegenüber dem gemischten Licht herbeiführt. Indessen sind eingehendere Versuche von mir noch nicht gemacht worden. Wesentlich anders als im roten Licht verhalten sich die Rosetten im blauen Licht bei Änderung der Lichtintensität. Es ist gleich, ob ich eine schwache oder starke Intensität wirken lasse, die Hemmung der Blütenanlagen, später die Zerstörung des blühreifen Zustandes tritt überall hervor. Auch wenn die Intensität der Osramlampe ca. 3000 H. K. beträgt, so daß die zugeführte Energie bei Berücksichtigung der Absorption um ca. 85% sehr viel größer ist als im roten Licht bei 40 H. K. und einer Absorption von 54%, werden die Rosetten ebenso steril wie bei direkter Sonnenbeleuchtung in der ersten Hälfte des April. Es wäre möglich, daß sogar die Hemmung bei hoher Lichtintensität gesteigert wird; doch fehlen mir bisher genauere Daten. Nimmt man schwaches Licht, so wirken die blauen Strahlen in gleicher Richtung wie geringe Lichtintensität überhaupt; eine untere Grenze konnte ebensowenig wie eine obere bisher bestimmt werden.

Aus den Versuchen folgt mit großer Wahrscheinlichkeit, daß die schwächer und stärker brechbaren Strahlen in bezug auf die Entstehung der Blüten gerade so antagonistisch wirken wie ich es für die Keimung und Formbildung der Farnprothallien nachgewiesen habe. Man könnte auch hier von einer photoblastischen Wirkung sprechen (Klebs 1917 a, pag. 112) im Gegensatz zu der phototrophischen bei der C-Assimilation. Nach der heute geltenden Auffassung (vgl. das ausgezeichnete Werk Stahl's 1909) bewirken rote wie blaue Strahlen in gleichem Grade die C-Assimilation entsprechend ihrer Absorption im Chlorophyll; bei gleicher Energie ist auch die assimilatorische Wirkung ungefähr gleich. (Kniep und Minder 1909, pag. 646). Hier bei *Sempervivum* rufen rote und blaue Strahlen entgegengesetzte Prozesse hervor, in gewissen

Grenzen unabhängig von der zugeführten Energie, abhängig von der uns unbekanntem Absorption der Strahlen durch bestimmte Bestandteile der Zellen. Da das Osramlicht relativ reicher an roten Strahlen ist als das diffuse Tageslicht, z. B. im Winter (Klebs 1917 b, pag. 12), so fördert die Belichtung mit der Osramlampe die Blütenentstehung und unterstützt die Wirkung der größeren Lichtmenge.

Es lag nahe, den Einfluß des Lichtes bei Hemmung der C-Assimilation zu untersuchen. Die in mehreren Wintern angestellten Versuche in CO₂-freier Luft hatten stets das positive Resultat, daß die Blütenanlagen ebenso entstanden wie in CO₂-haltiger. Bei einem Versuch vom 10. III. 1915 mit einer großen Glocke, unter der luftdicht nach außen abgeschlossen neben Kalilauge mehrere blühreife Rosetten sich in 60 cm von der Osramlampe befanden, wurde je eine Rosette nach 5, 10, 20 Tagen herausgenommen und in das Gewächshaus gebracht. Schon die 5 Tage dauerbelichtete Rosette kam zur Blüte ebenso wie die beiden anderen Exemplare. Zwei Rosetten blieben in der CO₂-freien Luft, bis nach 31 bzw. 33 Tagen je eine halboffene Blüte sichtbar war. Infolge der sehr starken Transpiration und des Nahrungsmangels war die Achse ganz kurz: die Blüten waren in ganz geringer Zahl (3) vorhanden und meist verkümmert.

Die Resultate dieser Versuche sind aber nicht eindeutig, weil bei dem eigenartigen Stoffwechsel der Sukkulente die durch Atmung im Innern entstehende CO₂ zurückgehalten und bei Lichtzutritt sofort assimiliert werden kann (Jost 1913, pag. 260). Man kann also nicht behaupten, daß namentlich in den ersten Tagen die C-Assimilation genügend stark herabgesetzt worden sei. Die Frage muß unentschieden bleiben, ob die photoblastische Wirkung doch mit der phototrophischen irgendwie verknüpft ist, wie es für gewisse Farne wahrscheinlich ist (Klebs 1917, pag. 40), oder ob es nicht der Fall ist.

Die Strahlen mittlerer Brechbarkeit wirken mehr im Sinne der blau-violetten als der roten Strahlen. Unter doppelwandigen Glocken mit gelbgrüner (λ 620–545) und grüner Lösung (λ 560–500) entwickelten die blühreifen Rosetten im Osramlicht keine Blüten. Die Achse streckte sich im gelbgrünen Licht etwas mehr als im grünen. Nach mehrwöchentlichem Aufenthalt unter den Glocken geht der blühreife Zustand verloren.

Zur weiteren Prüfung des Einflusses der Strahlen verschiedener Brechbarkeit benutzte ich längliche Kästchen, die aus Miethe'schen Gelatinefiltern geklebt waren. Sie wurden über kleine Gläser mit je einer Rosette gestülpt und in 60 cm Entfernung von der Osramlampe

aufgestellt. Das dunkelrote Kästchen ließ das äußerste Rot bis λ 660 durch: diese rein roten Strahlen bewirkten Streckung und Bildung von Blütenknospen. Im hellroten Licht (äußerstes Rot — λ 610) beobachtet man das gleiche Resultat, während unter dem Blaufilterkästchen (λ 510—400) die Infloreszenzbildung unterbleibt und die Rosette vegetativ wird. Als weiteres Beispiel führe ich die Versuche mit der Quarz-Quecksilberlampe an. Sie befand sich draußen vor dem Fenster und strahlte ihr Licht in den Versuchsraum durch ein kleines Glasfenster (s. genauere Beschreibung Klebs 1917a, pag. 91). Die Rosetten standen 20 cm von der Lampe entfernt und wurden deshalb sehr intensiv bestrahlt. Eine Rosette stand frei als Kontrollkultur, drei andere wurden verteilt



Fig. 5. *Sempervivum Funkii*. Vier blühreife Rosetten von gleichem Alter im Licht der Quarz-Quecksilberlampe seit 3. I. 1917; am 20. I. in das Gewächshaus. Resultat am 24. II.: A frei dem Licht ausgesetzt, Achse gestreckt, am Gipfel blühend; B unter dem gelben Miethe'schen Gelatinefilter wie bei A; C unter dem grünen Gelatinefilter (rein gelbes Licht), Achse kürzer mit vegetativer Endrosette; D unter dem blauen Gelatinefilter, Achse ganz kurz mit Endrosette. $\frac{3}{5}$ natürl. Größe.

unter das gelbe, grüne und blaue Gelatinefilter. Die Lampe strahlte ununterbrochen vom 3. I. bis 20. I. 1917, an diesem Tage wurden die Rosetten in das Gewächshaus gestellt. Das Resultat am 24. II. ist in der Fig. 5 dargestellt. Im gelben Licht, das die Spektrallinien 695 (Rot), 615 (Orange), 579 (Gelb), 546 (Hellgrün) durchläßt, entstand wie bei der Kontrollkultur (Fig. 5 A) eine Achse von 5,4 cm, eine

offene hellrote Blüte (Fig. 5 B) und drei Blütenknospen, die später aufgingen. Das grüne Gelatinefilter läßt nur die gelbe Linie (579) durch; die Rosette streckte sich (4,5 cm), blühte nicht und bildete nur eine Endrosette (Fig. 5 C). Hinter dem blauen Filter mit der starken Spektrallinie 492 und den beiden schwächeren im Violett (405, 408) war die Achse nur 2,8 cm hoch und trug ebenfalls eine Endrosette (Fig. 5 D). Am auffälligsten ist es, daß das reine Gelb nicht die Entstehung der Blütenanlagen ermöglichte; ich konnte bisher den Versuch nicht wiederholen.

Bei diesen Versuchen waren die äußersten ultravioletten Strahlen des Hg-Lichtes durch das Glasfenster absorbiert. Die Wirkung solcher ultravioletten Strahlen untersuchte ich mit Hilfe der Schott'schen Uviollampe, bei der die ultravioletten Strahlen des Hg-Lichtes bis λ 300 hervortreten. In einem besonderen Dunkelraum standen die Kulturen in 20, 30, 40 cm von der Lampe entfernt, so daß die Rosetten direkt bestrahlt wurden. Einige andere Kulturen standen in 20 cm Entfernung unter einer Glasglocke, die den größten Teil der ultravioletten Strahlen absorbierte. Die Versuche fanden im Januar und Februar 1914 statt; die Durchschnittstemperatur betrug in 20 cm Entfernung 22,2, in 40 cm 19° (s. Klebs 1914, pag. 60); die relative Feuchtigkeit schwankte zwischen 40 und 50 % (unter der Glocke etwas höher).

Von den beiden Exemplaren in 20 cm Entfernung starb das eine nach 18 Tagen ab; das zweite wurde nach 15 Tagen in das Gewächshaus gebracht und erwies sich als nicht mehr blühfähig. In 30 cm Entfernung blieb die Rosette 12 Tage; sie starb bei Dauerbelichtung mit der Osramlampe ab. Die Rosette in 40 cm Entfernung wurden nach 20 Tagen dem Osramlicht ausgesetzt, sie gelangte nicht zur Blüte. Dagegen die beiden anderen Rosetten, die unter der Glasglocke 12 Tage von der Uviollampe bestrahlt wurden, hatten Blütenanlagen gebildet, da sie, in das Gewächshaus übergeführt, zur Bildung einer blühenden Infloreszenz kamen. Bei dem einen Exemplar traten neben Blüten Rosetten hervor.

Die stärker brechbaren ultravioletten Strahlen üben daher eine hemmende, schließlich schädliche Wirkung auf die blühreifen Rosetten aus; der blühreife Zustand wird bald vernichtet. Es ist bis jetzt kein sicherer Fall bekannt, bei dem die ultravioletten Strahlen irgendeinen fördernden Einfluß auf das Wachstum oder die Formbildung ausüben. Die Angaben von Sachs (1887, pag. 300) und C. de Candolle (1892), nach denen gerade die ultravioletten Strahlen für die Blütenbildung notwendig seien, haben

sich nicht bestätigt (Klebs 1901, pag. 203, Montemartini 1903, pag. 8.) Die Versuche mit *Sempervivum* geben den klarsten Gegenbeweis. Ebenso wenig sind die infraroten Strahlen befähigt, die Entstehung der Blütenanlagen hervorzurufen. Ich habe zahlreiche Versuche mit einem Kästchen gemacht, in dessen Deckel eine Ebonitplatte von 1 mm eingelassen war. Niemals trat bei Dauerbelichtung mit einer Osramlampe (1000 H. K.) an den Rosetten in den Kästchen Blütenbildung ein. Vielmehr schien es, als würde der blühreife Zustand besonders schnell zerstört, was auf die innere Erwärmung wohl zurückzuführen ist. Andererseits war die Streckung deutlicher, als bei den gleichzeitigen Versuchen unter einem Dunkelzylinder im gleichen Raum. Nach unseren heutigen Kenntnissen haben nur diejenigen Strahlen, welche unserem Auge als Licht erscheinen, eine entscheidende Bedeutung für die Entwicklung der Pflanze.

Allgemeines.

Die gleichen Versuche, die für *Sempervivum Funkii* beschrieben worden sind, führte ich auch mit einer zweiten Spezies aus: *S. albidum*, von der ich, ausgehend von einer Mutterrosette, seit Jahren reichliches Material besitze. In allen Punkten zeigte *S. albidum* ein durchaus übereinstimmendes Verhalten mit *S. Funkii*. Der Unterschied in der spezifischen Struktur beider Pflanzenformen prägte sich in physiologischer Hinsicht darin aus, daß *S. albidum* in der freien Natur die Blütenanlagen erst nach Mitte Mai ausbildet und im Juli blüht, daß bei Dauerbelichtung mit der Osramlampe die blühreifen Rosetten längere Zeit brauchen bis zur Entfaltung der ersten Blüten, und daß der blühreife Zustand sich länger im Dunkeln bei mittlerer oder höherer Temperatur oder im blauen Licht usw. erhält. Doch will ich hier auf diese quantitativen Unterschiede nicht weiter eingehen. Beide Arten, die unter den Bedingungen der freien Natur eine ganz bestimmte eng begrenzte Blütezeit haben, lassen sich auf Grund der Kenntnisse der äußeren Blütenbedingungen zu jeder Zeit des Jahres zur Entwicklung der Infloreszenz bringen.

Die *Sempervivum*-Arten sind bisher die einzigen Beispiele, bei denen der Vorgang der Infloreszenzbildung in drei deutlich zu trennende Phasen verläuft: die Entstehung des blühreifen Zustandes, die Bildung der Blütenanlagen, die Entwicklung der blühenden Infloreszenz. Alle drei Entwicklungsstufen weisen eine Abhängigkeit vom Licht auf, aber in verschiedenem Grade und Sinne.

1. Der blühreife Zustand.

Der blühreife Zustand ist nach jahrelang durchgeführten Untersuchungen das Produkt intensiver C-Assimilation bei lebhafter Transpiration und relativer Einschränkung der Nährsalzaufnahme. Alle die Faktoren wirken in gleicher Richtung, sie erhöhen die Konzentration der C-Assimilate und hemmen die Gegenreaktion des vegetativen Wachstums. Unter den gewöhnlichen Bedingungen verhindert die Verringerung der Assimilation das Entstehen des blühreifen Zustandes; war er vorher vorhanden, wird er durch schwaches Licht zerstört. Größere Feuchtigkeit befördert, wie allgemein bekannt ist, das vegetative Wachstum, wirkt der Blühreife entgegen. Noch stärker wird die Wirkung bei lebhafter Aufnahme frischer Nährsalze. Die Auffassung, daß die einseitige Steigerung der C-Assimilation, vor allem der Kohlehydrate, die Blühreife bedingt, erklärt uns auch das Verhältnis zur Temperatur. Bei intensiver Sonnenbeleuchtung kann die Temperatur sehr hoch sein, ohne die Entstehung der Blühreife zu hindern. Diese wird um so sicherer erhalten, je länger im Sommer die Rosetten, die sich in sandigem Boden befinden, in glühender Sonne stehen. Bei solchen besonnten *Sempervivum*-Arten kann die Temperatur im Innern der Rosette über 50° steigen (Askenasy 1875, pag. 441; vgl. auch Stahle 1909, pag. 69). Je mehr die Lichtintensität sinkt, um so stärker hemmt höhere Temperatur die Blühreife. Bei dem Frühjahrslicht genügt eine mittlere Temperatur von 20° in Verbindung mit lebhafter Wasser- und Nährsalzaufnahme, um den bereits gesteigerten blühreifen Zustand zu vernichten. Man kann auf diesem Wege Jahre hindurch vegetativ fortwachsende Rosetten erhalten. Noch leichter geschieht die Vernichtung der Blühreife im Dunkeln bei höherer oder mittlerer Temperatur (sogar bei 15°). Nicht die absolute Stärke des Lichtes oder der Temperatur entscheidet, sondern das quantitative Verhältnis der Assimilation zur Temperaturwirkung, die sich besonders in der Steigerung der Disassimilation äußert. Daher erklärt sich auch, daß eine niedere Temperatur von ca. 6° entgegengesetzt wirkt. Sie erhält in unserem Winter trotz der geringen Lichtmenge die Blühreife der draußen lebenden Rosetten, sie erhält die Blühreife, selbst nach monatelangem Aufenthalt bei Lichtabschluß. Die niedere Temperatur kann sogar die Entstehung des blühreifen Zustandes im Dunkeln bei einer gut ernährten Rosette herbeiführen. Dabei wirkt wahrscheinlich die allmähliche Umwandlung von Stärke in Zucker mit. Unter solchen Umständen kann das Licht bis zu einem gewissen Grade durch die niedere Temperatur

ersetzt werden — ein deutlicher Beweis dafür, daß das Licht unter gewöhnlichen Bedingungen wesentlich durch seine assimilatorische Wirkung, die von seiner Energie abhängt, den blühreifen Zustand hervorruft.

2. Die Blütenanlagen.

Die Entstehung der eben mikroskopisch nachweisbaren Anlagen ist unter den bis jetzt benutzten Bedingungen notwendig an das Licht gebunden. Die Frage bleibt offen ob es gelingen wird, seine Wirkung durch andere Mittel zu ersetzen. Das Licht wirkt bei diesem Vorgang ebenfalls durch die Quantität seiner Energie. Denn die Dauerbelichtung mit einer starken Osramlampe muß einige Tage währen, bis die Anlagen erscheinen; die Zeit braucht um so kürzer zu sein, je stärker gegen das Frühjahr hin der blühreife Zustand durch das Tageslicht bei niederer Temperatur gesteigert worden ist. Ferner muß bei unterbrochener Belichtung die Zahl der Lichtstunden pro Tag auch bei großer Lichtstärke relativ groß sein; sie ist bei Versuchen im März kleiner als bei solchen im Dezember aus dem gleichen oben angegebenen Grunde. Aber auch im März durfte nach den bisherigen Untersuchungen die Zahl pro Tag nicht unter 12 Stunden sinken; schließlich durfte auch die Lichtintensität bei Dauerbelichtung nicht unter eine gewisse relativ niedere Grenze sinken (zwischen 4,4 und 3,3 H. K. im Februar bei ca. 20°). Eine einfache Beziehung zwischen der Zahl der Lichtstunden und der Lichtintensität besteht nicht, weil die Dunkelstunden bei der mittleren Temperatur von 20—25° antagonistisch wirken. Besonders charakteristisch für die Wirkung des Lichtes ist der Gegensatz der schwächer und stärker brechbaren Strahlen. Die roten Strahlen erregen die Entstehung der Blüten innerhalb weiter Grenzen der Intensität; die untere Grenze des angewendeten Osramlichtes lag im Februar bei ca. 20° zwischen 40 und 10 H. K. Die blauvioletten Strahlen hemmen bei schwacher wie starker Lichtintensität den Vorgang und zerstören nach einiger Zeit den blühreifen Zustand. Daraus geht hervor, daß die trophische Wirkung des Lichtes, wenn eine solche überhaupt vorhanden ist, zurücktritt gegenüber einer blastischen, bei der es aber nicht wie bei den Farnprothallien auf eine bloße Beschleunigung bzw. Hemmung von Streckung und Zellteilung ankommt, sondern auf eine Umwandlung des blühreifen Zustandes in die eigentliche Blütenbildung oder umgekehrt in das rein vegetative Wachstum. Da im Osramlicht die roten Strahlen gegenüber den blauvioletten überwiegen, so ist es für die Erregung der Blütenbildung günstiger als das diffuse Tageslicht mit relativ mehr blauvioletten

Strahlen, während bei direkter Sonnenbeleuchtung ein solcher Unterschied bedeutungslos ist.

3. Die Bildung der Infloreszenz.

Die Entwicklung der Infloreszenz vollzieht sich in der Streckung der Achse, der Bildung von wickelartigen Seitenzweigen und in der Entfaltung der Blüten. Der ganze Vorgang hängt vom Lichte ab, aber mehr in dem Sinne, wie die Entstehung des blühreifen Zustandes. Sind bereits die mikroskopisch nachweisbaren Anlagen vorhanden, so kann die Entwicklung der Infloreszenz im Dunkeln erfolgen, vor allem dann wenn man eine niedrige Temperatur (um 6°) anwendet. Aber die Ausbildung der Wickel und Blüten ist im Vergleich zu den Lichtkulturen sehr gering. Je später im Mai der Versuch unter Lichtabschluß ausgeführt wird, um so besser wird auf Grund der vorhergehenden Lichtwirkung die Ausbildung sein. Derjenige Prozeß, der gegenüber Lichtentzug wie gegenüber anderen Faktoren sich am empfindlichsten erweist, ist die Farbe der Blumenblätter (Klebs 1905, pag. 272).

Die Lichtintensität, welche bei Dauerbelichtung und einer Temperatur von ca. 20° nötig ist für die Ausbildung einer einigermaßen normalen Infloreszenz, ist größer als die für die Anlage der Blüten. Aber es hängt wie bei dem blühreifen Zustand nicht so sehr von der absoluten Lichtintensität ab, als von dem Verhältnis der nahrungsspeichernden C-Assimilation zu den abbauenden Prozessen der Dissimilation. Auch bei starkem Osramlicht im Winter ist die Infloreszenz niemals so kräftig entwickelt und blütenreich wie bei Tageslicht im Juni; selbst die Kultur im Gewächshaus während des Winters bei geringer Lichtenergie wirkt etwas günstiger. Das liegt daran, daß bei der direkten Bestrahlung der Rosette durch das Osramlicht eine allmähliche Verarmung an Zucker und Stärke eintritt, wie sich zweifellos auf mikro- und makrochemischem Wege nachweisen läßt.

Für die Buche wurde die einseitig gesteigerte CO₂-Ausscheidung im Osramlicht gasanalytisch bewiesen (Klebs 1914, pag. 67). Dieses Überwiegen der Dissimilation über die Assimilation beruht wahrscheinlich auf der inneren Erwärmung durch die Bestrahlung; dazu kommt die Wirkung der spektralen Zusammensetzung des Osramlichtes. Noch kümmerlicher ist die Ausbildung der Infloreszenz im CO₂-freien Raum oder bei hoher Temperatur (30—35°) selbst in feuchter Luft. Die Bedeutung des Lichtes für die typische Ausbildung der Infloreszenz liegt wesentlich in der Wirkung auf die C-Assimilation gerade wie beim blühreifen Zustand. Rotes und blaues Licht haben insofern einen

Einfluß als die vom Chlorophyll absorbierte Lichtenergie über die Größe der C-Assimilation entscheidet. Zu gleicher Zeit (Anfang Mai) im blauen, roten und weißen Glashauss kultivierte Rosetten mit jungen Blütenanlagen entwickeln ihre Infloreszenz am schlechtesten im blauen, besser im roten, am besten im weißen Licht, entsprechend den Unterschieden der C-Assimilation in den drei Häusern.

Zusammenfassend kann man sagen, daß bei der Wirkung des Lichtes in allen drei Stufen der Entwicklung der Infloreszenz die Quantität der Lichtenergie von entscheidender Bedeutung ist. Wenn daher heute noch bei solchen Entwicklungsvorgängen der Einfluß des Lichtes auf eine nur auslösende Reizwirkung zurückgeführt wird, so entspricht diese Auffassung nicht mehr den eigentlichen Tatsachen und ist hier ebenso abzulehnen wie bei zahlreichen anderen Wirkungen der äußeren Faktoren auf die Entwicklung von Pflanzen (Klebs 1904, pag. 456; 1917a, pag. 115). Die Wirkung des Lichtes auf die Entstehung der Blühreife und auf die Ausbildung der Infloreszenz von kleiner Anlage aus können wir einigermaßen verstehen, weil es sich hier in erster Linie um phototrophische Prozesse handelt. Jeder weitere Fortschritt in der Kenntnis dieses Prozesses wird auch unsere Einsicht in solche Vorgänge der Entwicklung vertiefen. Dagegen die Lichtwirkung auf die Entstehung der Anlagen, wobei schwächer und stärker brechbare Strahlen antagonistische Prozesse erregen, ist nach unseren heutigen Kenntnissen unverständlich. Wenn man annehmen wollte, daß wie bei den Farnprothallien eine Förderung enzymatischer Prozesse durch die roten Strahlen, eine Hemmung durch die blauen erfolgt, so kann damit nur die Richtung angedeutet werden, in der die weitere Forschung versuchsweise vorzudringen hat.

Die für *Sempervivum*-Arten gewonnenen Resultate führen zu der allgemeinen Frage, ob sich auch bei anderen Pflanzen die verschiedenen Entwicklungsstufen der Blütenbildung nachweisen und eine entsprechende Abhängigkeit vom Licht, wie von anderen Faktoren erkennen lassen. Die auffallend schnelle Hemmung der Blütenbildung im grünblauen Licht des Blauglases mit dem großen Spektralbezirk, selbst bei direkter Sonne, läßt es möglich erscheinen, daß neben dem Einfluß geringer C-Assimilation eine ähnliche Wirkung der blauen Strahlen vorliegt wie bei *Sempervivum*. Die mehrfach festgestellte Tatsache, daß Blütenanlagen eine geringere Lichtmenge (Versuche bei Dauerbelichtung mit Osramlampe) erfordern als die Entfaltung der Blüten, weisen auch auf die Analogie mit *Sempervivum* hin. Doch alle diese Fragen bedürfen einer neuen eingehenden Untersuchung.

Literatur.

- Askenasy, E., Über die Temperaturen, welche die Pflanzen im Sonnenlicht ertragen. Bot. Ztg. 1875.
- Benecke, W., Über die Kulturbedingungen einiger Algen. Bot. Ztg. 1898.
- Ders., Einige Bemerkungen über die Bedingungen des Blühens und Fruchtens der Gewächse. Bot. Ztg. 1906.
- Blaauw, A. H. E., Die Perzeption des Lichtes. Rec. tr. Bot. Néerl. 1909.
- Candolle, C. de, Étude sur l'action des rayons ultraviolets sur la formation des fleurs. Arch. sc. nat. Genève 1892.
- Curtel, G., Recherches physiologiques sur la fleur. Ann. sc. nat. 1898, Sér. VIII, 26.
- Fischer, H., Über die Blütenbildung in ihrer Abhängigkeit vom Licht. Flora 1905.
- Gain, E., Recherches sur le rôle physiologique de l'eau dans la végétation. Ann. sc. nat. 1895, Sér. VII, 220.
- Jost, L., Vorlesungen über Pflanzenphysiologie, 3. Aufl. Jena 1913.
- Klebs, G., Zur Physiologie der Fortpflanzung von *Vaucheria sessilis*. Verb. 1892.
- Ders., Die Bedingungen der Fortpflanzung bei einigen Algen und Pilzen. Jena 1896
- Ders., Einige Ergebnisse der Fortpflanzungsphysiologie. Ber. bot. Ges. 1901.
- Ders., Probleme der Entwicklung I—III. Biol. Zentralbl. 1904.
- Ders., Über Blütenvariationen. Jahrb. f. wiss. Bot. 1905.
- Ders., Über künstliche Metamorphosen. Abh. Naturf. Ges. Halle a. S. 1906, XXV.
- Ders., Über die Nachkommen künstlich veränderter Blüten von *Sempervivum*. Sitz. Heidelberger Akad. 1909.
- Ders., Alterations in the development and forms of Plants as a result of environment. Proc. Royal Soc. 1910, 82.
- Ders., Über das Verhältnis der Außenwelt zur Entwicklung der Pflanze. Sitz. Heidelberger Akad. 1913 a.
- Ders., Physiologie der Fortpflanzung. Handb. f. Naturw. 1913 b, IV.
- Ders., Über das Treiben einheimischer Bäume speziell der Buche. Abh. Heidelberg 1814.
- Ders., Zur Entwicklungsgeschichte der Farnprothallien. Erster Teil. Sitz. Heidelberger Akad. 1916. Zweiter Teil. Ebenda 1917 a. Drittel Teil. Ebenda 1917 b.
- Kniep, H. und Minder, F., Über den Einfluß verschiedenfarbigen Lichtes auf die Kohlenstoffassimilation. Zeitschr. f. Bot. 1909, I.
- Loew, O., Zur Theorie der blütenbildenden Stoffe. Flora 1905.
- Ders., Stickstoffentziehung und Blütenbildung. Flora 1905.
- Möbius, M., Beiträge zur Lehre von der Fortpflanzung. Jena 1897.
- Montemartini, L., Interno all'influenza dei raggi ultra violetti. Atti Ist. bot., IX. Pavia 1903.
- Ders., Sulla nutrizione e riproduzione nelle piante. Ebenda 1910.
- Müller-Thurgau, H., Über Zuckeraufhäufung in Pflanzenteilen. Landw. Jahrb. 1882.
- Ders., Beitrag zur Erklärung der Ruheperioden der Pflanzen. Ebenda 1885.
- Sachs, S., Über die Wirkung der ultravioletten Strahlen auf die Blütenbildung. Ges. Abh. 1887, I.
- Stahl, E., Zur Biologie des Chlorophylls, Laubfarbe und Himmelslicht. Jena 1909.
- Vöchting, H., Über den Einfluß des Lichtes auf die Gestaltung und Anlage der Blüten. Jahrb. f. wiss. Bot. 1893

Die Wegsamkeit der Laubblätter für Gase.

Von F. W. Neger, Tharandt.

(Mit 3 Abbildungen im Text)

In seiner bekannten Arbeit: Über den Einfluß des sonnigen und schattigen Standorts auf die Ausbildung der Laubblätter¹⁾ ermittelte Stahl mittels der von Unger²⁾ angegebenen Methode der Injektion unter der Luftpumpe das Volumen der Interzellularräume für verschiedene Typen von Pflanzenblättern.

So fand er bei den Sonnenblättern von *Sambucus* für die Interzellularräume 16 % des Gesamtvolumens gegenüber 26 % bei Schattenblättern. Für *Fagus* betragen diese Zahlen 19 % bzw. 29 %, für *Urtica* 20 % bzw. 30 %.

Unger selbst fand als extreme Werte 77,6 % bei *Pistia stratiotes*, gegenüber einem Minimalwert von nur 3,5 % bei der sukkulenten *Begonia hydrocotylifolia*.

Weder Stahl noch Unger scheinen bei ihren Beobachtungen die Frage in Erwägung gezogen zu haben, ob sich die so ermittelten Interzellularraumsysteme über das ganze Blatt erstrecken oder ob dieselben in mehr oder weniger zahlreiche und scharf (luftdicht) voneinander getrennte Einzelsysteme zerfallen.

Nun läßt sich die von Unger und Stahl angewandte Methode der Injektion der Blätter mit Wasser — unter der Luftpumpe — wenn sie entsprechend modifiziert wird, recht wohl zur Entscheidung dieser Frage verwenden.

Ich habe schon vor einigen Jahren darauf hingewiesen³⁾.

Der Schwerpunkt meiner damaligen Versuchsanstellung lag allerdings in der Ermittlung des Öffnungszustandes der Spaltöffnungen. Immerhin konnte damals schon festgestellt werden, daß nach dem Verlauf der Injektion, zwei Typen von Blättern zu unterscheiden sind, die ich als homobarisch und heterobarisch bezeichnete.

1) Jenaische Zeitschrift f. Naturwissenschaften, Bd. XVI, 1883.

2) Neue Untersuchungen über die Transpiration der Pflanzen (Sitz.-Ber. Kais. Ak. Wiss., Wien, Bd. XLVI, 1862.

3) Ber. Deutsche bot. Ges., Bd. XXX, 1912, S. 179.

Bei ersteren — den homobarischen Blättern — stehen alle Interzellularräume eines Blattes untereinander in Verbindung, in allen herrscht demnach der gleiche Druck und die Injektion erstreckt sich daher von einem Punkt ausgehend auf das ganze Blatt.

Der andere — heterobarische — Typus dagegen ist dadurch ausgezeichnet, daß alle Interzellularraumsysteme hermetisch gegeneinander abgeschlossen sind. Demgemäß kann in jedem dieser Räume ein anderer Druck herrschen, und wenn sich der eine mit Wasser injiziert, so breitet sich die Injektion von hier aus nicht auf die Nachbarräume aus.

Diese für Theorie und Praxis wichtige Erscheinung näher zu verfolgen, ist der Zweck der nachstehenden Untersuchung.

Zunächst möchte ich, ehe ich auf die neuen Beobachtungsergebnisse eingehe, noch folgendes voranschicken. Wenn ein Blatt von heterobarischem Typus — nach Evakuierung und Wiedereintritt von Luft in den Rezipienten — zeigt, daß einzelne von Nerven umschlossene Gebiete injiziert sind, andere dagegen nicht, so darf daraus nicht ohne weiteres der Schluß gezogen werden, daß in den nicht injizierten Interzellularraumgebieten eine weniger weitgehende Evakuierung stattgefunden habe — etwa infolge von vollkommenem Schluß der Stomata — und demgemäß die Injektion unterblieben sei.

Bei den meisten Blättern (von homo- und heterobarischem Bau) beobachtet man, daß sich die Blattfläche (Unterseite) während des Auspumpens der Luft vollkommen gleichmäßig mit gleichgroßen perlenförmigen Luftblasen bedeckt, die sich nur dann ablösen, wenn ihr Auftrieb die Adhäsionskraft überwindet.

Daraus geht schon hervor, daß die Luft aus allen Spaltöffnungen ziemlich gleichmäßig hervortritt. Wenn dann die Infiltration sehr ungleichmäßig erfolgt und demgemäß (bei heterobarischen Blättern) wassererfüllte und leere Injektionsgebiete in buntem Wechsel nebeneinander liegen, so kann dies zwei Gründe haben:

Der eine ist, daß viele der aus den Spaltöffnungen hervortretenden Gasblasen — durch Adhäsion — äußerst fest haften und sich nicht ablösen; wird dann der äußere Luftdruck wieder hergestellt, so schlüpfen die Gasblasen durch die Spaltöffnungen wieder in die Interzellularräume zurück und damit ist auch hier wieder der normale Luftdruck hergestellt, und Wasser tritt, selbst wenn die Spaltöffnungen weit offen stehen, nicht ein.

Der andere Grund kann der sein, daß, selbst wenn die Gasblasen sich abgelöst haben, Wasser doch nicht einzutreten vermag, wenn die

Spaltöffnungen nicht weit genug geöffnet sind, um Wasser passieren zu lassen.

(Es ist ja ohne weiteres klar, daß zum Durchtritt von Luft ein weit geringerer Öffnungsgrad erforderlich ist als zum Eintritt von Wasser.)

In diesem Fall wird man aber nachträglich noch Injektion erzielen, wenn der zwar evakuierte, aber noch nicht injizierte Raum unter Wasser mit einer feinen Nadel angestochen wird.

War dagegen (Fall I) die nicht abgelöste Luftblase wieder eingetreten, so nützt natürlich auch das Anstechen nichts. Die Injektion wird jetzt unter allen Umständen ausbleiben.

Bei Blättern von streng heterobarischem Typus wird man also Infiltration nur erreichen, wenn sich die Gasblasen bei der Evakuierung losgelöst haben. Sind die Stomata weit geöffnet, so tritt das Wasser von selbst ein, anderenfalls nur beim Anstechen der kleinsten von Nerven umschlossenen Räume.

Man beobachtet dann aber stets, daß zahllose Stiche nötig sind, um die Injektion eines größeren Blattbezirks zu erreichen, eben weil die kleinsten von Nerven umschlossenen Räume selbständige gegeneinander hermetisch abgeschlossene Kammern darstellen.

Bei einem Blatt von homobarischem Typus dagegen genügt nach hinreichend kräftiger Evakuierung — soweit die Injektion nicht durch die Spaltöffnungen erfolgte — ein einziger Stich an irgendeiner Stelle des Blattes, um sofort das ganze Blatt (oder wenigstens große Teile desselben) mit Wasser zu injizieren.

Unter Berücksichtigung dieser Verhältnisse wird auch verständlich, warum Blätter von extrem heterobarischem Typus sich überhaupt oft so schwer injizieren lassen. Aus den sehr eng begrenzten Interzellularraumsystemen einzelner Luftkammern kann eben nur eine sehr kleine Blase austreten, deren Auftrieb oft nicht groß genug ist, um die starke, an ihr wirkende Adhäsionskraft zu überwinden.

Noch aus einer anderen Erscheinung geht klar hervor, daß bei homobarischen Blättern alle Interzellularraumsysteme untereinander in Verbindung stehen, bei heterobarischen dagegen nicht.

Bringt man ein Blatt des ersteren Typus so unter den Apparat (Rezipient), daß die eine Hälfte oder auch nur ein kleiner Teil des Blattes aus dem Wasser herausragt, so erfolgt in der Regel selbst bei weit geöffneten Spaltöffnungen keine Injektion — auch nicht nach dem Anstechen — weil sich dann der ganze Gasaustausch durch den aus dem Wasser herausragenden Teil des Blattes abspielt, in welchem (infolge des Mangels einer Wasserbedeckung) der Widerstand geringer ist.

Bei Blättern von heterobarischem Bau hat das Herausragen eines Teiles des Blattes aus dem Wasser keinerlei Einfluß auf die Vorgänge der Injektion im untergetauchten Teil. Denn das ganze Blatt ist — dies soll eben mit dem Ausdruck heterobarisch angedeutet werden — ein aus zahlreichen, luftdicht gegeneinander abgeschlossenen und daher von einander unabhängigen Kammern zusammengesetztes System. Herrscht in einer Kammer ein Vakuum, so wird dadurch der Zustand in der benachbarten nicht beeinflußt.

Man könnte daher Blätter von heterobarischem Bau vergleichen mit einem Haus, dessen in die tausende zählende Innenräume der kommunizierenden Türen erman- geln, während homobarische Blätter Gebäuden gleichen, deren Zimmer alle untereinander durch offenstehende Türen verbunden sind.

Allerdings können auch homobarische Blätter sich bis zu einem gewissen Grad dem heterobarischem Typus nähern, wenn sie stark ab- gewelkt sind.

Sehr schön beobachtete ich dies bei welken Blättern von *Evo- nymus japonica*. Bringt man ein solches (mit angeschnittenem Rand) unter Wasser liegend, unter den Rezipienten, so strömt zuerst (beim Auspumpen) Luft nur aus dem Schnitttrand aus. Bei Wieder- herstellung des äußeren Luftdrucks injiziert sich nicht das ganze Blatt vom Schnitttrand aus (wie dies der Fall wäre, wenn das Blatt turges- zent wäre), sondern nur die Nachbarschaft des Schnitttrandes.

Evakuiert man nun von neuem, so bedeckt sich die Blattfläche gleichmäßig mit Luftblasen, offenbar weil das am Schnitttrand ein- getretene Wasser dem Austritt von weiterer Luft an dieser Stelle ent- gegenwirkt. Die Injektion im übrigen Teil des Blattes erfolgt nun nur schrittweise, meist nur nach wiederholtem Anstechen (die Spalt- öffnungen sind offenbar infolge des Welkens zu eng geschlossen, um Wasser eintreten zu lassen), wobei sich auch hier von Nerven um- schlossene Injektionsgebiete zeigen, die freilich weit ausgedehnter sind als bei Blättern von extrem heterobarischem Typus.

Unsere Aufgabe wird nunmehr sein, eine Reihe von Pflanzen daraufhin zu untersuchen, welchem Typus ihre Blätter angehören, so- wie, welche durchschnittliche Größe die einzelnen, voneinander unab- hängigen Luftkammern bei Blättern von heterobarischem Bau haben.

Der einfachste Weg zu entscheiden, welchem Typus ein Blatt angehört, ist die folgende: Man legt das zu untersuchende Blatt, an

welchem ein kleines Randstück abgeschnitten wurde (mit der Unterseite nach oben), in ein flaches mit Wasser gefülltes Gefäß, bedeckt das Blatt mit einem Stück Bleidraht (damit das Blatt durch den Auftrieb der festhaftenden Gasblasen nicht an die Wasseroberfläche steigt) und bringt den ganzen Apparat unter den Rezipienten.

Beim Auspumpen entweichen die Luftblasen nur aus dem angeschnittenen Rand, wenn das Blatt dem homobarischen Typus angehört, dagegen aus der ganzen Blattfläche, wenn heterobarischer Typus vorliegt.

Bei Luftzutritt füllt sich ein Blatt von homobarischem Typus vom angeschnittenen Rand her augenblicklich mit Wasser, während bei

heterobarischen Blättern nur eine schmale Randzone mit Wasser injiziert wird, außerdem auf der Blattfläche zahlreiche kleine scharf umgrenzte Injektionsgebiete auftreten (vorausgesetzt, daß die Spaltöffnungen weit genug geöffnet waren).

Bei heterobarischen Blättern wird die durchschnittliche Größe der abgeschlossenen Lufträume am besten wie folgt ermittelt:

Man pumpt in der üblichen Weise die Luft aus dem Rezipienten — unter welchem das mit Wasser bedeckte Blatt liegt — aus und läßt wieder Luft zutreten.

Haben sich einige der Lufträume mit Wasser infiltriert, so zeigt sich ohne weiteres, welche annähernde Größe die einzelnen Luft-

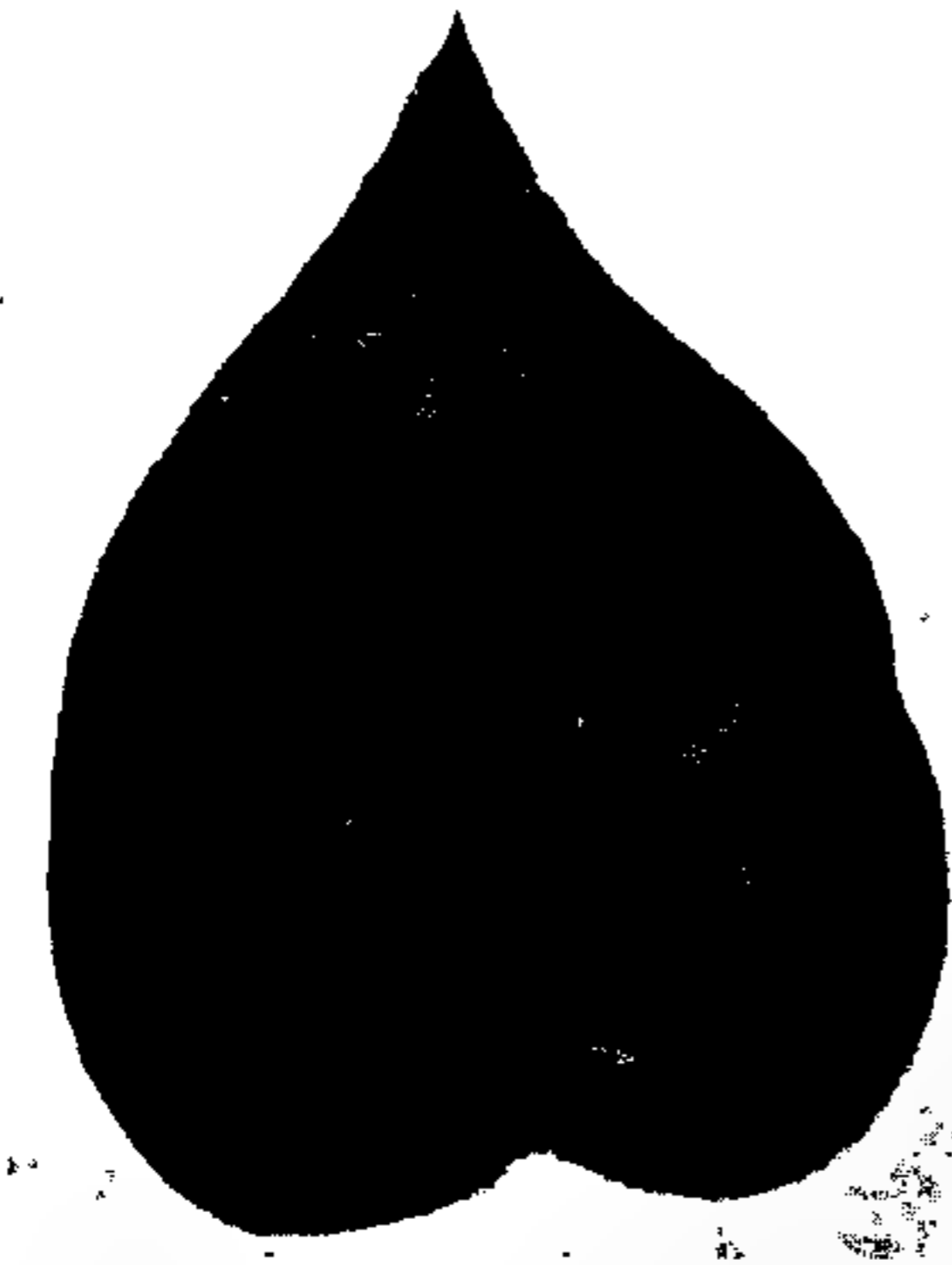


Fig. 1. Blatt von *Syringa vulgaris* mit verhältnismäßig großen Infiltrationsbezirken (Luftkammern). Natürl. Größe.

kammern haben; im anderen Falle sticht man das Blatt (unter Wasser) mit einer feinen Nadel an, und wird nun die schrittweise Infiltration der Luftkammern beobachten. Bei Blättern mit sehr kleinen Luftkammern muß diese Beobachtung unter der Lupe oder dem Präpariermikroskop erfolgen.

Um zahlenmäßig die Größe der Luftkammern festzustellen, verfährt man am zweckmäßigsten folgendermaßen:

Man legt einen Karton, in welchem ein quadratisches Fenster von $\frac{1}{4}$, 1 oder 4 qcm ausgeschnitten ist, auf das zu untersuchende

± weitgehend infiltrierte Blatt und zählt — eventuell unter der Lupe — wie viele mit Wasser erfüllte Luftkammern bzw. noch nicht infiltrierte Räume auf $\frac{1}{4}$, 1 oder 4 qcm kommen. Hieraus ergibt sich durch einfache Rechnung die Flächengröße der Luftkammern, gemessen in Bruchteilen von 1 qcm.

Natürlich erhält man bei wiederholten Zählungen Werte, die mehr oder weniger weit voneinander abweichen.

Im nachfolgenden sind die Größen der Luftkammern als Mittelwerte aus 3—4 Beobachtungen angegeben, wobei — namentlich bei sehr kleinen Kammern — die im Nenner stehende Zahl nach oben abgerundet wurde.

Auf diese Weise wurden folgende Werte ermittelt:

	Größe der Luftkammern
<i>Quercus pedunculata</i> ¹⁾	$\frac{1}{1200} - \frac{1}{1000}$ qcm
„ <i>rubra</i> ¹⁾	$\frac{1}{870} - \frac{1}{840}$ „
„ <i>coccinea</i> ¹⁾	$\frac{1}{1200} - \frac{1}{1150}$ „
„ <i>imbricaria</i> ¹⁾	annähernd = <i>Q. coccinea</i>
„ <i>phellos</i> ¹⁾	ca. $\frac{1}{1400}$ qcm
„ <i>dentata</i> }	ca. $\frac{1}{1200}$ „
„ <i>nigra</i> ²⁾ }	
<i>Fagus silvatica</i> (Lichtblatt)	ca. $\frac{1}{900}$ „
<i>Carpinus betulus</i> (Lichtblatt)	$\frac{1}{1600} - \frac{1}{1400}$ „
<i>Castanea vesca</i>	$\frac{1}{650} - \frac{1}{600}$ „
<i>Betula verrucosa</i> (Lichtblatt)	$\frac{1}{730} - \frac{1}{680}$ „
<i>Alnus glutinosa</i>	ca. $\frac{1}{500}$ „
<i>Carya porcina</i> (Lichtblatt)	ca. $\frac{1}{200}$ „
<i>Populus tremula</i>	$\frac{1}{550} - \frac{1}{500}$ „
<i>Ulmus montana</i>	ca. $\frac{1}{400}$ „
<i>Aesculus macrostachya</i>	$\frac{1}{480} - \frac{1}{440}$ „
<i>Acer platanoides</i> und }	$\frac{1}{1000} - \frac{1}{800}$ „
„ <i>pseudoplatanus</i> }	
<i>Tilia parvifolia</i>	ca. $\frac{1}{1500}$ „
<i>Evonymus latifolia</i>	$\frac{1}{45} - \frac{1}{35}$ „
<i>Liriodendrom tulipifera</i>	$\frac{1}{240} - \frac{1}{220}$ „
<i>Magnolia stellata</i>	$\frac{1}{100} - \frac{1}{80}$ „
<i>Hamamelis virginica</i>	$\frac{1}{30} - \frac{1}{20}$ „
<i>Prunus padus</i>	ca. $\frac{1}{200}$ „

1) Meist Lichtblätter.

2) Die Blätter dieser Art sind fast lederartig, trotzdem streng heterobarisch.

<i>Prunus serotina</i>	$\frac{1}{140} - \frac{1}{120}$	qcm
<i>Cornus mas</i>	$\frac{1}{8} - \frac{1}{6}$	"
<i>Philadelphus coronarius</i>	$\frac{1}{170} - \frac{1}{150}$	"
<i>Cytisus laburnum</i>	$\frac{1}{360} - \frac{1}{320}$	"
<i>Ampelopsis hederacea</i>	ca. $\frac{1}{20}$	"
<i>Halesia tetraptera</i>	$\frac{1}{280} - \frac{1}{240}$	"
<i>Rhododendron maximum</i> ¹⁾	$\frac{1}{150} - \frac{1}{120}$	"
<i>Fraxinus excelsior</i>	$\frac{1}{500} - \frac{1}{600}$	"
<i>Viburnum opulus</i>	$\frac{1}{100} - \frac{1}{140}$	"
<i>Sambucus nigra</i> ²⁾	$\frac{1}{10} - \frac{1}{6}$	"
<i>Syringa vulgaris</i> ²⁾	$\frac{1}{10} - \frac{1}{8}$	"

Unzweifelhaft (oder nahezu) homobarisch sind die Blätter folgender Bäume und Sträucher:

Evonymus japonica
Ilex aquifolium
Prunus laurocerasus ($1 - \frac{1}{2}$ qcm)
Hedera helix
Ardisia crispa
sowie sämtliche Nadelhölzer!

Aus obiger Zusammenstellung (in welcher nur Bäume und Sträucher, nicht krautartige Pflanzen berücksichtigt wurden) geht hervor, daß die Größe der abgeschlossenen Luftkammern zwischen ungeheuer weiten Grenzen schwankt.

Winzig klein (nur mit der Lupe erkennbar) sind sie bei den meisten Amentaceen (Eiche, Buche, Hainbuche) sowie bei den Ahornarten, Linden usw.

Von mäßiger Größe bei den Magnolien, Prunusarten, Caprifoliaceen u. a.

Zum homobarischen Typus leiten über: *Cornus mas*, *Sambucus nigra*, *Syringa vulgaris*.

Homobarisch sind insbesondere immergrüne Laubblätter (indessen zeigt das Beispiel von *Rhododendron maximum*, daß auch lederartige Blätter streng heterobarisch sein können).

Ein weiteres Moment, das die Größe der Luftkammern bestimmt, scheint die Ausbildung des Blattes unter dem Einfluß der Belichtung

1) Trotz des derb lederartigen Baues der Blätter deutlich heterobarisch.

2) Fast homobarisch.

— Licht- oder Schattenblatt — zu sein, wie aus folgenden vergleichenden Beobachtungen hervorgeht¹⁾:

	Lichtblatt	Schattenblatt
<i>Corylus avellana</i> . . .	ca. $\frac{1}{800}$ qcm	$\frac{1}{500}$ — $\frac{1}{400}$ qcm
<i>Fagus silvatica</i> . . .	$\frac{1}{800}$ — $\frac{1}{600}$ „	$\frac{1}{450}$ — $\frac{1}{480}$ „
Primärblatt wie Schattenblatt, Kotyledonen homobarisch		
<i>Carpinus betulus</i> . . .	ca. $\frac{1}{800}$ qcm	$\frac{1}{600}$ — $\frac{1}{500}$ qcm
Primärblatt wie Schattenblatt, Kotyledonen homobarisch		
	Schattenblatt	Lichtblatt
<i>Quercus pedunculata</i> . . .	ca. $\frac{1}{1400}$ qcm	$\frac{1}{800}$ — $\frac{1}{600}$ qcm
<i>Betula verrucosa</i> . . .	ca. $\frac{1}{700}$ „	ca. $\frac{1}{400}$ „
<i>Rhamnus frangula</i> . . .	—	ca. $\frac{1}{400}$ „
Jugendblatt ca. $\frac{1}{240}$ qcm		
<i>Acer platanoides</i> . . .	$\frac{1}{1000}$ — $\frac{1}{900}$ qcm	$\frac{1}{400}$ — $\frac{1}{350}$ qcm
Primärblatt wie Schattenblatt, Kotyledonen homobarisch.		

Die Größe der abgeschlossenen Luftkammern ist bedingt durch den Bau des Nervennetzes (s. Anm. pag. 159). In der Regel stellt derjenige Raum eine in sich abgeschlossene Luftkammer dar, der vollkommen von Nerven umgeben ist. Häufig scheinen allerdings zwischen den einzelnen benachbarten Luftkammern keine Verbindungsräume zu bestehen und man beobachtet dann, daß die Infiltration von einer Kammer auf eine benachbarte überspringt.

Je größer die Luftkammern sind und je mehr Verbindungswege mit benachbarten Kammern vorhanden sind, um so mehr nähert sich das betreffende Blatt dem homobarischen Typus.

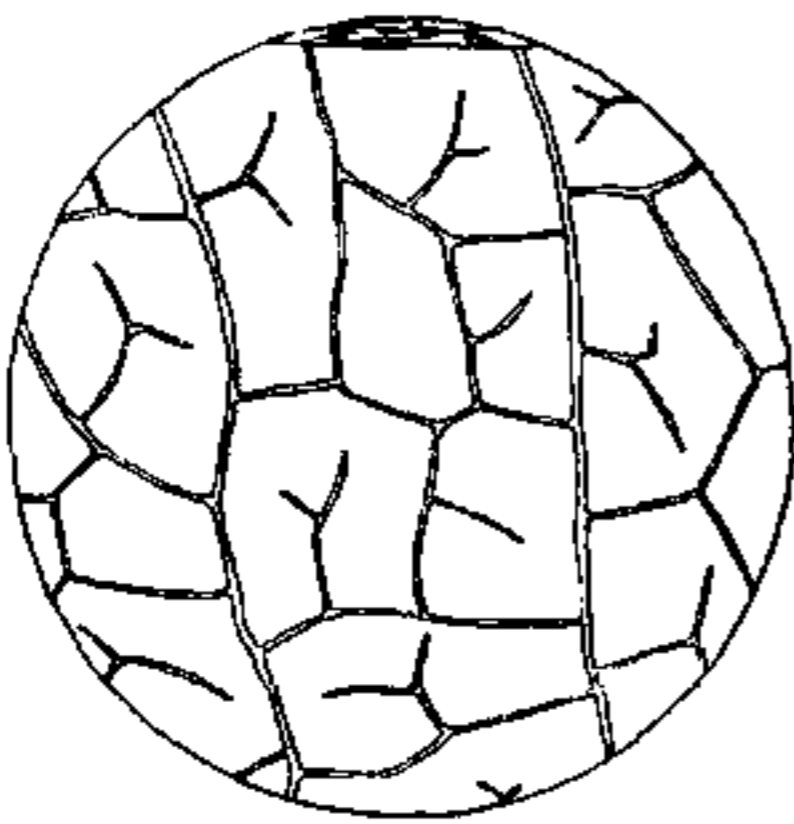
Das dichteste durch unendlich viele Anastomosen ausgezeichnete Nervennetz finden wir bei den meisten Amentaceen, bei Ahorn, Linde u. a. und demgemäß sind die Blätter dieser Bäume (wie wir gesehen haben)

1) Bei manchen Blättern (namentlich Eiche und Spitzahorn) kann man leicht erkennen, daß der Unterschied in die Größe der Luftkammern auf folgende Erscheinung zurückzuführen ist: In den Schattenblättern verlaufen die feinsten Verzweigungen der Nerven vielfach blind, ohne an den die Luftkammer umrahmenden Nerv anzuschließen. Bei den Lichtblättern sind die gleichen Nervenendigungen kräftiger entwickelt und münden in die ringförmig verlaufenden Nerven. Dadurch wird der Raum, der bei den Schattenblättern eine Luftkammer bildet, in eine Anzahl (2—4) kleinere Kammern zerlegt (Fig. 2).

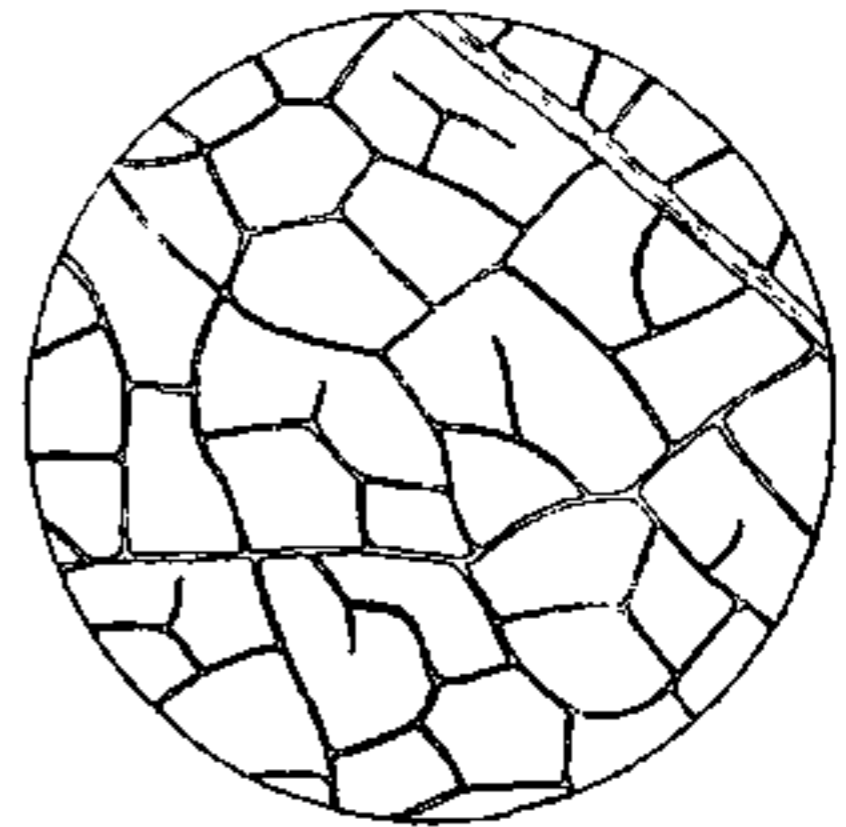
extrem heterobarisch gebaut, und ihre Luftkammern oft winzig klein (häufig unter $\frac{1}{1000}$ qcm.)

Bis zu einem gewissen Grad kann offenbar die Größe der Luftkammern als eine durch die Stellung im System bestimmte Eigenschaft gelten.

Außerdem steht sie aber zweifellos auch in Beziehung zur Ökologie der betreffenden Pflanzen. Denn die meisten immergrünen Bäume und Sträucher besitzen homobarische Blätter, oder wenigstens — wenn die Blätter heterobarisch sind — sehr große Luftkammern (unter Umständen über 1 qcm), während ihre blattwechselnden Gattungsgenossen heterobarisch sind: vgl. *Evonymus japonica*, bzw. *Ev. latifolia*, *E. europaea*, ferner *Prunus laurocerasus* bzw. *P. serotina* usw.



a Schattenblatt



b Lichtblatt der Stieleiche

Fig. 2.
Nervennetz im:

Verhältnis der Anzahl der Luftkammern auf gleicher Fläche: 21 : 44. Vergr. 20.

Ich ziehe vor, mich mit der Feststellung dieser Tatsachen zu begnügen, ohne auf die Frage näher einzugehen, welche ökologische Bedeutung die wechselnde Größe der Luftkammern haben könnte.

Um hierauf eine verbürgte Antwort zu geben, wird es nötig sein, die ganze Erscheinung auf breiterer Basis — unter Berücksichtigung auch der krautartigen Pflanzen sowie der genau ermittelten Lebensbedingungen — zu untersuchen.

In meiner früheren Mitteilung habe ich allerdings schon ausgeführt, daß man versucht sein könnte, die Verhältnisse bei den (meist homobarischen) immergrünen Holzgewächsen so zu deuten, daß diese Blätter sozusagen eine „innere Atmosphäre“ besitzen und sich dadurch von der äußeren Atmosphäre unabhängig gemacht haben, was für sie zweifellos von Vorteil ist, da derartige Blätter (*Ilex*, *Hedera*, u. a.) in der rauhen Jahreszeit sehr viel Unbilden von der Witterung zu erleiden haben.

Daß die Schattenblätter — bei einer und derselben Art — größere Luftkammern besitzen als die Sonnenblätter, ist wohl ohne weiteres verständlich, da erstere ein lockereres Mesophyll besitzen und das Nervennetz zum Zweck der Wasserversorgung weniger intensiv verzweigt zu sein braucht als bei Lichtblättern. Dann ist es aber auch leicht verständlich, daß die Kotyledonen und Primärblätter entweder homobarisch oder ihre Luftkammern wenigstens verhältnismäßig groß sind. Die Primärblätter haben offenbar in dieser wie auch in anderen Hinsichten den Charakter von Schattenblättern.

Zum Schluß sei nur noch auf eine Erscheinung hingewiesen, welche durch die obigen Feststellungen eine ungezwungene Erklärung findet. Man beobachtet bei Beschädigungen der Vegetation durch Rauchgase, daß die Flecken an sommergrünen Laubhölzern scharf umschrieben sind und oft zahlreiche engumgrenzte Bezirke betreffen, während sie an den Nadeln der immergrünen Koniferen mehr diffus sind und große Teile der Nadel umfassen. Wie oben erwähnt, gehören die Nadeln der Koniferen sämtlich dem homobarischen Typus an. Giftige Gase, die durch die Spaltöffnungen eintreten, verbreiten sich daher leicht über große Teile des Assimilationsorgans, während die Giftwirkung bei heterobarischen Blättern mehr oder weniger lokalisiert bleibt.

Untersuchungen über den anatomischen Bau der Staub- und Fruchtblätter bei *Lythrum Salicaria* mit Beziehung auf das „Illegitimitätsproblem“.

Von G. Tischler.

(Mit Tafel III und 8 Abbildungen im Text.)

In den letzten Jahren ist von verschiedenen Seiten versucht worden (Stevens 1912, Gregory 1914, Dahlgren 1916), die Resultate zytologischer und histologischer Gametophytenforschung bei heterostylen Pflanzen für das seit Ch. Darwin (1862, 1877), H. Müller (1875) u. a. bekannte und vielfach dargestellte „Illegitimitätsproblem“ zu verwerten. Haben wir hier doch eine besondere und in verschiedenen Abstufungen vorhandene Äußerung von Selbststerilität, die auch in der morphologischen Ausbildung der Staub- und Fruchtblätter resp. einzelner ihrer Teile einen Ausdruck gefunden hat. Dies wurde bereits von den ersten Entdeckern der diesbezüglichen Tatsachen ökologisch gedeutet und die Erscheinung benutzt, um eine Erklärung für die mangelnde Autogamie anzubahnen.

Wir brauchen an dieser Stelle altbekanntes über „di“- und „trimorphe“ Blüten nicht zu wiederholen. Wir erinnern nur daran, daß nach der geltenden Ansicht allein „zusammengehörende“ Pollenkörner und Fruchtblätter eine zum vollen Erfolg führende „legitime“ Befruchtung gewährleisten. Ein äußeres Anzeichen dafür, daß auch die Fruchtblätter in gewissen Größenverhältnissen ihrer Zellen den verschieden großen Pollenkörnern „angepaßt“ erscheinen, pflegt man in der verschiedenen Größe der Narbenpapillen — wenigstens bei gewissen Heterostylen — zu sehen: der langgriffligen Form kommen die größten, der kurzgriffligen die kleinsten zu. So ist's bei *Primula*, so soll's auch bei *Lythrum Salicaria* sein.

Bisher hat aber noch niemand einen wirklichen Nutzen der Papillengröße für die „entsprechenden“ Pollenkörner nachgewiesen. Und allen Versuchen, einen solchen zu erschließen, ist seit Correns'

(1889) klaren Auseinandersetzungen bei *Primula* eigentlich der Boden entzogen. Dieser Forscher führt nämlich aus, daß (pag. 270) sich die Längen der Narbenpapillen „wohl als Anpassung an die Dicke der Körner auffassen lassen, aber nur in dem Sinne, das Auffangen der Körner zu erleichtern. Zur Erklärung der weniger günstigen Resultate illegitimer Kreuzung kann diese Anpassung nichts beitragen . . . Man könnte nur annehmen, die langen Papillen ließen die kleinen Körner, die kurzen Papillen die großen nicht so gut keimen, als die ihrer eigenen Größe entsprechenden.“ Aber gerade diese Möglichkeit sei schon durch Strasburger (1886) widerlegt. So sei höchstens daran zu denken, daß die großen Narbenpapillen eventuell besser zum Festhalten des großen Pollens dienten; allein auch diese „Anpassung“ könne nur sehr unvollkommen sein, da die einen Körner nicht leichter oder nicht schwerer als die anderen auf der Narbe blieben. Völlig hat Correns bekanntlich den durch Delpinos Vermutung aufgekommenen Irrtum zurückgewiesen, als wenn die Größe der Pollenkörner eine Anpassung „an die Länge des bei legitimer Befruchtung zurückzulegenden Griffelweges“ wäre, nachdem schon Darwin (1877, pag. 217) Zweifel an Delpinos Erklärung geäußert hatte.

Nichtsdestoweniger pflegen die Blütenbiologen nach wie vor im Anschluß an H. Müller zu betonen, daß es verständlich erscheine, wenn Narbenpapillen, Griffellängen und Pollenkörner von so ungleichen Dimensionen nicht in gleichem Grade für einander „passen“ können. Und noch einer der Führer moderner Blütenbiologie, v. Kirchner (1911, pag. 151) schließt sich dieser Auffassung vollinhaltlich an. Ja selbst Neger (1913), der durchaus bestrebt ist, stets nach Möglichkeit die kausalanalytische Seite der Anpassungsprobleme zu betonen und die „Gelegenheitsanpassungen“ scharf von den „direkten“ zu sondern, spricht (pag. 594) davon, daß „der für hochinserierte Narben bestimmte Pollen (aus hochinserierten Antheren stammend) auch durch etwas beträchtlichere Größe ausgezeichnet und durch reichere Versorgung mit Reservestoffen besser geeignet (v. m. gesp.) sei, den langen Weg in langen Griffeln zurückzulegen als der Pollen aus tiefinserierten Staubgefäßen.“

Indes sind Versuche, diesen scheinbar gut fundierten Ökologismus kausal aufzuklären, relativ selten gemacht worden. Eigentlich kommt nur v. Nägeli (1884) in Betracht, welcher (pag. 162) dachte, daß sich die ungleiche Größe der Pollenkörner (und wir dürfen wohl hinzufügen: eventuell auch der Narbenpapillen) vielleicht „einfach aus

der bei den Vegetationsorganen allgemein gültigen und auch bei Fortpflanzungsorganen zuweilen eintreffenden Erscheinung erklären“ lasse, „daß bei übrigens gleicher Beschaffenheit höher gelegene Teile stets rascher sich entwickeln und eine beträchtlichere Größe erreichen als die entsprechenden tiefer gelegenen Teile“. Bei Neger, der sich bemüht hat, alles wichtige Material zusammenzutragen, um das Zustandekommen der Ökologismen „physiologisch“ zu erklären, finden wir nichts über unser Problem und nur pag. 637 eine zusammenfassende und sehr resignierte Diskussion darüber, wie allgemein die Ökomorphosen der zoidiogamen Blütenanpassungen entstanden seien, aus der wir leider spezielle Erklärungen nicht entnehmen können. Wir stehen also vor einem Dilemma. Der tatsächlich bei gewissen Pflanzen nachzuweisenden Korrespondenz verschieden großer Pollenkörner und Narbenpapillen steht kein greifbarer Nutzen dieser „Anpassung“ gegenüber. Der Ökologismus müßte also erst bewiesen werden. Und da wollen wir einmal radikal fragen: Ist er denn überhaupt vorhanden? In unserer Skepsis werden wir noch bestärkt, wenn wir sehen, daß es trimorph-heterostyle Gewächse gibt, die daneben kleistogam sein können, also gerade bei der sonst verpönten illegitimen Bestäubung Samen produzieren. Das gab schon Darwin (1877, pag. 277 ff.) für *Oxalis* und *Biophytum* an.

Für dimorph-heterostyle Spezies haben nun Stevens (1912) bei *Fagopyrum* und (in geringerem Maße) bei *Houstonia*, sowie Dahlgren (1916) bei *Primula* gezeigt, daß höchstens unbedeutende Größenunterschiede der Chromosomen von der heterotypen Teilung an als Unterschiede in Frage kämen, keinesfalls aber an eine tatsächliche Scheidung zweier Chromosomenkomplexe zu denken sei, die als Grundlage für eine Scheidung zweier genotypisch verschiedener „Erbqualitätenträger“ vorausgesetzt werden müßte. Und Dahlgren (1916, pag. 10) sagt zusammenfassend: „Ich halte es für wahrscheinlich, daß die verschiedene Größe der Chromosomen und Kerne der beiden Formen . . . kein morphologischer Ausdruck verschiedener Vererbungseigenschaften ist.“ Schon vorher (Tischler 1915, pag. 238) hatten wir selbst den trophischen Charakter dieses Phänomens betont.

Es wird auffallen, daß bisher noch keine trimorphe Spezies studiert wurde, die doch allein an ein und demselben Individuum zwei sehr verschieden große Pollenkornsorten produziert. Wenn hier wirklich an eine Scheidung der „Erbqualitäten“ zu denken wäre, die, nach allem was wir wissen, normal bei der Reduktionsteilung erfolgen würde,

müßte die genotypisch einheitliche Pflanze doch aus sämtlichen Pollenmutterzellen der größeren wie der kleineren Antheren noch beiderlei Pollenkornsorten bilden und in ersteren würden dann die „kleiner bleibenden“, in letzteren die „zu größeren bestimmten“ degenerieren, etwa wie sich das Correns (1916) bei der Bildung von zweierlei sexuell different determinierten Pollenkornformen zunächst dachte. So könnte wenigstens eine Scheidung eintreten und auch diese nur, wenn das Individuum in mindestens einem Gen heterozygot wäre (s. a. Dahlgren 1916, pag. 9).

Untersuchungen von Barlow (1913) haben ja in der Tat gezeigt, daß zwar die langgriffligen Individuen von *Lythrum Salicaria* und *Oxalis Valdiviana* homozygotisch, die mittel- und kurzgriffligen aber homo- und heterozygotisch sind¹⁾.

Wenn wir den mittelgroßen und kleinen (gelben) Pollen von *Lythrum* als eine Sorte nehmen und diesem den großen (grünen) als eine zweite gegenüberstellen, wozu wir in gewisser Beziehung ein Recht hätten (Tischler 1917 b), da erstgenannter Pollen Fett, letztgenannter Stärke als Reservestoff führt, so würde unsere Annahme von einer Spaltung der „Erbqualitäten“ wenigstens bei den mittel- und kurzgriffligen heterozygoten Formen immerhin möglich sein.

Ich studierte zu diesem Zwecke eingehend die Teilungen der Pollenmutterzellen, aber ein Unterschied ließ sich bei *Lythrum* ebenso wenig wie bei den von Stevens und Dahlgren untersuchten heterostyl-dimorphen Spezies herausfinden. Die vier Abkömmlinge einer Pollenmutterzelle hatten untereinander gleich große Kerne und Chromosomen. Freilich ist die Chromosomenbeurteilung, sowohl was die Zahl als auch was die Größe anlangt, bei dieser Spezies sehr schwierig. Ich habe mir große Mühe gegeben zu einem Resultat zu kommen, das jeden Zweifel ausschließt, kann mich aber nicht völlig befriedigt zeigen. Indes ist es mir ziemlich sicher, daß die haploide Zahl 24 ist. Man wolle auf Taf. III die Fig. 1 a—1 d näher vergleichen. Hier handelt es sich um Diakinesestadien der kleinsten Stamina eines langgriffligen Individuums. Im ganzen sind auf den vier Schnitten 17 Zellen zur Abbildung gekommen. Die Zellen I, II, III, IV, und XI, XIV, XVII haben nur angeschnittene oder gar keine Kerne mehr. Im übrigen zählte ich für

1) Ganz Ähnliches gilt nach Bateson und Gregory (1905) auch für die dimorphe *Primula sinensis*. Hier sind die langgriffligen Pflanzen homo-, die kurzgriffligen homo- und heterozygot (vgl. dazu Tischler 1917 b, pag. 462—463).

Zelle		Schnitt a	Schnitt b	Schnitt c	Schnitt d	
I	=	15	+	—	—	= —
II	=	10	+	—	—	= —
III	=	1	+	—	—	= —
IV	=	—	—	—	—	= —
V	=	17	+	7	—	= 24
VI	=	22	+	2	—	= 24
VII	=	24	—	—	—	= 24
VIII	=	11	+	—	+ 13	= 24
IX	=	12	+	—	+ 12	= 24
X	=	—	—	—	3 + 21	= 24
XI	=	—	—	—	1	= —
XII	=	—	—	—	17 + 7	= 24
XIII	=	—	—	—	8 + 16	= 24
XIV	=	—	—	—	6	= —
XV	=	—	—	—	7 + 16	= 23 (ein Chromosom scheint zu fehlen)
XVI	=	—	—	—	4 + 18	= 22 (zwei Chromosomen scheinen zu fehlen)
XVII	=	—	—	—	15	= —

NB. Die Figur 1 b lag im Schnitt 1 c (in einer anderen optischen Ebene) in den grau getönten Partien.

Der Grund, warum ich nicht völlig von diesem anscheinend eindeutigen Resultat befriedigt bin, ist der, daß ich die einzelnen sichtlich verschieden großen Chromosomen in den einzelnen Kernen nicht identifizieren konnte. In einigen fiel mir nur ein besonders großes bivalentes Chromosom auf. Dies müßte, streng genommen, überall vorhanden sein, und davon konnte ich mich nicht überzeugen. Außerdem sind manche von den kleineren Chromosomen nur nach sehr gewissenhafter Prüfung von Chromatinkörnchen zu scheiden. Die von Winge (1917) neulich gerügte Möglichkeit einer objektiv falschen Zählung, da man unwillkürlich nach „schönen“ Zahlen suche, mag auch hereinspielen, soviel Selbstkritik ich mich auch anzuwenden bemühte. Das Ideal, alle 24 Chromosomen in jedem Kern nach Größe und Form zu unterscheiden, wurde leider auch nicht im entferntesten erreicht. Das aber sehen wir hier schon mit Sicherheit: die Kerne selbst sind nicht alle untereinander gleichgroß und noch weniger ihre Chromosomensätze. Trophische Einflüsse spielen also bereits hier eine Rolle.

Mehr anmerkungsweise sei noch der diploiden Zahl gedacht. Diese aber gelang es mir trotz der vielen somatischen Teilungen, die ich ansah, noch schwieriger festzulegen, da die Chromosomen ganz außerordentlich zusammen verklumpen. Schließlich habe ich mit $\frac{1}{14}$ Winkel-Ölimmersion, ganz starken Okularen und völlig ausgezogenem Tubus gearbeitet und die Linearvergrößerung auf 2800—2900 gebracht. So wurde auch Fig. 2 gezeichnet, in der man deutlich 48 Chromosomen

sieht. Meistens wurde diese Zahl nicht erreicht, mehr als 48 Chromosomen sah ich aber nirgends.

Daß die Größe der Chromosomen zur Kerngröße und diese zur Zellgröße bei sonst gleichen äußeren und inneren Verhältnissen in fester Proportion steht, lehren die Erfahrungen, welche zur Aufstellung der bekannten Regel von der „Kernplasmarelation“ führten. Um nun die extrem verschiedenen Pollenkörner an einem und demselben Individuum gleich nach ihrer Bildung miteinander vergleichen zu können, mußte ich mittelgrifflige Exemplare nehmen. Da es sicher sehr schwer ist, genau gleiche Stadien zu determinieren, wählte ich sie im Leptonema, der Synapsis und unmittelbar nach der homöotypen Mitose, wo der Pollen noch von der verschleimten Membran der Pollenmutterzellen zusammengehalten wird und die Chromosomen noch als gesonderte Zentren zu erkennen sind. In Fig. 3a und 3b sehen wir Leptonema und Synapsis bei den kleinsten, in Fig. 4a und 4b desgleichen bei den größten Pollenmutterzellen. Größenunterschiede sind zwar vorhanden, aber nicht sehr bedeutend. Für die jungen Pollenkörner, die in Fig. 5 und 6 gezeichnet sind, habe ich, um möglichst verschiedenes nebeneinanderzustellen, Tetraden von dem größten Pollen kurzgriffliger und solche von dem kleinsten langgriffliger zur Anschauung gebracht.

In den von mir untersuchten mittelgriffligen Exemplaren maßen bei dem ganz jungen Pollen, der noch von der gemeinsamen Pollenmutterzellmembran umgeben war, von den drei in einem Mikrotomschnitt jeweils zusammenliegenden Zellen einer Tetrade (in μ ausgedrückt) beispielsweise die Zellen und Kerne wie folgt — es werden die mittleren Durchmesser von je zwei Messungen angegeben:

a) bei den größten Stamina.		b) bei den kleinsten Stamina.	
$Z_1 = 9,8 \mu$	$Z_1 = 9,8 \mu$	$Z_1 = 7,4 \mu$	$Z_1 = 5,6 \mu$
$K_1 = 4,7 \mu$	$K_1 = 4,7 \mu$	$K_1 = 4,3 \mu$	$K_1 = 4,3 \mu$
<hr/>		<hr/>	
$Z_{II} = 10,2 \mu$	$Z_{II} = 9,8 \mu$	$Z_{II} = 8,2 \mu$	$Z_{II} = 7,8 \mu$
$K_{II} = 4,7 \mu$	$K_{II} = 4,7 \mu$	$K_{II} = 4,3 \mu$	$K_{II} = 4,7 \mu$
<hr/>		<hr/>	
$Z_{III} = 9,8 \mu$	$Z_{III} = 9,8 \mu$	$Z_{III} = 8,2 \mu$	$Z_{III} = 7,4 \mu$
$K_{III} = 4,7 \mu$	$K_{III} = 5,2 \mu$	$K_{III} = 4,3 \mu$	$K_{III} = 4,3 \mu$

Das bedeutet aber, daß sowohl die Zell-, wie vor allem die Kerninhalte nicht sehr verschieden in ihrer Größe bei beiden Pollenkornsorten sind, wenn auch der größere Pollen etwas im Wachstum gefördert ist.

Im vollkommen reifen Pollen maß ich z. B. für mittelgrifflige Blüten folgende Größen. (Ich gebe dabei wieder in mittleren Durch-

messern an, bin mir aber klar, daß diese eigentlich noch weniger exakt sind, als vorhin, da hier die Kerne, zumal die generativen, sehr langgestreckt sind und das Mittel aus zwei Maßen für Länge und Breite noch sehr von dem „idealen“ differieren mag. Für die Größenordnungen, die in Betracht kommen, ist dieser Fehler aber ziemlich belanglos.)

a) bei den größten Stamina.	b) bei den kleinsten Stamina.
I. Pollen . . . = 34 μ	I. Pollen . . . = 18,5 μ
Inhalt . . . = 32,8 μ	Inhalt . . . = 17 μ
vegetativer Kern = 5,5 μ	vegetativer Kern = 5,4 μ
generativer Kern = 4,3 μ	generativer Kern = 3,9 μ

II. Pollen . . . = 33,2 μ	II. Pollen . . . = 18 μ
Inhalt . . . = 30,8 μ	Inhalt . . . = 14,4 μ
vegetativer Kern = 6,2 μ	vegetativer Kern = 6,3 μ
generativer Kern = 4,9 μ	generativer Kern = 4,5 μ

III. Pollen . . . = 32,8 μ	III. Pollen . . . = 17,5 μ
Inhalt . . . = 30,8 μ	Inhalt . . . = 15,2 μ
vegetativer Kern = 5,4 μ	vegetativer Kern = 4,5 μ
generativer Kern = 4,1 μ	generativer Kern = 3,3 μ

Mit anderen Worten: Während die Kerne in beiden Pollenkornsorten ziemlich gleiche Größe zeigen, unterscheiden sich die Zellgrößen jetzt außerordentlich. Es läßt sich dabei nicht bestimmen, wie viel von dem Inhalt auf Zytoplasma, wie viel auf die Reservestoffe (Stärke, Fett) kommt, so daß wir über eine eventuelle Verschiebung der Kernplasmarelation nichts aussagen können.

Unter den völlig reifen größten Pollenkörnern finden sich immer einige im Wachstum zurückgebliebene vor. An einem solchen maß ich z. B.: Zelle = 17,8 μ , Inhalt = 15,8 μ , vegetativer Kern = 4,5 μ , generativer Kern = 3,2 μ . Die Maße entsprechen also ganz denen des kleinsten Pollens.

Unser Resultat harmoniert aufs beste mit den Beobachtungen von Correns (1889, pag. 270), wonach bei *Primula acaulis* die generativen Zellkerne der beiden Formen in den Pollenschläuchen keine Größendifferenzen zeigten; von den vegetativen sagt unser Autor dagegen nichts aus.

Es scheint mir, als ob Dahlgren (1916) zu anderen Schlüssen für *Primula officinalis* gekommen ist. Er erwähnt zwar im Text nichts davon. Aus seinen klaren Zeichnungen kann man aber deutlich ersehen, daß dem größeren Pollen weit größere vegetative und generative Kerne zukommen als dem kleineren. Wenn man seine Fig. 21 und 22, Taf. I (Pollens in Tetradenanordnung) miteinander vergleicht,

kann man auf der Zeichnung als mittlere Durchmesser für die Kerne 8,5 resp. 11 mm, für die Zellen 13,5 resp. 17,5 mm messen. Nimmt man zum Volumvergleich die dritten Potenzen, erhält man als Quotienten für das Kernverhältnis 2,17, für das der Zellen 2,18. Die Volumina sind bei dem größeren Pollen also schon ungefähr doppelt so groß wie bei dem kleineren.

Für den reifen Pollen müssen wir bei der Berechnung berücksichtigen, daß die Fig. 23 und 27 nicht bei gleicher Größe gezeichnet sind, nämlich erstere bei Vergrößerung 1450, letztere bei 1300. Bringen wir auch diese auf erstere Größe, ergäbe das für die vegetativen Kerne 10 und 5 mm, für die generativen 5 und 3,6 mm, für die Zellinhalte 37 und 22,3 mm mittleren Durchmesser. Bei einem Vergleich der dritten Potenzen aber

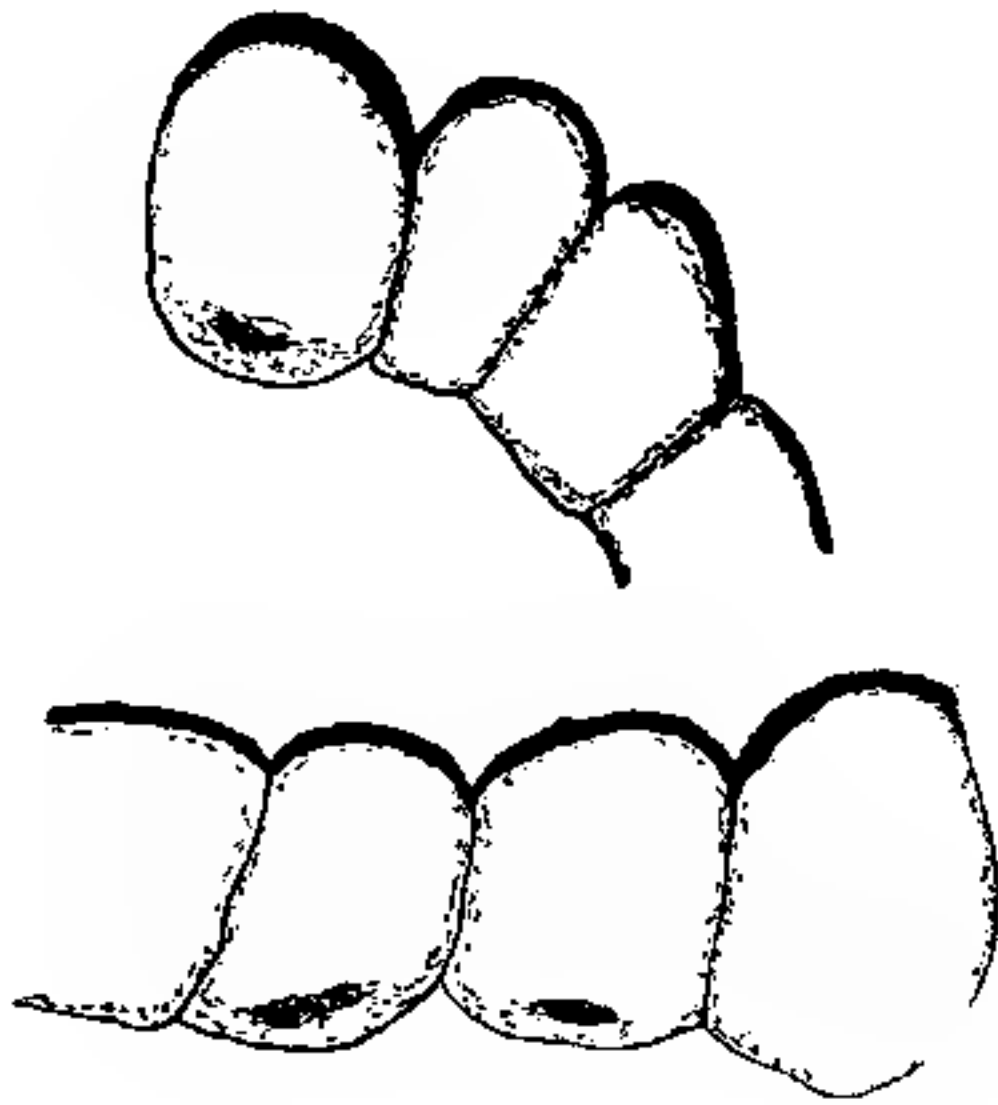


Fig. 1. Mittelgriffliges Individuum, größte Stamina. Epidermiszellen vom oberen Rande der Anthere. Vergr. 800.

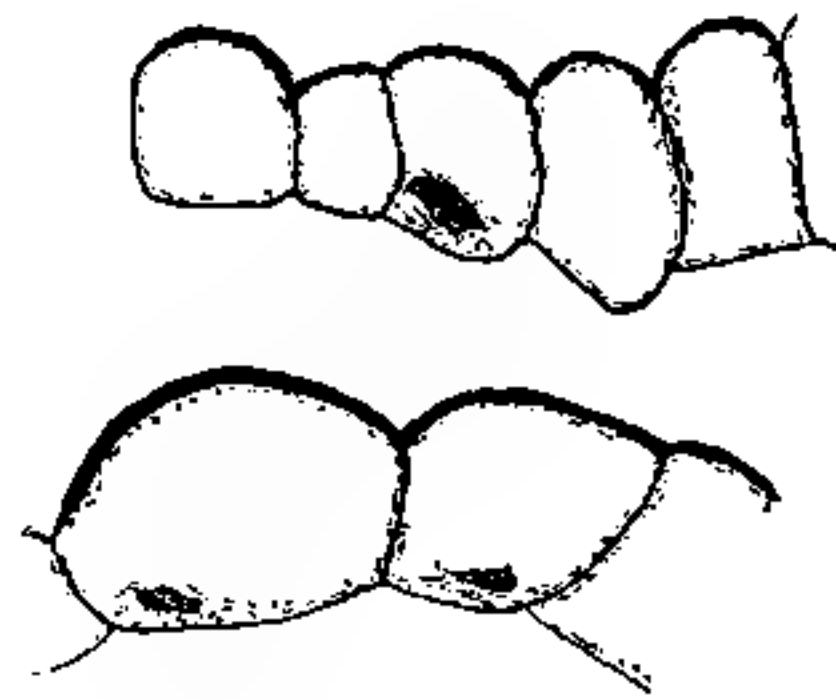


Fig. 2. Mittelgriffliges Individuum, kleinste Stamina. Epidermiszellen vom oberen Rande der Anthere. Vergr. 800.

würden sich die Volumina der beiden vegetativen Kerne wie 8:1, die der generativen Kerne wie 2,6:1, die der Zellinhalte wie 4,6:1 verhalten.

Es liegt mir nun völlig fern, Dahlgren aus diesen nicht ausdrücklich dafür gezeichneten Bildern Schlüsse unterzuschieben, die in unserer Frage bindend sind. Aber zum mindesten möchte ich für *Primula* die Frage erneut zur Diskussion stellen, ob die Kerngrößen in der Tat bei beiden Formen annähernd gleich und nur die Zellgrößen ungleich sind oder nicht.

Bei *Lythrum Salicaria* sehen wir jedenfalls völlig deutlich, daß allein die Zellgrößen der kleineren Körner im Wachstum sehr stark gehemmt sind, und wir dürfen diese Hemmung wohl auf verschieden starke Ernährung zurückführen.

Das nächste Ziel wird für uns nun sein, zu ergründen, wie diese Ernährungshemmung zustande kommt, und ob die Pollenkörner die einzigen Zellen sind, die in den beiderlei Antheren in der Größe so stark differieren. Zur letzteren Frage kann ich gleich bemerken, daß ich nur noch an gewissen Epidermiszellen Unterschiede nachwies; doch waren sie nicht sehr scharfe. An bestimmter Stelle, und zwar am oberen Rand der Anthere in unmittelbarer Nähe des Konnektivs, waren bei den größeren Staubblättern die Zellen wie in Textfig. 1, während sie in den kleineren wie in Textfig. 2 aussahen. Der Unterschied liegt auf der Hand: das eine Mal haben wir es mit breiten, hohen, fast papillösen, das andere Mal mit kleineren und deutlich flacheren zu tun.

Fig. 3a.



Fig. 3b.



Fig. 3a. Mittelgriffliges Individuum. Epidermiszellen vom seitlichen Antherenrande der größten Stamina. Vergr. 800.

Fig. 3b. Desgl. der kleinsten Stamina. Vergr. 800.

Auf die gezeichneten Formen lege ich kein großes Gewicht, sie wechselten im einzelnen. Wichtig ist mir nur, daß in einer und derselben Blüte zur gleichen Zeit sich die Epidermiszellen an angegebener Stelle in Form und Größe noch mehr unterscheiden können, als das die Zellen der beiderlei Archespore tun. Daß nicht etwa durchweg den Epidermiszellen der größeren Antheren die Zellgrößen wie in Textfig. 1 zukommen, lehrt uns gleich die Betrachtung der unmittelbar an diese nach unten anschließenden Oberhautzellen der Seitenränder. Sie sind flach, und in keiner Weise papillös (Textfig. 3a und b). Auch an lebendem Material überzeugt man sich leicht von der verschieden stark ausgeprägten Tendenz zur Papillenbildung allein oder doch hauptsächlich am oberen Antherenrande.

Wie leicht den Epidermiszellen eine Papillenform aufgezwungen werden kann, das lehrt z. B. die vor kurzem publizierte Beobachtung Küsters (1917, pag. 13), wonach bei Blättern von *Coleus* die oberseitigen Epidermen je nach Vorhandensein oder Fehlen von Anthocyanen in der Vakuolenflüssigkeit papillös oder flach sein können. Hier ist jedenfalls der verschieden hohe osmotische Druck die Ursache der Formverschiedenheit. Daß allgemein die ungleiche Wasserzufuhr von entscheidender Bedeutung in dieser Richtung sein kann, besagten schon die Ausführungen Küsters (1916, pag. 357): „Pflanzen, die an wasserreichen Lokalitäten wachsen, haben häufig größere, höhere (v. m. gesp.) Epidermiszellen als die an trockenen Standorten wachsenden,

und die Vergrößerung der Epidermiszellen gibt diesen die vom Standpunkt der physiologischen Anatomie aus oft behandelte papillöse Form (v. m. gesp.)“.

Machen wir einen Querschnitt durch die Knospe einer mittelgriffligen Blüte, in der wir also die extremsten Staubblätter haben, so sehen wir schon im jugendlichen Stadium, daß gerade in puncto Wasserversorgung beide Filamentgruppen sich scharf unterscheiden. Trotzdem (Textfig. 4) eine deutliche Sonderung in Xylem und Phloem noch nicht eingetreten war, erkennen wir auf den ersten Blick, daß die Leitbündel der größeren Staubblätter wesentlich größer sind als die der kleineren, und daß ferner schon jetzt die Zahl der Gefäße etwas beträchtlicher ist. Die gezeichneten Bilder stammen natürlich aus ein

und derselben Blüte und zwar ziemlich nahe dem Grunde der Filamente. Man kann bei einem Durchmustern sämtlicher zwölf Staubblätter überall allein schon nach der Leitbündelgröße sagen, welcher der beiden Staubblattsorten sie zugehören. In den völlig ausgewachsenen Staubblättern, zur Zeit der Antherenreife, sind die Differenzen noch weit

ausgeprägter. Unsere Textfig. 5 mag das näher illustrieren; zwar wechselt die Zahl der Gefäße ebenso wie die der Gesamtzellen überhaupt, aber die von uns wiedergegebenen dürfen wir als völlig typisch ansehen: d. h. die kleineren Leitbündel besitzen nicht mehr als 2—3 Gefäße resp. Tracheiden, die größeren das 3—4fache davon, ganz abgesehen von ihrer stärkeren Gesamtentwicklung.

Solch ungleich große Gefäßbündel werden aber notwendigerweise auch ungleiche Mengen Wasser und darin gelöste Stoffe transportieren müssen. Und es erübrigt sich eigentlich noch besonders zu betonen, daß auf diese Weise die „größten“ Staubblätter gegenüber den „kleinsten“ außerordentlich in der Wasserversorgung wie der Gesamt-ernährung bevorzugt sind. Wir können letztere, verglichen mit ersteren

Fig. 4a.

Fig. 4b.

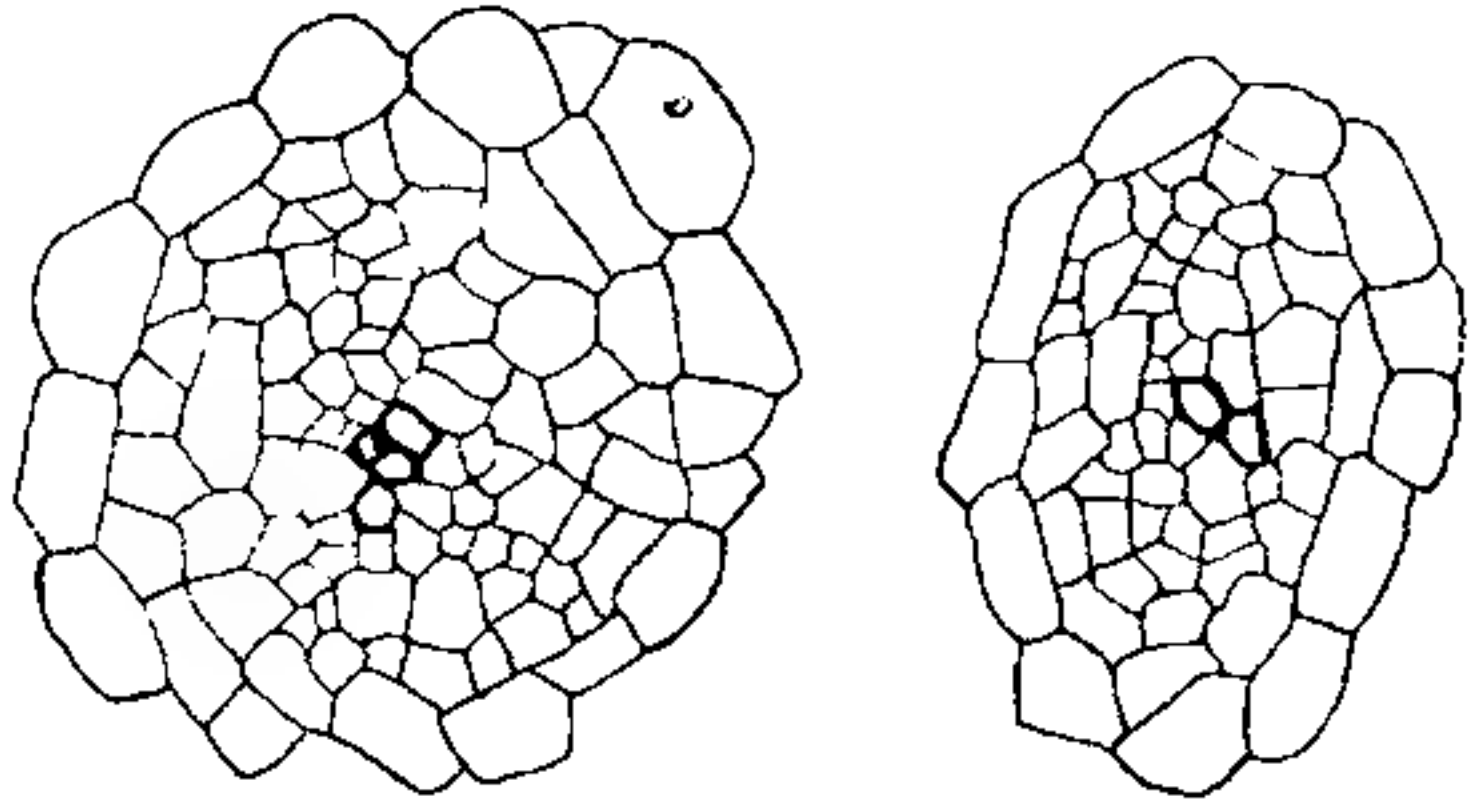


Fig. 4a. Mittelgriffliges Individuum. Leitbündel aus dem Filament eines der größten Stamina (nahe der Basis geschnitten) zur Zeit der Tetradenbildung der Pollen-Mutterzellen. Vergr. 600.

Fig. 4b. Desgl. Leitbündel aus dem Filament eines der kleinsten Stamina. Vergr. 600.

als „Hemmungsbildungen“, als Paravarianten im Detto-Küster'schen Sinne, auffassen (s. Küster 1916). Wir werden uns dabei aber davor zu hüten haben, den Begriff der Hemmung mit dem des einfachen Stehenbleibens auf einer Entwicklungsstufe gleichzusetzen. Das lehrt uns hier besonders eindringlich die Chemie der Pollenkörner. An anderer Stelle (Tischler 1917 b) führten wir aus, daß allgemein zuerst ein „Stärke stadium“ existiert, daß dieses aber gerade bei dem kleinen Pollen, den wir soeben als Hemmungsbildung auffaßten, nur einen Übergang zum „Fett stadium“ bedeutet. Vom rein chemischen Stand-

Fig. 5a.

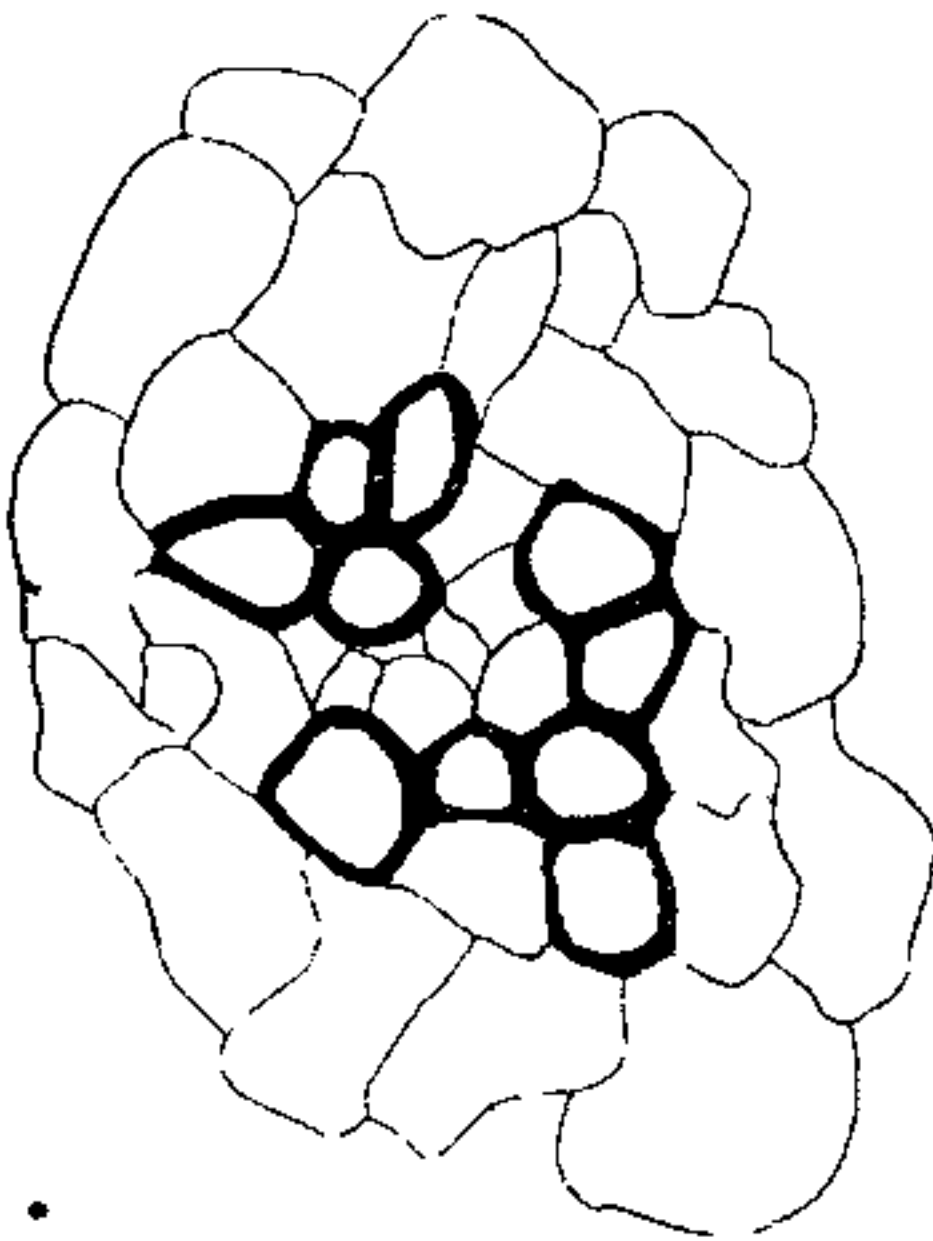


Fig. 5a. Mittelgriffliges Individuum. Leitbündelteil aus dem Filament eines der größten Stamina mit zahlreichen Gefäßen (nahe der Basis geschnitten) zur Zeit der völlig reifen Anthere. Vergr. 1200.

Fig. 5b.

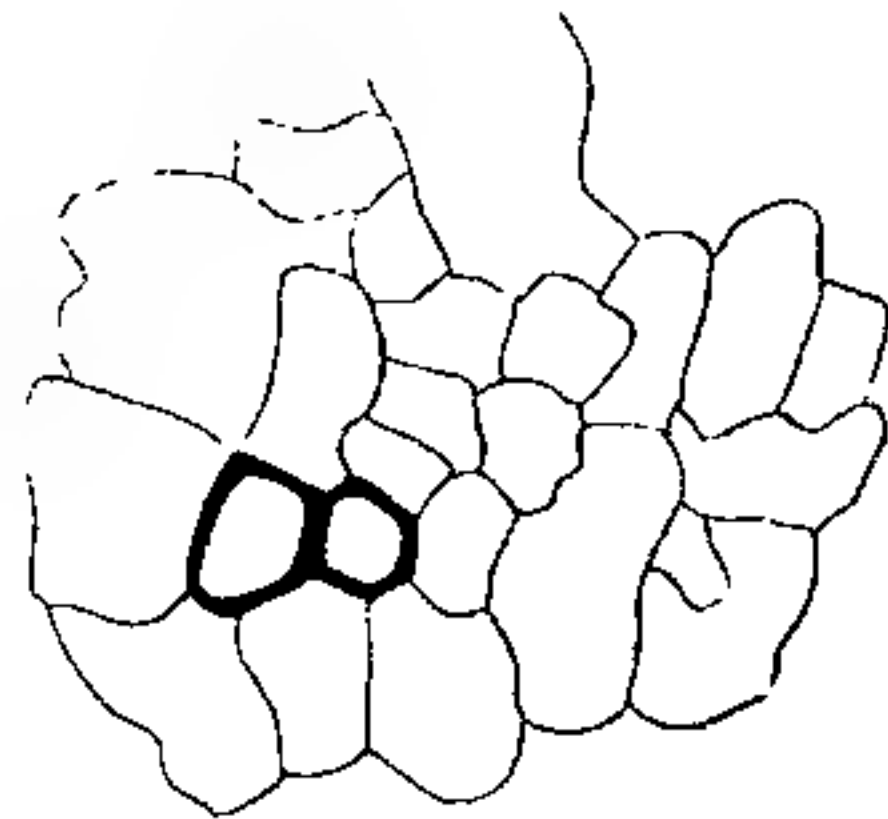


Fig. 5b. Desgl. Leitbündelteil aus dem Filament eines der kleinsten Stamina mit nur zwei Gefäßen. Vergr. 1200.

mungen, die trotzdem in ganz bestimmter Hinsicht spätere Entwicklungsstadien vorzeitig wegnehmen, während sie in allem übrigen nicht mehr die volle Ausbildung zeigen. Eine Rose z. B., die im 1. Lebensjahr blüht, ist in puncto „Blühen“ gegen eine gleichalterige normale Rose entschieden gefördert. Und doch werden wir von einer Hemmung im Gesamtverhalten sprechen dürfen. So ist auch hier die Entwicklung der Anthere infolge der weniger genügenden Versorgung mit Wasser und Nährstoffen, also durch die schlechtere Gesamternährung, gehemmt, trotzdem wird das Stärke stadium des Pollens rasch „übersprungen“. Ja wir können jetzt vielleicht gerade diese uns früher rätselhaft gebliebene Tatsache verstehen lernen. Fr. Weber (1909) hat bei seinen

Versuchen, die Fettbildung ökologisch zu erklären, darauf hingewiesen¹⁾, daß eventuell „im Vorhandensein von Fett an Stelle der stark quellbaren Stärke oder des osmotisch kräftig wirkenden Zuckers eine Anpassung an unzureichende Wasserversorgung“ zu sehen sei, und er hat diese Vermutung mit einigen Gründen gestützt. Wir wollen nun nicht in den Fehler verfallen, etwa überall in dem Fettpollen jetzt einen besonderen Ökologismus zu sehen. Aber der Gedankengang Weber's erlaubt vielleicht auch ein kausal-analytisches Verständnis derart, daß Wassermangel in der Tat die Fettbildung beschleunigen könnte. Wir wissen ja so wenig Exaktes über den Prozeß der Fettbildung auf Kosten der Kohlehydrate, daß jeder Fingerzeig benutzt werden muß. Also, um es noch einmal kurz zu sagen: der große Pollen, der reichlich ernährt wird, behält die Kohlehydrate als Reservestoff, der kleine „gehemmte“ setzt die Stärke nach Abbau in Fett um.

Ein starkes Indizium dafür, daß unser Gedankengang richtig ist, ja ein Indizium, das fast Beweiskraft hat, liegt in der Tatsache, daß die beiderlei Sorten von Filamenten in den langgriffligen Blüten sich anders verhalten. Hier, wo wir ja die „größten“ Antheren mit ihrem Stärkepollen nicht haben, unterscheiden sich auch die Leitbündel kaum voneinander und jedenfalls nicht in dem uns interessierenden Punkte. Die Zahl der Gefäße — natürlich müssen wir sie nahe der Filamentbasis betrachten — ist bei beiden nahezu identisch, und das stimmt für alle 12 Stamina einer Blüte. Ich zählte in den von mir gemusterten Präparaten je 2—4 kleine Gefäße, somit ungefähr soviel wie in den kleinsten Leitbündeln der mittelgriffligen Blüten. Differenzen, die mir eine Identifizierung der Stamina, ganz abgesehen von der Lage erlaubten, waren sichtlich unbedeutender Natur, wie z. B. größerer Gerbstoffgehalt der Epidermiszellen bei den Mittelgroßen. Das mag variieren und hat vielleicht nur für einen speziellen Fall Gültigkeit. Die Hauptsache ist eben die: in den langgriffligen Blüten fehlt die bei den mittelgriffligen so ausgesprochene Leitbündeldifferenzierung. Und die „mittleren“ und „kleinen“ Filamente verhalten sich, was Wasserversorgung anbelangt, einander im wesentlichen gleich.

Daher dürfen wir wohl den Schluß ziehen, daß mit sehr großer Wahrscheinlichkeit der „größte“ Pollen in seiner chemischen Eigenart durch das Mehr an zugeleiteten Stoffen ebenso kausal bedingt ist wie der „mittlere“ und „kleinere“ durch das Weniger dieser Stoffe. Oder wir können dasselbe auch in der Form ausdrücken: bei sehr starker

1) Den Hinweis verdankte er, wie er angibt, seinem Lehrer K. Linsbauer.

Zuleitung von Nährstoffen wird im Pollen der sonst zu beobachtende Stoffumsatz sistiert, die enzymatische Tätigkeit, welche die Stärke löst und die gelösten Kohlehydrate zur Fettbildung benutzt, findet sich nicht ein. Wer möchte hier nicht an Klebs' Ausführungen denken (z. B. 1917. pag. 407—408), wonach bei zu starker Anhäufung gewisser Nährstoffe eine „Inaktivierung“ der Fermente, speziell der Diastase, eintreten kann.

Erst bei der Keimung würde dann durch den äußeren Reiz, der auf das Pollenkorn ausgeübt wird, die Hemmung überwunden (vgl. auch unsere Ausführungen 1917 b.) —

Die fraglichen *Lythrum*-Individuen unterscheiden sich also primär im Leitbündelbau ihrer Filamente. Die chemische Differenzierung des Pollens, die als „Merkmal“ besonders in die Augen fällt, würde nach unseren Ausführungen dann sekundär bedingt sein. Leider sind mir nie solche Fälle zu Gesicht gekommen, wie sie Koehne anführt (vgl. Tischler, 1917 b, pag. 461). Dieser Forscher hat zweimal an kurzgriffligen Exemplaren sämtliche 12 sich untereinander äußerlich nicht unterscheidenden Staubblätter mit gelbem Pollen aufgefunden. Es würde sehr interessant sein, zu sehen, wie sich bei diesen offenbar sehr seltenen Ausnahmen die Leitbündel der Filamente verhalten.

Die „mittelgroßen“ und „kleinen“ Pollenkörner sind untereinander so ähnlich, daß spezifische Unterschiede bei ihrer Wasserversorgung nicht in Betracht kommen. Die geringen Größendifferenzen können sich auch im Pollen innerhalb einer und derselben Anthere vorfinden. Wir werden uns also nicht wundern, wenn wir in dem Bau der entsprechenden Filamentleitbündel keine solch wahrnehmbaren Verschiedenheiten wie zwischen den vorher genannten beobachten.

Hans Winkler (1907) hat in seiner grundlegenden Abhandlung „Über die Umwandlung des Blattstieles zum Stengel“ bekanntlich gezeigt, daß gerade die wasserleitenden Gewebe sich in ihrer Masse verändern lassen, und teleologisch könnte man fragen, warum denn etwa die mittleren und kleinen Staubblätter ihren vollen Wasserbedarf nicht auch durch zweckentsprechende Wachstumsregulationen innerhalb der Filamente decken könnten, wie das in Winkler's Versuchen der Fall war. Darauf ist zu erwidern, daß hier noch ein Kambium existierte, welches neue wasserleitende Zellen erzeugen konnte und daß der Anreiz dazu höchstwahrscheinlich durch eine Transpirationssteigerung gegeben werden mußte. In unserem Falle haben wir für diese keinen Anhaltspunkt und ein Kambium fehlt auch. Das Organ muß sich eben, bildlich gesprochen, mit dem vorhandenen einrichten. Warum freilich

die einen Filamente sich schwächer als die anderen in derselben Blüte entwickeln, das hängt, wie Klebs sich ausdrücken würde, von ihrer „spezifischen Struktur“ ab, oder wie wir in alter Weise auch sagen könnten, dazu müßten wir phylogenetische Gesichtspunkte heranziehen.

Nach diesen Bemerkungen wenden wir uns zu einigen den unseren analogen Erscheinungen. Und da werden wir zuerst an die nichtheterostylen, aber heterantheren Gewächse denken. Bei ihnen bezieht sich, wie wir (Tischler, 1917 b, pag. 472) näher ausführten, die Hemmung im allgemeinen nur auf die Größe der Anthere. Aber es gibt doch auch Pflanzen, z. B. gewisse *Cassia*-Arten, die Größenunterschiede in den reifen Pollenkörnern aufweisen. Das Interessante ist, daß bei Hemmung in der Funktion doch selbst eine Größenzunahme gegen die „normalen“ zu beobachten sein konnte (*Cassia Fistula*, *C. bacillaris*). Der Gegensatz dieser Heterantheren zu den Heterostylen kann vielleicht so definiert werden, daß bei letzteren die Funktion des Pollens nicht gelitten hat, während bei ersteren ein Übergangsstadium auf dem Wege nach dem „Staminodialwerden“ erreicht ist.

Ähnliche Hemmungen wie bei *Lythrum* sind auch bei gewissen diözisch werdenden Arten beschrieben. Wir wollen hierauf noch weiter unten zu sprechen kommen, möchten hier aber schon auf gewisse Übereinstimmungen aufmerksam machen, wobei wir bereits einige für die Narbenpapillen beschriebenen Phänomene vorwegnehmen. Sie zeigen sich bei dem in der Entwicklung gehemmten Geschlecht. Ich greife z. B. das von Heckel (1890) beschriebene *Solanum Duchartrei* als gutes Beispiel heraus, von dem der Autor für die „physiologisch ♂ Blüten“ sagt: die Narbe zeige sich in ihnen „couvert de papilles courtes et sèches, tandis que dans la fleur physiologiquement femelle le style long est terminé par un stigmaté très capité, de couleur vert et couvert de longues papilles humides“. Es ist hier eine „condition hétérostylée unisexuée“ geschaffen. Trotzdem scheinen „les ovules . . . semblables dans les deux ovaires et également développés.“ Wir kennen auch dafür bei manchen Heterostylen ein vollkommenes Analogon, so bei der daraufhin viel untersuchten *Primula* (s. ausführlich bei Dahlgren 1916).

Recht gut endlich lassen sich zum Vergleich die bei der Kleistogamie beschriebenen Erscheinungen heranziehen. Goebel (1904) hat, von breiter Basis ausgehend, bewiesen, daß wir es auch hier mit Hemmungsbildungen im Vergleich zu den chasmogamen Blüten zu tun haben und Fräulein Ritzerow (1908), seine Schülerin, hat diese Gedanken noch weiter ausgeführt. Schon Rößler (1900) hatte für die

kleistogamen Blüten der *Oxalis Acetosella* (pag. 493) eine mit Größenunterschieden der Pollenkörner verknüpfte Heterantherie angegeben, während noch Darwin (1877, pag. 158) ausdrücklich bemerkt, daß die Pollenkörner der chasmo- und kleistogamen Blüten nicht in der Größe differieren. Außer den Größenunterschieden gegenüber dem Pollen der chasmogamen Blüten beobachtete Rößler fernerhin eine schwächere Entwicklung der Exine: „die Skulptur der kleistogamen Pollenkörner ist nicht so grob wie die der chasmogamen“ (vgl. dazu Tischler 1917 b, pag. 475). Und Fräulein Ritzerow hat nun für eine ganze Anzahl kleistogamer Gewächse im Prinzip ähnliches gesehen; eine Verkleinerung des Pollens wird z. B. für *Aristida gracilis* (pag. 167), *Sporobolus vaginiflorus* (pag. 169), *Halimium glomeratum* (pag. 175), *Ononis columnae* (pag. 191), *Houstonia spec.* (pag. 204, vgl. dazu die Bemerkung auf pag. 203) und *Specularia perfoliata* (pag. 207) erwähnt. Die kleiner gewordenen Pollenkörner sind Hemmungsbildungen, und die Hemmung ist da noch weiter gegangen, wo nur zwei statt der vier Pollensäcke vorhanden oder gar wo die Staubblätter ganz zu Staminodien geworden sind. Dafür führen Goebel wie Fräulein Ritzerow zahlreiche Beispiele an.

Goebel hat die kleistogamen Blüten bekanntlich mit den „Kümmerszwergen“ (Sierp 1914) verglichen. Namentlich Gauchery (1899) verdanken wir sehr ausführliche Untersuchungen über deren Struktur. Er hebt hervor, daß bei ihnen stets eine starke Leitbündelreduktion im Vergleich zu den „normalen“ Individuen zu beobachten ist (s. z. B. die instruktiven Figuren für *Rumex Acetosella*, *Papaver Rhoeas*, *Euphorbia stricta*, *Nicandra physaloides*, *Erigeron canadensis*)¹⁾. Das gleiche ist ja nun auch bei unseren „gehemmten“ Filamenten nachzuweisen.

Hand in Hand mit der Veränderung der Pollenkörner kann eine Veränderung in gewissen Teilen der Fruchtblätter gehen und zwar vorzugsweise in der Narbe. Und damit hätten wir eventuell wieder ein Analogon zu den Verhältnissen bei den Heterostylen. Ich zitiere Rößler (1900, pag. 496), der für *Oxalis Acetosella* sagt: „Sind ferner die Narbenpapillen der chasmogamen Blüte lang schlauchförmig, so

1) Herr Geheimrat v. Goebel hatte die Freundlichkeit, mich darauf aufmerksam zu machen, daß schon vor Gauchery die deutschen Forscher Frank und Sorauer (vgl. die Zusammenfassungen bei Frank, A. B., *Die Krankheiten d. Pflanzen*, 2. Aufl., Bd. I, pag. 271 ff., 1895 und Sorauer, P., *Handbuch der Pflanzenkrankheiten*, 3. Aufl., Bd. I, pag. 139 ff., 1909) zu gleichen Resultaten gekommen waren. Ich bedauere diese Angaben übersehen zu haben, um so mehr als sie auch bei Sierp (1914) pag. 56 zitiert sind. (Anmerkung bei der Korrektur.)

sind sie hier ganz kurz“, und ich weise ferner auf Bilder hin, wie sie Fräulein Ritzerow in ihren Fig. 31 und 32 für *Houstonia*, in Fig. 35 und 36 für *Specularia* gibt.

Wenn wir uns jetzt zu den Fruchtblättern unseres *Lythrum Salicaria* hinwenden, so begeben wir uns dabei des Vorteils, den wir bei einem Vergleich der Pollenkörner hatten. Denn wir können ja nun nicht mehr nur ein Individuum betrachten, sondern müssen mindestens zwei miteinander vergleichen. Wir sind also in der gleichen Lage wie bei dem Pollen- und Narbenvergleich der Heterostyl-dimorphen. Das ist ein Übelstand, der, da es sich um sehr modifizierbare Zellen handelt, nicht allzuleicht genommen werden darf. Sehen wir aber einmal zu, ob wir trotzdem einen Analogieschluß wagen dürfen.

Daß alle Teile der Fruchtblätter außer den Narbenpapillen in den drei Formen durchschnittlich gleichgroße Zellen haben, scheint man stets stillschweigend vorausgesetzt zu haben. Und diese Voraussetzung ist auch richtig. Mit aller Deutlichkeit sieht man aber dabei (Tischler 1917a), daß die vielen Samenanlagen sehr ungleich an Größe sind, da sie sich offenbar gegenseitig die Nahrung wegnehmen. Infolgedessen finden wir starke Verschiedenheiten auch in der Größe der Embryosäcke und ihrer Zellen¹⁾. Diese Differenzen können aber innerhalb eines und desselben Fruchtknotens größer sein als zwischen Fruchtknoten verschiedener Formen. Auch Dahlgren (1916) war für *Primula* zu dem gleichen Resultat gekommen. Er weist schon auf das theoretisch Bedeutsame hin, daß sich somit Pollenkörner und Eizellen verschieden verhalten. Wir haben völlige Gleichheit aber auch, was die Zellen der Fruchtknotenwandung und des Griffels anlangt. Ja selbst die Leitbündel machen keine Ausnahme. Das wird uns nicht verwundern, soweit es sich um die Bündelteile innerhalb des eigentlichen Fruchtknotens handelt. In Analogie zu den Verhältnissen bei den Filamenten erwartete ich aber zunächst stärkere Unterschiede in der Bündelausbildung der Griffel. Diese sind in jugendlichen Stadien noch nicht einheitlich, weisen vielmehr deutlich ihre Herkunft aus zwei Fruchtblättern auf und fusionieren

1) An anderer Stelle (1917a) führten wir aus, daß diese Embryosäcke sekundär vierkernig geworden sind. Wir zeigten es auch entgegen den Angaben von Hofmeister und Guignard für die nahverwandte Gattung *Cuphea*. Inzwischen fand ich nun eine Notiz von B. Jönsson (Om embryosäckens utveckling hos Angiospermerna. Lunds Univ. Årsskr. 1880, XVI, pag. 45—46), der bereits das vorzeitige Zugrundegehen der Antipoden bei *Cuphea Zinnapanii* beschrieben hat. Dadurch gewinnt meine Annahme, daß Hofmeister und Guignard sich geirrt haben, an Wahrscheinlichkeit.

(Anmerkung bei der Korrektur)

erst im Laufe der Entwicklung zu einem soliden Gebilde. Selbst ein besonderer Griffelkanal ist in der Mitte dann nicht vorhanden. An seiner Stelle finden wir nur ein „Leitgewebe“, das aus langgestreckten englumigen Zellen besteht, deren Wände intensiv Farbstoffe speichern, und das so benannt ist, weil es die Pollenschläuche abwärts zu leiten bestimmt ist. Mit den in Vierzahl vorhandenen Gefäßbündeln hängt es in keiner Weise zusammen. In unserer Mikrophotographie (Textfig. 6)¹⁾

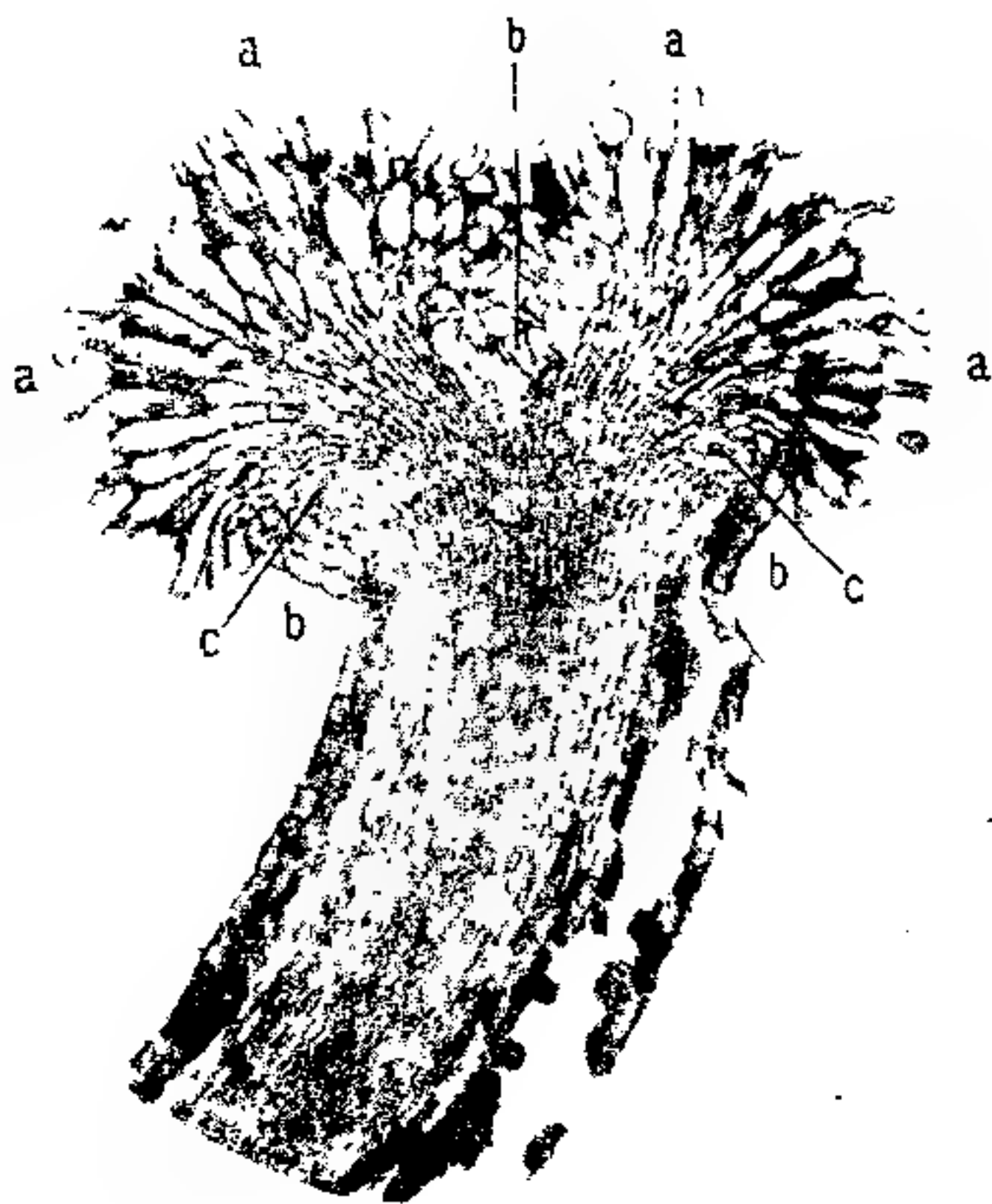


Fig. 6. Mikrophotographie. Langgriffliges Individuum. Längsschnitt durch die Narbe und den obersten Griffelteil; bei a die Narbenpapillen als Endzellen der Reihen des Leitgewebes, bei b die sonstigen Epidermiszellen des Narbenkopfes, bei c die Stellen in denen die Gefäßbündel endigen. Vergr. 75.

am Ende des Leitgewebes geführt, während letzterer etwas tiefer liegt und die Zone des Leitgewebes in scharfer Begrenzung gegen das äußere Parenchym aufzeigt. Bilder der verschiedengrifflichen Individuen zeigen auch im Leitgewebe keine spezifischen Differenzen.

Mit der ähnlichen Ausbildung der Gefäßbündel in den drei Griffel-

1) Herr Kollege Linde-Braunschweig hatte die große Freundlichkeit, mir die Mikrophotographien anzufertigen. Auch an dieser Stelle möchte ich ihm dafür noch herzlichsten Dank sagen.

können wir die Zellen des Leitgewebes gut bis in den Narbenkopf verfolgen, während die Gefäßbündel bereits in den Ecken der Narbe endigen, die von den springbrunnenstrahlförmig verlaufenden Reihen des Leitgewebes umschlossen werden (bei c). Wie die Endigungen der Bündel hier aussehen, mag uns noch Textfig. 7 zeigen. Man sieht, hier ist kein wesentlicher Unterschied in Form oder Anordnung auch der letzten Tracheiden.

Ganz instruktiv sind ferner die Querschnitte durch die Narbe in Textfig. 8a und b.

Ersterer ist unmittelbar

formen stimmt nun gut, daß die mittelgroßen und die kleinen Griffel nicht als Hemmungsbildungen im gleichen Sinne bezeichnet werden können wie die entsprechenden Filamente. Denn sie pflegen dafür erheblich breiter als die langen Griffel zu sein, zum mindesten unterhalb der Narbe. Als „Paravarianten“ dürfen wir sie auch ansehen, aber als solche, die ihr Wachstum in anderer Richtung entwickelt haben. Aus irgendeinem „ererbten“ Grunde können sie normal nicht in die Länge wachsen; sie verwenden ihre Nährstoffe vielmehr für ein Wachsen in die Breite.

Die Endzellen der Reihen des Leitgewebes sind, wie unsere Mikrophotographie in aller Deutlichkeit zeigt, die Narbenpapillen (Textfig. 6 bei a). Wir dürfen

ihre Form unbedenklich in ähnlicher Weise uns zustande gekommen denken wie vorhin die bei Küster (1916) zitierten Fälle, vor allem, weil wir auch sehen, daß die dazwischen liegenden Epidermiszellen (bei b) erheblich kleiner sind oder gar keinen Papillencharakter mehr haben.

Daraus können wir schließen, daß wahrscheinlich bestimmte Stoffe, die mit den „leitenden“ Zellen befördert werden, die unmittelbaren Veranlasser der Zellform sind. Wir werden an gelöste Kohlehydrate in erster Linie denken, strotzen doch die Narben hier voll Glykose. Daß die eigentümliche „charakteristische“ Flaschenform der Narbenpapille in sehr ähnlicher Ausbildung auch sonst innerhalb der Blüte vorkommt, lehren uns Bilder von gewissen Epidermiszellen der Kelchblätter, die man auf Querschnitten durch die erwachsenen Blüten leicht auffinden kann.

Somit werden wir bei der Betrachtung des morphologischen Bildes zu dem Analogieschluß gedrängt, daß außer den Zellen der Gefäßbündel noch andere Zellen Stoffe in den Narbenkopf transportieren müssen. Wenn wir im Gebiet der Fruchtblattgewebe bleiben, so wird uns beim

Fig. 7 a.

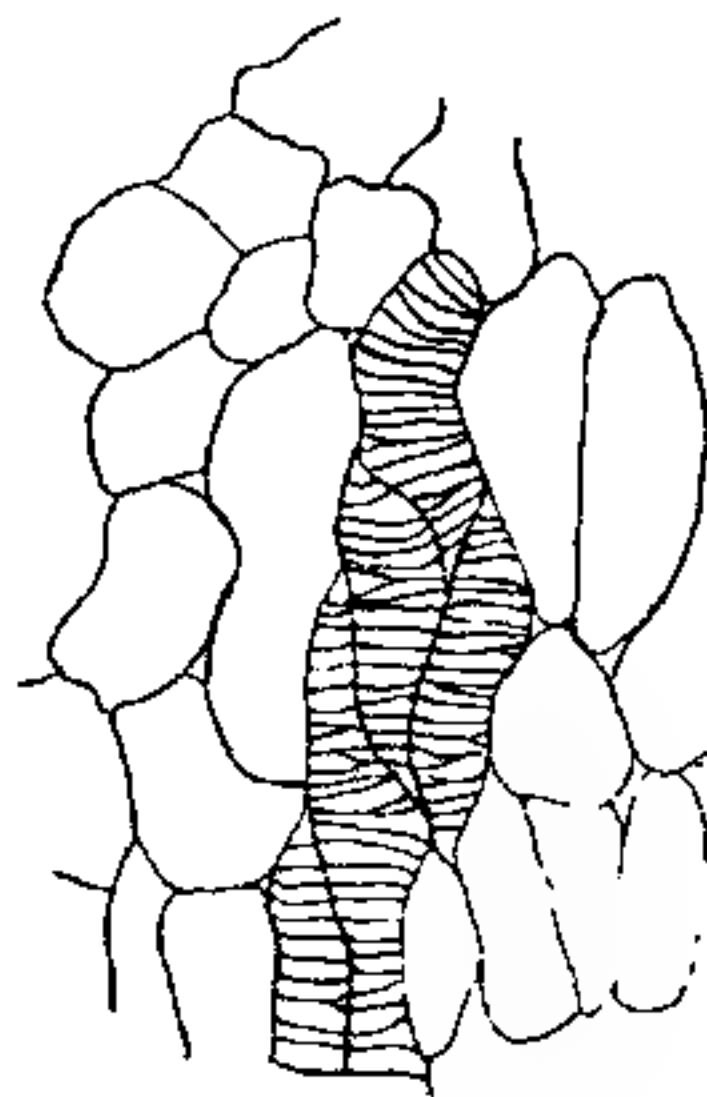


Fig. 7 b.

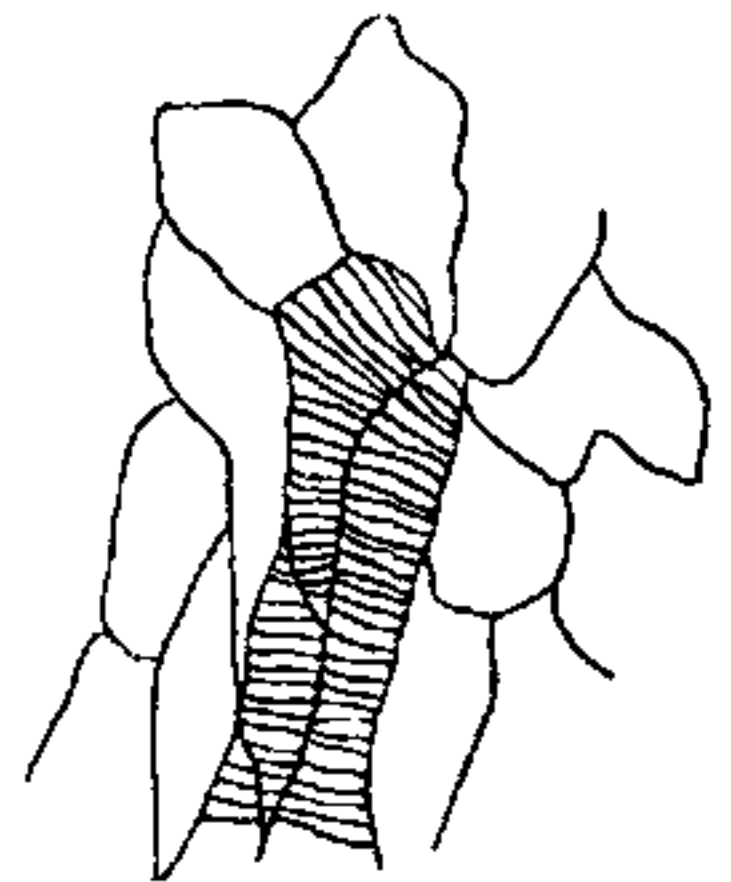


Fig. 7 a. Endigungen der Gefäßbündel im Griffel eines langgrifflichen Individuums. Vergr. 600.

Fig. 7 b. Desgl. eines kurzgrifflichen Individuums. Vergr. 600.

Anschaun der langgestreckten Zellen des Leitgewebes die Ähnlichkeit mit denjenigen Zellen auffallen, welche häufig die Verbindung des

Gefäßbündelendes mit dem Embryosack herstellen und unmittelbar an die Antipoden ansetzen. Und wir könnten den Vergleich noch weiter führen. Wie die Antipoden oft eine besondere Birnform oder sonst eine unter dem Einfluß der gesteigerten Wasser- und Nährstoffaufnahme zustande gekommene Gestalt annehmen (vgl. Löt-scher 1905, pag. 229 ff., Huß 1906), so hier die Narbenpapillen.

Ob es freilich zulässig ist, unseren auf morphologischen Daten aufgebauten Schluß zu ziehen, ist eine andere Sache. Der physiologische Beweis von dem Charakter der Leitgewebezellen steht allgemein noch aus. Jedoch ist es wohl erlaubt und beruht auf alter Erfahrung, gerade bei solch spezialisierten Zellen aus der Zellform gewisse Rückschlüsse auf die Funk-

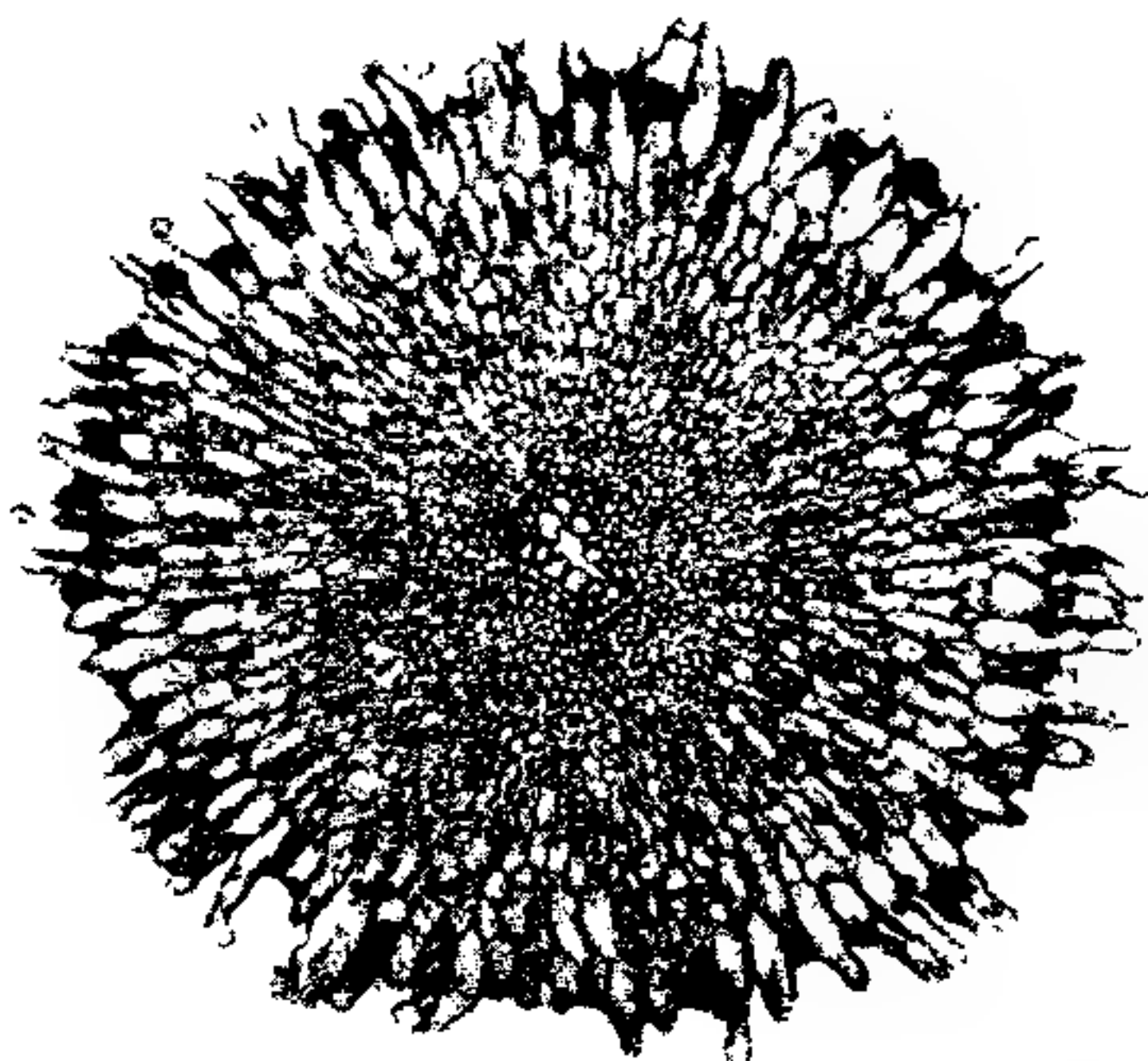


Fig. 8a. Mikrophotographie. Langgriffliges Individuum. Querschnitt durch die Narbe unmittelbar am Ende des Leitgewebes geführt. Vergr. 75.

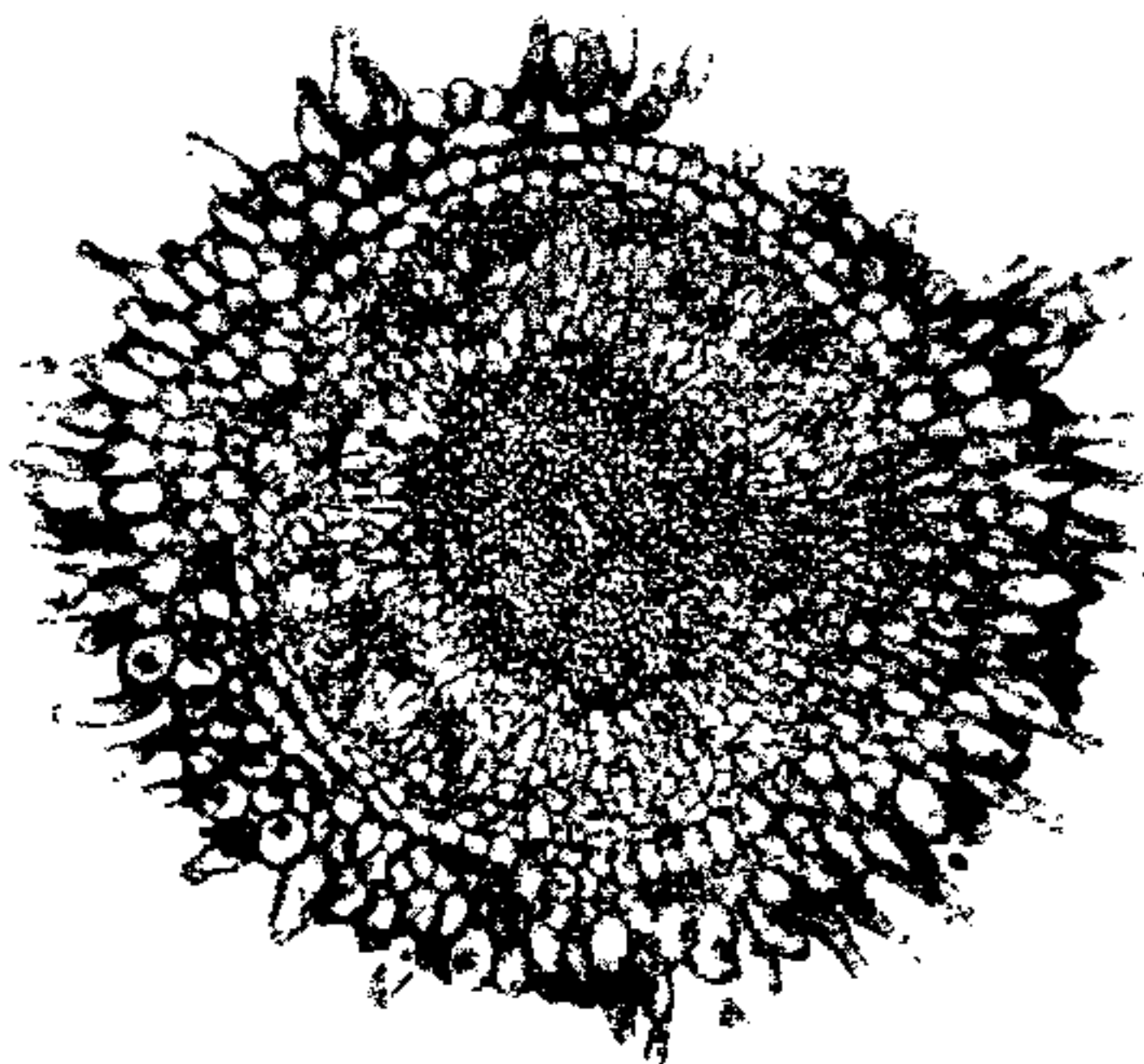


Fig. 8b. Desgl. etwas tiefer geschnitten. Das zentral gelegene Leitgewebe und das die Gefäßbündelendigungen enthaltende äußere Parenchym sind scharf gesondert. Vergr. 75.

tion zu ziehen. Ich möchte meinen, daß wir eventuell selbst die bisher allein angenommene „Bestimmung“ des Leitgewebes, den Pollenschläuchen ein bequem zu durchwachsendes Gewebe zu präsentieren, als sekundär annehmen dürfen. Sehen wir doch immer mehr in unseren „anti-lamarckistisch“ gewordenen Zeitläuften, wie eine ökologische Einrichtung nicht zum Nutzen für „fremde“ Zellgewebe geschaffen ist, sondern wie eine entwicklungsphysiologisch ganz unabhängig davon determinierte Erscheinung erst später ökologisch verwertet wird. Und der Pollenschlauch ist doch für die Gewebe des Griffels und der Narbe auch etwas „Fremdes.“

Nach diesem Ausblick in zur Zeit noch unerforschte Gebiete bliebe uns jetzt noch übrig, die Narbenpapillen der drei Blütenformen bei *Lythrum* in ihrer Größe miteinander zu vergleichen. Hermann Müller (1873, pag. 193) wies zuerst darauf hin, daß ähnlich den Verhältnissen bei *Primula* die Papillen „der langgriffligen Form auffallend länger und mit ihren freien Enden weiter auseinanderstehend sind als die der mittel- und kurzgriffligen, die sich voneinander nicht so sehr unterscheiden. Bei allen drei Formen bestehen nämlich die Narbenpapillen aus langen, beiderseits gerundeten Zellen, deren Ende durch eine halsförmige Einschnürung als kugeliges oder elliptisches Köpfchen abgesetzt erscheint. Bei der langgriffligen Form sind diese Zellen $\frac{40 \quad 60}{300}$ mm lang und stehen, da sie unter der halsförmigen Einschnürung etwa zur doppelten Dicke des freien Endes anschwellen, mit ihren freien Enden ungefähr ebensoweit auseinander, als diese freien Enden selbst dick sind; bei der mittelgriffligen Form sind diese Zellen nur $\frac{30-50}{300}$ mm, bei der kurzgriffligen $\frac{25-45}{300}$ mm lang, und lassen bei beiden, da sie unter der halsförmigen Einschnürung nur weniger dicker sind als an ihrem freien Ende, zwischen ihren freien Enden sehr viel schmalere Zwischenräume. Daß Narbenpapillen, Griffellängen und Pollenkörner von so ungleichen Dimensionen nicht in gleichem Grade für einander passen können, erscheint selbstverständlich.“ (!)

In Dezimalen übertragen, würden demnach die Zellängen für die drei Papillenformen nach H. Müller 0,133—0,2 mm, 0,1—0,167 mm und 0,083—0,15 mm betragen. Diese Angaben sind seitdem fast überall übernommen. Neuere Messungen kenne ich nicht. Trotzdem hätte man stutzig werden können, da man schon bei Darwin (1877, pag. 128) las: „Die Narbe des langgriffligen Pistills hat häufig (v. m. gesp.)

längere Papillen oder ist rauher als die des mittelgriffligen, und die letztere ebenso länger und rauher als die des kurzgriffligen, aber dieser Charakter ist, obgleich er in den zwei Formen von *Primula veris* usw. fixiert und gleichförmig ist, hier variabel (v. m. gesp.); denn ich habe mittelgrifflige Narben gesehen, welche rauher waren, als die der langgriffligen.“ In einer Anmerkung weist ferner Darwin noch auf den Gegensatz zu H. Müller hin und bemerkt dazu: „Dieser scheint gefunden zu haben, daß die Narbenpapillen in den drei Formen beständig in der Länge und Struktur differieren.“

Tatsächlich sind H. Müller's Zahlen und andere gleichlautende Angaben (so z. B. bei Völker 1915) irreführend. Denn zu meiner großen Verwunderung kann die Differenz noch viel weniger ausgeprägt sein, als man selbst nach Darwin erwarten könnte.

Mein Material stammt von verschiedenen Standorten innerhalb des Rittergutes Losgehnen (Kr. Friedland) in Ostpreußen, sowie des Badeortes Cranz an der Samländischen Küste und wurde von mir im Juli und August 1917 in frischem Zustande untersucht. Ich habe stets mit dem Rasiermesser verschiedene Quer- und Längsschnitte von den Narben je einer Blüte angefertigt und nur diejenigen Zellen berücksichtigt, welche völlig unversehrt und turgeszent waren. Gemessen wurde mit einem Okularmikrometer, bei dem die Entfernung zwischen zwei Teilstrichen einer Länge von 0,00715 mm entsprach. Von jeder Narbe wurden 20 Papillen willkürlich ausgewählt. Ich gebe die Maße in Teilstrichen.

(Siehe Tabellen pag. 183.)

Wie man aus unseren Tabellen ersieht, habe ich nicht etwa beabsichtigt, durch Auszählung besonders großer Mengen von Papillen variationsstatistische Unterlagen zum Berechnen von M oder σ zu schaffen, sondern einfach nur zeigen wollen, wie außerordentlich stark die Zahlen transgressiv variieren. Sehen wir nach der Ursache dieser Variabilität, so scheint hauptsächlich die Gesamtausbildung der Blütengröße schuld daran zu sein, ob im allgemeinen die Papillen mehr nach den Teilstrichlängen 12 oder 33, also nach 0,086 mm oder nach 0,236 mm Länge gravitierten. Das darf nur sehr „cum grano salis“ verstanden werden. Denn man findet ja in ein und derselben Narbe die stärksten Unterschiede. Und diese sind jedenfalls weit bedeutender als die zwischen den Papillen der verschiedenen Blütenformen. So hat uns der Zufall solche kurzgriffligen Narben in die Hand gespielt, die man nach H. Müller nur bei langgriffligen Pflanzen hätte erwarten können. Und ebenso ist es wohl Zufall, daß die untersuchten mittelgriffligen im all-

I. Langgrifflige Individuen.

Pflanzen a—d stammen aus Losgehnen, e—f aus Cranz.

	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	Teilstriche
a			2	2	3	8	1		1	2		1								
b	2		2			8	2	4	1	1										
c				1	1	5	1	3	2	2		1	1	2					1	
d			2	1	4	4	1	3	4	1										
e								1	2		2		2	4	1	5			1	2
f						5	1	1	3	1	2	1	2	2	1	1				
Sa.	2	0	6	4	8	30	6	12	13	7	4	3	5	8	2	6	1	1	2	

Zahl der Papillen

II. Mittelgrifflige Individuen.

Pflanzen a—c stammen aus Losgehnen, d—f aus Cranz.

	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	Teilstriche
a				5	1	5	3	4	2							
b			1	1			3	3	4	3	1	1	1	1	1	
c			1		3	2	3	6	3		1	1				
d	1	2	2	6	2	1	2		4							
e									5	2	4	2	3	3	1	
f			1	5	4	3	2		2	2	1					
Sa.	1	2	5	17	10	11	13	13	20	7	7	4	4	4	2	

Zahl der Papillen

III. Kurzgrifflige Individuen.

Pflanzen a—d stammen aus Losgehnen, e—f aus Cranz.

	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	Teilstriche
a	2	1	3	2	3		8	1													
b					1				1	1	3	4	2	3	1	1	3				
c									1	1	3	6	2	4	1	2					
d									1	1	1	1	2	2	2	3	5	1	1	1	
e			1	2			3		4	2	3	5									
f						1	2	1	2	1	4	5	1	2		1					
Sa.	2	1	4	4	4	1	13	2	8	6	14	21	7	11	4	7	8	1	1	1	

Zahl der Papillen

Zähle ich die drei Summen zusammen, erhalte ich:

	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	Teilstriche
Summa langgriffliger Individuen				2	6	4	8	30	6	12	13	7	4	3	5	8	2	6	1	1	2		
Summa mittelgriffliger Individuen	1	2	5	17	10	11	13	13	20	7	7	4	4	4	2								
Summa kurzgriffliger Individuen			2	1	4	4	4	1	3	2	8	6	14	2	7	11	4	7	8	1	1	1	
Total	1	2	7	20	14	21	21	22	63	15	27	23	25	29	12	16	12	9	14	2	2	3	
	3	27	35	43	78	50	54	28	21	16	5												

Zahl der Papillen

gemeinen die kürzesten Papillen hatten. Ich habe außer den 18 oben beschriebenen Blüten mit ihren je 20 gemessenen Narbenpapillen noch eine größere Menge von Narben anderer Pflanzen geschnitten und untersucht, wenn auch nicht planmäßig gemessen. Ich kann demnach nur glauben, daß H. Müller zu geringe Materialmengen vor sich gehabt hat und diese zufällig mit der erwarteten Gesetzmäßigkeit stimmten. Ich habe jedenfalls andere Zahlen erhalten als er, und ein dritter Beobachter wird sicherlich wieder andere finden. Aber meine wenigen Messungen genügen schon, um das Material so zu gruppieren, daß eine einigermaßen symmetrische Kurve resultiert. Wir brauchen nur je zwei unserer Klassen zu einer zusammenzunehmen, so erhalten wir für die Totalität aller gemessenen Narbenpapillen die Reihe

3, 27, 35, 43, 78, 50, 54, 28, 21, 16, 5.

Ein deutlicher Hauptgipfel ist hier schon vorhanden, nicht drei, denn der Nebengipfel bei 54 tritt gegenüber 78 stark zurück. Verglichen mit der binomialen wäre unsere Kurve nur etwas zu „flach“, auch ist ihre Spitze etwas nach links verschoben, da der rechte Schenkel langsamer abfällt als der linke ansteigt. Aber es muß doch verwundern, daß schon die geringe Menge von 360 Papillen genügt, eine der binomialen ähnliche Kurve zustande zu bringen. Das beweist am besten, daß wir in der Papilllänge ein leicht modifizierbares und nicht ein genotypisch wertvolles „Merkmal“ haben. Außerdem dürfen wir nicht vergessen, daß auch die Breite eine sehr verschiedene ist, was eigentlich bereits von Behrens (1875, Taf. II, Fig. 22) in genügender Klarheit abgebildet wurde.

Lythrum Salicaria verhält sich also nicht so wie *Primula*, sondern eher wie *Linum grandiflorum*, für das Darwin (1877, pag. 220) eine starke Variabilität der Narbenpapillengröße angibt.

Mit dieser Konstatierung haben wir natürlich nicht an der Erscheinung des Trimorphismus überhaupt gerührt. Gaston Bonnier (1884) hatte seinerzeit ja auch an dieser „traditionellen“ Auffassung Kritik geübt. Er glaubte an eine Polymorphie bei *Lythrum*, weil es sehr zahlreiche Übergänge zwischen den verschiedenen Formen geben sollte (pag. 242): „Il est bien facile de s'assurer qu'il n'y a pas trois formes de fleurs seulement chez cette espèce, mais une infinité.“ Und ganz ähnliche Übergänge gebe es bei den nirgends als trimorph bezeichneten *Saxifraga granulata*, *Erodium cicutarium*, *Potentilla verna*, *Anemone Pulsatilla* und *Viola spec.* Ja selbst anemophile Blüten zeigten Analoges (pag. 243) „Dès lors l'explication de la fécondation croisée doit être modifiée.“

Diese Sätze Bonniers sind sicher übertrieben. Gewisse variationsstatistische Untersuchungen, wie die von Gain (1905) für *Pulmonaria*, haben schon jetzt ergeben, daß trotz weitreichender transgressiver Variabilität der Griffel- und Staubblattlängen, und wir dürfen wohl hinzufügen: auch der Pollenkörner und Narbenpapillen, „le libre croisement maintient sensiblement la constance des dimensions moyennes du style et de l'étamine, sans realiser la constance de la distance moyenne du stigmaté a l'anthère“. Wenn auch die Konstanz der Entfernung bei den Heterostylen nicht vorhanden ist, so ist für weitaus die meisten aber doch die Heterostylie selbst klar ausgeprägt, und ein Fall, wie der für *Menyanthes trifoliata* beschriebene, bei der in Grönland Homostylie gegenüber der sonst vorhandenen dimorphen Heterostylie vorkommt, ist jedenfalls selten (s. Knuth 1898, pag. 62; hier auch Angaben über sonstige „unvollkommen heterostyle“ Pflanzen).

Speziell für *Lythrum Salicaria* wäre daran zu erinnern, daß diese Pflanze ein ungewöhnlich weites Areal besiedelt, nach Henslow (1877, pag. 392) außer in Europa auch in Südastralien, Tasmanien, Südafrika, Süd- und Nordamerika, Japan, Nordost- und Zentralasien vorkommt und m. W. überall als heterostyl-trimorph beschrieben wurde. Auch bei Penzig (1890, pag. 477) finden wir keine Angabe über „abnorme Veränderungen“ der Blüten in dieser Richtung.

Fragen wir uns weiter, warum die drei verschiedenen Formen von *Lythrum* unter gleichen äußeren Bedingungen sich verschieden entwickeln, so müssen wir auf eine verschiedene „spezifische Struktur“ (Klebs) schließen, die „phylogenetisch“ erworben sein muß. Wir können auch sagen, ihre „Erbformeln“ müssen differieren. Ein sehr schönes Beispiel nun, wie ein bestimmtes Gen, das zunächst ganz unabhängig von der fraglichen Erscheinung sein kann, auf die Reduktion der Griffellängen einwirkt, verdanken wir Bateson und Gregory (1905). Sie fanden bei der gewöhnlich heterostylen *Primula sinensis* einzelne homostyle Exemplare. Die Pflanzen hatten die Stamina so lang wie sonst bei den kurzgriffligen Individuen, aber die Griffel waren gleichfalls nur so lang geworden. Es fiel den Autoren nun auf, daß die betreffenden Primeln eine ganz bestimmte Form des gelben Nagelfleckes auf den Petalen hatten, der hier außerordentlich vergrößert war. Dies „Merkmal“ war rezessiv und das ihm zugrunde liegende Gen war völlig unabhängig von dem, daß die Griffellänge sonst beeinflusste. Aber überall, wo das Gen für den großen „Flush“ mit dem für „langgrifflig“ zusammenkam, da konnte der Griffel nicht „pass through the anthers . . . Why the development of the yellow flush in these flowers should entail

the reduction of the style, we cannot in any way suggest". Aber die Tatsache der Beeinflussung ist eben nur „genetisch“, oder was eigentlich das gleiche bedeutet, „phylogenetisch“ zu verstehen.

Jede Beweisführung, die phylogenetische Daten diskutieren will, muß „vorläufig“, d. h. bis wir die Erbformel wirklich „verstehen“, indirekt sein. Das gilt also auch für die Versuche, die in bestimmten Pflanzengruppen bestehende Neigung zu Heterostylie mit der zu Diözie in Parallele zu setzen. Schon Darwin hat derartige Gedankengänge eingehend erörtert (1877, pag. 241 ff.). Und seitdem ist das öfter geschehen, noch jüngst von Dahlgren (1916, pag. 9). Wir wissen ja, daß es zwischen Hermaphroditen und Diözisten Übergänge gibt, welche gewisse Erscheinungen in der Reduktion des einen Geschlechtes ähnlich wie die Heterostylen zeigen. Und manchmal wurden letztere anfangs nur irrtümlich angenommen, wie bei *Asperula scoparia* oder *Aegiphila odorata* u. a. (nach Darwin 1877).

Wir dürfen aber nicht vergessen, daß es sich nur um eine Art „Parallelfall“ (s. Baur 1917, pag. 209), nicht etwa um eine Art „Vorstufe zu echter Diözie“ bei den Heterostylen handelt. Für *Lythrum Salicaria* sah das bereits Darwin. Rein morphologisch betrachtet, müßten die langgriffligen Individuen den am meisten weiblichen, die kurzgriffligen den am meisten männlich ausgebildeten entsprechen. Aus physiologischen Gründen, da sie nämlich die größte Zahl von befruchtungstauglichen Samenanlagen produzieren und da ihre Pollenkörner ein etwas geringeres Befruchtungsvermögen haben sollen als die „entsprechenden“ in den anderen Blütenformen, will Darwin aber gerade die mittelgriffligen für die mit der stärksten weiblichen Tendenz ansehen.

Koehne (1885, pag. 43) macht schon darauf aufmerksam, daß relativ selten Diözisten und Heterostyle in unmittelbarer Verwandtschaft sind. Dagegen sind Kleistogame und Heterostyle öfters und speziell bei den Lythraceen, Oxalidaceen, Rubiaceen (*Houstonia*), Caryophyllaceen (*Silene*), Primulaceen (*Hottonia*) und Polygonaceen innerhalb einer und derselben Gattung (s. Kunth 1898) gefunden worden. In diesem Zusammenhang darf ich vielleicht auch darauf hinweisen, daß ich (wenigstens die kleinen) Pollenkörner bei *Lythrum* genau so innerhalb der reifen Anthere auskeimend gefunden habe, wie das bei den Kleistogamen so häufig der Fall ist.

Diese von den Systematikern erkannte Beziehung zwischen Vertretern der beiden genannten ökologischen Typen ist theoretisch insofern bedeutsam, als gerade die Kleistogamen extrem autogame, die Heterostylen

heterogame resp. selbststerile Arten sind. Bei konvergierender morphologischer Entwicklungsrichtung besteht also ein starkes Divergieren bezüglich der ökologischen¹⁾. Das läßt vermuten, daß die in Frage stehenden Ökologismen „Zufälligkeiten“ darstellen, welche durch den morphologischen Aufbau bedingt sind.

Wir haben in unseren oben gemachten Ausführungen besondere morphologische „Anpassungen“ bezüglich der Größe der Pollenkörner und Narbenpapillen geleugnet. Und wenn wir überhaupt noch Beziehungen zwischen morphologischem Bau und Notwendigkeit der Kreuzbefruchtung herstellen wollen, bleiben allein die ungleichen Längen von Filamenten und Griffeln bestehen, die gewissen Insekten, welche den Honig des Blütengrundes aufsuchen, die legitimen Kreuzungen erleichtern könnten. Ein ganz genaues Zusammenpassen der Stellen, an denen die verschiedenen Pollensorten den Leib der Insekten bepudern und derjenigen, mit denen die ungleich hohen Narben berührt werden, wie es jüngst noch Völker (1915) beschrieb, würde aber nur dann eintreten, wenn alle Blüten der verschiedenen Stöcke und ihre einzelnen Teile genau die gleiche Höhe hätten. Das ist aber nach meinen wie nach Gaston Bonniers (1884) Funden durchaus nicht der Fall.

Weit wichtiger als die morphologischen sind jedenfalls nach unseren Dafürhalten die physiologischen Anpassungen. Ihr Zustandekommen werden wir uns am einfachsten so zu erklären haben, daß parallel den Hemmungsbildungen in den Staub- und Fruchtblättern eine quantitative Veränderung gewisser „Reizstoffe“ gegangen ist, wie sie Jost (1907) fordert, sei es, daß diese mit der geringeren Wasserversorgung in den „gehemmten“ Staubblättern zusammenhängt oder in sonstwie anderer Art. Wir kommen somit auf anderem Weg wie Jost zu der gleichen Annahme als der wahrscheinlichsten: „Es würde zur Erklärung des Tatbestandes (scil. weil nicht die Länge des vom Pollenschlauch zurückzulegenden Weges und die Größe der Pollenkörner in Parallele zu setzen sind) genügen, wenn in den drei Griffelformen verschiedene Konzentrationen eines und desselben Stoffes vorhanden wären, und es würde damit in gutem Einklang stehen, daß auf den mittleren Griffeln viel eher eine illegitime Bestäubung von Erfolg ist als auf den extremen (Darwin). Selbstverständlich ist die Existenz einer größeren Komplikation möglich.“

1) Vgl. auch Henslow (1877, pag. 363), welcher hier von Übergängen zwischen fremdbefruchteten und autogamen Spezies von Lythraceen (*Lythrum*, *Nesaea*, *Cuphea*) berichtet.

Sirks (1917) meint, daß schon bei isosmotischen Koeffizienten von Pollenschlauch und Zellen der Narbe resp. des Griffels das Wachsen des ersteren sistiert werden müsse, da ja nun nicht mehr das zum weiteren Fortschreiten des Schlauches nötige Wasser herbeigeholt werden könne. Wir (1917 b) haben uns indessen nicht von spezifischen Differenzen in der Höhe des osmotischen Druckes bei den betreffenden Zellen überzeugen können, so sehr wir darnach suchten. Neger (1913, pag. 632) sagt zwar summarisch: „Die Pollenkörner aus den längsten Staubgefäßen keimen in einer konzentrierteren Zuckerlösung als die aus den kurzen und mittleren. Bekanntlich ist der Pollen aus den langen Antheren bestimmt für die langen Griffel, und an diesen wird infolge stärkerer Verdunstung die Narbenflüssigkeit, welche die Keimung anregt, konzentrierter sein als an den kurzen Narben.“ Mir scheint aber dies Postulat noch absolut unerwiesen. Und ich möchte meinen, daß speziell vom Standpunkte der Möglichkeit einer Wasserentnahme die Pollenschläuche stets in allen drei Formen zu wachsen vermögen.

Dafür, daß nur quantitative und nicht qualitative chemische Differenzen die Illegitimität einer Kreuzung bei *Lythrum Salicaria* bedingen, scheint m. E. vor allem auch die Tatsache zu sprechen, daß das Nichtgelingen einer illegitimen Befruchtung ja doch kein absolutes ist, also nicht wie z. B. bei den selbststerilen *Cardamine*-Individuen, welche Correns (1912) prüfte. Das hat bekanntlich schon Darwin (1877) gezeigt. Und neuerdings ist durch Barlow (1913) gleiches erwiesen. Die ausführlichen Mitteilungen des letzteren stehen allerdings noch aus.

Lythrum Salicaria bietet uns endlich auch ein Beispiel dafür, daß die aus Selbstbefruchtung hervorgegangenen Individuen in ihrer ganzen Konstitution schwächer sind, als die aus Kreuzbefruchtung entsprossenen. Die Einrichtungen, welche die Pflanze geschaffen hat, um die ungünstiger wirkende Selbstbefruchtung zu vermeiden, sind, wie wir zeigten, morphologisch unzureichend und allein chemisch für gewöhnlich genügend. In der Schädigung durch Selbstbefruchtung dürfen wir aber mit Baur (1917, pag. 311) wohl nur eine Sekundärererscheinung sehen.

Mit diesen Bemerkungen wollen wir unsere kausalanalytische Arbeit über *Lythrum* schließen. Die nächste Aufgabe würde es sein, festzustellen, ob bei *Lythrum* oder anderen Heterostylen das Experiment willkürlich die Gestaltungen in den Blüten verändern könnte. Die Hoffnung, in prinzipiell wichtigen Dingen hier „Neues“ zu erreichen, scheint zunächst sehr bescheiden zu bleiben, wenn wir die letzten Untersuchungen Güntharts (1917) durchlesen. Zwar konnten bei den

studierten Cruciferen „Blühzeit und Funktionsdauer der Fortpflanzungsorgane“ beeinflußt werden. Aber die eigentlichen morphologischen Verhältnisse blieben unverändert und dürften als „erblich fixierte Rassenmerkmale“ anzusehen sein. Ich habe nun selbst bereits derartige experimentelle Versuche an *Primula* eingeleitet und hoffe in absehbarer Zeit darüber berichten zu können.

Zusammenfassung.

1. Die Zahl der haploiden Chromosomen beträgt bei *Lythrum Salicaria* nahezu sicher 24, die der diploiden demnach 48. Die Chromosomen zeigen sehr ungleiche Größe. Etwaige Differenzen zwischen denen der verschiedenen Blütenformen sind als Ernährungsmodifikationen aufzufassen. Die genotypische Verschiedenheit der ungleichgriffligen Individuen findet in der Chromosomengröße somit kaum einen entsprechenden Ausdruck.

2. In dem reifen Pollen der ungleichgriffligen Individuen sind die Kerne bei gleicher Chromosomenzahl ziemlich gleichgroß. Dagegen unterscheiden sich die Zelleninhalte sehr in ihrer Größe. Der Pollen der kleinsten und mittleren Stamina ist gegenüber dem der größten als im Wachstum gehemmt aufzufassen.

3. Nicht nur die kleineren Pollenkörner, sondern auch die gesamten mittleren und kürzeren Stamina stellen, verglichen mit den längeren, Hemmungsbildungen dar. Die Hemmungen sind letztenfalls durch ungenügende Zufuhr von Wasser und Nährstoffen bedingt, da die Leitbündel in den Filamenten der mittleren und kürzeren Stamina erheblich schwächer ausgebildet sind als die der längeren in der gleichen Blüte.

4. Mit der geringeren Wasserversorgung muß man wahrscheinlich auch die Unterschiede in den Inhaltsstoffen der reifen Pollenkörner zusammenbringen, die bei den mittel- und kurzgriffligen Individuen beobachtet wurden (Fett- und Stärkepollen). Denn bei langgriffligen Individuen, welche nur einerlei Pollen haben (Fettpollen), ist kein in die Augen fallender Unterschied im Bau der Filamentleitbündel zu beobachten. Es würde also, falls unsere Annahme richtig ist, die bessere Versorgung mit Nährstoffen zu einer Inaktivierung der Diastase im reifenden Pollen führen und so das „Stärke stadium“ der im übrigen im Wachstum geförderten Pollenkörner bis zum Moment des Auskeimens erhalten.

5. Charakteristische Größenverschiedenheiten der Zellen in den Fruchtblättern der verschiedengriffligen Individuen sind weder in den Samenanlagen, noch in den Geweben der Fruchtknotenwandung oder

des Griffels vorhanden. Selbst die seit H. Müller allgemein angenommene Auffassung, daß die Narbenpapillen typisch in ihrer Größe differieren, ist nicht aufrecht zu erhalten. Mit leichter Mühe kann man z. B. kurzgrifflige Blüten finden, welche durchweg längere Narbenpapillen besitzen als andere mittel- oder langgrifflige. Bereits eine relativ geringe Zahl von Messungen der Narbenpapillen aus den Blüten verschiedener Blütenformen erlaubte diese in eine Kurve zu gruppieren, die der binomialen nahe kam. Eine dreigipfelige Kurve, wie sie bei typischer Verschiedenheit gefunden werden müßte, existierte in meinem Material wenigstens sicher nicht.

6. Die Größe der Narbenpapillen wird ebenso wie die anderer papillöser Epidermiszellen im wesentlichen durch die Zufuhr von Wasser und den darin gelösten Stoffen bestimmt.

7. Die etwaigen bei Heterostylen zu beobachtenden Hemmungsbildungen finden bei solchen Spezies, die auf dem Wege zur Diözie sind, manche Parallelen. Noch besser lassen sich vielleicht einige der bei kleistogamen Blüten beschriebenen Hemmungerscheinungen direkt mit denen der heterostylen vergleichen. Es wäre dazu zu bemerken, daß innerhalb der gleichen Pflanzenfamilien, ja der gleichen Gattung, u. a. bei den Lythraceen, Oxalidaceen, Rubiaceen, Caryophyllaceen, Primulaceen und Polygonaceen, Heterostylie und Kleistogamie vorkommen, während Heterostylie und Diözie seltener nebeneinander zu finden sind. Da die auf Heterostylie und Kleistogamie beruhenden Ökologismen aber absolut divergieren, handelt es sich doch im ersten Falle um extreme Einrichtungen für Heterogamie, im zweiten Falle um solche für Autogamie, kann allein die morphologische Entwicklung phylogenetisch verwendet werden; die dabei resultierenden Ökologismen sind völlig sekundärer Natur.

8. Eine morphologische „Anpassung“ der Pollenkörner an bestimmte Narben resp. Griffel existiert nicht. Allein durch chemische Arbeit kann demnach die meist vorhandene, aber nicht absolute Selbststerilität bei *Lythrum Salicaria* aufgeklärt werden.

Hohenheim (Württbg.), Botanisches Institut der landwirtschaftlichen Hochschule, den 23. November 1917.

Zitierte Literatur.

1913. Barlow, N. Preliminary note on heterostylism in *Oxalis* and *Lythrum*. Journ. of genetics. Vol. III, pag. 53—65. 1 Fig.
 1905. Bateson, W. and Gregory, R. P., On the inheritance of heterostylism in *Primula*. Proc. Roy. Soc. London, B, Vol. LXXVI, pag. 581—586.

1917. Baur, E., Physiologie der Fortpflanzung im Pflanzenreich. Kultur der Gegenwart, Teil III, 4. Abt., Bd. III. I. Bot. Teil, pag. 281—328. Fig. 92—119. Leipzig und Berlin.
1875. Behrens, W. I., Untersuchungen über den anatomischen Bau des Griffels und der Narbe einiger Pflanzenarten. Diss., Göttingen. 46 pag., 2 Taf.
1884. Bonnier, G., Sur les différentes formes des fleurs de la même espèce. Bull. Soc. bot. France, T. XXXI, pag. 240—244.
1889. Correns, C., Kulturversuche mit dem Pollen von *Primula acaulis*. Ber. d. D. bot. Ges., Bd. VII, pag. 265—272.
1912. Ders., Selbststerilität und Individualstoffe. Festschr. d. mediz.-naturwiss. Ges. Münster i. W. zur 82. Vers. D. Naturf. u. Ärzte. 32 pag.
1916. Ders., Über den Unterschied von tierischem und pflanzlichem Zwittertum. Biolog. Zentralbl., Bd. XXXVI, pag. 12—24. 1 Fig.
1916. Dahlgren, K. V. O., Zytologische und embryologische Studien über die Reihen Primulales und Plumbaginales. Akad. Abhandl. Upsala, K. Sv. Vet. Akad. Handl., Bd. LVI, Nr. 4. 80 pag., 3 Taf., 137 Fig.
1862. Darwin, Ch., On the two forms or dimorphic condition in the species of *Primula* and on their remarkable sexual relations. Proc. of the Linn. Soc Bot., Vol. VI, pag. 77—97.
1877. Ders., Die verschiedenen Blütenformen an Pflanzen der nämlichen Art. Übers. von V. Carus. Stuttgart. 304 pag., 15 Fig.
1905. Gain, E., Sur l'hétérostylie de la *Pulmonaire officinale*. Revue générale de Bot., T. XVII, pag. 272—276, Fig. 1—3.
1899. Gauchery, P., Recherches sur le nanisme végétal. Annal. sc. natur., 8. sér., Botanique, T. IX, pag. 61—156, pl. 1—4.
1904. v. Goebel, K., Die kleistogamen Blüten und die Anpassungstheorien. Biolog. Zentralbl., Bd. XXIV, pag. 673—697, 737—753, 769—787. 14 Fig.
1914. Gregory, R. P., On the genetics of tetraploid plants in *Primula sinensis*. Proc. Roy. Soc. London, B, Vol. LXXXVII, pag. 484—492.
1917. Günthart, A., Über die Entwicklung und Entwicklungsmechanik der Cruciferenblüte und ihre Funktion unter natürlichen und künstlichen Bedingungen. Beih. z. Botan. Zentralbl., Bd. XXXV, Abt. I, pag. 60—170. 51 Fig.
1890. Heckel, E., Une nouvelle espèce de l'Afrique tropicale *Solanum Duchartrei*. Revue générale. Botan., T. II, pag. 49—54, pl. 2.
1877. Henslow, G., On the self-fertilization of plants. Transact. Linn Soc., Ser. 2, Bot., Vol. I, pag. 317—398, tab. 44.
1906. Huss, H. A., Beiträge zur Morphologie und Physiologie der Antipoden. (Diss., Zürich.) Beih. z. Bot. Zentralbl., Bd. XX, Abt. I, pag. 77—174, Taf. 4—9, 13 Fig.
1907. Jost, L., Über die Selbststerilität einiger Blüten. Bot. Ztg., Bd. LXV, pag. 77—117, Taf. 1.
1911. v. Kirchner, O., Blumen und Insekten. 436 pag., 159 Fig., 2 Taf. Leipzig und Berlin.
1917. Klebs, G., Über das Verhältnis von Wachstum und Ruhe bei den Pflanzen. Biolog. Zentralbl., Bd. XXXVII, pag. 373—415.
1898. Knuth, P., Handbuch der Blütenbiologie, Bd. I. 400 pag., 1 Porträttafel, 81 Fig. Leipzig.

1885. Koehne, Ae., *Lythraceae monographice describuntur*. Engler's bot. Jahrb., Bd. VI, pag. 1—48.
1916. Küster, E., *Pathologische Pflanzenanatomie*, 2. Aufl., 447 pag., 209 Fig. Jena.
1917. Ders., *Die Verteilung des Anthocyans bei Coleusspielarten*. Flora, Bd. CX, pag. 1—33, 26 Fig.
1905. Lötscher, P. K., *Über den Bau und die Funktion der Antipoden in der Angiospermen-Samenanlage*. Flora, Bd. XCIV, pag. 213—262, Taf. 1—2.
1873. Müller, H., *Die Befruchtung der Blumen durch Insekten und die gegenseitigen Anpassungen beider*. 478 pag., 152 Fig. Leipzig.
1884. v. Naegeli, C., *Mechanisch-physiologische Theorie der Abstammungslehre*. 822 pag., 36 Fig. München und Leipzig.
1913. Neger, F. W., *Biologie der Pflanzen auf experimenteller Grundlage (Bionomie)*. 775 pag., 315 Fig. Stuttgart.
1890. Penzig, O., *Pflanzenanatomie*, Bd. I, 540 pag. Genua.
1908. Ritzerow, H., *Über Bau und Befruchtung kleistogamer Blüten*. Flora, Bd. XCVIII, pag. 163—212, 36 Fig.
1900. Roessler, W., *Beiträge zur Kleistogamie*. Flora, Bd. LXXXVII, pag. 479 bis 499, Taf. 16—17, 1 Fig.
1914. Sierp, H., *Über die Beziehungen zwischen Individuengröße, Organgröße und Zellengröße, mit besonderer Berücksichtigung des erblichen Zwergwuchses*. Pringsheim's Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. LIII, pag. 55—124, 3 Fig.
1917. Sirks, M. I., *Stérilité, auto-inconceptibilité et différenciation sexuelle physiologique*. Archiv. Néerl. scienc. exact. et natur., Sér. B, Tome III, pag. 205—234.
1912. Stevens, N. E., *Observations on heterostylous plants*. Bot. Gaz., Vol. LIII, pag. 277—308, pl. 21—23.
1886. Strasburger, E., *Über fremdartige Bestäubung*. Pringsheim's Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. XVII, pag. 50—98.
1915. Tischler, G., *Chromosomenzahl, -Form und -Individualität im Pflanzenreiche*. Progr. rei Botan., Bd. V, pag. 164—284
- 1917a. Ders., *Über die Entwicklung und phylogenetische Bedeutung des Embryosacks von Lythrum Salicaria*. Ber. d. D. bot. Ges., Bd. XXXV, pag. 233 bis 246, Taf. IV.
- 1917b. Ders., *Pollenbiologische Studien*. Zeitschr. f. Botanik, Bd. IX, pag. 417 bis 488, Taf. IV.
1915. Voelker, H., *Kreuzbefruchtung beim Blutweiderich (Lythrum Salicaria L.) (Trimorphe Heterostylie)*. Natur, Bd. VI, pag. 323—325, 4 Fig.
1909. Weber, F., *Untersuchungen über die Wandlungen des Stärke- und Fettgehaltes der Pflanzen, insbesondere der Bäume*. Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss. Wien, mathem.-naturw. Kl., Abt. I, Bd. CXVIII, pag. 967—1031.
1917. Winge, O., *Studier over Planterigets Chromosomtall og Chromosomernes Betydning*. Diss., København. 143 pp., 1 Taf., 46 Fig.
1907. Winkler, Hans, *Über die Umwandlung des Blattstieles zum Stengel*. Pringsheim's Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. XLV, pag. 1—82, 14 Fig.

Tafelerklärung zu Tafel III.

Die Figuren 1 und 3—6 sind bei einer Vergrößerung von ca. 1200, Fig. 2 desgl. bei ca. 2800 gezeichnet.

Fig. 1a—d. Langgriffliges Individuum, kleinste Stamina. Diakinese der Pollenmutterzellen. Aufeinanderfolgende Schnitte, um die Chromosomenzahl zu bestimmen (vgl. Text). Die römischen Ziffern bezeichnen die 17 abgebildeten Zellen, die arabischen die einzelnen Chromosomenpaare. In den meisten Fällen sind 24 haploide Chromosomen zu erkennen.

Fig. 2. Zelle aus einem jungen Blatte nahe dem Vegetationspunkt einer nichtblühenden Pflanze. Äquatorialplatte mit 48 diploiden Chromosomen.

Fig. 3a. Mittelgriffliges Individuum, kleinste Stamina. Leptonema.

Fig. 3b. Desgl. Synapsis.

Fig. 4a Mittelgriffliges Individuum, größte Stamina. Leptonema.

Fig. 4b. Desgl. Synapsis.

Fig. 5. Kurzgriffliges Individuum, größte Stamina. Pollentetraden.

Fig. 6. Langgriffliges Individuum, kleinste Stamina. Pollentetraden.

Peridermium pini (Willd.) Kleb. und seine Übertragung von Kiefer zu Kiefer.

Von H. Klebahn, Hamburg.

(Mit Tafel IV und V und 1 Abbildung im Text.)

Im Jahre 1788 beschrieb Willdenow¹⁾ den auf der Rinde der Waldkiefer (*Pinus silvestris*) lebenden Blasenrost unter dem Namen *Lycoperdon pini*. Der Pilz stammte aus der Jungfernhaide bei Berlin. Persoon²⁾ erkannte ihn als *Aecidium*, Léveillé³⁾ stellte die neue Gattung *Peridermium* auf. De Candolle⁴⁾ vereinigte den Nadelrost mit dem Rindenrost, Link⁵⁾ trennte sie wieder als Varietäten, α -*corticola* und β -*acicola*. Die Vereinigung wurde bis in die neuere Zeit beibehalten, auch von Hartig⁶⁾, trotzdem Fuckel⁷⁾ die beiden Formen später als Arten unterschied und den Nadelrost *Peridermium oblongisporium* nannte. Dazu trug namentlich der Umstand bei, daß Wolff⁸⁾, nachdem er den Wirtswechsel des Nadelrosts festgestellt hatte, durch irgendeinen Versuchsfehler zu der Ansicht kam, daß der Rindenrost denselben Wirtswechsel habe, also auch zu *Coleosporium senecionis* (Pers.) Fries gehöre. Im Jahre 1886 gelang es aber Cornu⁹⁾, mittels Rindenrosts aus den Wäldern von St. Germain bei Paris auf *Vincetoxicum officinale* das Cronartium *asclepiadeum* (Willd.) Fries hervorzurufen und somit für den Rindenrost einen ganz anderen Wirtswechsel aufzufinden.

Eine heftige Epidemie der Weimutskiefern (*Pinus strobus*) in der Umgegend von Bremen lenkte im Jahre 1887 meine Aufmerksamkeit auf die Blasenroste¹⁰⁾. Weder *Vincetoxicum*, das in Nordwest-

1) In Römer u. Usteri, Magazin f. d. Botanik 1788, Bd. IV, pag. 16.

2) In Gmelin, Syst. nat. Linn. 1791, Bd. II, pag. 1473.

3) Mém. soc. Linn. de Paris 1826, Tome IV, pag. 212.

4) Flore franç. 1815, Tome II, pag. 257.

5) In Willdenow-Link, Linné Spec. plant. 1824, ed. 4, pag. 66.

6) Symb. mycol. in Jahrb. Nass. Ver. f. Nat. 1869, Bd. XXII u. XXIII, pag. 42.

7) Wichtige Krankheiten der Waldbäume 1874, pag. 66; Untersuchungen aus dem forstbot. Institut München 1883, Bd. III, pag. 150.

8) Landwirtschaftliche Jahrbücher 1877, Bd. VI, pag. 740.

9) Compt. rend. 1886, Tome XXXII, pag. 930.

10) Abhandl. naturw. Ver. Bremen 1887, Bd. X, pag. 145.

deutschland überhaupt fehlt, noch die Kreuzkräuter (Senecio) schienen als Zwischenwirte in Frage kommen zu können. Mikroskopische Untersuchung ergab feine aber bestimmte Unterschiede zwischen den Sporen des Rindenrosts der Weimutskiefer (*Peridermium strobi* Kleb.), des Rindenrosts der Waldkiefer und des Nadelrosts. Im folgenden Jahre gelang es, durch Aussaatversuche auf Ribes-Arten den Zusammenhang des *P. strobi* mit *Cronartium ribicola* Dietr. festzustellen¹⁾, also einen Wirtswechsel, der dem von Cornu für den Rindenrost der Waldkiefer gefundenen ganz ähnlich ist. Um so auffälliger war es, daß alle Versuche, Vincetoxicum mit Blasenrost der Waldkiefer aus verschiedenen Gegenden zu infizieren, völlig ergebnislos verliefen, ebenso die Aussaaten auf Ribes- und Senecio-Arten, während die Infektion von Senecio mit Nadelrost wenigstens in einem Falle Erfolg hatte²⁾. Im Sommer 1890 erhielt ich aber durch die Vermittlung Cornu's Blasenrost aus den Wäldern bei St. Germain, mit dem es ohne weiteres gelang, Vincetoxicum zu infizieren. Das gleiche Ergebnis brachte ein Material von Greiz³⁾. Es war kein anderer Schluß möglich, als daß der Blasenrost der Waldkiefer in zwei verschiedenen Formen auftrete, von denen nur die eine mit *Cronartium asclepiadeum* in Zusammenhang steht. Ich nannte diese Form *Peridermium Cornui* Rostr. und Kleb. und behielt für jene den Namen *P. pini* (Willd.) Kleb. bei. Da man bis dahin gewohnt war, Arten nur auf Grund morphologischer Verschiedenheiten aufzustellen, suchte ich nach unterscheidenden Merkmalen, fand aber nur, daß bei *Peridermium pini* Peridie und Sporen im ganzen etwas derber und die schon von Lèveillé erwähnten starren Fäden (*fila rigida*), welche die Peridie stützen, oft zahlreicher und kräftiger ausgebildet sind⁴⁾.

Das Vorkommen derartiger fast nur biologisch verschiedener Arten, das bereits in einigen Fällen bei andern Uredineen gefunden, aber wenig beachtet worden war, erhielt in den nächsten Jahren mehrfache Bestätigung, zunächst durch meine Beobachtung⁵⁾, daß auch die Nadelroste der Kiefern eine Anzahl morphologisch nicht verschiedener, aber durch den Wirtswechsel unterscheidbarer Arten umfassen, durch

1) Ber. der Deutsch. bot. Ges. 1888, Bd. VI, pag. XLV.

2) Hedwigia 1890, Bd. XXIX, pag. 32.

3) Ber. der Deutsch. bot. Ges. 1890, Bd. VIII, pag. (59)

4) Hedwigia 1890, Bd. XXIX, pag. 27; Ber. der Deutsch. bot. Ges. 1890, Bd. VIII, pag. (67); Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1892, Bd. II, Taf. 5.

5) Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1892, Bd. II, pag. 264 und spätere Arbeiten.

Fischer's¹⁾ sich daran anschließende Versuche, durch meine gleichzeitigen Beobachtungen über die Kronenroste und besonders durch Eriksson's²⁾ Befunde über die Spezialisierung der Getreideroste.

Der Nachweis der Verschiedenheit des *Peridermium pini* von *P. Cornui* war aber an sich kein befriedigendes Ergebnis; es mußte auch die Lebensgeschichte des Pilzes aufgeklärt werden. Diese Aufgabe zu lösen habe ich in den inzwischen verstrichenen fast 30 Jahren alljährlich eine Anzahl Versuche angestellt und wohl alle Möglichkeiten durchgeprüft, die sich für einen Wirtswechsel vermuten ließen³⁾. Am nächsten lag es, an die Wirte der anderen *Cronartium*-Arten zu denken. Ferner wurden, da Wolff mit dem Rindenrost auf *Senecio* Erfolg gehabt haben will, die *Senecio*-Arten und die übrigen Wirte von *Coleosporium*-Arten herangezogen. Endlich habe ich alle möglichen Wirte von Pilzen aus der Gruppe der *Melampsoraceen* geprüft, aber alle hinsichtlich der Aufgabe, die gelöst werden sollte, ohne den geringsten Erfolg. Dagegen führten mehrfache gleichzeitig mit *Peridermium Cornui* ausgeführte Versuche zu sehr merkwürdigen Ergebnissen in bezug auf weitere Nährpflanzen des *Cronartium asclepiadeum*. Die Beobachtungen von Généau de Lamarlière⁴⁾ und Fischer⁵⁾, wonach *Cronartium asclepiadeum* auch auf *Paeonia*-Arten übergehen kann, wurden bestätigt, und weiter wurde gefunden, daß noch eine ganze Reihe verschiedenartiger Pflanzen, Angehörige von nicht weniger als acht Pflanzenfamilien, darunter *Pedicularis palustris*, im übrigen zum größten Teil Pflanzen aus Gegenden, wo der Pilz wegen des Fehlens der Kiefern gar nicht vorkommen kann (Südafrika, Ostindien, Peru, Chile), von *Cronartium asclepiadeum* befallen werden können⁶⁾. Auf einigen dieser Pflanzen, die als Gartenblumen gezogen werden, hatte bereits Dietrich⁷⁾, der Entdecker des *Cronartium ribicola*, den Pilz in den Ostseeprovinzen gefunden und neue Arten daraus gemacht, die jetzt nebst *Cr. flaccidum* (Alb. und Schwein.) Wint., *Cr. balsaminae* Niessl, *Cr. pedicularis* Lind-

1) Entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen in Beiträge zur Kryptogamenflora der Schweiz 1898, Bd. I, pag. 94 und frühere kürzere Mitteilungen.

2) Ber. der Deutsch. bot. Ges. 1894, Bd. XII, pag. 292 und spätere Arbeiten.

3) Die wirtswechselnden Rostpilze 1904, pag. 379.

4) Assoc. franç. pour l'av. d. sc., 23. sess., Tome II, pag. 628. Caen.

5) Entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen 1898, pag. 90.

6) Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1914, Bd. XXIV, pag. 13; 1916, Bd. XXVI, pag. 266 und frühere Arbeiten.

7) Arch. Naturk. Liv-, Esth- und Kurlands 1859, 2. Ser., Bd. I, pag. 287 und 495.

roth und einigen anderen später beschriebenen Arten sämtlich einzu-
ziehen sind. Dieser auffälligen Pleophagie gegenüber, die unter den
Rostpilzen nur wenige ihresgleichen hat, ist es um so auffälliger, daß
keine der zahlreichen geprüften Pflanzen von *Peridermium pini* in-
fiziert wird.

Auch die naheliegende Frage, ob *Peridermium pini* nicht viel-
leicht imstande sei, die Kiefer unmittelbar zu infizieren, wurde zu
prüfen nicht versäumt. Wiederholt habe ich kleine 4—10jährige, in
Töpfen wachsende Kiefern mit Sporen besät, ohne Erfolg zu erhalten¹⁾.
Nach allen Erfahrungen, die über wirtswechselnde Rostpilze vorliegen,
konnte auch kaum etwas anderes erwartet werden. Wir kennen keinen
wirtswechselnden Rostpilz, dessen Aecidiosporen den Aecidienwirt zu
infizieren vermöchten. Nur *Aecidium graveolens* Shuttlew., die
Aecidienform der *Puccinia arrhenatheri* (Kleb.) Erikss., soll nach
Eriksson²⁾ dies tun. Aber Eriksson hat nicht über Wiederholung
und Bestätigung seiner auffälligen Ergebnisse berichtet und auf Zweifel
an der Richtigkeit nicht geantwortet. Wohl gibt es einige Rostpilze,
deren Aecidiosporen nach der Aussaat auf die eigene Nährpflanze
wieder Aecidien hervorbringen³⁾, aber von diesen ist keiner wirts-
wechselnd, keiner hat perennierendes Aecidienmyzel, und den neu-
erzeugten Aecidien fehlen Spermogonien, die bei *Peridermium pini*
vorhanden sind.

Neuerdings hat der Schaden, den *Peridermium pini* durch
Kienzopfbildung in den Waldungen mancher Gebiete besonders im
nordöstlichen Deutschland verursacht, die Aufmerksamkeit forstlicher
Kreise mehr als bisher auf den Pilz gelenkt⁴⁾, und Oberförster Haack⁵⁾,
der leider dem Kriege zum Opfer gefallen ist, hat, angeregt durch A.
Möller, sich die Aufgabe gestellt, die Lebensgeschichte des Pilzes mit
besonderer Rücksicht auf die unmittelbare Infektion der Kiefer zu er-

1) Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1897, Bd. VII, pag. 345; 1899, Bd. IX, pag. 17;
Jahrb. f. wiss. Bot. 1900, Bd. XXXIV, pag. 386; 1901, Bd. XXXV, pag. 694; Die
wirtswechselnden Rostpilze, pag. 379; Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1916, Bd. XXVI,
pag. 269.

2) Beiträge zur Biol. 1898, Bd. VIII, pag. 1—16; 1901, Bd. VIII, pag. 111.

3) Dietel, Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1893, Bd. III, pag. 258; Flora 1895,
Bd. LXXXI, pag. 394.

4) Herrmann, Über den gegenwärtigen Stand der Kienzopfrage in Wissen-
schaft und Praxis. Vortrag, Versamml. d. preuß. Forstvereins in Braunsberg 1913. —
Schultz, Zeitschr. f. Forst- und Jagdwesen 1915, Bd. XLVII, pag. 8. — Herr-
mann, Ber. des Westpr. bot.-zool. Vereins 1914, Bd. XXXVII, pag. 353.

5) Zeitschr. f. Forst- und Jagdwesen 1914, Bd. XLVI, pag. 1—46.

forschen. Haack impfte junge Triebe an großen, im Walde wachsenden Bäumen, meist nach Anbringung kleiner Wunden mittels des Messers oder durch Abreißen von Nadeln. In mehreren Fällen entstanden nach 2 oder 3 Jahren genau an der Impfstelle neue Aecidienlager. Haack folgert daraus, daß sich der Kienzospilz ohne Zwischenwirt unmittelbar von Kiefer zu Kiefer übertragen läßt.

Wenn auch die Versuche so sorgfältig ausgeführt sind wie nur möglich, und wenn auch die Berechnung, die Haack über das Zahlenverhältnis der mit und der ohne Erfolg geimpften und der nicht geimpften Triebe anstellt, immerhin sehr zugunsten der Auffassung spricht, daß die Aecidienlager infolge der Sporenaussaat entstanden waren, als wirklich überzeugend können die Versuche nicht gelten, da sie nicht nur im Freien, sondern obendrein in einem verseuchten Gebiete und zum Teil absichtlich auf einem Baume angestellt sind, der bereits von dem Pilze befallen war¹⁾. Schon Fischer²⁾ hat in seiner Besprechung geäußert, „daß er diese Versuchsergebnisse doch noch zurückhaltender beurteilen würde“. Wenn die Ergebnisse wissenschaftlich begründet sein sollen, ist strengere Absonderung und Beaufsichtigung der Pflanzen nötig, als sie im Freien möglich ist.

Die Versuche Haack's regten mich an, meine eigenen Versuche über unmittelbare Infektion der Kiefer in umfassenderer Weise wieder aufzunehmen und dabei auf die Möglichkeit Rücksicht zu nehmen, daß die Infektion von einer besonderen Empfänglichkeit einzelner Bäume abhängig sein kann. Wenn der Pilz sich unmittelbar von Baum zu Baum übertrüge und alle Kiefern leicht und gleichmäßig empfänglich wären, sollte man annehmen, daß der Pilz sich rasch durch ganze Bestände verbreitete und alle Bäume mehr oder weniger befallen wären. Das letztere ist keineswegs der Fall. Ohne Zweifel ist der Pilz stellenweise stark und weit verbreitet und eine Plage für die Forstwirtschaft, wie die forstlichen Verfasser³⁾ hervorheben. In den Gebieten um Hamburg und Bremen, die mir genauer bekannt sind, ist er aber eine verhältnismäßig seltene Erscheinung. Es ist allerdings für den Botaniker fast unmöglich, das Innere höherer Bestände abzusuchen; das mag einer der Gründe sein, weshalb ich den Pilz fast nur von Randbäumen kenne. Aber gerade die Bäume an Wegen und Waldrändern und niedrigere Bäume in lockeren Beständen in der Heide habe ich

1) a. a. O. pag. 35.

2) Zeitschr. f. Botanik 1915, Bd. VII, pag. 421.

3) Herrmann, a. a. O. 1913. Sonderdruck, pag. 1 ff.; 1914, pag. 353. — Schultz, a. a. O. pag. 10 ff. — Haack, a. a. O. pag. 38.

viel beobachtet und doch stets nur ganz vereinzelte kranke Bäume gefunden, so daß ich oft Mühe gehabt habe, mir die zu Versuchen nötigen Pilze zu verschaffen. Hat man aber einen befallenen Baum gefunden, so trifft man fast immer mehrere kranke Zweige auf demselben an, die, da ein Zusammenhang des Myzels nicht besteht, auf ebenso viele voneinander unabhängige Infektionen hinweisen, und in den nächsten Jahren ist es immer nur derselbe Baum, auf dem sich der Pilz findet. Ich habe auf diese Erfahrung schon früher aufmerksam gemacht¹⁾. Der Schluß liegt sehr nahe, daß einzelne Kiefern gegen den Pilz in höherem Grade empfänglich sind als die Mehrzahl der Bäume. In diesem Sinne hat sich unter den Botanikern schon Liro (Lindroth)²⁾ ausgesprochen, und auch von forstlicher Seite³⁾ neigt man dieser Ansicht zu.

So kam ich auf den Gedanken, mit Bäumchen, die aus Samen kienzopfkranker Kiefern herangezogen waren, Versuche zu machen; denn wenn eine besondere Empfänglichkeit einzelner Bäume vorhanden ist, so ist es nicht unwahrscheinlich, daß diese Eigenschaft in mehr oder weniger hohem Grade auf die Nachkommen vererbt wird. Gegen diesen Gedanken wandte zwar Herr Oberförster Haack ein, daß er sich nicht viel Erfolg davon verspreche, weil die Peridermium-Krankheit keine Kinderkrankheit der Kiefer sei, und nach den Erfahrungen der Praxis könnte es auch scheinen, daß die Kienzopfkrankheit ein gewisses höheres Alter der Bäume bevorzugt⁴⁾; aber es fehlt keineswegs an Beobachtungen über das Auftreten des Pilzes an jüngeren, z. B. 5- oder 7jährigen Bäumen⁵⁾, und vom botanischen Standpunkte aus liegt kein Grund vor, anzunehmen, daß die jungen Triebe an jungen Bäumchen ein anderes physiologisches Verhalten zeigen als an alten. Die Herren Forstmeister Aschoff (Oberförsterei Munster, Hannover) und Oberförster Schultz (Gr. Bartel, Kr. Stargard) hatten die Güte, mir im März 1914 Zapfen kienzopfkranker Kiefern zu übersenden, die zum größeren Teil sehr kümmerlich aussahen, aber doch eine genügende Zahl keimfähiger Samen enthielten. Diese wurden sogleich ausgesät und die Pflänzchen später in Blumentöpfen weiter gezogen. Trotzdem

1) Wirtswechselnde Rostpilze 1904, pag. 380; Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1902, Bd. XII, pag. 139; 1912, Bd. XXII, pag. 338.

2) Acta soc. pro faun. et flor. Fenn. 1904, Tome XXIX, Nr. 7, pag. 49.

3) Herrmann, a. a. O. 1913, Sonderdruck, pag. 19. — Schultz, a. a. O. pag. 14. — Haack, a. a. O. pag. 24 und 33.

4) Herrmann, a. a. O. 1913, Sonderdruck, pag. 4. — Schultz, a. a. O. pag. 14 ff. — Haack, a. a. O. pag. 31.

5) Schultz, a. a. O. pag. 20.

eine Anzahl eingegangen ist, habe ich gegenwärtig noch 101 Bäumchen in 54 Töpfen in Kultur, die also jetzt im vierten Sommer stehen und im Aussehen den in den Photographien (Taf. IV u. V) dargestellten entsprechen.

Da man nicht wissen kann, ob die vermutete Empfänglichkeit auf alle Nachkommen vererbt ist, und da es zunächst nur darauf ankam, festzustellen, ob überhaupt einige der Bäumchen infiziert werden würden, so habe ich, um möglichst viel Aussicht auf Erfolg zu haben, zwar 1915 zunächst nur einen kleinen Teil, 1916 aber und abermals 1917 sämtliche Bäumchen mit Sporen bepudert, und zwar wesentlich an den jungen Sommertrieben. Dabei wurden an einem Teil der Triebe nach dem Vorgange Haack's mit dem Messer oder durch Abreißen von Nadelpaaren kleine Verletzungen angebracht. Die Pilze stammten von drei verschiedenen Stellen, von Lübeck, von Neugraben bei Harburg und von Niendorf bei Hamburg. Nach der Impfung standen die Pflanzen mehrere Tage unter Glasglocken und blieben später noch wochenlang im Gewächshause. Während des Winters kamen sie ins Freie.

Ich war doch sehr überrascht, als ich im Juni 1917 feststellen mußte, daß sich an zwei der im Sommer 1915 geimpften Bäumchen Blasen von *Peridermium pini* entwickelt hatten. In dem ersten Falle (Nr. 202) fanden sich zwei größere Aecidienblasen im unteren Drittel des Haupttriebs von 1916 und zwei kleinere am Grunde eines Seitentriebs, gleichfalls von 1916 (s. die Photographie, Taf. IV). Im zweiten Falle (Nr. 206) waren zwei größere Aecidien am oberen Ende des Triebs von 1915 dicht neben oder fast unmittelbar unter den dort abgehenden Seitentrieben von 1916 vorhanden. An zwei weiteren Pflanzen (Nr. 72 und 439) war der Jahrestrieb von 1916 im unteren Teile stark geschwollen, ohne daß Aecidien hervorbrachen (Taf. V). Die Untersuchung eines kleinen Rindenstücks des einen Bäumchens (Nr. 72), das sich entnehmen ließ, ohne die Pflanze zu schädigen, ergab das Vorhandensein reichlichen Myzels in den Interzellularräumen, so daß auch in diesem Falle der Befall durch *Peridermium* als erwiesen gelten konnte. Dies wurde völlig zur Gewißheit, als die beiden Pflanzen Mitte September abermals besichtigt wurden. Es waren jetzt Spermogonien vorhanden, deren Inhalt in derselben Weise in Tröpfchen aus der Rinde hervortrat, wie ich es früher für den im Freien beobachteten Pilz und auch für *Peridermium strobi* beschrieben habe¹⁾.

1) Ber. der Deutsch. bot. Ges. 1888, Bd. VI, pag. XI; 1891, Bd. IX, pag. (7); Abhandl. naturw. Ver. Bremen 1892, Bd. XII, pag. 372; Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1905, Bd. XV, pag. 86 und Taf. III.

Das Bäumchen Nr. 206 ging im Laufe des Sommers infolge des Pilzbefalls zugrunde, wie ich nicht anders erwartet hatte. Das andere (Nr. 202) würde wohl dasselbe Schicksal gehabt haben, wenn ich es nicht vorher, um es zu erhalten, für das Herbarium getrocknet hätte.

Die Impfung sämtlicher Bäumchen wurde im Juni 1917 wiederholt, und zwar mit Pilzen von Munster (Forstmeister Aschoff), von Niendorf bei Hamburg und von Escheburg bei Bergedorf. Außer verletzten und unverletzten jungen Trieben wurden auch durch Abreißen einiger Nadeln verletzte vorjährige Triebe geimpft. Die verletzten und unverletzten Triebe wurden gesondert bezeichnet, was im vorausgehenden Jahre leider versäumt worden war. Dann blieben die Pflanzen bis Ende Oktober im Gewächshaus. Die Besichtigung im Oktober zeigte, daß jetzt eine ziemlich große Zahl von Bäumchen mehr oder weniger deutliche Anschwellungen hatte, und zwar teilweise an den Trieben von 1916, zum Teil aber auch schon an den Trieben von 1917. Die Einzelheiten sind folgende:

Erste Gruppe. Trieb von 1916 nach vorgenommener Verwundung geimpft. Ergebnis: An zwei Bäumchen (Nr. 518 und 524) sind Anschwellungen am Trieb von 1916 vorhanden, an Nr. 518 auch am Trieb von 1915.

Zweite Gruppe. Trieb von 1916 nach Verwundung, Trieb von 1917 ohne Verwundung geimpft. Ergebnis: fünf Bäumchen haben Anschwellungen am Trieb von 1916 (Nr. 502 a, b und c, 513 und 516 b), zwei davon auch am Trieb von 1917 (Nr. 513 und 516 b), eines anscheinend nur am Trieb von 1917 (Nr. 516 a).

Dritte Gruppe. Triebgrenze 1916–17 nach geringer Spaltung in der Gabelung und außerdem Trieb 1917 ohne Verletzung geimpft. Ergebnis: drei Bäumchen, Nr. 437 a und b und Nr. 504 zeigen Anschwellung im oberen Drittel des Triebes von 1916, Nr. 437 a und b außerdem im unteren Teil des Triebes von 1917. Ferner haben Nr. 424 Anschwellung am Grunde des Triebes von 1917 und Nr. 404 und 422 daselbst vom Grunde an aufwärts.

Vierte Gruppe. Trieb von 1917 nach Verwundung geimpft. Ergebnis: Die 10 Bäumchen Nr. 178, 180 a und b, 201 a und b, 432, 507, 515, 519, 521 und 525 haben Anschwellungen am Trieb von 1917. An Nr. 201 a sind Spermogonien vorhanden, die Spermastien entleeren.

Fünfte Gruppe. Trieb von 1917 ohne Verletzung geimpft. Ergebnis: Die fünf Bäumchen Nr. 210, 425, 433, 514 und 522 haben

Anschwellungen am Trieb von 1917, Nr. 522 auch am Trieb von 1916, Nr. 215 nur am Trieb von 1916.

Die mikroskopische Untersuchung, zu der nur ein winziges Parenchymschnittchen unter dem Periderm entnommen zu werden braucht, ergab in den Anschwellungen sämtlicher 30 Bäumchen die Anwesenheit reichlichen Myzels. Färbung mit Bleu coton GBBB in Laktophenol erwies sich als bequemes und zuverlässiges Hilfsmittel. Der Befall durch *Peridermium pini* ist also für 30 % der geimpften Bäumchen sicher gestellt. Eine Erhöhung dieser Zahl ist vielleicht noch zu erwarten, da noch einige zweifelhafte Anschwellungen vorhanden waren, die, um sie nicht zu stören, nicht mikroskopisch untersucht und einstweilen außer Betracht gelassen sind. Es ist zugleich gezeigt, daß schon 3—4jährige Sämlinge befallen werden können.

Hinsichtlich der Deutung der festgestellten Tatsachen gibt es drei Möglichkeiten.

Erstens. Der Pilz ist von den kranken Mutterpflanzen auf einen Teil der Nachkommen vererbt worden. Wer ein Anhänger der Mykoplasmalehre Eriksson's ist, mag diese Deutung für die beste halten. Gegen die Annahme eines im Samen enthaltenen Krankheitskeims irgendwelcher Art spricht aber, daß der Pilz an den gleichalterigen und gleichbehandelten Bäumchen zu verschiedenen Zeiten, an verschiedenalterigen Trieben aber gleichzeitig zum Vorschein kam.

Zweitens. Der Pilz ist während der Zeit vom Herbst bis zum ersten Frühling, wo die Bäumchen im Freien standen, vom Teleutosporenwirt auf die Kiefern gelangt. Dies ist im höchsten Grade unwahrscheinlich. Ein Teleutosporenwirt ist nicht bekannt, die *Peridermium*-Sporen sind zu jener Zeit nicht mehr keimfähig, das *Peridermium* selbst ist in der Umgebung Hamburgs sehr selten, der nächste Standort $8\frac{1}{2}$ Kilometer entfernt.

Drittens. Der Befall ist die Folge der vorgenommenen Impfung. Diese Annahme gibt die einzige ungezwungene Erklärung der Tatsachen.

Ich halte also die Übertragung des *Peridermium pini* mittels der Aecidiosporen von Kiefer zu Kiefer jetzt für bewiesen und die Versuche Haack's für bestätigt. Durch neue genügend zahlreiche Versuche unter Übrigglassung ausreichender Kontrollpflanzen würde man jetzt nötigenfalls Beweise bringen können, die jeden Zweifel ausschließen. Für derartige und andere Versuche zur Aufklärung der Lebensweise des Pilzes ist der Weg gewiesen.

Die Erscheinungen ähneln in mehreren Punkten denjenigen, die ich bei der Sporidieninfektion der Weimutskiefer beobachtet und bereits 1905 beschrieben habe¹⁾.

Auf einige Fragen, die sich anschließen, muß noch eingegangen werden.

Die hauptsächlichste Eingangspforte des Pilzes sind, darüber kann kein Zweifel sein, die jüngsten Jahrestriebe. Es scheint sogar, als ob sich der Erfolg hier schon im Herbst nach der Infektion bemerkbar machen kann. In nicht weniger als 23 Fällen waren die Triebe von 1917, und zum Teil wesentlich nur diese, angeschwollen und enthielten Myzel. Da ich die Bäumchen aber 1916 schon einmal geimpft hatte, ist die Möglichkeit nicht abzuweisen, daß dieser Infektionserfolg auf Myzel zurückzuführen ist, das bereits im Jahre 1916 eingedrungen und damals in die Endknospen gelangt war, bei deren Entfaltung die Triebe von 1917 von Anfang an ergriffen sein mußten. Wenn es so wäre, sollte man allerdings erwarten, daß sich dann die Wirkung der Infektion in höherem Grade, als es der Fall war, an den Trieben von 1916 gezeigt hätte; denn in mehr als 12 Fällen waren die Triebe von 1916 entweder gar nicht oder nur an der oberen Grenze ein wenig angeschwollen.

Ich habe versucht, durch mikroskopische Untersuchung Aufschluß zu erhalten. Es wurden dazu ein paar Bäumchen ausgewählt, die nur im oberen Teil des Triebes von 1917 Anschwellungen hatten, und Querschnitte durch den obersten Teil der Triebe von 1916 gemacht, da für diesen Zweck die Entnahme von Rindenproben nicht ausreichte. An zwei Bäumchen war die Rinde fast frei von Myzel, das Mark war aber in allen Fällen von reichlichem Myzel durchwachsen. Man könnte vielleicht schließen, daß in diesen Fällen die Triebe von 1916 nicht ursprünglich infiziert gewesen sind, sondern daß das Myzel aus den Trieben von 1917 auf dem Wege durch das Mark eingedrungen war.

Ferner wurden zwei Endknospen infizierter Triebe untersucht. Diese waren in auffallend hohem Grade von Myzel durchwuchert; die Hyphen drangen bis in die Gegend der jüngsten Seitenanlagen gegen den Vegetationspunkt vor (vgl. die Abbildung, pag. 204). Auch in den Anlagen der Nadelpaare und der Deckblätter derselben waren Hyphen

1) Kulturversuche XII. Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1905, Bd. XV, pag. 86, Taf. III. v. Tubeuf, der über die Lücke in der Kenntnis der Biologie des *Peridermium strobi* „endlich Klarheit“ schaffen möchte, scheint diese Arbeit nicht zu kennen. Vgl. Naturw. Zeitschr. f. Forst- und Landwirtschaft. 1917, Bd. XV, pag. 276.

enthalten. Es ist kein Zweifel, daß solche Knospen Sprosse ergeben, die von Anfang an stark befallen sind. Man wird also folgern müssen, daß ein Teil der Infektionen an den Trieben von 1917 sicher auf die schon 1916 vorgenommene Impfung zurückzuführen ist.

Besser als es der mikroskopischen Untersuchung gelungen ist, werden künftige Infektionsversuche, bei denen man nur einmal und an bestimmten Stellen impft, zeigen, welche Möglichkeiten für die Infektion und die Geschwindigkeit der Entwicklung vorhanden sind.

Im allgemeinen fällt bei der mikroskopischen Untersuchung die Reichlichkeit des Myzels in den befallenen Geweben auf. Im Mark



Längsschnitt durch den obersten Teil der Endknospe eines mit *Peridermium pini* infizierten Kieferntriebs (von 1917). Die Hyphen durchwuchern in den Interzellularräumen die ganzen Gewebe des Sprosses und gelangen bis in die Nähe des Vegetationspunktes. Stellenweise dringen Haustorien in die Zellen ein. Etwas schematisch. Vergrößerung 180:1.

und in der äußeren Rinde ist fast jede Zelle von Hyphen umspinnen. Etwas weniger zahlreich sind sie im Phloem. Im Holze findet man sie spärlicher, in den Markstrahlen und in den Harzgängen, nur selten zwischen den Tracheiden. In das Innere der Zellen dringen hie und da Haustorien ein.

Die Frage, ob das Myzel unmittelbar in die Rinde oder auf dem Wege durch die Nadeln eindringt, wird vielleicht nur durch mühsame anatomische Untersuchung beantwortet werden können. Für *Peridermium strobi* ist gezeigt, daß die Nadeln befallen werden können¹⁾, aber nicht, daß das Myzel aus den Nadeln in die Rinde wächst.

Durch neue Versuche wird auch die Frage zu prüfen sein, ob

1) Klebahn, Zeitschr. f. Pflanzenkrankh. 1905, Bd. XV, pag. 87.

Verwundung auf die Infektion einen Einfluß ausüben kann. Es ist immerhin bemerkenswert, daß unter den verwundeten Trieben von 1917 ein größerer Infektionserfolg vorliegt als unter den unverwundeten. Das kann durchaus Zufall sein, zumal, wie eben erörtert, die Frage nicht entschieden ist, auf welchem Wege diese Triebe infiziert waren. Wenn auch die sonstigen Erfahrungen über Rostpilze dagegen sprechen, wäre es aber vielleicht doch nicht ganz unmöglich, daß *Peridermium pini* durch Wunden eindringe. Die Verwundung legt Gewebe frei, in welchem das Myzel leben kann. Wenn die Keimschläuche der Sporen sich rasch genug entwickeln, könnten sie in den Schutz tieferer Gewebeschichten vordringen, ehe die freigelegten Zellen absterben oder die Wunde durch Kork geschlossen wird. An Wundinfektion im gewöhnlichen Sinne, d. h. Ansiedelung des Pilzes auf absterbendem Gewebe, ist selbstverständlich nicht zu denken. Als Infektionen in Wunden könnten die Fälle der Bäumchen Nr. 518 und 524 aufgefaßt werden, wo die der unmittelbaren Infektion wahrscheinlich nicht mehr zugänglichen Triebe des voraufgehenden Jahres (1916) durch die Impfung von 1917 infiziert sind, falls es sich hier nicht, was vielleicht wahrscheinlicher ist, um einen schon 1916 erfolgten, langsam weiter entwickelten Befall handelt.

Endlich wäre noch zu erwägen, ob Wunden vielleicht den Gesamtzustand der Triebe im Sinne einer größeren Empfänglichkeit beeinflussen. An einen solchen Einfluß könnte man auch hinsichtlich der Rindenlaus *Chermes pini* Koch denken, die einen Teil meiner Kiefern befallen hatte, und deren ich mich nur mühsam erwehren konnte. Über derartige Fragen werden vielleicht vergleichende Versuche künftig Auskunft geben; man müßte die Prozentsätze erfolgreicher Impfungen an verletzten und an unverletzten Trieben ermitteln.

Was die Empfänglichkeit im allgemeinen betrifft, so besteht kein Zweifel, daß ein Teil der von mir aus Samen gezogenen Kiefern in hohem Grade empfänglich war. Ob sie es alle waren, wird sich erst entscheiden lassen, wenn das Verhalten der bisher gesund gebliebenen weiter beobachtet wird oder neue Versuche mit ihnen angestellt werden. Von drei früher mehrfach geimpften größeren, jetzt 12–13jährigen Kiefern habe ich zwei in den letzten Jahren mit denselben Sporen, mit denen auf den jungen Bäumen Erfolg erhalten wurde, teils an verletzten und unverletzten jungen Trieben, teils an Wunden älterer Zweige mehrfach geimpft, aber völlig ohne Wirkung. Diese beiden

1) Nach gütiger Bestimmung durch meinen Kollegen Prof. Dr. L. Reh.

Kiefern schienen also wirklich unempfänglich zu sein. Allerdings muß bemerkt werden, daß diese großen Bäumchen nicht mehr unter Glasglocken gestellt werden konnten, sondern nur im Gewächshause standen. Um die Frage der Empfänglichkeit der Lösung näher zu bringen, wird es sich empfehlen, die Versuche jetzt mit Nachkommen von gesunden und mit Nachkommen von kranken Bäumen gleichzeitig und unter gleichen Bedingungen, aber im einzelnen mit verschiedenartigen Abänderungen zu wiederholen.

Für die Biologie der Rostpilze ergibt das Verhalten des *Peridermium pini* einen ganz neuen und sehr merkwürdigen Fall. Keimungsversuche mit den Sporen zeigen, daß der Pilz ein echtes *Aecidium*, kein *Endophyllum* ist, denn es entstehen einfache Keimschläuche, kein Promyzel mit Sporidien. Es gelang, reichliche Keimung hervorzurufen, wenn die Sporen mit einer dünnen Wasserschicht unter das Deckglas, von feuchten Kammern¹⁾ gebracht wurden. Dagegen verweigerten dieselben Sporen die Keimung, wenn sie nur von feuchter Luft umgeben waren, und ebenso unterblieb jede Keimung auf Salepagar.

Von den Rostpilzen mit wiederholter *Aecidienbildung* unterscheidet sich der Pilz, abgesehen von dem Perennieren des *Aecidienmyzels*, durch die *Spermogonienbildung*. Allerdings habe ich die den *Aecidien* an Bäumchen 202 und 206 vermutlich vorangegangenen *Spermogonien* seinerzeit nicht bemerkt, und ob den an Nr. 72, 439 und 201 a beobachteten *Spermogonien* *Aecidien* folgen werden, bleibt noch abzuwarten. Aber daß durch die Infektion mit *Aecidiosporen* *Spermogonien* entstehen können, steht fest.

Daß neben der sich wiederholenden *Aecidienbildung* noch *Wirtswechsel* vorkommt, möchte ich nicht glauben, wenigstens in Mitteleuropa dürfte der Pilz keinen *Teleutosporenwirt* finden. Vielleicht geht der Erwerb des Vermögens, *Aecidien* aus *Aecidiosporen* hervorzubringen, in diesem Falle mit dem Verlust der wirtswechselnden Lebensweise und dem Fortfall der *Teleutosporen* Hand in Hand. Diese Frage wird sich vielleicht indirekt durch Versuche mit *Peridermium Cornui* lösen lassen. Falls auch *Peridermium Cornui* imstande wäre, die Kiefern unmittelbar zu infizieren, dürfte auch *Peridermium pini* noch *Wirtswechsel* haben. Wenn es nicht der Fall wäre, würde das für den Verlust des *Wirtswechsels* sprechen. Man müßte Versuche mit einem für *Peridermium pini* empfänglichen Stamm von Kiefern

1) Von der Jahrb. f. wiss. Bot. 1905, Bd. XLI, pag. 489 beschriebenen Form.

machen. Auch mit *Peridermium strobi* könnte man neue derartige Versuche einrichten. Die Weimutskiefern scheinen ja für ihren Blasenrost alle und leicht empfänglich zu sein. Aber die bisher mit Aecidiosporen ausgeführten Versuche haben zu einem Befall dieser Kiefer nicht geführt. Das würde bis auf weiteres in dem Sinne sprechen, daß Wirtswechsel und Wiederholung der Aecidienbildung nicht zusammen vorkommen.

Hamburg, den 25. Oktober 1917.

Erklärung der Tafeln.

Tafel IV.

Vierjährige Kiefern, davon die eine nach Impfung mit Sporen von *Peridermium pini* infiziert. Zwei Aecidienblasen im unteren Drittel des Triebes von 1916, zwei weitere (nicht gut sichtbar) am Grunde des linken Seitentriebs von 1916. Juni 1917.

Tafel V.

Vierjährige Kiefer nach Impfung mit Sporen von *Peridermium pini*. Starke myzelhaltige Anschwellung im unteren Teil des Triebes von 1916. Juni 1917. Später entstanden Spermogonien.

Phylogenetische und gruppenweise Artbildung.

Von Hugo de Vries in Lunteren (Holland).

Um die verwandtschaftlichen Beziehungen innerhalb von Familien und größeren Gruppen in klarer Weise darzustellen, benutzt man gegenwärtig mit Vorliebe die Methode der Stammbäume. Der Physiologe erblickt in diesen Figuren aber ein Mittel, um der Frage nach der Artbildung in der Natur auch von seinem Standpunkte näher zu treten. Der Prozeß muß offenbar sowohl innere als äußere Ursachen haben und bestimmten Gesetzen unterworfen sein. Diese zu erforschen, bildet eine der Hauptaufgaben der Erblchkeitslehre.

Sind in einem Stammbaum die einzelnen Arten vollständig oder doch nahezu vollständig eingetragen worden, so macht er den Eindruck einer Anzahl von Fächern, welche durch Linien miteinander verbunden sind. Die Fächer stellen zumeist die Gattungen dar; in ihnen sind die Arten zu einer kleineren oder größeren Gruppen zusammengedrängt. Die Verbindungslinien aber bilden die Hauptzüge der Entwicklungsgeschichte in der gewählten Abteilung.

Die Entstehung der Arten innerhalb der Fächer kann man gruppenweise Artbildung nennen, und im Gegensatz dazu jene auf den Verbindungslinien als phylogenetische bezeichnen. Die erstere liefert in der Natur den Reichtum der Formen, die letztere besorgt aber die eigentliche Gliederung des Systems. Beide sind teilweise progressiver und teilweise retrogressiver Natur. Diese Hauptformen des Prozesses gehen fast stets Hand in Hand, und sogar in der Abtrennung großer Abschnitte, wie z. B. der Monokotylen, sind die rückschreitenden oft ebenso wichtig wie die anderen.

Das größte Hindernis für die physiologische Forschung bildet aber die Seltenheit der Erscheinung. Ohne Zweifel treten neue Formen alljährlich auf. Man beobachtet sie auf Exkursionen oder findet sie in den Verzeichnissen der Handelsgärtner. Das genügt aber nicht für die Forschung. Die Blumensamen werden auf großen Äckern zu Hunderttausenden ausgesät in der Hoffnung, von Zeit zu Zeit eine wertvolle Neuheit zu erlangen. In der Natur ist der Vorgang anscheinend ebenso selten. Wo Varietäten häufiger vorkommen, sind sie offenbar bereits alt und vermehren sie sich als erbliche Rassen, wie z. B. die weißblühenden Formen von *Erodium cicutarium* und *Antirrhinum Orontium*. Wo solches nicht der Fall ist, sind sie sehr viel seltener

und darf man ihre Häufigkeit gewiß auf weniger als ein Exemplar auf 100000 oder gar auf einer Million schätzen. Von *Lychnis diurna glabra* ist nur ein einzelner Fundort bekannt, und *Lychnis vespertina glabra* habe ich nur ein einziges Mal gefunden. Gewisse Arten mit blauen oder roten Blüten weisen in Gegenden, wo sie überaus reichlich vertreten sind, nur höchst selten weiße Blumen auf, wie bei uns z. B. *Succisa pratensis*. Würde man nun eine solche Art in Kultur nehmen, so ist offenbar die Aussicht, sie eine oder mehrere Varietäten hervorbringen zu sehen, viel zu gering, als daß man auf ein geeignetes Material für eine eingehende physiologische Erforschung der Bedingungen des Prozesses hoffen dürfte.

Dasselbe gilt in noch höherem Maße von der Entstehung systematischer Arten. Unter diesen sind die weitverbreiteten Formen offenbar so alt, daß die Ursachen, welche sie hervorriefen, sich unserem Studium völlig entziehen. Zwar stellt die Nützlichkeitstheorie eine poetische Betrachtung ihrer Vorzüge im Kampf ums Dasein an die Stelle experimenteller Forschung; da wir aber die Umstände, unter denen sie tatsächlich entstanden sind, nicht kennen, bringt uns auch diese Methode nicht weiter. Nur von ganz jungen Arten, welche noch nicht die Zeit gehabt haben, sich zu verbreiten, darf man annehmen, daß sie noch in derselben Umgebung leben, in der sie entstanden sind. Zahlreiche lokale Formen, welche namentlich auf tropischen und subtropischen Inseln nur an einem einzigen Fundort, z. B. in einem Tale oder auf einer Bergspitze wachsen, müssen hierzu gerechnet werden. Aber auch hier muß sich die Forschung auf ein vergleichendes Studium beschränken, denn zu Versuchen liefern auch diese junge Arten noch kein Material.

Entziehen sich somit die phylogenetische Artbildung und die zerstreute Entstehung von Varietäten noch unserem Experimente, viel günstiger verhält sich in dieser Beziehung die gruppenweise Bildung neuer Formen, wie sie uns in so zahlreichen Gattungen entgegentritt. Auf diese sind wir vorläufig gezwungen, unser Augenmerk zu richten. Allerdings gibt es Übergänge. Phylogenetische und gruppenweise Artbildung sind keineswegs scharf voneinander getrennte Vorgänge. Zu diesen Übergängen rechne ich z. B. das häufigere Auftreten derselben Abweichung innerhalb einer Art oder einer kleinen Gruppe von Arten.

Als Beispiel führe ich die Entstehung der pelorischen Varietät von *Linaria vulgaris* an. Diese Form, welche ausschließlich pelorische Blüten mit fünf Spornen trägt, ist in den beiden letzten Jahrhunderten hier und dort gelegentlich erschienen. Sie vermehrt sich durch Wurzelbrut und erhält sich dadurch während einiger Jahre, um

dann wieder zu verschwinden. Sie bildet fast nie keimfähige Samen, und dieses schließt die Annahme, daß sie mittels Samen von einem Orte nach einem anderen übertragen werde, in einfachster Weise aus. Sie ist offenbar in der Regel an Ort und Stelle entstanden, wo man sie findet. Sie ist auch in meinem Garten aus einer mehrjährigen, gut isolierten und reinen Kultur der Art hervorgegangen, und hier ließ sich somit der Hergang des Prozesses unmittelbar beobachten. Die Varietät trat plötzlich auf, ohne sichtbare Vorbereitung und ohne Zwischenstufen oder Übergänge. Sie entstand in mehreren Individuen, deren Zahl in der fraglichen Linie verhältnismäßig bedeutend war, nämlich etwa 1%, und der Vorgang wiederholte sich in der nächsten Generation. Aus den wenigen, künstlich gewonnenen Samen wiederholte sich die Neuheit in fast allen Individuen. Offenbar gab es eine innere Ursache für die ganze Erscheinung, aber weder diese zu erforschen, noch auch die äußeren Bedingungen kennen zu lernen, ist bis jetzt gelungen.

Gefüllte Blütenkörbchen kommen bei vielen Kompositen mit Strahl- und Scheibenblütchen als gärtnerische Varietäten vor, offenbar infolge einer bestimmten inneren Vorbereitung zu dieser Abweichung sowie der günstigen Kulturbedingungen der Gärtnereien. Auch in meinen Versuchen ist eine solche Neuheit aufgetreten, und zwar aus *Chrysanthemum segetum*. Die gefüllte Form trat mit einem Schlage auf und war sofort samenfest, aber für weitere Versuche bildete auch sie kein geeignetes Objekt.

Es bedarf dazu einer Anhäufung von Neubildungen und eine solche findet man wohl nur in der gruppenweisen Artbildung. Die beiden Begriffe decken einander fast genau. Zahlreiche neue Typen entstehen nahezu gleichzeitig, und die meisten unter ihnen in mehreren Individuen und zu wiederholten Malen. Die Häufigkeit soll ausreichen, um im beschränkten Raum eines Versuchsgartens zuverlässige prozentische Verhältnisse zu ermitteln und miteinander zu vergleichen. Einen solchen Fall bietet uns die Gattung *Oenothera* und zwar in etwa einem halben Dutzend von nahe verwandten Arten. Aus diesem Grunde habe ich seit etwa 30 Jahren diese als Paradigma für die Artbildung im Pflanzenreich ausgewählt und sie einer Reihe von Experimenten unterworfen, mittels derer es aber noch bei weitem nicht gelungen ist, den Reichtum der einschlägigen Erscheinungen auch nur annähernd zu erschöpfen.

Ist es aber erlaubt, eine einzelne Gattung als Vorbild für alle Formen der artbildenden Variabilität zu benutzen? Offenbar ist das aber nicht der Zweck der Untersuchung; diese kann ja nicht mehr be-

ansprechen als ein erster Anfang zu sein. Gerade die Häufigkeit des Auftretens neuer Formen muß eine besondere Ursache haben, welche bei der phylogenetischen Artbildung nicht vorhanden zu sein braucht. Auch könnte die Anhäufung in anderen Familien und Gattungen wohl ganz oder zum Teil auf andere innere Ursachen beruhen. Jedes Beispiel, das sich für eine experimentelle Bearbeitung darbietet, müßte untersucht werden, um zu allgemeinen Folgerungen zu gelangen. Andererseits ist es selbstverständlich, daß man mit einem Falle anfangen muß; dazu kommt, daß bis jetzt im Pflanzenreich noch kein zweiter ähnlicher Fall aufgefunden worden ist.

Das Studium dieser bis jetzt einzig verfügbaren Gruppe hat nun zunächst zum Zweck zu prüfen, inwieweit ihre Formenbildung mit der Artbildung in der Natur verglichen werden darf. In zweiter Linie aber hat es die Gesetze zu erforschen, welche diese Vorgänge hier beherrschen. In beiden Richtungen sind im Laufe der letzten Jahrzehnte, und durch die Arbeit vieler Forscher, wie mir scheint, wichtige Ergebnisse erreicht worden. Ich brauche hier nur die Untersuchungen von Gates und Fräulein Lutz über die Verdoppelung der Chromosomen, von Bartlett über die systematische Gliederung der Gattung und über die Massenmutationen, von Geerts über die unbefruchteten und von Renner über die befruchteten sterilen Samen, von Davis über den vermutlichen Ursprung der *Oenothera Lamarckiana*, von Stomps über die parallelen Mutationen, sowie von Klebahn über *Oenothera biennis* hervorzuheben, um zu zeigen, welche umfangreiche Arbeit erforderlich war, um in diesem einen Beispiele zu einer Einsicht in einige der Hauptzüge des Prozesses zu gelangen. Und werden später mehr Beispiele erkannt werden, wie viele Jahre angestrenzter Arbeit, aber auch welche Fülle von Entdeckungen, wird man dann erwarten dürfen.

Einstweilen aber müssen wir uns mit dem einen namhaft gemachten Falle begnügen.

Die bei den Oenotheren beobachteten Mutationen können wir einteilen in allgemeine und spezielle. Die allgemeinen sind solche, welche mit den Vorgängen übereinstimmen, welche auch außerhalb dieser Gruppe bei der Entstehung von Arten und Varietäten vorkommen oder doch gewöhnlich vorausgesetzt werden. Die speziellen aber sind bis jetzt nur in der fraglichen Gattung beobachtet worden. Ob sie dieser eigentümlich sind, oder später auch in anderen Gattungen vorgefunden werden, wissen wir selbstverständlich nicht. Doch zeigen sie gewisse Züge, welche es wahrscheinlich machen, daß sie bei der phylogenetischen Artbildung keine hervorragende Rolle spielen können. Ich

werde auf sie deshalb erst nach der Behandlung der allgemeinen Mutationen eingehen.

Diese können wir entweder vom Standpunkte der Systematik oder von jenem der Erblchkeitslehre betrachten. Im ersteren Falle unterscheiden wir parallele und taxinome Veränderungen, im letzteren aber progressive und retrogressive.

Als parallele Mutationen bezeichnen wir, nach dem Vorgange von Stomps, jene plötzlich auftretenden Umänderungen, welche bei verschiedenen Arten dieselbe Neuheit hervorrufen. Von den zahlreichen einschlägigen Beispielen, welche ich im Laufe dieses Aufsatzes zu erwähnen haben werde, hebe ich hier die Zwerge hervor, welche fast alljährlich von *Oenothera biennis* und *O. Lamarckiana* erzeugt werden. Sie stimmen sowohl in ihrer niedrigen Statur überein — denn ihre erste Blüte wird nur etwa 10 cm oberhalb des Bodens angelegt — als auch in anderen Eigenschaften. Beide sind für die Angriffe gewisser Bodenbakterien in hohem Grade empfindlich und erkranken demzufolge, falls der Boden zu reich an stickstoffhaltigen Düngungsmaterialien und zu arm an Phosphaten ist.

Ein lehrreiches Beispiel von Parellelismus bieten die mit schwefelgelber Farbe blühenden Varietäten von *Oenothera biennis* und *O. suaveolens*. Ihre Blüten sind so blaßgelb, daß sie von Sammlern, im Gegensatz zu dem hochgelben Typus der Arten, oft gradezu als weiß bezeichnet werden. Die Sulfureaform von *O. biennis* ist in den holländischen Dünen ziemlich häufig, aber starken periodischen Schwankungen unterworfen. In manchen Sommern sucht man sie vergeblich, in anderen findet man Dutzende von Exemplaren an verschiedenen Fundorten. Sie ist samenfest, und könnte sich aus diesem Grunde ebensogut erhalten und vermehren wie die Art, dennoch muß man annehmen, daß sie häufig ausstirbt und entsprechend oft wieder aufs neue hervorgebracht wird. Wie letzteres geschieht, lehren die Kulturen, sowohl diejenigen von Stomps als jene von Klebahn und meine eigenen. In reinen, künstlich selbstbefruchteten Linien der Art treten sie gelegentlich plötzlich und ohne Vorbereitung oder Übergänge auf, und so muß es somit auch im Freien geschehen. Und die Frequenz ist eine ziemlich bedeutende, denn ich fand sie in Kulturen von mehreren Hunderten von Exemplaren zu etwa 0,3%. Die Sulfureavarietät von *Oenothera suaveolens* wächst im Freien im Forste von Fontainebleau, wo sie offenbar gleichfalls plötzlich aus der Art entstehen kann, denn in meinen reinen Linien trat sie in dieser Weise zu 0,1% auf.

Diese Versuche lehren unmittelbar, wie neue Formen im Freien entstehen können. Der Parallelismus ist aber nicht auf die Farbe beschränkt, sondern erstreckt sich auch auf die inneren, dieser zugrunde liegenden, erblichen Eigenschaften, wie Kreuzungsversuche lehren.

Der Parallelismus ist selbstverständlich nicht auf die Arten einer und derselben Gattung beschränkt. Er geht über deren Grenzen hinaus. Als Beispiel führe ich die sepalodische Varietät von *Epilobium hirsutum* an, welche von Rasor unweit Woolpit in England im Freiem beobachtet worden ist. Ihre Blumenblätter sind klein und schmal und von blasser Farbe, anstatt groß und schön rot. Sie ähneln den Kelchblättern sowohl in den äußeren als auch in ihren anatomischen Merkmalen. Daher der Name Sepalodie. Sie bilden ein kleines Kreuz in der Blüte, und auf dieses bezieht sich die Bezeichnung *Epilobium hirsutum cruciatum*. Diese Form bildet nun in gewisser Hinsicht eine Brücke zwischen dem Vorkommen desselben Charakters als Artmerkmal bei *Oenothera cruciata* Nutt. und *O. stenomeres* Bartlett und als seltene Mutation bei *Oenothera biennis cruciata*. Die erstgenannte Art wächst in der Gegend des Hudson-Flusses in Nordamerika im Freiem, und wird von Systematikern allgemein als gute Art anerkannt. In unseren Dünen aber wurde bisweilen ein ganz einzelnes Exemplar von *O. biennis* mit sepalodischen Blumenblättern gefunden und die mikroskopische Untersuchung hat dann die völlige anatomische Übereinstimmung nachgewiesen. Offenbar waren diese Exemplare jedesmal plötzlich aus der normalen Art hervorgegangen, denn ihre Fundorte werden wohl alljährlich von Botanikern durchkreuzt, aber Übergänge hat man nicht beobachtet. Die neue Form war in Kulturen samenfest, dennoch ist sie im Freiem bald wieder verschwunden.

Auf Grund dieser Beobachtungen und des vollständigen Parallelismus der drei genannten Formen darf man annehmen, daß die Art und Weise der Entstehung für sie dieselbe ist, und daß somit sowohl *Epilobium hirsutum cruciatum* als auch *Oenothera cruciata* Nutt. in bezug auf dieses Merkmal mit einem Schlage aus ihren leuchtend blühenden Vorfahren hervorgegangen sind.

Das angeführte Beispiel gehört eigentlich bereits zu der Gruppe der taxinomen Mutationen. Einen zweiten ähnlichen Fall liefert das vollständige Fehlen der Blumenblätter. Dieses gehört zu den systematischen Artmerkmalen von *Fuchsia macrantha* und *F. procumbens* in der Familie der Onagraceen und kommt bekanntlich auch außerhalb dieser gelegentlich als solches vor. Auf ein plötzliches Ent-

stehen dieses Charakters lassen die Vorgänge bei *Oenothera suaveolens* schließen, denn von dieser findet man bisweilen im Freien Blumen ohne Blumenblätter und im vergangenen Jahre ist in meinem Versuchsgarten ein solches Exemplar unvermittelt aus einer reinen Kultur der Art hervorgegangen. Allerdings war das Merkmal hier nicht durchgreifend, denn dieselbe Pflanze trug neben apetalen Blüten auch solche mit 1—4, bisweilen teilweise verkümmerten Petalen, aber worauf es ankommt ist wesentlich nur die Tatsache, daß der Charakter plötzlich aus dem ursprünglichen Typus der Art hervorging.

Betrachtet man die taxinomen Mutationen von einem allgemeinen Gesichtspunkte, so fällt es auf, daß sowohl Mutationen als Arten sich sehr oft nicht durch ein einziges Merkmal, sondern durch eine kleinere oder größere Gruppe von solchen von ihren nachgewiesenen bzw. vermutlichen Vorfahren unterscheiden. Für die Artmerkmale braucht dieses nicht betont zu werden, dagegen möchte ich hier diejenigen Gattungen hervorheben, welche je nur eine Art umfassen. Die ganze Gattung macht hier oft den Eindruck, daß sie mit einem Schlage aus ihren Vorfahren entstanden ist. Genau so ist es bei den *Oenotheren*. Vor mehreren Jahren trat in meinem Garten eine Form, *Oenothera Lamarckiana* mut. *velutina* auf, welche sich weit auffallender von der Mutterart unterscheidet als verwandte systematische Arten wie *O. biennis* und *O. muricata*. Man erkennt sie im Garten auf dem ersten Blick; sie hat eine niedrigere Gestalt, lange Internodien in der Blütenrispe, schmale, der Länge nach zusammen gebogene Blätter, denen die Buckeln der Mutterart abgehen, runde fast schüsselförmige Blumen, eine graue Behaarung auf allen Organen und einen Reichtum an roter Farbe, namentlich in den jüngeren Teilen. Auch die Form der Früchte und manche andere Punkte weichen ab. Alle diese Merkmale bildeten bei der ursprünglichen Mutation eine einzige Gruppe, und diese stellt ein einheitliches Bild dar, obgleich es möglich ist, durch Kreuzungen einzelne Faktoren daraus zu isolieren. Wäre diese Mutation im Freien aufgefunden worden, so würde sie wohl als eigene systematische Art beschrieben worden sein.

Auf meinen Reisen in Amerika habe ich ein einziges Mal eine solche Mutation im Freien beobachtet. Es war dieses in einer bewaldeten Gegend am Ufer des Mississippiflusses in der Nähe von Courtney in Missouri. An einer offenen Stelle wuchs die amerikanische Form von *O. biennis* in vielen Dutzenden von reichblühenden Exemplaren. Aber eine einzige Pflanze trug einen anderen Typus, mit schmälern Blättern, etwas kleineren Blüten und einer langen Traube

mit dicht der Achse angedrückten Früchten. Der Unterschied fiel schon in der Ferne auf, und da die Form neu war und nur in einem Exemplare vertreten, mußte sie offenbar an Ort und Stelle aus der dortigen Art hervorgegangen sein. Sie war aber in ihren Merkmalen völlig gleichwertig mit analogen Mutationen, welche seitdem in meinem Garten aus jener Form von *O. biennis* hervorgegangen sind.

Weitere Beispiele könnten zahlreich angeführt werden. Oft werden Veränderungen in den sichtbaren Merkmalen von inneren begleitet, wie sich beim Aussäen der Samen oder durch Kreuzungen ergibt. *Oenothera Lamarckiana* hat zur Hälfte taube Samen, doch führt der Mutant *O. rubrinervis* solche nur zu einem Viertel und fehlen sie durchaus bei *O. mut. deserens*, sowie bei der soeben beschriebenen *O. mut. velutina*. In Kreuzungen folgen Mutanten bisweilen der Mendel'schen Regel, auch wenn dieses Vermögen der *O. Lamarckiana* für die analogen Verbindungen abgeht. Andere Beispiele werde ich noch zu besprechen haben; sie lehren alle, daß die Merkmale bei experimentellen Mutationen gar oft in ähnlichen Gruppen umschlagen, wie sie in den Diagnosen verwandter Arten zur Unterscheidung benutzt werden.

Ich gelange jetzt zu dem Unterschiede zwischen progressiven und retrogressiven Mutationen. Beide sind im Vergleich mit den natürlichen Stammbäumen wichtig; die ersteren aber bilden den Fortschritt bei der phylogenetischen Artbildung und beanspruchen dadurch unser Interesse in erster Linie. Leider aber sind sie sehr selten, aber auch in diesem Punkte stimmen sie mit den Vorgängen in der Natur überein, denn auch hier sind sogenannte Verlustmerkmale außerordentlich viel häufiger als klare Fortschritte, d. h. als deutliche Zunahmen in der Differenzierung der Formen. Dennoch gibt es Beispiele. So beschreibt Bartlett eine *O. stenomeres mut. lasiopetala* mit behaarten Blumenblättern, welche in seinen Kulturen entstanden ist, und bekanntlich fehlt die Behaarung den Petalen der sonst bekannten *Oenotheren* durchweg.

Aber ein sehr gutes Beispiel bietet sich uns in der Verdoppelung der Zahl der Chromosomen in den Kernen, und deshalb wollen wir dieses hier etwas ausführlicher besprechen. Betrachtet man die Listen der Chromosomenzahlen im Pflanzenreich, wie sie namentlich von Tischler und von Ishikawa veröffentlicht worden sind, so fällt es jedem auf daß in Gattungen, von denen mehrere Arten geprüft worden sind, in der Regel alle Arten dieselbe Zahl aufweisen. Daneben kommen aber Gattungen vor, in denen eine oder mehrere Arten dop-

pelt so viel Chromosomen haben wie die anderen. Offenbar gehört die Zahl der Chromosomen zu den zuverlässigsten Merkmalen von Arten. Denn nur ausnahmsweise findet in dieser Beziehung ein Unterschied zwischen Varietäten oder Rassen statt und die Beispiele dazu liefern kultivierte, formenreiche Arten und Gattungen wie Mays, *Primula* und *Musa*. In der ganzen Liste sind die niederen Zahlen die Regel, die doppelten die Ausnahmen, und es ist völlig klar, daß diese von jenen abgeleitet sind und nicht etwa umgekehrt. Es handelt sich hier offenbar um einen Fortschritt, und ein Rückschritt, d. h. die Reduktion der normalen Zahl auf die Hälfte, scheint nicht oder doch höchst selten vorzukommen. Dieser Fortschritt ist aber überall im Pflanzenreich beschränkt und führt nur selten zur Ausbildung der vierfachen Zahl; das beweist aber nichts gegen seine Natur als progressive Veränderung.

In der Gattung *Oenothera* hat nun derselbe Fortschritt in experimentellen Kulturen mehrfach stattgefunden, und zwar aus *O. Lamarckiana* und *O. grandiflora* in meinem Versuchsgarten und in demjenigen von Bartlett aus *O. pratincola* und *O. stenomeres*. Überdies wurde die entsprechende halbe Mutation für *O. biennis* von Stomps entdeckt, doch werde ich erst später die halben Mutationen behandeln können.

Die normale Anzahl der Chromosomen in den *Oenotheren* ist 14, die doppelte somit 28. Die Mutationen, welche diese letztere aufweisen, werden als *mut. gigas* beschrieben. Sie sind äußerlich leicht kenntlich. Boveri hat gelehrt, daß unter dem Einflusse der größeren Chromosomenzahl gewisse Dimensionen in den Zellen beträchtlich zunehmen, und daß dadurch die äußere Gestalt wesentlich beeinflusst werden kann. Emile Marchal hat dieses für Moose durch Experimente nachgewiesen, in denen die doppelte Anzahl künstlich erzielt wurde. Für die *Gigas*-Mutanten trifft diese Regel in schönster Weise zu. Ihre ganze Tracht ist kräftiger; die Blütenknospen sind etwa doppelt so dick, die Blüten größer, die Petalen dicker. Auch die Samen sind auffallend größer und die Blätter sind so breit, daß schon die jungen Keimpflanzen in den Saaten erkannt und ausgesucht werden können. Allerdings ist die Mutation nicht auf die Folgen der Verdoppelung der Chromosomenzahl beschränkt und ergreift sie namentlich auch innere Erblichkeitseigenschaften. So folgt z. B. *Oenothera Lamarckiana gigas* in Kreuzungen mit ihrem Zwerge dem Mendel'schen Gesetze, während *O. Lamarckiana* selbst sich in den analogen Kreuzungen ganz anders verhält.

Daß die Gigas-Formen den systematischen Wert von neuen Arten beanspruchen dürfen, ergibt sich auch aus der Sterilität ihrer Bastarde. Denn diese bringen bei Selbstbefruchtung keine oder nahezu keine guten Samen hervor, und eine Bastardrasse läßt sich daraus nicht ableiten. Nur ein einziges Mal wurde von dieser Regel eine Ausnahme beobachtet, und in diesem Falle war wahrscheinlich eine nicht beobachtete Mutation davon die Ursache. In Hinsicht auf diese Sterilität entfernen sich die Gigas-Mutanten sogar viel weiter von ihren Mutterformen, als die bis jetzt bekannten guten Arten der Gattung untereinander. Denn Artkreuzungen liefern hier in der Regel volle Ernten und kräftige Bastardrassen.

Die Mutationen in Gigas aus den vier genannten Arten haben plötzlich und ohne jede Vorbereitung stattgefunden. Auch war ihre Mutter nicht ein Semigigas, denn die übrige Nachkommenschaft setzte die Art in der normalen Weise fort. Auf Grund dieser Tatsache darf man offenbar annehmen, daß die Verdoppelung der Chromosomenzahl in der Natur, bei anderen Gattungen in derselben Weise stattgefunden hat, und daß die betreffenden Arten ihre Entstehung somit einer Mutation verdanken, welche in erster Linie die Kerne umänderte, aber daneben auch, wie im Versuchsgarten, andere Merkmale ins Leben rief. Die Übereinstimmung der experimentellen Mutationen mit der Artbildung im Freien ließe sich hier noch in manchen Einzelheiten weiter ausarbeiten, doch würde mich das zu weit führen.

Wie bereits hervorgehoben wurde, findet die Entstehung von Arten in der Natur zu einem großen Teile auf retrogressivem Wege statt. Dementsprechend kommen auch bei den Oenotheren retrogressive Mutationen vor. So beruht die Entstehung von *O. brevistylis* auf einer Verkürzung des Griffels; in *O. rubrinervis* bedingt das mangelhafte Dickenwachstum der Fasern einen hohen Grad von Sprödigkeit; *O. nanella* hat die hohe Statur ihrer Mutterform verloren und schließlich gibt es eine prachtvolle Aureavarietät mit goldenem Laube anstatt der normalen grünen Farbe. Allerdings sind diese Umänderungen mehrfach von weiteren Störungen in den Merkmalen begleitet, aber genau so verhält es sich in der Natur, wo die Arten in der Regel auch durch mehrere Merkmale voneinander unterschieden sind.

Während Gigas als eine progressive Mutation nach Kreuzungen intermediäre sterile Bastarde zu geben pflegt, folgen die soeben genannten retrogressiven Mutanten in Bastardverbindungen der Mendelschen Regel, und zwar verhalten sie sich dabei als rezessiv. Sie sind, trotz ihrer komplizierten Natur, als richtige Verlustmutanten zu be-

zeichnen. Am einfachsten sind die Verhältnisse bei *O. brevistylis*. Diese Neuheit ist allerdings nicht in meinem Garten entstanden, sondern auf dem Felde bei Hilversum, von welchem ich die Samen und Rosetten für meine Kulturen genommen habe. Sie kommt aber nirgendwo anders vor. Ihr Griffel ist so kurz, daß die Narben kaum oberhalb der Kelchröhre hervorreichen, und ihr Fruchtknoten ist derart gebaut, daß eine Befruchtung nur ausnahmsweise erzielt wird. Sie folgt in ihren Kreuzungen genau dem Mendel'schen Gesetze für die Monohybriden, ja sie gehört zu den Arten, durch deren Studium ich zu der Wiederentdeckung dieses Gesetzes geführt wurde. Sie verhält sich in allen ihren Kreuzungen so, sowohl mit der Mutterart als auch mit anderen Formen, wie z. B. *O. biennis* L. und *O. Hookeri* T. und G. Wird sie von diesen in die beiden Zwillinge *Laeta* und *Velutina* gespalten, so folgen beide der Regel. Rückkreuzungen bestätigen das Ergebnis und wenn man den Bastard mit dem Pollen der Mutterart befruchtet, erhält man eine Rasse, welche bei stetiger Wiederholung des Verfahrens alljährlich zur Hälfte kurzgriffelige Individuen liefert. Es ist dieses namentlich deshalb wichtig, weil die Varietät selbst, wie bereits gesagt, nahezu steril ist.

Das Verhalten von *Oenothera brevistylis* wirft ein Licht auf die Entstehung in der Natur von allen jenen Neuheiten, welche demselben Gesetze als rezessive Typen folgen, mögen diese nun Arten oder Varietäten oder gelegentliche Mutationen sein. Man nehme an, daß die Veränderung bei der Ausbildung der Sexualzellen stattfindet, und daß somit die reifen Pollenkörner oder Eizellen bereits mutiert sind. Aber diese Veränderungen sind höchst seltene, eine Zelle unter Hunderttausend oder mehr ergreifend. Die Aussicht, daß zwei gleichsinnig mutierte Sexualzellen bei der Befruchtung zusammentreffen werden, ist somit eine sehr geringe, sie würde aber unmittelbar die volle Mutation liefern. Viel häufiger muß der Fall sein, daß eine mutierte Zelle sich mit einer normalen verbindet, und daraus muß dann eine Verbindung wie jene eines Mendel'schen Bastardes entstehen. Diese wird sich nach Selbstbefruchtung spalten und so die volle Mutation mittelbar ins Leben rufen. Sollte im Freien Selbstbefruchtung fehlen oder doch zu selten sein, so würden neue Bastarde entstehen können, nach deren gegenseitiger Befruchtung dann die Neuheit sich abtrennen könnte.

Oder mit anderen Worten, es werden rezessive Mendel'sche Neuheiten in der Natur in der Regel nicht unmittelbar, sondern erst in der zweiten oder einer späteren Generation nach der eigentlichen Mutation sichtbar werden. Leider erschwert dieses das Studium ihrer

Entstehung in hohem Grade, denn die Bastarde sind gewöhnlich von den normalen Individuen der Art äußerlich nicht zu unterscheiden. Um sie aufzufinden, müßte man zahllose Exemplare künstlich befruchten und ihre Samen getrennt aussäen, aber dieses würde die Kräfte eines einzelnen weit übersteigen.

Nur der Zufall kann uns hier aushelfen, wenn er in einer reinen Linie im Versuchsgarten auftritt. Einen solchen Fall hat mir die Entstehung der erwähnten Aurea-Varietät geboten. Allerdings ist sie nicht aus einer reinen Art, sondern aus einem Bastarde hervorgegangen. Ich hatte im Jahre 1913 *O. suaveolens* mit *O. Hookeri* befruchtet und erzog eine der erhaltenen Bastardformen während der folgenden Jahre durch drei Generationen, indem ich jedesmal nur die selbstbefruchteten Samen eines Exemplares aussäte. In der dritten Generation trat plötzlich die goldene Form auf, und zwar in 18% der Individuen. Offenbar war die Pflanze der zweiten Generation einem Mendel'schen Bastarde ähnlich gebaut, und hatte die Mutation somit im Jahre 1914 in einer Sexualzelle des Samenträgers der ersten Generation stattgefunden. Die neue Aurea war sofort konstant, ich erhielt aus ihren Samen etwa 600 Keimlinge, welche alle ein goldenes Laub aufwiesen.

Hätte diese Mutation im Freien stattgefunden, so wäre das Ergebnis durch die Insektenbefruchtung verwischt worden. Umgekehrt kann man aber aus diesem Beispiele ableiten, was in der Natur geschehen sein muß, wenn einmal eine Verlustvarietät neu auftritt.

Die Zwerge und die spröde *Rubrinervis* sind offenbar gleichfalls Verlustmutanten. Ihnen fehlt eine wichtige Eigenschaft der Mutterart. Die Resultate ihrer Kreuzungen sind aber sehr komplizierter Natur, da sie nur teilweise sich dem Mendel'schen Gesetze fügen. Zum anderen Teile pflegen sie dann bereits in der ersten Generation eine Spaltung zu geben, deren Typen dann nachher konstant sein können. Sogar wo Bastardzwillinge auftreten, können die fraglichen Merkmale in dem einen Zwilling mendeln, aber in dem anderen nicht. Auf diese komplizierten Erscheinungen will ich hier nicht eingehen, sondern nur einen Fall hervorheben, in welchem die Zwerge sich völlig dem Mendel'schen Gesetze fügen.

Ich meine die Entstehung von Zwergen aus *Oenothera Lamarckiana mut. gigas*. Diese sind gar nicht selten, denn sie treten in den reinen Linien der Mutterform alljährlich in etwa 1—2% der Individuen auf. Nimmt man nun an, daß sie aus mutierten Sexualzellen hervorgehen, so braucht es des Zusammentreffens zweier solcher

um einen Zwerg zu bilden. Daneben müssen aber auch mutierte Gameten mit normalen kopulieren, und zwar viel öfter. Dieses ermöglicht das Auffinden solcher Individuen, denn man braucht nur einige Dutzende von Exemplaren auf die Zusammensetzung ihrer Nachkommenschaft nach Selbstbefruchtung zu prüfen. Finden sich darunter solche, welche etwa 25% Zwerge liefern, während die übrigen deren nur zwei oder weniger Prozent enthalten, so liegen die Verhältnisse völlig klar vor.

Solche aus einseitiger Mutation hervorgegangenen Pflanzen wollen wir halbe Mutanten nennen. Sie verhalten sich in ihrer Nachkommenschaft wie die Bastarde, sind aber nicht im eigentlichen Sinne Hybriden. Denn diese entstehen aus der geschlechtlichen Verbindung zweier Arten, oder Varietäten oder Rassen, während die halben Mutanten aus selbstbefruchteten Individuen innerhalb der reinen Linien des Versuchsgartens hervorgehen. Ihnen fehlt somit das wesentlichste Merkmal der Bastarde. Da sie aber in der Kopulation ungleicher Sexualzellen ihren Ursprung finden, kann man sie auch Hybridmutanten nennen, wenn man nur darauf achtet, daß dieser Name nicht zu Verwechslungen führt.

Die aus der reinen Rasse von *O. gigas* entstandenen halben Mutanten folgen genau dem Mendel'schen Gesetze. Sie spalten sich in etwa ein Viertel Zwerge, ein Viertel normale Gigas und bilden zur Hälfte neue halbe Mutanten, welche das Spiel wiederholen können. Die Zwerge, welche sie hervorbringen, sind in jeder Hinsicht, sowohl äußerlich als innerlich, den unmittelbaren Zwergmutanten gleich, nur sind sie in anderer Weise entstanden.

Die Tatsache, daß in diesem Falle volle und halbe Mutanten gleichzeitig aus einer reinen Mutterform entstehen, ist in vielen Beziehungen lehrreich. Erstens zeigt sie klar, daß Mutationen und Mendel'sche Kreuzungen durchaus verschiedene Vorgänge sind. Man kennt den Stammbaum von *Oenothera gigas* vom ersten Anfang an und man kennt die Zusammensetzung der Nachkommenschaft für alle die aufeinander folgenden Samenträger der verschiedenen Generationen. Halbe Mutanten wurden als solche nie gewählt; wo sie gefunden wurden, wurden sie getrennt untersucht. Unter den Vorfahren der vollen Zwergmutanten gab es somit weder Zwerge, noch auch in Zwerge mutierte Sexualzellen. Durch Bastardierung können sie somit nicht erklärt werden. Und dieser klare Fall darf offenbar auf alle die anderen Fälle angewandt werden, in denen einige Forscher versucht haben, die Mutationen als spezielle Fälle von Mendelismus zu deuten. Solche Versuche können unsere Einsicht nicht vertiefen.

Zweitens können wir aus der Entstehung der halben Zwergmutanten von *Oenothera gigas* ableiten, daß es auch in anderen Fällen halbe Mutationen geben kann, und sogar, daß diese in unseren Kulturen viel häufiger vorkommen müssen als volle. Es liegt auf der Hand, daß bisweilen nur die halben, und nicht auch die entsprechenden vollen angetroffen werden.

Die halben Mutanten leiten uns zu der Gruppe der speziellen Mutationen herüber. Denn mit Ausnahme der mendelnden Merkmale, wo sie die Regel sein müssen, dürften sie äußerst selten sein. Sonst wären sie gewiß bereits aufgefunden wurden. In der Gruppe der *Oenotheren* sind sie aber keineswegs selten; gerade im Gegenteil gehören sie hier zu den gewöhnlichen Vorkommnissen, und bieten sie dementsprechend mancherlei Abänderungen dar.

Das klarste Beispiel liefern die halben Mutanten von *Oenothera Lamarckiana mut. gigas*. Entsteht *O. gigas* durch die Kopulation von zwei Gameten mit je 14 Chromosomen, so müssen solche mutierte Sexualzellen offenbar viel häufiger von normalen befruchtet werden. Es entstehen dann Pflanzen, deren Kerne $7 + 14 = 21$ Chromosomen führen, und diese nennt man *Semigigas*. Sie halten in ihren äußeren Merkmalen die Mitte zwischen der Art und der vollen Mutante, und können dadurch bereits früh erkannt werden. Aus einer Kultur von 20 000 jungen Pflanzen von *O. Lamarckiana* habe ich zwanzig Individuen ausgesucht, deren Blätter breiter und am Grunde gerundet waren. Die Prüfung ihrer Kerne ergab, mit einer einzigen Ausnahme, 21 Chromosomen; die Ausnahme aber war eine andere Mutante: *O. oblonga* mit 15 Chromosomen. Die übrigen 19 blühten als hohe kräftige Pflanzen, und konnten zu allerhand Versuchen benutzt werden. Es zeigte sich, daß sie sich dabei wie die Bastarde von *O. gigas* verhalten, und namentlich waren sie bei Selbstbefruchtung ebenso steril wie diese.

In Bastardkulturen müssen zuweilen mutierte Sexualzellen zusammentreffen. Führen sie beiderseits die doppelte Anzahl von Chromosomen, so werden *Gigas*-Formen entstehen müssen. So entstand aus einer Kreuzung von *O. grandiflora mut. lorea* mit *O. Lamarckiana* unter vielen normalen Hybriden ein einziges Exemplar mit dicken *Gigas*ähnlichen Blütenknospen und 24 Chromosomen in seinen Kernen. Es stellte einen unmittelbaren Beweis dar für den Satz daß in Eizellen von *O. grandiflora* und in Pollenkörnern von *O. Lamarckiana* die Verdoppelungsmutation vorkommen kann.

Semigigas-Formen müssen offenbar häufiger entstehen als echte *Gigas*. Dem entspricht die Tatsache, daß in *O. biennis* die erstere mehrfach, die letztere aber bis jetzt noch nicht entdeckt worden ist.

Halbe Mutanten führen bisweilen zu einer ganz eigentümlichen Erscheinung, welche von Bartlett entdeckt und Massenmutation genannt worden ist. Sie zeichnet sich dadurch aus, daß eine bestimmte Mutation von der Mutterform nicht in 1—2% oder weniger, sondern in viel größerer Menge alljährlich erzeugt wird. Ich werde, um die Sache näher zu beleuchten, zwei Beispiele anführen, deren eines eine wildwachsende Art, die andere aber eine in meinem Garten entstandene neue Form betrifft.

Säet man die Samen der in Alabama wildwachsenden Art *Oenothera grandiflora* Ait. aus, so bekommt man nicht, wie sonst, einen einheitlichen Typus. Etwa zwei Drittel der Pflanzen sind grün und kräftig und der Mutter gleich. Das andere Drittel besteht aus gelblichgrünen Schwächlingen, von denen viele bereits in der Jugend zugrunde gehen, während es nur bei sorgfältiger Kultur gelingt, die kräftigsten am Leben zu erhalten. Im Freien sterben wahrscheinlich alle bereits in den ersten Wochen ihrer Entwicklung, und erhält sich die Art dadurch rein. Die gelben nenne ich *mut. ochracea*, sie ergeben sich nach Selbstbefruchtung als samenfest und weisen keine Spaltung auf. Sie werden aber in den reinen Linien der grünen Form alljährlich und in annähernd gleichen prozentischen Verhältnissen hervorgebracht.

Für die Erklärung der regelmäßigen Spaltung der Hauptform genügt es nun, eine einmalige anfängliche Mutation in *Ochracea* anzunehmen. Kopuliert dann die so mutierte Sexualzelle mit einer normalen, so entsteht eine halbe Mutante, welche im wesentlichen die Merkmale der Art führen wird. Diese spaltet sich dann nach Selbstbefruchtung, dem Mendel'schen Gesetze entsprechend, in drei Typen, deren einer die *Ochracea* sein wird, deren zweiter reine *Grandiflora* sein müßte, und deren dritter zwar den Typus der Art führen, aber in ihren Nachkommen die Spaltung wiederholen würde. Reine, samenfeste *Grandiflora* findet man aber nicht, dafür hat aber die Art regelmäßig zu etwa einem Viertel leere Samen. In diesen sind die Keime frühzeitig abgestorben und wir nehmen nun, nach dem Vorgange Morgan's an, daß die Ursache davon in der Unwirksamkeit irgend eines für die Entwicklung unerläßlichen Faktors gesucht werden muß. Eine solche untätige Eigenschaft nennt Morgan einen letalen Faktor.

Der Übergang in den letalen Zustand eines bis dahin vitalen Faktors kann offenbar nur durch eine Mutation stattfinden, und wir müssen somit in *O. grandiflora* eine zweite, jetzt aber latente an-

fängliche Umänderung dieser Art annehmen. Unsere Auffassung wird nun die folgende. Die jetzige *O. grandiflora* ist eine halbe Mutante einer ursprünglichen einförmigen Art und ihre Sexualzellen bestehen deshalb zur Hälfte aus der mutierten, an sich lebensfähigen aber sehr schwachen Form *Ochracea* und zur anderen Hälfte aus *O. grandiflora*, verbunden mit einem letalen Faktor. Dieser tötet die rein befruchteten Keime, aber die aus der Kopulation von *Grandiflora*-Gameten mit *Ochracea*-Gameten entstehenden Keime sind lebensfähig, da der aktive Faktor der letzteren über den untätigen der ersteren dominiert. Dieser Auffassung entspricht die Erfahrung, denn die selbstbefruchteten Samen jeder Generation sind etwa zu einem Viertel leer; zu einem Viertel liefern sie *Ochracea* und zur Hälfte wiederholen sie die Mutterform.

Es ist eine wichtige Frage, ob ähnliche Fälle von Spaltungen auch außerhalb der *Oenotheren* in der Natur vorkommen, und es würde sich wohl lohnen, darnach zu suchen.

Unser zweites Beispiel läuft dem beschriebenen durchaus parallel. Es handelt sich um *O. Lamarckiana* mut. *rubrinervis*. Diese in meinem Garten fast alljährlich aus der Mutterform entstehende Mutante spaltet sich, wie die neueren Erfahrungen gelehrt haben, in etwa ein Viertel leere Samen, ein Viertel einer als *O. deserens* zu bezeichnenden Mutante, und zwei Viertel *O. rubrinervis*, welche die Spaltung wiederholen können. Wir betrachten deshalb *O. rubrinervis* als eine halbe Mutante, und *O. deserens* als die entsprechende völlig mutierte Form. Dann bestehen die Gameten der ersteren zur Hälfte aus nicht mutierten Abkömmlingen der *O. Lamarckiana* und zur Hälfte aus in *O. deserens* mutierten. Nur müssen die normalen, in Folge einer latenten Mutation, mit einem letalen Faktor verbunden sein. Die Selbstbefruchtung gibt dann, wie man leicht einsehen wird, die oben beschriebene Zusammensetzung der Ernte.

O. rubrinervis ist eine meiner häufigsten Mutanten, aber *O. deserens* habe ich bis jetzt noch nicht unmittelbar aus *O. Lamarckiana* hervorgehen sehen. Vielleicht liegt dieses daran, daß sie äußerlich der erstgenannten Form sehr ähnlich sieht und ebenso so spröde ist wie diese. Ihr sicherstes Merkmal ist das Fehlen erblich leerer Samen in ihrer Ernte, und dieses findet man selbstverständlich nur, wenn man eine Veranlassung hat, die Samen darauf zu prüfen.

Haben nun *O. grandiflora* und *O. rubrinervis* stets zwei Typen in ihren Sexualzellen, so leitet dieses unmittelbar zu einer Erklärung der bekannten Erscheinung der Zwillingsbastarde. Denn in

der Kreuzung mit einer anderen Art müssen jedesmal zweierlei Bastarde entstehen, welche voneinander auch äußerlich verschieden sein können. Solches ist für die beiden namhaft gemachten Formen der Fall und Kreuzungen mit *O. biennis*, *O. muricata*, *O. Hookeri*, *O. Cocke-relli* und einigen anderen Arten sind geeignet, die Zwillingbastarde ins Leben zu rufen. Ich nenne die beiden Typen *Laeta* und *Velutina*. Die *Ochracea*- bzw. *Deserens*-Gameten liefern dann die *Laeta*-Bastarde, die normalen Gameten aber die *Velutina*. Ersteres läßt sich durch eine Wiederholung der Kreuzungen mit den vollen Mutanten unmittelbar beweisen, und dann bleibt für die andere Hälfte nur die gegebene Erklärung übrig. Die *Laeta*-Bastarde sind grün, breitblättrig und kräftig; die *Velutina* schmalblättrig, mehr oder weniger graufilzig und oft auffallend schwächer.

Bastardzwillinge kommen aber nicht nur bei *O. grandiflora* und *O. rubrinervis* vor, sondern auch bei *O. Lamarckiana* und den meisten ihrer sonstigen Mutanten. Renner hat für diesen Fall gezeigt, daß sie einem Dimorphismus der Sexualzellen zuzuschreiben sind, der gleichzeitig das Vorhandensein erblich leerer Samen bedingt. Diese Beziehung der leeren Samen zu den Zwillingbastarden bildet eine der wichtigsten Entdeckungen auf dem Gebiete der speziellen Mutationen der *Oenotheren*, und führt in Verbindung mit dem Nachweise der Massenmutationen durch Bartlett und dem Morgan'schen Prinzip der letalen Faktoren zu einer Aufklärung vieler bis dahin unbegriffenen Erscheinungen. In einfacher Weise können wir die jetzige Sachlage so angeben, daß wir sagen, daß die erblich leeren Samen auf innere sonst latente Mutationen zurückzuführen sind, und daß die Arten und Rassen, welche sie besitzen, in bezug darauf als Halbmutanten aufgefaßt werden müssen.

Oenothera Lamarckiana hat nicht, wie die beiden bereits besprochenen Formen zu einem, sondern zu zwei Vierteln oder zur Hälfte, leere Samen. Wir nehmen nun an, daß sie zwei Typen von Gameten hat, welche beide einen letalen Faktor führen, daß diese Faktoren aber derart verschiedene sind, daß sie in gegenseitiger Verbindung ihre Wirkung aufheben. Die beiden Arten von Gameten nennt Renner *gaudens* und *velans*; zweckmäßiger können wir sie als typische und *Velutina*-Gameten bezeichnen. Ihr Vorhandensein erklärt die Erscheinung der Bastardzwillinge, welche nach Verbindung mit den bereits genannten Arten auftreten. Die typischen geben dann die *Laeta*, welche in der Tracht und in vielen Merkmalen mit der *Lamarckiana* übereinstimmen, und die anderen geben den *Velu-*

tina-Zwilling. Bei der Selbstbefruchtung von *O. Lamarckiana* entstehen nun zu einem Viertel typische, einem anderen Viertel reine *Velutina*-Keime und zur Hälfte Individuen, welche aus der Verbindung einer typischen und einer *Velutina*-Sexualzelle hervorgegangen sind. Die Keime der beiden ersteren Viertel haben beiderseits denselben letalen Faktor und gehen somit früh zugrunde; sie liefern die leeren Samen. In den übrigen hebt sich die Wirkung jener Faktoren auf, die Keime werden lebensfähig und die aus ihnen hervorgehenden Pflanzen setzen die Art anscheinend rein und einförmig fort.

Wie jede Art im Pflanzen- und Tierreich nach unserer Ansicht durch eine oder mehrere Mutationen aus einer vorhergehenden entstanden sein muß, so dürfte somit auch *Oenothera Lamarckiana* ihre jetzigen Merkmale durch Mutationen erlangt haben, insoweit sie sie nicht unmittelbar von ihren Vorfahren geerbt hat. Den einen letalen Faktor könnte sie von *O. grandiflora* oder einer anderen Art herübergenommen haben, den anderen hat sie vermutlich neu erlangt. Die Differenzierung in typische und *Velutina*-Gameten ist gleichfalls vielleicht älter als die Art selbst, da sie ja auch bei *O. grandiflora* vorkommt.

Ebensogut, wie die letalen Faktoren einmal entstanden sind, können sie auch gelegentlich wieder verschwinden, d. h. vital werden. Die betreffenden Keime werden dann nicht mehr im Samen sterben, sondern sich zu normalen Pflanzen entwickeln können. Wird der letale Faktor in einer *Velutina*-Gamete vital, so wird bei der Kopulation mit einer anderen Sexualzelle desselben Typus eine reine *Velutina*-Pflanze entstehen können, und dasselbe gilt für die typischen oder *Laeta*-Gameten. So erkläre ich mir das Auftreten einer Mutation in *Velutina* aus *O. Lamarckiana*, welche vor etwa 10 Jahren in meinem Garten stattgefunden hat, und so muß auch gewiß eine samenfeste Mutation in *Laeta* vorkommen können. Über die letztere kann ich noch keine Mitteilungen machen, denn vorher muß ihre Natur durch Kreuzungen festgestellt werden. Die *O. Lamarckiana mut. velutina* wurde oben schon erwähnt. Sie hat keine erblich leeren Samen und liefert nach Kreuzungen keine Zwillinge, sondern nur einförmige Bastarde und diese führen stets den Typus *Velutina*. Sie liefern einen unmittelbaren Beweis für die Richtigkeit unserer Erklärung der Zwillingbastarde und für die Auffassung von *O. Lamarckiana* als eine Halbmutante einer früheren Art.

Einen ganz besonderen Fall von speziellen, bis jetzt nur bei den *Oentheren* beobachteten Mutationen bildet die Erscheinung der Hetero-

gamie. Sie kommt teilweise bei anerkannten Arten, teilweise bei experimentellen Mutanten, namentlich von *O. Lamarckiana* vor. Die fraglichen Arten sind dabei einförmig, während die Mutanten sich in jeder Generation in zwei Typen spalten. Als Heterogamie bezeichne ich die Erscheinung, daß der Pollen einer Art oder Rasse andere erbliche Eigenschaften überträgt als die Eizellen. Das ergibt sich daraus, daß ihre Pollenbastarde jedesmal andere Merkmale aufweisen als ihre Eizellenbastarde. In gewöhnlichen Fällen geben die Kreuzungen $a \times b$ und $b \times a$ dasselbe Ergebnis, hier aber nicht. Man kann dieses so erklären, daß die betreffenden Formen in ihrem inneren Wesen Halbmutanten sind, daß aber von den beiden Typen von Gameten der eine stirbt oder verschwindet im Pollen. Stirbt nun der andere in den Eizellen so muß die Selbstbefruchtung nur einen Typus von Nachkommen geben, und dieser Typus ist derjenige, mit welchem die Art sich ausnahmslos prägt. So verhält es sich mit *O. biennis* L. und mit der *O. muricata* L. (*O. syrticola* Bartlett) aus unseren Dünen.

Bleiben in den Eizellen beide Arten von Gameten am Leben, so muß die Selbstbefruchtung zwei Formen von Bastarden geben. So verhält es sich bei *O. Lamarckiana* mut. *scintillans*, *O. Lam.* mut. *cana* und einigen anderen Formen. In ihnen sind die Velutina-Gameten der Mutterart mutiert, während die typischen Gameten unverändert geblieben sind. Das zeigt sich aber nur in den Eizellen; im Pollen aber sind beide unverändert und noch genau so, wie sie bei der *Lamarckiana* waren. Man erkennt dieses leicht in Kreuzungen, denn dabei liefert der Pollen genau dieselben Bastarde wie die ursprüngliche Art, während die Eizellen zum Teil, und in klaren Fällen etwa zur Hälfte, den Mutationstypus wiederholen. Die erblichen Träger dieses Typus werden somit nur von den Eizellen und nicht vom Pollen übertragen; die Natur als Halbmutante ist aber sonst unverändert von der Mutterart auf diese neuen Formen übergegangen.

Überblicken wir zum Schluß die ganze Reihe der beschriebenen Erscheinungen, so sehen wir, das gar manche bei den *Oenotheren* beobachtete Mutationen mit Vorgängen übereinstimmen, wie wir sie auch sonst im Pflanzenreich hier und dort zur Erklärung der Entstehung von Arten voraussetzen müssen, daß es aber wieder andere Mutationen und zumeist sehr komplizierte gibt, deren Analoga außerhalb der Gruppe bis jetzt nicht aufgefunden worden sind.

Licht- und Wärmestrahlung als ökologische Standortsfaktoren.

Von **Oscar Drude.**

(Mit 2 Abbildungen im Text.)

Zum Wachstum und Gedeihen jeder autotrophen Pflanze ist die spezifische Gestaltung ihrer Wasser und Chlorophyll führenden Organe für das ihre Assimilation verbürgende Licht unter gleichzeitigem Obwalten günstiger Temperaturen innerhalb spezifischer Grenzwerte in erster Linie maßgebend. Diese Notwendigkeiten beherrschen ihre gesamten Gestaltungsverhältnisse und bringen in dem so unendlich mannigfaltig abgestimmten Bilde der nach dem Sonnenlichte verlangenden Pflanzenwelt die einzelne Pflanzengestalt mit ihrem besonderen Standorte in spezifische Abhängigkeit. Auch die Wasserversorgung, die allgemein als erstes Bedürfnis zur unabweisbaren Erfüllung hingestellt wird, ist nicht Selbstzweck, sondern ist der Erreichung der Assimilation am Lichte in entsprechenden Temperaturen dienstbar. Die Licht empfangenden und Sonnenenergie verarbeitenden dünnen Schichten grünen Assimilationsgewebes auf möglichst große Flächen auszuspannen ist eine physiologische Leistung, welche unter den begleitenden Umständen von Lufttrocknis und in der Sonne erhöhter strahlender Wärme nur mit Deckung des Transpirationsverlustes und eigenen Wasserverbrauchs erkauft werden kann.

So beschäftigen sich denn die diesem Hauptgedankengange folgenden Arbeitsrichtungen zunächst mit den Beziehungen zwischen der Stellung, Form und anatomischen Struktur der assimilatorischen Organe einerseits und Lichtperzeption andererseits, sowie mit den gleichzeitig entweder als notwendiges Bedürfnis auftretenden oder aber bei Übertreibung Gegenanpassung erfordernden, erhöhten Temperaturen, sowie endlich mit dem bei allen diesen Lebensbedingungen und — Gefahren zutage tretenden Wasserverbrauch und dem vom Boden als permanenter Quelle dafür gelieferten Wasservorrat.

Nach der ersteren Richtung hin ist die von E. Stahl im Jahre 1883 veröffentlichte Abhandlung: „Über den Einfluß des sonnigen oder schattigen Standortes auf die Ausbildung der Laubblätter“ [38] grundlegend geworden. Sie faßte, nachdem besonders Tschirch im Jahre 1881 in seiner oftgenannten Abhandlung über einige Beziehungen des anatomischen Baues der Assimilationsorgane zu Klima und Standort auf die Bedeutung der Lage, Zahl und Schutzrichtung der Spaltöffnungen hingewiesen hatte, eigene frühere Arbeiten mit den von anderer Seite schon gegebenen Darstellungen zusammen (Arbeiten von Areschoug, Pick, Haberlandt, Pfitzer u. a.) und stellte für das Chlorenchym des Blattes die folgenden Grundsätze auf:

Die Palisadenzellen, in welchen sowohl bei schwacher als bei starker Beleuchtung die Profilstellung der Chlorophyllkörner herrscht, sind die für starke Lichtintensitäten angemessenere Zellform, die flachen Schwammzellen, welche bei schwächerer Beleuchtung der Lichtquelle gegenüber Flächenstellung und bei intensivem Licht Profilstellung zeigen, sind die für geringe Intensitäten angemessenere Zellform. Dies überträgt sich auf physiologische Standortgruppen: an sonnigen Standorten stärkere Entwicklung des Palisadengewebes, an schattigen stärkere Ausbildung des Schwammparenchyms. Die Interzellularräume vergrößern sich mit der Anpassung an geringere Lichtintensitäten, dagegen verstärkt sich die Dicke der Zellwand der anatomischen Elemente bei vollem Lichtgenuß, nimmt die Ausbildung sklerotischer Hypodermfasern an Umfang und Schichtenzahl zu, und nach Maßgabe der Reduktion an Blattfläche nimmt umgekehrt die Gesamtdicke des Blattes zu: Blattgröße und Blattdicke sind bis zu einem gewissen Grade umgekehrt proportional. Ähnliches läßt sich auch an Sonnen- und Schattenformen des Flechtenthallus beobachten. Zahlreiche Einzelbeobachtungen ergänzen diese anatomischen Befunde in bezug auf die Orientierung der Blätter.

Ausführliche Darstellung haben dann der Einfluß äußerer Faktoren und die Bautypen des Assimilationssystems mit Abhängigkeit der Anordnung und Ausbildung vom Lichte bei Haberlandt [14, 15, 16] in den Jahren 1896 - 1908 gefunden. Den Zweck von Form und Orientierung der Palisadenzellen will dieser Forscher aber auf die beiden Bauprinzipien der Oberflächenvergrößerung und der Stoffableitung auf möglichst kurzem Wege zurückgeführt sehen und erinnert, was die Einfallsrichtung des Lichtes anbetrifft, mit Recht daran, daß bei dem wechselnden Stande der Sonne die in fixer Lichtlage befindlichen Blätter von den Sonnenstrahlen unter den verschiedensten Winkeln getroffen werden, in der mittleren Breite unseres Klimas (50° N.) aber auch im Juni unter

Mittag nur wenig steiler als mit 60° Winkelwert. Selbstverständlich kommt es aber grade auf diese höchsten Sonnenstände von Mai bis Juli an, also auf Einfallswinkel von 50° bis $63\frac{1}{2}^\circ$, deren gefährliche Intensität durch Strukturanpassung gemildert werden müßte, und da liegt es nahe daran zu denken, daß die zunächst (unter der reflektierenden oder wenigstens geschützten Epidermis) getroffenen Palisadenzellen mit Profilstellung des Chlorophylls das Licht gerade in dieser Stellung außerordentlich stark abfangen müssen und als Lichtfilter für die tieferen Schichten des Blattes dienen können. Während an Tagen mit diffuser Beleuchtung vielleicht die Palisaden allein die Hauptarbeit der Assimilation leisten, könnte dies in Perioden sonnenklaren Wetters vielleicht auf das doch auch mit Chlorophyll, und zwar in Flächenstellung ausgerüstete Schwammparenchym übertragen werden, die Anpassung also ähnlich vielseitig und mehrere Zwecke in sich vereinigend sein, wie die Lichtabsorption im Chlorophyll je nach dem Stande der Sonne hoch oder tief am Himmel als Anpassung an das Himmelslicht von Stahl[40] 1909 selbst erklärt wird.

Ich muß gestehen, daß ich bei häufiger Anwendung der Sachs'schen Jodprobe zu Vorlesungs- und eigenen Orientierungszwecken mich oft getäuscht gefühlt habe durch Mißerfolge an stark besonnten Blättern, in deren Palisadenzellen ich gerade eine sehr bedeutende Stärkeanhäufung erwartete. So z. B. bei *Tropaeolum*-pflanzen, welche vergleichend in sechsfacher Abstufung vom hellsten Sonnenschein bis zum tiefen Schatten herangezogen und auf den Stärkegehalt des Blattes geprüft wurden; nie waren die am hellsten gestellten, klein gebliebenen Blätter in lichtstarken Sommersonnenperioden die stärkereichsten. Auch hierauf ist Haberlandt ([14], pag. 251) eingegangen und hat die ungemein rasche Ableitung der Stärke, Entleerung der Assimilationszellen daraus gefolgert. Ich möchte glauben, daß diese Erklärung nicht in allen Fällen zutrifft, oder wenigstens, daß sie den Sachverhalt nicht erschöpft; es wäre sicher wert, durch besondere Versuchsreihen festgestellt zu werden.

Bezüglich der Anordnung und Richtung der Blätter in fixer oder wechselnder Lage, welche immer im Zusammenhang mit der inneren Struktur zu erörtern sind, bedarf es hier nur des Hinweises auf die kurze Zusammenfassung mit Literaturangaben, welche ich selbst in der „Ökologie der Pflanzen“ ([9] 1913, pag. 127, 283—284) und kurz darauf Eugen Warming in der neuesten Bearbeitung seines „Lehrbuchs“ ([44] 1914, pag. 21—32) gegeben haben. Hinsichtlich des anatomischen Blattbaues legt auch Warming die noch nicht befriedigend gelösten

Probleme in folgenden Worten dar: „Fragt man nach dem eingehenden physiologischen Verständnis der Wirkungen des Lichtes, so sind wir über das Wie und Weshalb noch vollständig im Unklaren. Einige meinen, daß es das Licht selbst sei, welches nach seiner Stärke die erwähnten Unterschiede im Bau des Chlorophyllgewebes hervorrufe, können aber nicht sagen, wie das Licht wirke (Stahl, Pick, Mer, Dufour u. a.); andere schließen sich dem Gedanken an, daß die durch vermehrtes Licht vermehrte Transpiration der Grund sei (Areschoug, Vesque und Viet, Kohl, Lesage); wieder andere sind geneigt, auf die durch stärkeres Licht hervorgerufene stärkere Assimilation ein Hauptgewicht zu legen (Wagner, Mer, vgl. auch Eberdt). Daß wir in diesen Unterschieden des Baues von Sonnen- und Schattenpflanzen ein Beispiel für die Selbstregulierung (direkte Anpassung) der Pflanzen sehen müssen, ist kaum zweifelhaft; wir sehen sie bei den plastischen Pflanzen, die ihren Bau nach dem Lichte einrichten, vor unseren Augen von sich gehen, während der Bau in anderen Fällen im Laufe der phylogenetischen Entwicklung geändert und durch Vererbung in zahlreichen Generationen befestigt worden ist.“ Dabei hat dann auch als Grundsatz zu gelten, daß konvergente Anpassungen nur zu homologer Bauverwandschaft führen.

Ausgezeichnete Beispiele für die Blattanpassungen an höchste Insolation und zugleich an die mit ihr verbundene, durch das äußere Klima verstärkte Trockenheit, die ursprünglich in der mitteleuropäischen Flora gesucht und besonders in hochalpinen Regionen nachgeforscht wurden, liefern die subtropisch-alpinen Floren von Chile und den Hochanden, wie sie in den Darstellungen von Karl Reiche ([32] 1907) und A. Weberbauer ([45] 1911) enthalten sind. Während ersterer zugleich blattanatomische Darstellungen (pag. 137, Fig. 7 und pag. 144, Fig. 9) für den Transpirationsschutz beibringt, geben des letzteren Darstellungen der Vegetationsform selbst in den Polster- und Rosettenstauden mit der Kleinheit der Blätter, mit der Aufwärtsrollung ihrer Ränder oder der zusammengeklappten Oberflächenverkleinerung, ihren zum Wasserauffangen geeigneten Vertiefungen und einer außerordentlich wechselnden Behaarung von völliger Kahlheit bis zum dichten Filz eine wahre Musterkarte solcher Blätter, welche nach den drei Seiten ihrer Leistungen gegenüber Strahlung, Wärmebedürfnis und Wasserbedürfnis gleichzeitig zu durchforschen sind. Die zugehörigen anatomisch-biologischen Studien hat Weberbauer in den Botanischen Jahrbüchern für Systematik und Pflanzengeographie. Bd. XXXVII (1905), pag. 60—94 und Bd. XXXIX (1907), pag. 449—461 veröffentlicht.

Jedenfalls ist das Eine bereits erreicht worden: das Licht ist als einer der über Standort und die mit ihm zusammenhängende Struktur der Pflanzen entscheidenden Faktoren vielseitig auch in Messungen herangezogen und hat in der für die Pflanzengeographie maßgebenden, physiologische Lebensbedingungen abschätzenden Klimatologie von bo-

tanischer Seite eine immer mehr zunehmende Beachtung gefunden. Die Maßmethoden verdanken wir Julius Wiesner's [49—53] in jahrelanger, experimentell in freier Natur von den Tropen Asiens durch Wüstenklimate und Mitteleuropa bis zur Arktis betätigter Arbeit gewonnenen Vorschriften und Ergebnissen nach der ursprünglich von Roscoe und Bunsen im Jahre 1862 veröffentlichten Methode, die allerdings, wie jüngst noch von F. Neger ([29] 1913, pag. 89) wiederum einschränkend bemerkt wurde, bei aller Bedeutung doch nur den Anfang einer der Vervollkommnung harrenden Forschungsrichtung anzeigt und vielfach nur annähernde Schlüsse auf die wirklich vorhandene Intensität der Lichtstrahlen zu ziehen gestattet. Es mag aber auch noch auf das andere Ergebnis aus Wiesner's Versuchen hingewiesen werden, nämlich auf die hohe Bedeutung des Zenitlichtes auch in mittleren Breiten wie in Wien, weil dadurch der oben berührte Einwand von Haberlandt gegenüber Stahl nicht wenig abgeschwächt wird: Sowohl bei direktem als auch bei diffusem Lichte steigt die Intensität mit zunehmender Sonnenhöhe. Während aber an klaren Tagen bis zu etwa 19° Sonnenhöhe das direkte Licht gegenüber dem diffusen gar nicht zur Geltung kommt, nimmt dieser Betrag mit steigendem Sonnenstande zu, erreicht den Wert des diffusen Lichtes und wächst im Maximum ungefähr auf das Doppelte des letzteren an. Bei völlig bedeckter Sonne besteht das Gesamtlicht überhaupt nur aus diffusem Lichte. Aus den Untersuchungen im arktischen Gebiete und aus denen über Heliotropismus im diffusen Tageslichte hat sich dann ergeben, daß dort das Zenitlicht unter normalen Verhältnissen stets viel stärker als das aus irgendeiner anderen Himmelsrichtung kommende Licht ist ([53], Festschrift von Linsbauer und von Portheim, pag. 74). Die Stärke des Oberlichtes im Vergleich zum Vorderlichte wächst daher mit Zunahme der geographischen Breite, wenn man gleiche Flächenstücke des Himmels dabei in Betracht zieht.

Von dieser für die Arktis mit ihren langen Tagen geltenden Regel machen allerdings die alpinen Gebiete mittlerer Breiten eine erhebliche Ausnahme: beides sind Lichtklimate, aber im alpinen Gebiet ist während der Vegetationsperiode die direkte Sonnenstrahlung viel größer als im arktischen Gebiete; in der Arktis erstreckt sich die Wirkung des direkten Sonnenlichtes nur zwischen etwa 15° und 30° Sonnenhöhe, erreicht dabei höchstens die Intensität des diffusen Lichtes — in der alpinen Region wirkt die direkte Sonnenstrahlung bis über 60° und kann dreimal so groß werden als das diffuse Licht.

Somit kommt für die verschiedenen Klimate neben der Verschiedenheit der Standorte eine Ungleichheit der Beleuchtung hinsichtlich der Richtung der Lichtstrahlen im Effekt zustande, die im Zusammenhang mit der Veränderung des Sonnenstandes von Stunde zu Stunde das allgemeine Urteil erlaubt, daß die Stellung und Schutzeinrichtung der Blätter hauptsächlich wohl die mittleren Durchschnittsbestrahlungen jedes Standortes treffen werden, sofern die Blätter nicht autonome Bewegungen zu vollführen imstande sind. Dies mittlere Maß würde es dann auch sein, welches die Blätter mit ihren „Lichtsinnorganen“ treffen wollen. Und hierfür stellt G. Haberlandt ([16], 1908, pag. 621) als das Wesentliche seiner Auffassung der oberseitigen Laubblattepidermis als Epithel für den Lichtsinn die Annahme auf, „das durch geeignete Einrichtungen auf den Innenwänden der Epidermiszellen, die von den lichtempfindlichen Plasmahäuten bedeckt sind, bei senkrechter Beleuchtung eine zentrische, bei schräger eine exzentrische Intensitätsverteilung des Lichtes erzielt wird, wodurch das Blatt ein Mittel zur Verfügung hat, sich über die Richtung des einfallenden Lichtes genau zu orientieren.“ Nach einer Äußerung von Jost ([22] 1917, pag. 291): es unterliege wohl keinem Zweifel, daß die Perzeption des Lichtes in der Pflanze mit photochemischen Prozessen eng verknüpft sei, daß wir aber nicht wissen, wie die Pflanze die Lichtrichtung wahrnehmen könne — scheint diese Auffassung noch nicht allgemein durchgedrungen zu sein. —

Für die Feststellung der ökologischen Standortverhältnisse zum Lichtbedürfnis der Pflanzen werden die Untersuchungen dadurch sehr erschwert, daß wir, von den im starken Schatten ihren Wohnort besitzenden Arten abgesehen, im allgemeinen den Intensitätsbedarf an Licht während der Vegetationsperiode nicht kennen. Soll die Orientierung der Blätter dazu dienen, um ein mittleres Maximum Licht zu gewinnen, oder um ein schädliches Zuviel zu vermeiden? Vielleicht ist ein Zuviel, sofern es sich um die die Assimilation vermittelnde Strahlung handelt, selten vorhanden, wenn nur dem Standort Wasser genug zur Verfügung steht, um die Verdunstung zu decken. Denn nicht nur die limnischen Uferformationen, sondern auch die Bestände feuchtgründiger Wiesen stehen mit üppiger Vegetation und ohne die vielen Schutzeinrichtungen xerophytischer Standorte im hellsten Sonnenlichte zwischen Äquator und Polarkreis, und es wird später gezeigt werden, daß nicht nur innerhalb der Tropen diese Strahlung maximale Größen erreicht. Ist aber die chemische Lichtenergie für die Assimilation keine Gefahr, keine bedeutsame Schwächung, dann würden sich die

Strukturverhältnisse des Blattes in den genannten Darlegungen von Stahl und von Haberlandt auf den Gewinn nützlicher Strahlung beziehen, die Lichtgenußmessungen nach der Wiesner'schen Methode würden dann für die in ihrer Amplitude durchforschten Arten mit dem Maximum eine erstrebenswerte Höhe, mit dem Minimum aber die schon sehr weit nach hinten liegende Grenze am Ende des assimilatorischen Genügens bezeichnen.

Und die Schutzeinrichtungen des Blattes durch Stellungsrichtung gegen die Mittagsstrahlung der Sonne, durch Verteilung der Arbeit auf verschiedene Zeiten mit wechselndem Sonnenstande, durch Cuticularausbildung mit Lack und Wollhaaren und Filz, Einsenkung der Stomata, Verringerung ihrer Zahl, Kleinheit der Blätter und Abkürzung der Vegetationsperiode, um dem Höhepunkt der am Standort eintretenden Sonnenstrahlung zu entgehen: dies alles würde dann nicht gegen Lichtwirkung und Lichtgenuß, sondern gegen thermische Strahlung und die mit dieser zusammenhängende gesteigerte Transpiration bei meistens erschwerter Wasserzufuhr gerichtet sein.

Es ist merkwürdig: Die Bedeutung wechselnder Lichtintensitäten für die pflanzengeographisch grundlegende Verschiedenheit der Klimate und für die ökologisch begründete Standortverteilung in diesen fand endlich Anerkennung darin, daß man wenigstens nach J. Wiesner's verdienstvollem Vorgange eine bruchteilweise Messung einführte, mit dem Bedauern, es einstweilen noch nicht besser machen zu können; und für die Temperatur und die nach ihr zu beurteilende Transpirationsintensität, welche pflanzengeographisch oft unter Vernachlässigung der Lichtperiode allein als Grundlage der Vegetationszonen angesetzt und rechnerisch verwertet wurden, wählt man noch heute unausgesetzt allein die nach den Angaben im Schatten gewonnenen Mittelwerte! Und selbst die ökologischen Standortsforschungen, welche von den Angaben der meteorologischen Stationen unabhängig sind, vernachlässigen die Insolationstemperaturen oft gänzlich. Nur gelegentliche Einzelbeobachtungen, besonders im Verfolg arktischer Expeditionen und Hochgebirgsreisen, bringen dieselben als Fragmente zur Kenntnis und überraschen mit ihren oft unerwartet hohen Temperaturgraden. Wenige geordnete Monographien liegen vor, welche einen durchgreifenden Wandel dieser mit der thermischen Sonnenstrahlung verübten Vernachlässigung ankündigen.

So besonders E. Rübel's auf mehr als einen Jahreslauf ausgedehnte, erschöpfende Darstellung des Klimas am Berninapaß ([35] 1912), und desselben Verfassers mehr im Sinne der Licht- als der Temperaturmessungen angestellte Untersuchungen über das photochemische Klima I des Berninahospizes ([34] 1908), II der Kanaren und des Ozeans (1909), III von Algerien (1910). — Das Klima der Berninagruppe im weiteren Umkreis hat dann auch Josias Braun ([3] 1913) selbständig bearbeitet und einleitend vielerlei Beobachtungen aus Polargegenden damit in Vergleich gestellt, wie sich solche auch in den zusammenfassenden Handbüchern der Pflanzengeographie und Ökologie von Schimper ([37] 1898), Neger ([29] 1913) und Warming ([44] 1914) unter den zugehörigen Kapiteln finden.

Regelmäßige Beobachtungen über die Radiation neben den Temperaturwerten zum Zwecke phänologischer Korrelationsuntersuchungen hat für die Jahre 1896 bis 1909 E. Vanderlinden ([42] 1910) veröffentlicht, leider nach einer ganz anderen, mit den Werten der Strahlungstemperatur zunächst gar nicht vergleichbaren Methode ausgeführt, welche mittels des Radiometers Bellani die täglich destillierten Alkoholmengen feststellt und demnach Ziffern von Kubikzentimetern angibt, schwankend im Januar etwa von nahe Null bis etwa 10 als Maximum, im Juni—Juli schwankend zwischen sehr niederen Zahlen und einem Höchstwert über 36.

In den Vereinigten Staaten von Nordamerika ist im allgemeinen das Streben vorherrschend neben der Bildung von Temperatursummen aus den Tagesmitteln in gewöhnlicher Darstellung die Evaporation als den bedeutendsten ökologischen Faktor im Zusammenhang mit Niederschlag und Bodenfeuchtigkeit darzustellen. B. E. Livingston hat sich aber in mehreren Abhandlungen besonders auch wegen der verdunstenden Kraft des Sonnenscheins mit dessen Intensität beschäftigt und ein „Radioatmometer“ zu schnellem Gebrauch konstruiert ([26—28] 1911—1913).

Übrigens hat Wiesner selbst die betonte Lücke empfunden, wie aus der Umrechnung seiner Lichtgenußmessung in Kalorien für einen Einzelfall hervorgeht ([51] 1907, pag. 31):

Es ergab sich für das ausgewählte Beispiel von *Poa annua*:

Anfangs März,	Kairo,	Minimum des Lichtgenusses	=	53,2	Kal.
„	„	Wien,	„	„	„
„	„	„	„	„	„
Mitte April,	„	„	„	„	„
			=	108,6	„
			=	92,2	„

Also lehrte diese Berechnung, daß in Wien zu der Zeit, in welcher der mittägliche Sonnenstand dem von Kairo gleicht, wegen der gleichzeitig in Wien herrschenden relativ niedrigeren Temperatur daselbst eine größere Lichtintensität zum Gedeihen der *Poa annua* erforderlich sei als in Kairo.

Dieser letztere Rückschluß aber ist nicht zwingend und bleibt wiederum bei dem chemischen Teil des Lichtgenusses stehen. Die Sonne aber strahlt in dem jedem Orte zukommenden Anteil vom Ultraviolett bis zum Infrarot: liegt es nicht näher, den Ausgleich für Wien mit seiner „relativ niedrigeren Temperatur“ in der gleichzeitig einstrahlenden, aber nicht mit gemessenen thermischen Strahlungswirkung zu suchen?

Es mag nützlich sein, an einigen aus R. Börnsteins „Wetterkunde“ ([2] 1913) entlehnten Zahlenbeispielen zu zeigen, um welche Werte und um welche Schwankungsgrößen bei in gleichem Hauptklima gelegenen Orten es sich hier handelt¹⁾.

Die von amerikanischen Physikern von 1902—1910 neu gemessene „Solarkonstante“, nämlich die Wärmemenge, welche außerhalb der Atmosphäre auf eine zur Strahlenrichtung senkrechte Fläche von 1 qcm pro Minute gelangen würde, ergab als Mittelwert 1,902 Kal., also eine Wärmemenge, genügend um 1,9 g Wasser von 15° auf 16° C zu erhöhen.

Es machen nun aber die örtlichen Klimate je nach Höhenlage und der Umsetzung von direkter Strahlung in diffuse daraus sehr ungleiche Werte, indem z. B. in Europa von Spitzbergen bis Montpellier das mögliche Maß von jährlich 75 770 bis bzw. 145 000 Kal. auf je 1 qcm horizontaler Fläche durch die Bewölkung auf nur 22% für Spitzbergen, dagegen auf 50% für Montpellier und 55% für Davos herabgesetzt wird.

Für das Höhenklima von Davos (1560 m) ist folgender Vergleich mit Potsdam (81 m) nach Jahreszeitwenden sehr lehrreich. Es entfallen auf 1 qcm horizontaler Fläche:

Tägliche Strahlungswärme	Potsdam (52° 23' N.)			Davos (46° 48' N.)		
	möglich	wirklich	Proz.	möglich	wirklich	Proz.
im Dezember	59	16	27,1 %	113	61	53,5 %
„ März	277	100	36,1 %	347	195	56,2 %
„ Juni	585	334	57,1 %	658	340	51,7 %
„ September	308	165	50,3 %	428	261	60,9 %

In Potsdam erreicht der Juni den höchsten Prozentsatz (57), in Davos dagegen der August (63,6 %).

Wenn wir in diesem mitgeteilten Beispiel den Dezember als in die Vegetationsruhe fallend unberücksichtigt lassen, so bleibt immerhin noch im Vergleich von März: Juni = 10:33 in Potsdam, dagegen in Davos = nahezu 20:34, ein sehr beachtenswerter relativer Unterschied zu Ungunsten des norddeutschen Beginns der Vegetationsperiode, zumal die absoluten Mengen hier so viel geringer sind.

1) Für ausführlichere Darlegungen zu vergleichen: J. Hann [19] 1908. Zweites Buch: Das solare Klima (Bd. I, pag. 93 f.). Darin: Die von der geographischen Breite abhängigen Licht-(und Wärme-)Zonen der Erde, und: Das solare Klima modifiziert durch die Erdatmosphäre (pag. 102), und: Die diffuse Strahlung des Himmels (pag. 109), Chemische Strahlung (pag. 112). Ferner: Insolation und Exposition (pag. 208).

Man könnte hiernach die von Wiesner eingeführte Messung des Lichtgenusses mit so vielfach betonter starker relativer Wertigkeit des diffusen Lichtes anzweifeln. Aber Börnstein fügt seinen Erläuterungen hinzu, daß es unrichtig wäre, als Wirkung der Wolken nur eine Verringerung der Strahlung anzunehmen. „Bei mittlerem Bewölkungsgrad und niedrigem Sonnenstande konnte die Vermehrung der Sonnenhelligkeit durch diffuses Licht in Davos bis zu 40% betragen, und auch, wenn die Sonne durch einen zarten Wolkenschleier bedeckt war, erwies sich die Gesamthelligkeit größer, als die normale Helligkeit durch unbedeckte Sonne allein gewesen wäre. Daß für die Wärmewirkung ähnliches gilt, darf wohl angenommen werden.“

Ohne diese Erklärung würde ja nahezu das Gesamtmaß der Wärme an einem Orte, der z. B. wie die Faroëer-Inseln der direkten Sonnenstrahlung fast ganz entbehrt, ganz allein durch die Luft- und Wasserströmungen aus wärmeren Gegenden zugetragen werden, während wir mit dieser Annahme für die am Einzelorte herrschende Gesamttemperatur eine dreifache Quelle in Betracht zu ziehen haben (unter Vernachlässigung der etwa aus dem Erdinneren stammenden Wärme): 1. die direkte Wärmeeinstrahlung der Sonne; 2. die indirekte Wärmeeinstrahlung durch Diffusion; 3. die Übertragung von Wärme im fördernden oder einschränkenden Sinne durch Winde und Meeresströme. Unter 1. ist die Erhöhung der Bodentemperaturen selbstverständlich mit inbegriffen; es ist sogar das wesentlichste Hilfsmittel, um die direkte Sonnenstrahlung durch Wärmeabgabe an die nächste Umgebung, z. B. des Standortes einer der Messung unterworfenen Pflanze, zum Ausdruck zu bringen.

Wie unsere ganze Klimatologie, welche wir zumal in der Pflanzengeographie nur als auf Messungen beruhende Grundlage empirisch hinnehmen, auf die Sonnenstrahlung zurückzuführen ist, das zeigt die lehrreiche mathematisch-physikalische Abhandlung von W. Zenker: „Der thermische Aufbau der Klimate aus den Wärmewirkungen der Sonnenstrahlung und des Erdinnern“ ([54] 1895). „Auf dem Grunde der terrestrischen Anfangstemperatur (-73° C) baut als Wärmequelle die Sonnenstrahlung mit all' ihrer Variabilität und mit der schließlichen Abgabe ihrer Wärmemengen an den Weltraum die Klimate auf, ein Vorgang, den zu verfolgen diese Arbeit bestimmt ist“ (pag. 7).

Die Arbeit gipfelt zunächst in der Berechnung einer Tabelle (pag. 11—13), welche, unter Umrechnung von Wiener's ([46—47] 1877, 1879) verhältnismäßigen Bestrahlungsstärken an der oberen Grenze der Atmosphäre, diese

nach Maßgabe der geographischen Breite, Deklination und Abstand von der Sonne in Strahlenmengen (r) für jeden zweiten Breitengrad und für jeden Monat wiedergibt.

So lauten diese Verhältniszahlen für 52° NB. im Jahresdurchschnitt der 12 Monate 2017, für 40° NB. 2411 und für den Äquator 3053, aber in folgender Monatskurve während der borealen Vegetationszeit:

NB.	März	April	Mai	Juni	Juli	August	Sept.
52° :	1867	2635	3256	3527	3379	2847	2139
40° :	2370	2956	3379	3545	3450	3094	2574
0:	3208	3111	2938	2830	2870	3019	3147

Das allgemein Wichtige liegt also darin, daß nicht etwa gewisse Einzelmonate unter dem Äquator ihr Maximum an Strahlungswerten (r) erreichen, sondern mittlere Breiten mit längeren Tagen im Hochsommer. Das höchste Monatsmaximum liegt (wegen der südsonnerlichen Sonnen-nähe) auf dem 42° bis 44° SB. mit 3785 (r) im Dezember, also 580 (r) mehr als im März am Äquator!

Wenn nun auch im Hin und Her der Reflexion und Absorption der strahlenden Wärme und der Lichtdispersion von der oberen Atmosphären-grenze bis zum Erdboden längst nicht die Strahlungsenergie in den in der Tabelle mitgeteilten Verhältniszahlen zur genießenden Pflanzenwelt gelangt, so doch relativ bedeutend viel gerade für unsere mittleren Breiten mit langen Sommertagen, und zwar gemischt aus direkter und diffuser Strahlung. Es bleibt doch noch so ungeheuer viel übrig, daß überall auf der Erde der größte Unterschied zwischen den direkter Strahlung ausgesetzten Vegetationsformationen und den nur indirekt belichteten und erwärmten herrscht, wie dies klimatisch in den Gegensätzen von kontinentalen und ozeanischen Landgebieten sich ausdrückt. Und wie es hier im großem Maßstabe ganz weite Strecken von Wüsten und ariden Steppen betrifft, so zeigt sich im kleineren Maßstabe die Standortverteilung in einem Landgebiete von klimatisch gemischtem Charakter: bis weit in nördliche Breiten hinauf erzeugt die direkte Strahlung in geeigneter Geländeform ein kleines Abbild von Steppen und Wüsten, der Schutz vor derselben in Verbindung mit geeigneter Bodendurchfeuchtung erzeugt die mesohygrophytischen und hygrophilen Formationen. Es ist erlaubt, die den xerophilen Formationen im ersteren Falle zukommenden Schutzorganisationen (im besonderen hinsichtlich der Blattstruktur) als Schutzmaßregeln gegen zu hohe Erwärmung und gegen die mit dem direkt bestrahlten Boden zugleich entstehenden hohen Transpirationsverluste anzusehen, während die Assimilationsenergie in den somit geschützten Strukturen der Blätter durch die Sonnenstrahlung

günstig beeinflusst wird und bei diffuser Beleuchtung nicht die notwendige Höhe erreichen würde.

Noch wissen wir gar nicht, welche energetischen Mengen der Gesamtstrahlung die assimilierende Pflanzenwelt in ihrer Vegetationsperiode entnimmt; gemessen sind immer nur die Anteile des durch das Absorptionsspektrum des Chlorophylls ausgezeichneten sichtbaren Mittelteils. Beschaut man aber die Energieverteilung im Gesamtspektrum, wie sie z. B. nach Langley 1881 im „Handwörterbuch“ ([17] 1912, Bd. VII, pag. 839, Fig. 14) dargestellt ist, erwägt man die alsbald noch genauer anzuführende Wärmeverteilung im Spektrum¹⁾ und berücksichtigt man gleichzeitig, daß die Messungen der von Temperaturen abhängigen Lebensprozesse, Atmung, Assimilation, Wachstum usw. durchschnittlich etwa 35° C als Optimum ergeben haben und daß diese Temperaturen z. B. im deutschen Klima fast nur als Sonnentemperaturen in Frage kommen, so wird man sehr stark darauf hingewiesen, bei klimatologisch-pflanzengeographischen Fragen und besonders in der vergleichenden Standortsökologie über die bisher übliche Verwendung der Schattentemperaturen hinaus die Sonnenstrahlung direkt in Messungen und Berechnungen einzuführen. Zumal in der Pflanzenphysiologie selbst, welche stets ihre Prozesse in Abhängigkeit sowohl von der Temperatur als auch von dem Lichte zu bringen gezwungen ist, sind bei der Wirkungsweise des Sonnenlichts mehr als zuvor die „reine Temperaturstrahlung“ und die „Lumineszenzstrahlung“ auseinander zu halten, wobei denn mit den Strahlungsmessungen auch die Strahlungsumformungen in Wärme und in veränderte Strahlung (Fluoreszenz) zur Untersuchung ihrer Gesamtwirkung in den Lebensbedingungen der assimilierenden Pflanzenwelt geiungen werden. Immer wird sich das direkt durchstrahlte Blatt ganz anders verhalten als das diffus beleuchtete, und zwar nicht nur der einfallenden Lumineszenz wegen. Im Gegenteil, nachdem aus Wiesner's Messungen über den Lichtgenuß die hohe Bedeutung des diffusen Lichtes, der starke Anteil desselben an der Gesamtintensität hervorgegangen ist, bleibt nun zu untersuchen, was nach anderen Richtungen hin die für viele Pflanzen unentbehrliche direkte Strahlung zu leisten hat, und es ist höchst wahrscheinlich die Verbindung reiner Temperaturstrahlung mit der Lumineszenz der Sonne.

1) Vgl. Handwörterbuch der Naturw., Bd. IX, pag. 801: Die Gesamtstrahlung umfaßt 1. die dunklen ultravioletten Strahlen von 0,1—0,4 μ (2 Oktaven); 2. die Lichtstrahlen von 0,4—0,76 μ (1 Oktave), und 3. die dunklen ultra(infra)roten Strahlen von 0,76—100 μ , also ungefähr 7 Oktaven.

Wie sich die Klimate der Erde unter reiner Strahlenwirkung der Sonne unter den verschiedenen Breiten ausgestalten würden, auch darüber geben Zenker's Tabellen ([54], pag. 50) Aufschluß. Man sieht in unseren Breiten die schlimmsten Kontinentalwüsten vor sich und Extreme von ungeahnter Heftigkeit, wie aus den hier folgenden Zahlen für die Monatsmittel der solaren Landtemperatur für einige uns interessierende Breiten hervorgehen mag:

Breite	Winter			Frühling			Sommer			Herbst			Jahr
	Dez.	Jan.	Febr.	März	April	Mai	Juni	Juli	Aug.	Sept.	Okt.	Nov.	
52° N.	-19,5	-22,5	-19,2	-10,5	2,6	15,5	25,2	28,2	24,6	14,7	1,8	-10,8	2,6
30° N.	11,5	9,0	11,7	18,1	26,0	31,8	35,2	36,0	34,8	31,2	25,3	17,8	24,1
16° N.	25,1	23,4	25,3	29,5	33,9	36,0	36,4	36,2	36,2	35,5	33,3	29,3	31,7
0°	34,7	34,0	34,9	36,4	36,8	35,1	32,7	31,5	32,5	34,6	36,2	36,0	34,6

Also am Äquator eine Amplitude von 5,3° C, unter 16° N von 13,0°, unter 30° N von 27,0° und unter 52° N eine solche schon von 50,7° C, die sich nordwärts noch mehr steigert! Glücklicherweise besitzen wir ein viel mehr ausgeglichenes Klima: aber wenn wir die Temperaturen einer aufeinander folgenden langen Reihe sonniger Sommertage auf ihre Insolationstemperaturen hin vergleichen, so rücken diese den theoretischen Werten sehr nahe und können sie in kurzen Extremp perioden übertreffen. So habe ich für die Pentade 20.—24. Juni 1917 die Mittel jedes Tages nach den Schattentemperaturen von Maximum und Minimum im botanischen Garten zu Dresden berechnet zu 24,7° C, 25,5° C, 21,2° C, 17,5° C, 19,5° C, dagegen aus den Angaben der Insolationsthermometer und dem nächtlichen Minimum in freier Strahlung zu 30,5° C, 32,2° C, 26,2° C, 22,4° C, 25,3° C (s. unten!)

Solche Temperaturmittel sonniger Tage bilden die mehr oder weniger regelmäßig während eines großen Teiles der drei Sommermonate anhaltende Klimelage an trockenen und der Sonnenstrahlung frei ausgesetzten Standorten in unserer Flora! Wie der Vergleich mit den oben nach Zenker mitgeteilten Monatsmitteln des solaren Klimas lehrt, werden diese für gewisse kurze Zeiten in heißen Sommern noch übertroffen, wenn auch die Sicherheit der Berechnung von Solartemperaturen aus Thermometerangaben noch zu wünschen übrig läßt.

Wie wichtig diese erhöhten Temperaturen für das Pflanzenleben, sei es zunächst bei kühleren Lufttemperaturen im fördernden, sei es

dann bei über dem Optimum (35° C) liegenden Graden im Gefahr bringenden Sinne, sein müssen, erhellt aus einer doppelten Betrachtung.

Zunächst aus der seit langem bekannten physikalischen Tatsache, daß die intensive Wärmestrahlung der Sonne grade in demjenigen Spektralteil der sichtbaren Spektralhälfte bereits dem Maximum nahe kommend einsetzt, wo das Chlorophyll mit seinem Hauptabsorptionsstreifen auftritt.

Die Verhältniszahlen nach den Messungen der Physiker Melioni, Müller, Franz und Knoblauch sind kurz folgende:

Wärmewirkung im Grün	0,65
„ „ Gelb und Orange	1,00
„ „ Rot bis zur Grenze	2,00
Im Infrarot, und zwar in der ersten Zone jenseits Rot	2,83
„ „ zweiten „ „ „	1,75
„ „ dritten „ „ „	0,50
„ „ vierten „ „ „	0,00

Es beginnt also die starke Wärmewirkung gerade in denjenigen Spektralzonen, welche von der chemischen Lichtintensitätsmessung nach dem J. Wiesner'schen Verfahren nicht mehr getroffen werden und gipfelt unmittelbar jenseits. Es erscheint an sich sehr wahrscheinlich, daß sich, wenigstens im kühleren Klima, die Lumineszenz mit der strahlenden Wärme in der Chlorophyllabsorption günstig vereinigt¹⁾.

Der zweite Gesichtspunkt liegt in der Transpiration, welche bekanntlich durch Licht stark gefördert wird. Schon im Jahre 1876 hatte J. Wiesner Untersuchungen über den Einfluß von Licht und Wärmestrahlung ([48]. – Siehe auch ([53] 1903, pag. 43) unter Vergleich von etiolierten mit grünen Maispflanzen angestellt und dabei gefunden, daß sich beim Wechsel von hell-diffusem Tageslicht zum Sonnenlicht die Steigerung in den etiolierten Pflanzen wie 1:1,8 verhielt, dagegen in den grünen wie 1:7,6, obgleich die Transpirationswiderstände in den

1) Vgl. dazu Ursprung ([41] 1903, pag. 67): „Nachdem Maquenne die Wärme absorbierende Kraft des Chlorophylls aufs deutlichste nachgewiesen hatte, wurde es durch die Versuche Mayer's wahrscheinlich, daß diese Absorption einen solchen Betrag erreicht, daß sie für das Blatt von Bedeutung sein kann. Die von mir gefundenen Resultate erheben diese Vermutung zur Gewißheit, zeigen aber auch, daß die Werte Mayer's für die Absorption des Chlorophylls zweifelsohne zu hoch sind.“ pag. 111: „Diejenige Substanz des Blattgewebes, welche den Hauptteil an der Wärmeabsorption trägt, ist das Wasser.“ Die der Absorption gegenüberstehende Diathermansie des Blattes hat Ursprung im Mittel zu 70% der auffallenden Strahlen bestimmt.

ersteren unzweifelhaft geringer sind. Er schloß daraus, daß nicht die Spaltöffnungen die früher ihnen zugeschriebene Hauptrolle dabei spielen, sondern die Chlorophyllfunktion: die absorbierten Strahlen werden in Wärme umgesetzt und vermehren die Spannung der Wasserdämpfe im Innern der Gewebe, so daß direkt bestrahlte Pflanzen sogar in gesättigt-feuchter Atmosphäre transpirieren können. Nun bedarf es aber im Rot und Orange nicht einmal, wie Wiesner dabei voraussetzt, der Umsetzung leuchtender Strahlen in Wärme. Es ist sehr schwierig, hier die Licht- und Wärmewirkung voneinander zu trennen.

Aber wir finden die Schlußfolgerung selbstverständlich, daß die strahlende Wärme durch die sie begleitende Wassererfordernis derjenige Faktor ist, welcher für sich allein schon (und nicht nur durch die die Blätter umgebende trockenwarme Luft) bei Überschreitung gewisser Grenzwerte die xerophytischen Anpassungsstrukturen notwendig macht.

Diese direkt auf die Pflanze einstrahlenden hohen Wärmegrade zu messen und nun endlich auch neben der selbständig weitergehenden Lumineszenzmessung der chemischen Intensität zu Mittelnahmen und Durchschnittsangaben für die im Gelände sich bietenden Sonnenstandorte zu verarbeiten erscheint eine nicht länger abweisbare Aufgabe. Die meteorologischen Stationen gehen an dieselbe nur zögernd heran, und zwar wegen der schwierigeren Vergleichbarkeit der Beobachtungen von Station zu Station; für pflanzengeographisch wie für agrikulturphysikalisch arbeitende Forscher aber darf dies kein Hindernis sein, denn aus ihren an verschiedenartig liegenden Beobachtungsstellen gesammelten Messungen wird sich in gegenseitigem Ausgleich allmählich immer deutlicher die richtige Kenntnis des solar-thermischen Klimas herausbilden¹⁾.

Die Instrumente dazu, wie sie z. B. von Hann-Jelinek ([18] 1884, pag. 89—94) für das österreichische Beobachtungsnetz seit langem beschrieben worden sind, sind das Radiationsthermometer mit geschwärzter Kugel im Vakuum, sowohl als Maximum- wie als Schwankungsthermometer ausgeführt, daneben aber auch ebensolche Thermometer mit geschwärzter Kugel ohne Vakuumschale, auch zur Beobachtung der nächtlichen Strahlung, endlich zum Registrieren

1) Vgl. Drude [8], Bd. I, pag. 444—451. — Von vielen anderen, gleiche Ziele verfolgenden Floristen sind ähnliche Anregungen ergangen, so besonders von M. Rikli 1911 ([33] pag. 223): „Der Botaniker muß die Klimatologie seinen speziellen Zwecken dienstbar machen, sei es, daß er aus den meteorologischen Tabellen die notwendigen Daten sorgfältig auswählt bzw. verarbeitet, sei es, daß er mit verifiziertem Präzisionsthermometer ausgerüstet selbst im Felde beobachtet.“

der Sonnenscheindauer der Sonnenscheinautograph nach Campbell und Stokes (vgl. Hann ([18], pag. 92 mit Fig. XX).

Diese Instrumente sind noch merkwürdig wenig in Gebrauch; eine neu mit großer Wetterwarte in eigenem Hause eingerichtete deutsche Bergstation besaß in diesem Jahre unter ihren Instrumenten kein Vakuumradiationsthermometer. Auch der Sonnenscheinautograph wird mehr an landwirtschaftlichen Versuchsstationen mit meteorologischem Arbeitsprogramm verwendet als an den offiziellen Wetterwarten; er leidet an dem Fehler, daß die Zeiten des Sonnenscheins nach den in Blaupapier eingebrannten Punkten, Flecken und unzusammenhängenden Linienstreifen der zwischen Bestrahlung und Bewölkung wechselnden Tage nur ungenau abgeschätzt werden können, und daß die verschleierte Sonne sich überhaupt nicht in der großen Glaskugel zur Brennkraft konzentriert. Dann sind also die abgelesenen Stunden solche von stärkerer thermischer Sonnenwirkung, und auf diese kommt es an. Auf diese Beobachtungen sich stützend, hat Helmuth König ([24] 1896) seine Vergleiche für Europa ausgearbeitet.

Wichtiger ist ein Mangel, den Hann ([18], pag. 91) für die Strahlungstemperaturen folgendermaßen ausdrückt: „Das durch die Ablesung am Radiationsthermometer erhaltene Resultat ist unabhängig von der Dauer der Besonnung und der Höhe der Sonne. Diese beiden Verhältnisse müssen berücksichtigt werden, wenn man den Einfluß der Strahlung auf das Klima untersuchen will. Die Höhe der Sonne läßt sich allerdings leicht berechnen, allein eine sichere Methode, die Dauer des Sonnenscheines oder die totale Menge der durch Strahlung aufgenommenen Wärme zu bestimmen, ist ein bis jetzt noch nicht erfülltes wissenschaftliches Bedürfnis.“

Die Meteorologen beurteilen die Erfüllung eines solchen Bedürfnisses nach der Möglichkeit sicherer Vergleiche für ihre Stationen und zur Berechnung von Mittelwerten; die klimatographisch arbeitende Pflanzengeographie ist freier, doch gleichfalls von letzteren abhängig. Es ist nicht einzusehen, an welchen Hindernissen die Anwendung genau registrierender Vakuumradiationsthermometer im Zusammenhang mit den Aufzeichnungen der Sonnenscheinautographen für eine Lösung dieser Aufgabe scheitern sollte. Haben doch diese Instrumente, wenn auch zögernd und mit einschränkenden Bemerkungen über ihren meteorologisch exakten Wert, allmählich Eingang in die nach vergleichbaren Mittelwerten trachtende meteorologische Klimatologie gefunden (vgl. Hann ([19] 1908, pag. 13).

Die mit ihnen allein zu erzielenden Berechnungen leiden nun aber für die rein standortsmäßigen Forschungsziele der Ökologie an der „Unnatürlichkeit“, d. h. an der momentanen Reaktion von Vakuumradiationsthermometern gegenüber auch nur ganz kurzzeitiger Insolation.

Meistens sind ja diese Instrumente als Maximumthermometer konstruiert zu einer einmaligen Tagesablesung. Haben sie aber frei beweglichen Quecksilberfaden, so findet bei jeder Trübung, bei jedem vor der Sonne herziehenden Wölkchen ein unaufhörliches Niedergehen statt, dem ebenso schnell ein rapides Aufsteigen folgt, ebenso an heiteren Tagen wie an solchen, wo die Sonne nur kurzzeitig durch Wolken bricht. Und an solchen Tagen kommt der schnell erreichte hohe Stand demjenigen der sonnigen Tage sehr nahe, wenn nur die Sonne ebenso hell strahlt.

Dies hat die Aufmerksamkeit auf die sogenannten „freien Schwarzkugelthermometer“ gelenkt, welche ebenso wie die Vakuumradiationsinstrumente eingerichtet nur der umgebenden luftleeren Hülle entbehren und sich daher auf ein mittleres Maß von Wärmegraden zwischen der Temperatur der sie umgebenden und ihnen Wärme entziehenden Luft einerseits und den Vakuumthermometern andererseits einstellen. Je kühler die Luft, je bewegter dieselbe durch abkühlende Winde, desto ähnlicher ist ihr Stand denen der Schattenthermometer, aber doch bei intensiver Sonne und sogar im Winter an Eistagen denselben bedeutend überlegen. Die Annahme liegt nahe und ist durch die verschiedensten von mir angestellten Proben bestätigt, daß diese „freien Insolationsthermometer mit geschwärzter kleiner Kugel“ den Temperaturen, denen die vom Winde frei umspülte Pflanzenwelt in der Sonne ausgesetzt ist, am meisten entsprechen. Besonders aber ist auch als Ergebnis physiologischer Versuche (s. Stahl 1909, Ursprung 1903) festgestellt, daß die Temperatur besonnter Blätter ziemlich nahe mit derjenigen solcher freier Schwarzkugelthermometer übereinstimmt. Diejenige Messungsmethode aber, die dieses Ziel möglichst erfüllt, hat ökologisch den größten Wert¹⁾.

1) Ich weiß sehr wohl, daß der Standpunkt der heutigen Klimatologie, wie sie z. B. ein führender Fachmann wie Julius Hann ([19] 1908, Bd. I, pag. 14) vertritt, ein anderer ist. Die Angaben der gewöhnlichen Blank- und auch Schwarzkugelthermometer gelten als vage und als nicht verwertbar zu klimatologischen Untersuchungen. Dies absprechende Urteil bezieht sich aber wohl in erster Linie darauf, daß diese Instrumente sich nicht zu „homogenen Temperaturreihen“ eignen. „Ein Erfordernis vergleichbarer Mittel ist, daß sie homogen sein müssen, sich auf dieselbe Lokalität beziehen, bei ungeänderten Einflüssen der Umgebung derselben, auf dieselbe geeignete Aufstellung der Thermometer und ungeänderte etwaige Korrekturen der letzteren“ (Hann, Bd. I, pag. 42). Aber wie hätte nach diesen Grundsätzen A. Schade ([36] 1912) wohl die ökologischen Temperaturbedürfnisse und Gegenwirkungen in den Felsschluchten des Elbsandsteingebirges ermitteln sollen, wo es gerade darauf ankam, die Vielseitigkeit der Standortbedingungen festzustellen und gegeneinander abzuwägen? Was nützt dazu eine meteorologische Hauptstation im Bereich der sächsischen Schweiz?

Ohne Kenntnis dieser Versuche erstrebte H. Hoffmann ([20, 21]) für das ihm vorschwebende Ziel der Errechnung „phänologischer Vegetationskonstanten“ etwas Ähnliches; aber er hat bedauerlicherweise nur blanke, frei bestrahlte, und nicht Schwarzkugelinstrumente zur Ermittlung der Tagesmaxima verwendet. Seinem Beispiel ist Julius Ziegler in seinen phänologischen Studien gefolgt, und so enthält die wertvolle Abhandlung über das Klima von Frankfurt a. M. ([55] 1896, pag. LIII und Tab. 41) wenigstens eine einzige Temperaturkurve aus dem Ende des vorigen Jahrhunderts, die den Vergleich von Schatten- und Insolationstemperaturmaxima gestattet.

Auch Hoffmann hat sich bei seinen Messungen ursprünglich der geschwärzten Thermometerkugeln bedient. Aber Siegmund Günther ([12]) schreibt in seiner, vom geographischen Standpunkte aus vortrefflich verfaßten Phänologie im Jahre 1895 (pag. 26 Anm.): „Fraglich mochte es noch erscheinen, ob nicht ein Wärmemesser mit berußter Kugel (Schwarzkugelthermometer) einem gewöhnlichen Instrumente (Blankkugelthermometer) vorzuziehen sein möchte. Hoffmann, der auch diesen Punkt wohl beachtet hat, versichert jedoch, die Empfindlichkeit eines Thermometers der ersten Gattung gehe so weit über die Grade hinaus, die man auch bei Pflanzen noch als wirksam annehmen kann, daß man besser bei der üblichen Beobachtungsweise verbleibe.“

Dies Urteil kann ich nicht bestätigen und es bezieht sich auch vielleicht nur auf die Vakuumstrahlungsthermometer. Die freie Schwarzkugel entspricht nicht allein den ökologisch zu stellenden Anforderungen am besten, sondern sie wird in den mit ihr erzielten Ablesungen an heißen Sommertagen mit dauernder Insolation noch weit übertroffen von den Angaben solcher Blankkugelthermometer, welche auf xerophytisch beanlagten Standorten in die niederen Blättergewirre von Rasenbildnern (z. B. *Festuca ovina*, Weingärtnera, *Nardus*, *Potentilla argentea* und *verna*) eingesenkt, deren Wärmeertragung anzeigen. Die in freier Luft 1½—2 m über den Boden aufgestellten Blankkugelthermometer dagegen zeigen je nach ihrer reflektierenden Beschaffenheit und Größe eine schwankende Zahl von Graden unter den Angaben der berußten Kugeln, und diese letzteren stehen selbstverständlich viel tiefer als die Vakuumstrahlungsthermometer.

Das Spiel der Instrumente ist demnach an einem sonnigen Sommertage ein derartiges, daß die in der Sonne mit dem Schleuderthermometer in bewegter Luft gemessene Temperatur in langsamem Ansteigen von Stunde zu Stunde ihr Maximum etwa um 2^h nachmittags erreicht, um dann noch langsamer wieder zu

sinken. Diese Angaben sind die niedrigsten. Das Vakuumradiationsthermometer steigt vom Sonnenaufgang an schnell zu viel bedeutenderer Höhe, die sich zwischen 9^h und dem nahe 12^h oder 1^h liegenden Maximum nicht mehr stark ändert, um nachmittags (wegen der dann meist zunehmenden Dunstigkeit) rascher zu fallen, als es vormittags anstieg. Die freien Schwarzkugel- und Blankkugelthermometer stellen sich auf zwischen der Luft- und der Vakuumradiationstemperatur liegende Grade ein, erreichen aber ihr Maximum erst um 2^h nachmittags oder noch später. Die auf dem bestrahlten Boden (Sand, Kies, Granit-schotter und dgl.) liegenden und ebenso die in Grasrasen oder niedere Stauden, Halbsträucher, eingesenkten Blankkugelthermometer zeigen nach der Kühle des frühen Morgens meist schon von 9^h vormittags an eine höhere Temperatur als das frei aufgestellte Schwarzkugelinstrument, sind um Mittag noch der Temperatur der Vakuumradiation stark unterlegen, steigen aber weiter und weiter an, während jene fällt, und erreichen oft um 3^h oder auch 4^h ein Temperaturmaximum, welches dem der Vakuumradiation nahekommt oder dasselbe häufig sogar noch erklecklich übertrifft, um dann gegen Abend rasch zu sinken und in der klaren Nacht einen oft bedeutend tieferen Stand als die frei bewegte Luft in 1½—2 m Höhe über dem Boden anzunehmen.

Der frei bestrahlte Boden, und mit ihm die ihn deckende Chamäphytenvegetation und Grasrasen, zeigt also nicht allein die stärkste absolute Wärmeschwankung, sondern geht auch in seinem Maximum häufig noch über die Vakuumradiation hinaus¹⁾.

Das folgende, für die wichtigsten Stunden eines Tages auf Sachsens höchstem Berge des Erzgebirges durchgeführte Beispiel mag das allgemeine Ergebnis zahlreicher Beobachtungen erläutern; es zeichnet einen Spätsommertag mit merkwürdig hohem Temperaturgange aus, hat aber neben der Vakuumradiation nur ein gewöhnliches Blankkugelthermometer in bewegter Luft zum Vergleich. Die letzte Spalte (mit eingeklammerten Zahlen) gibt die Differenz zwischen der in fortgesetzter Einstrahlung höher als im Vakuum ansteigenden Bodentemperatur BR. — bzw. des im Rasen von *Poa annua* dort oben auf dem Kies um das Gasthaus eingeführten blanken Thermometers — und der mit Schleuderthermometer gemessenen Lufttemperatur t° an.

1) Vgl. dazu auch die Ableitungen von G. Kraus (1911), pag. 131—132: „Luft und oberflächliche Bodentemperatur sind in der Vegetationszeit morgens 6^h völlig oder nahezu gleich; sehr rasch überholt die Bodentemperatur die der Luft, die Differenz vergrößert sich bis zu einem Maximum in den Nachmittagsstunden, um im Laufe der Nacht beinahe oder völlig sich auszugleichen.“

Gipfel des Fichtelbergs, den 8. September 1917, Freistation in 1214 m Höhe.

Stunde	Luft t°	Vakuumradiation 1,60 m über Rasen	Himmelsansicht	Blanke Kugel in Sonne 1 1/2 m über Rasen	BR: Kiesboden mit <i>Poa annua</i> , Kugel im Rasen eingesenkt	Überschuß über Luft t° in Spalte 2	
9 h vorm.	17,0	35,2 (R-t° = 18,2)		22,5	24,5	(BR-t° = 7,5)	
10 h "	17,6	37,4 ("	klar und ganz wolkenlos	22,5	28,4	("	
11 h "	18,7	38,2 ("		23,0	31,2	("	
12 h mittags	20,0	37,6 ("		23,0	32,5	("	
1 h nachm.	19,7	37,5 ("	etwas dunstig	23,5	35,0	("	
2 h "	20,1	33,0 ("		Maximum: 38,8!			("
3 h "	—	35,5 ("			26,0		("
5 h "	18,0	26,5 ("				("	
5 h 45 m	—	22,0 ("	Sonne sinkt in Nebel unter	—		("	
6 h 0 m	15,2	19,0 ("		—		("	
6 h 15 m	—	16,8 ("		—		("	
6 h 30 m	13,8	14,0 ("		—	12,5	("	
Nacht:				Minimum der Nacht:		("	
Minimum:	11,0	—			8,0	("	

Im botanischen Garten zu Dresden gleichzeitig:

		Schwarze Kugel in Sonne	Erdboden mit Rasen 36°	(7")
10 h vorm.	—	38,0		
11 h "	—	39,0		
12 h mittags	26,0	39,0		
Maximum	29,0	46,0		

Also selbst auf Bergen in der subalpinen Region, deren Insulationsstärke in Vakuumradiation ja noch durch diejenige hochalpiner Regionen weit übertroffen wird, wo sie im Gegensatz zu den meist sehr niederen Temperaturen der bewegten Luft bis gegen oder sogar über die dortigen Siedepunkttemperaturen anzusteigen vermag — vgl. J. Hann ([19] 1908, „Das Höhenklima“, Bd. I, 201 bis 211 — haben die obersten besonnten Fichten und Ebereschen an der Baumgrenze bis in den September mit zwischen 25° bis 30° C liegenden Temperaturen zu rechnen, welche ihre Assimilation unzweifelhaft sehr günstig beeinflussen werden. Aber auf Geröll wachsende Gräser und Stauden steigen sogar dann noch auf gegen 40° C betragende Sonnentemperaturen, und die oft überraschend hohen Vegetationsgrenzen von Ruderalpflanzen wie *Poa annua* erklären sich ohne weiteres aus ihrer Ansiedelung auf solchen von der ursprünglichen Bergheide entblößten Standorten.

Erscheinen diese unnatürlich und der Ergänzung bedürftig, so will ich aus fast gleicher Bergeshöhe, nämlich 1160 m an der Keilbergslehne mit unberührtem Nardetum, Myrtilletum und Cetrarietum durchsetzt von Krüppelfichten, von abnorm warmen Tagen am 18.—19. Mai 1917 folgende Messungen angeben:

18. Mai, mittags 1^h—1^h 30^m; klare Sonne bei lebhaftem Ostwind.
 Maximum in Südlage eines 1/2 m hohen Hügels bedeckt mit *Calluna*, *Myrtillus* und *Vitis idaea* in noch trockener Decke der vorjährig abgefallenen Blätter 53° C
 do. Gleichzeitig im niederen Polster eines Nardeto-Callunetums mit *Vaccinium uliginosum* und *Amblystegium* 44° C
 do. Gleichzeitig im torfigen Boden zwischen den oberflächlichen Wurzeln von *Vaccinium* *Vitis idaea*, schwach beschattet durch deren Blätter 25° C
 do. Lufttemperatur in derselben Zeit schwankend zwischen 17° bis 18° C
19. Mai, mittags 12^h—1^h; klar und windstill, nach voller Insolation während des ganzen Morgens.
 Erdoberfläche im voll bestrahlten, flachen Narduspolster, Maximum: 46° C
 do. Eingesenkt zwischen die Flechtenheide von *Cetraria* und *Cladonia rangiferina*, Südlage eines von früh an voll bestrahlten Heidehügels 57° C
 do. Eingesenkt zwischen die feuchten Rasen von *Amblystegium*, *Hypnum Schreberi* in Nordlage desselben Heidehügels 15°—16° C
 do. Lufttemperatur — Maximum dieses Tages (Schleuderthermometer in Sonne) 20° C
 Ein Wassertümpel im tiefen Torf zeigte gleichzeitig 9,5° C

Diese Zahlen, mit Ausnahme der wie sonst mit Schleuderthermometer gemessenen Lufttemperaturen alle in natürlichen Bodenbedeckungen

gewonnen, sprechen für sich selbst. Sie zeigen unmittelbar nach der Schneeschmelze im Berglande (in der ersten Maiwoche lag dort oben noch alles unter Schnee!) Strahlungstemperaturen, welche das phänologisch noch nicht sichtbar gewordene Pflanzenleben rasch zu erwecken vermögen, zugleich aber an den verschiedenen Expositionen eines und desselben niederen Heidehügels gen S. und N. derartige durch die Strahlung hervorgerufene Kontraste, daß es sofort zu verstehen ist, wenn diese schmalen Flanken von spezifisch verschiedenen Elementarassoziationen besiedelt sind: nordwärts Moose bis zu Sphagnumpolstern zwischen den Heidehügeln, südwärts eine Flechtenheide, deren harte, trockene Thallome schon in dieser sengenden Maisonne spröde unter den Füßen knirschen. Im Lichte solcher Wärmeverteilung betrachtet, finden wir hier wie an allen möglichen anderen Standorten jene Gruppenbildung thermischer Genossenschaften mit verschieden hohem Feuchtigkeitsbedürfnis, wie sie G. Kraus in seinem Versuch einer exakten Behandlung des Standorts auf dem Wellenkalk ([25] 1911, pag. 110—130) vortrefflich dargelegt hat. —

Um auch der Kehrseite gerecht zu werden und daran zu erinnern, daß im Mai im Gebirge nahe der Baumgrenze, wo die Vegetation kaum erwacht ist, die Sonnenstrahlung früh am Morgen beginnend ganz allein die Assimilation daselbst, durch die höhere Temperatur unterstützt, schnell einleiten kann, folgen hier noch einige Messungen an demselben Tage in einem kleinen Bachtal um 1000 m Höhe. Das nächtliche Minimum (auf *Sphagnetum*) hatte $+1,2^{\circ}\text{C}$ betragen; ein warmer Gewitterregen war niedergegangen, aber am Morgen strahlte die Sonne klar vom wolkenlosen Himmel, Luft $-t^{\circ}$ zwischen 6^h und 7^h vormittags: 6° — 7°C . — Die folgenden Messungen in Sonne:

Wiesenlehne mit schon erblühter <i>Caltha palustris</i> , von Schmelzwasser überspült	7° — 10°C
Am Rande des schmelzenden Schnees mit austreibenden <i>Ranunculus aconitifolius</i>	$1,0^{\circ}\text{C}$
15 cm davon entfernt mit schon 1—2 dm hohen Stengeln des <i>Ranunculus</i> und großen grünen Rosetten der <i>Luzula silvatica</i>	6° — 7°C
1 m davon entfernt an einer schon länger schneefreien Lehne gegen die Sonne	17° — 18°C
7 ^h 30 ^m vorm. auf der Oberfläche des bestrahlten <i>Sphagnetum</i>	15°C

Also: Die Lufttemperatur des frühen Morgens würde wahrscheinlich zur Einleitung der Assimilation nicht genügend gewesen sein; die Sonnentemperaturen leiten sie dagegen ein bis dicht an den Rand der schmelzenden Schneelager und bis auf den wasserüberspülten Wieseboden! Am gleichen Tage kann in kaum 150 m Höhendifferenz die Sonne einerseits allein die Assimilations- und Wachstumsprozesse her-

vorrufen, andererseits eine für dieselben gefährliche Übertemperatur und Dürre. Das ist die Ökologie des Standorts. —

Die in freier Natur an den verschiedensten Standorten gewonnenen Erfahrungen sind unerlässlich zu dem Zwecke, Aufschluß über das Maß der den Pflanzen zu Teil werdenden Temperaturen in Verbindung mit der Lumineszenz zu erhalten, welche letztere sich ja auch schon einigermaßen aus der eingestrahnten Wärme vergleichsweise beurteilen läßt. Aber so wie Rübel ([35]) erst dadurch, daß er seine Temperatur- und Insolationsbeobachtungen in mehr als 2200 m Höhe über ein volles Jahr ausgedehnt hat, seinen Mitteilungen über dieses Alpenklima den vollen Wert sichert, so bedarf es weitergehender Stationsbeobachtungen in zweckmässiger Verteilung.

In Dresden wurde mit der vor 25 Jahren vollzogenen Eröffnung des neuen botanischen Gartens auch eine botanisch-meteorologische Beobachtungsstation mit trefflichen Fieß'schen Instrumenten begründet, und seit jener Zeit liegen also Aufzeichnungen über Sonnenscheindauer und Insolationstemperaturen mit und ohne Vakuumkugeln, vergleichsweise die letzteren sowohl an Blank- als an Schwarzkugelthermometern, vor, die einer genaueren Überarbeitung noch harren. Eine recht interessante Probe derselben geben aus dem jüngst vergangenen, durch einen der sonnenreichsten und regenärmsten Juni mit ähnlich sich anschließendem Juli ausgezeichneten Jahre die hier in etwas kleiner Kurvendarstellung gezeichneten Vergleiche der täglichen maximalen Vakuumradiation VR., der am freien Schwarzkugelthermometer abgelesenen Maxima und der in einem an gleicher, ganz frei vom Winde umspülten Stelle stehenden Jalousiehäuschen (konstruiert nach Hann-Jelinek 1884 - 1893) abgelesenen Maxima der Schattenthermometer, dazu die Angaben der nächtlichen Minima in demselben Häuschen. Unterhalb der letzteren Kurve sind die täglichen Sonnenscheinstunden zusammen mit den Niederschlagshöhen angegeben, und zwar entspricht die Abszissenparallele von 5° C einer Sonnenscheindauer von 10 Stunden (das Maximum beträgt also 7° C entsprechend 14 Stunden, in welchen die Glaskugel des Instruments den Sonnenlauf in das Blaupapier eingebrannt hat, das Minimum am 1. Juni beträgt 3 Stunden). Bei den an gleicher Stelle eingetragenen Niederschlägen bedeuten 5° C = 10 l auf das Quadratmeter Fläche (= 10 mm Regenhöhe), und diese Höhen haben an den vier Tagen: 1. Juni 7,0 mm, 3. Juni 1,7 mm, 22. Juni 0,2 mm und 27. Juni 0,2 mm, zusammen also nur 9,1 mm im ganzen Monat betragen!

Der Juli 1917 brachte glücklicherweise sogleich am 1. eine erlösende Niederschlagshöhe von 20,9 mm, der 2. Juli noch 2,9 mm und der 3. Juli 1,7 mm, welche die drohende Gefahr einer Vernichtung der Ernte mit 25 $\frac{1}{2}$ l auf den Quadratmeter abschwächten und am 9. und 10. Juli mit zusammen 28 mm Regenhöhe erwünschte Verstärkung erhielten. Außerdem regnete es im Juli noch am 12. 0,6 mm, am 18. 2,4 mm, am 19. 12,5 mm, am 20. 4,4 mm, und dann erfolgte nach einem Staubregen am 29. Juli von 1,4 mm am folgenden Abende ein furchtbares, aber ganz örtlich beschränktes Gewitter mit verwüstendem Hagelschlag und 38,5 mm gemessener Niederschlagshöhe.

Im Vergleich mit diesem durch drei große Regentage (davon einer: der 9. Juli, allein im Juni—Juli 1917 ohne Sonnenschein!) ausgezeichneten

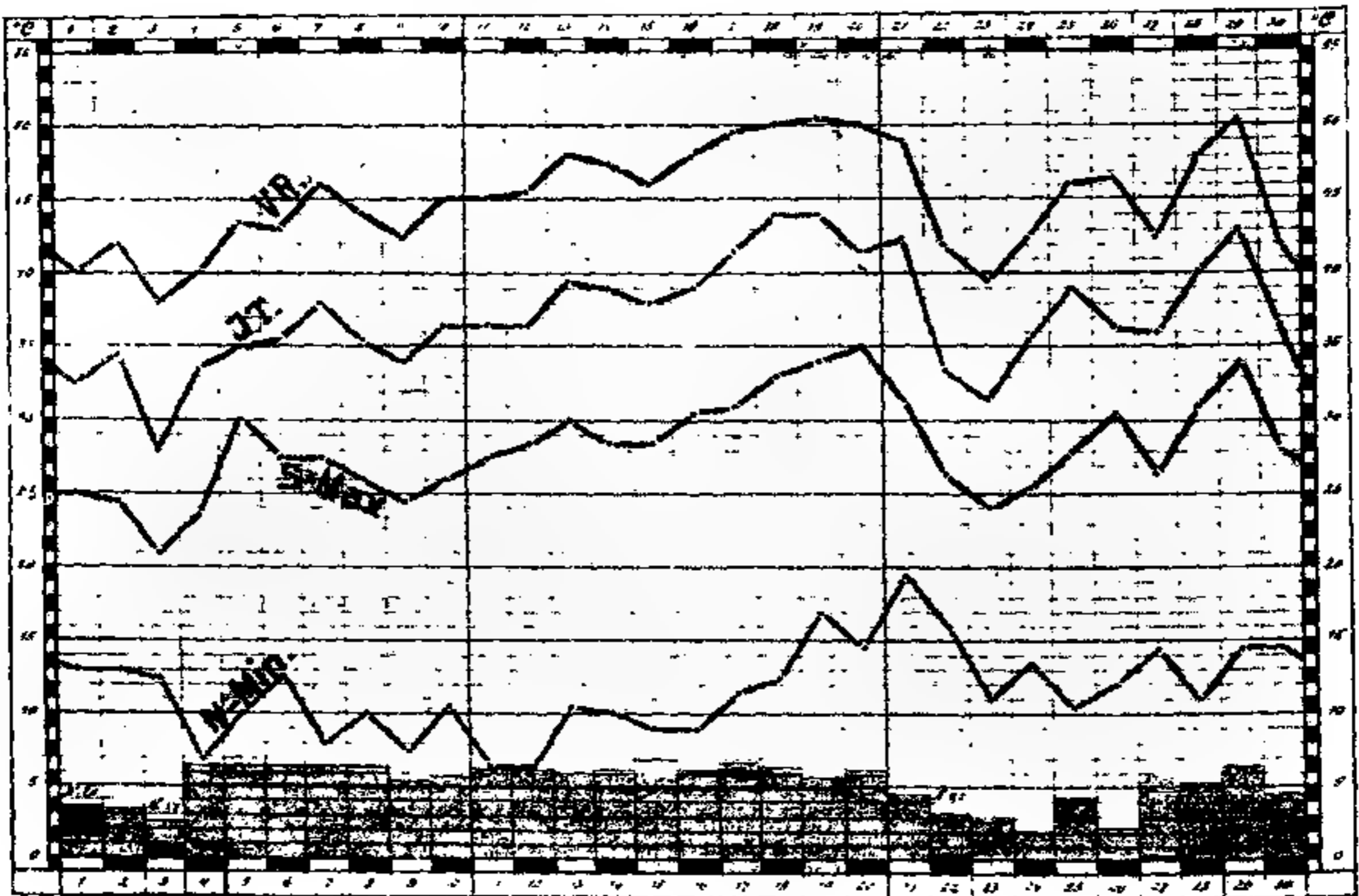


Fig. 1 (entworfen und berechnet von Kanzleiassistent M. Metzner).

Insolations- und Schattentemperaturen im botanischen Garten Dresden, Juni 1917, mit gleichzeitiger Angabe der Sonnenscheindauer und Höhe der Niederschläge. *VR.* = Vakuumradiation, *JT.* = Insolationsmaximum am freien Schwarzkugelt hermometer, *S-Max.* = Maximum des Schattenthermometers, *N-Min.* = nächtliches Minimum. Die Mittelwerte für den ganzen Monat betragen: *VR.* = 45,0° C. — *JT.* = 37,2° C. — *S-Max.* = 28,3° C. — *N-Min.* = 11,6° C. — Das übrige im Text.

neten Juli zeigt nun in einer besonders lehrreichen Weise der Juni, was an strahlender Wärme die Vegetation aushalten muß in einem allerdings für unser Klima abnormen Monat mit dem höchsten Sonnenstande, und was sie — wenn auch nicht ohne Beeinträchtigung — aushalten kann. In der Dekade vom 10.—21. liegen sämtliche Vakuumradiationsmaxima zwischen 45 und 50° C, die Schwarzkugelmaxima zwischen 36 und 44° C! Was will es dem gegenüber besagen, daß

das Schattenthermometer ein mal 35°C erreicht hat? Die Leistungen der Vegetation können nur nach ihrem Aushalten im heißen Sonnenbrande während 11 bis 14 Stunden beurteilt werden, und es sei auch hier nochmals hervorgehoben, daß die an der Oberfläche des dauernd bestrahlten Bodens, auch in locker bestandenen Getreidefeldern, herrschenden Temperaturen sich zwischen den beiden obersten Kurven bewegen und öfters die Angaben der Vakuumradiation in solchen niederschlagslosen Zeiten übertreffen!

Um das Beobachtungsmaterial der strahlenden Wärme zur Beurteilung der Jahresamplitude auch auf kalte Winterszeiten zu ergänzen, sei erwähnt, daß auch an Eistagen mit sehr tiefliegendem Mini-

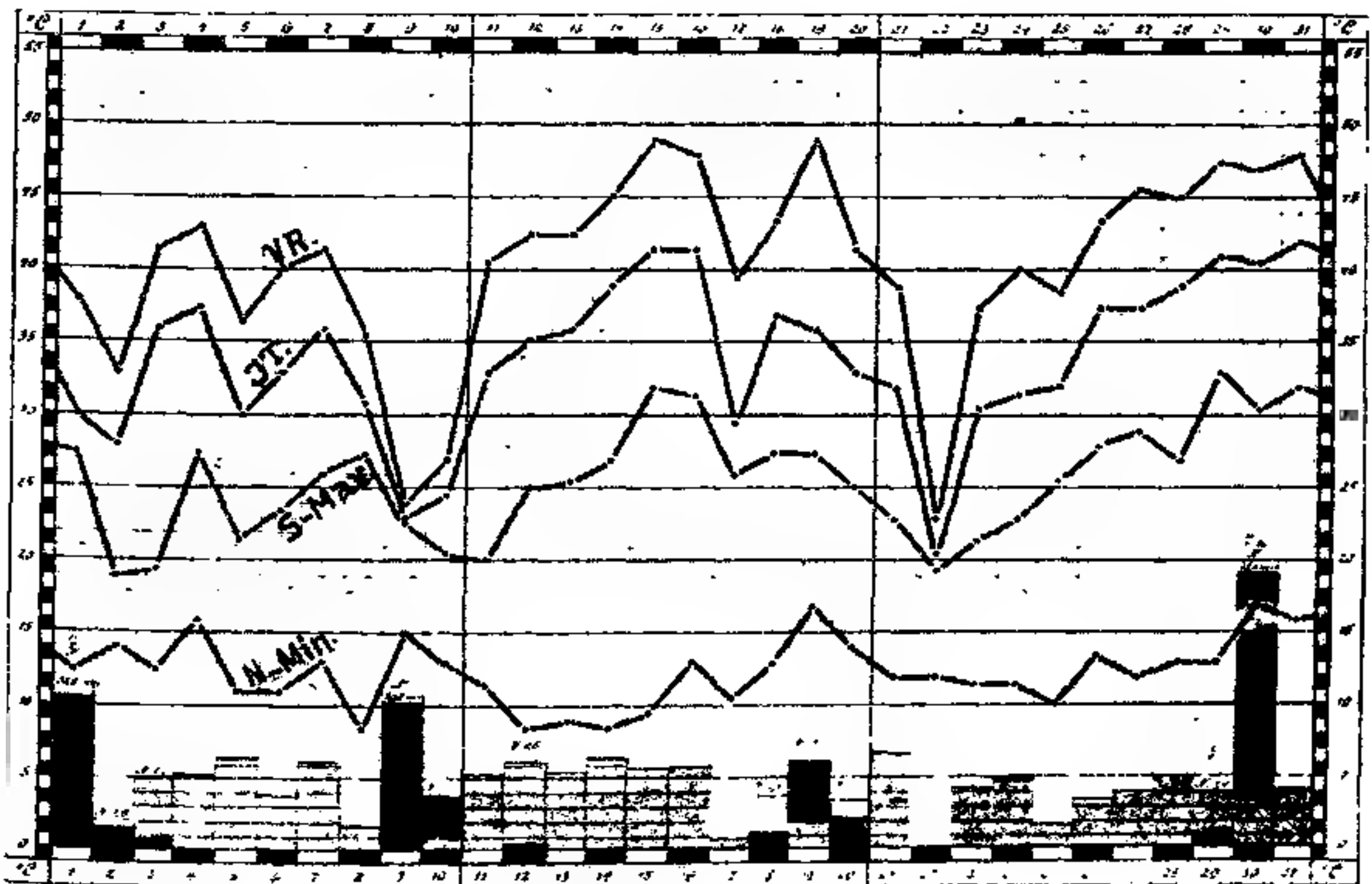


Fig. 2. Insolations- und Schattentemperaturen, Sonnenscheindauer und Höhe der Niederschläge im Juli 1917. Bezeichnungen wie in Fig. 1. Die Mittelwerte für den ganzen Monat betragen: $VR. = 40^{\circ}\text{C}$. — $JT. = 34,0^{\circ}\text{C}$. — $S\text{-Max.} = 25,6^{\circ}\text{C}$. — $N\text{-Min.} = 12,3^{\circ}\text{C}$. — Das übrige im Text.

mum die Vakuumradiation regelmäßig, klare Sonne vorausgesetzt, sich bis etwa 10°C über den Nullpunkt erhebt, während die freie Schwarzkugel oft unter Null bleibt. Beispiel: 21. Januar 1917, Minimum der Nacht fast -20°C , 1^h mittags: $VR. + 5,5^{\circ}\text{C}$, dagegen $JT. - 1,0^{\circ}\text{C}$ und $S\text{-Max.} - 4,5^{\circ}\text{C}$.

Eine lose mit grauer Leinwand umzogene Thermometerkugel zeigte 0°C , demnach etwas mehr als die freie Schwarzkugel.

Geschützte, gegen die Mittagssonne offen liegende Standorte zeigen auch an Frost- und Eistagen bedeutend gehobene Temperaturen auf ihrer Oberfläche und Umgebung, zugleich auch durch Reflexion von der schützenden Wand eine bedeutende Erhebung der Vakuumradiation über das am ungeschützten Ort frei stehende Stationsinstrument.

So folgende Angaben an dem Standorte eines Feigen- und Pfirsichbaums nahe einer Hauswand gen SSW. Ganz klarer Sonnentag.

19. Dez. 1917	Blank- kugel	Schwarz- kugel	Vakuum- radiation	Erdboden	Luft t° im Schatten	Vakuumradiation in der Station
10h	+ 2°	+ 3,5°	+ 10°	(noch im	- 2,3	Max. + 10,3 [+ 4,2 Max. der freien Schwarz- kugel in der Station]
11h	+ 3,1	+ 5,2	+ 14,1	Schatten)	- 1,5	
12h	+ 3,6	+ 5,7	+ 16,6	+ 4,0	- 1,0	
1h	+ 3,0	+ 5,1	+ 17,0	+ 9,0	- 0,7	
2h	+ 3,1	+ 4,0	+ 14,6	+ 11,1	- 0,5	
3h	+ 1,0	+ 1,8	+ 6,8	+ 7,0	- 1,5	
4h	- 1,3	- 2,1	- 2,0	+ 1,6	-	

Ebenso wie an dieser Überwinterungsstelle im Garten gehen während der Vegetationszeit an den natürlichen Standorten die Temperaturen zwischen den Blättern der unmittelbar den Boden deckenden xerophytischen Stauden und Gräser, oder die steinigten Bodenstandorte des schotterigen Hügelgeländes selbst, schon bei horizontaler Bodenebene weit über die Ablesungen der in 1,60—2 m über dem Boden in bewegter Luft aufgestellten Blank- und Schwarzkugelthermometer und gehen meist dicht an die neben diesen abgelesenen Vakuumradiationen heran, wofür ich noch einige Belege aus den Exkursionen des letzten heißen Sommers beibringe.

25. August 1917. Bosel bei Meissen, in der granitischen Hügelformation.

Wetter bis 10h vormittags windig und halb heiter, von 10—11h 15m Sonne strahlend klar. Wind lebhaft. Ablesungen der verschiedenen Instrumente während dieser Zeiten 10—11h 15m vormittags ergaben:

Luft — t° (Schleuderthermometer in Sonne)	18,5	23,0	22,8
Vakuumradiation in 1,60 m Höhe (in Winde)	39	42,2	41,5—42,8
Blankkugel — t° 1 m über Oberfl. zwischen Rosa	23	23,3	22,5
„ im Rosenschatten auf der Erde liegend, nachher Sonne	18,5	24,5	27,0
„ zwischen den Grundblättern von Cen- taurea maculosa über Granitkies, bestrahlt	30,5	36,8	38,2—40,0
„ zwischen dem Rasen von Festuca ovina	26,5	36,5	37,0—37,8

Gleichzeitige Ablesung im botanischen Garten Dresden, Stationsinstrumente:

Vakuumradiation	39—41
freie Schwarzkugel	31—32,5

17. Juni 1917. Liebstadt im Erzgebirge. Ganz heiterer, heißer Sommertag. Messungen über den Einfluß der Bodendecke auf die Wärmestrahlung in verschiedenen Formationen.

1. Talwiese 400 m hoch mit *Meum athamanticum*.

9 ^h vorm. Vakuumradiation 1 m über dem Wiesenboden	45,0
Blankkugel frei auf <i>Aulacomnium</i> zwischen <i>Meum</i>	51,1
Luft — t° über der Wiese	24,1
Erdboden in 1—2 cm Tiefe im <i>Meum</i> -Rasen	23,5

2. Freie Feldhöhe bei 540 m (Feld mit noch jungem Hafer).

12 ^h mittags. Vakuumradiation 1 m über Feldboden	47,3
Blankkugel frei im kurzen Grasrasen am Rain	45,4
Luft — t° (mit Schleuderthermometer, Wind)	25,0

3. Lichtbewaldeter Hang bei 520 m, Gneisgeröllboden, mit *Rubus idaeus* und (in diesem fast regenlosen Monat welkendem) *Hypericum perforatum* bewachsen. Sonnenlicht gebrochen.

12 ^h 30 ^m nachm. Vakuumradiation je nach dem Zutritt der Strahlung	27,5—35,0
Blankkugel frei auf besonntem Geröll neben <i>R. idaeus</i>	45,0
„ im beschatteten Rasen von <i>Festuca ovina</i>	23,0
Luft — t° (mit Schleuderthermometer) über der Geröllfläche	24,2

4. Feuchte Talwiese bei 400 m, hochgrasig mit Hochstauden, *Alopecurus* u. a. Arten.

2 ^h 0 ^m nachm. Vakuumradiation 1,20 m über dem Grasboden	47,7
Blankkugelmaxima auf besonnten Blättern (<i>Alchemilla</i> , <i>Bistorta</i>)	33,0
„ eingesenkt in das Blättergewirr am Wiesenboden	22,0
Luft — t° (im Winde) in der Höhe des Radiationsthermometers	27,0

5. Botanischer Garten Dresden, Ablesungen der Stationsinstrumente von 12 ^h —3 ^h nachm. Vakuumradiation	46,5	48,0	49,2	49,5
„ „ freies Schwarzkugeltherm.	40	40,5	43,0	41,5

Also nicht nur der Grasrasen am Rain 12^h mittags, sondern auch der besonnte Geröllboden 12^h 30^m mit Himbeeren, beides in Bergeshöhen über 500 m. hatten höhere Temperaturen auszuhalten, als sie die freie Schwarzkugel an der Station Botanischer Garten in 114 m Höhe etwa gleichzeitig aufwies! Jene Temperaturen gehen nahe an die Vakuumradiation heran, deren Bedeutung für die praktische ökologische Temperaturbestimmung entsprechend wächst.

Feine, zur Bestimmung der Temperatur im Innern von Blattflächen besonders hergerichtete Instrumente besaß ich nicht und die

durch Auflegen oder Umwickeln der Thermometerkugeln mit dünnen Blättern erzielten Resultate erschienen mir nicht sehr vertrauenerweckend. Dagegen habe ich, nach Kenntnisnahme der entsprechenden Stellen von E. Stahl's so vielfältig anregendem und lehrreichen Buche über die Biologie des Chlorophylls ([40] 1909, pag. 68—77) in den Juni- und Juli mehreren Jahre gleichfalls Versuche mit *Cactaceen*, *Sempervivum* und *Aloë* angestellt, welche ganz ähnliche Zahlen in den Temperaturgraden lieferten, wie sie dort angegeben sind¹⁾. Die Pflanzen standen in Töpfen auf weiter kiesig-sandigen Beetanlage, oder ausgepflanzt zwischen Syenit und Urkalk. Die von E. Askenasy [1] schon 1875 einmal an *Sempervivum alpinum*, und zwar im Innern einer Rosette beobachtete Temperatur von 52° C habe ich einmal zwischen den Kanten eines *Echinocactus* abgelesen, gleichfalls ohne irgendeine spätere Schädigung als die Narbe an der durch das Einsetzen des Thermometergefäßes verletzten Stelle Temperaturen bis zu 50° C werden sicherlich auch auf den Standorten unserer Sukkulente alljährlich vorkommen, wenn die Vakuumradiationen nach 7 Stunden Sonnenschein am Vormittage mittags 50° C überschreiten.

Im übrigen verweise ich auf den in A. Ursprung's Abhandlung ([41] 1903, pag. 68 f.) enthaltenen Hauptabschnitt über die Temperatur der Blätter in tabellarischer Übersicht, mit dem in der letzten Dekade des August gewonnenen Resultat, daß Schattenblätter von *Ulmus* eine Temperaturschwankung zwischen 13° C und 27° C zeigten, besonnte von *Saxifraga crassifolia* eine solche zwischen 13° und 36° C, und die von drei Sukkulente 12° C bis 49½° C. — Ich würde es für zweckmäßig halten, solche Messungen auszudehnen auf Zeiten höchsten Insolationsstandes bei niederen Lufttemperaturen, um den auch in Ursprung's Ziffernreihen hervortretenden Überschuß des besonnten Blattes gegenüber dem freien Schwarzkugelthermometer als einen Nutzeffekt beurteilen zu können.

Aber bei Versuchen, welche zwei oder drei Thermometer gleichzeitig rings um den Scheitel derselben Pflanze (*Mamillaria*, *Echinocereus*, *Echinocactus*) oberflächlich eingesenkt ablesen ließen, zeigte sich zugleich die ganze Richtigkeit der von Stahl (a. a. O., pag. 72—75) geäußerten Meinung, daß in dem Bauprinzip derselben mit vorspringenden Kanten und Leisten, zu schweigen von dem dicht sich zusammenneigenden Stachelkranz über dem Scheitel selbst, ein nicht unwesentliches Schutzmittel gegen die zu lange Andauer der hohen, tödlichen Temperatur zu erblicken sei. Denn die Thermometerangaben wichen immer untereinander ab und näherten sich 50° stets nur an der gegen die Sonne zur Stunde unbe-

1) Im Auszuge mitgeteilt (Drude [9] 1913, pag. 128).

schützten Stelle, um dann zu sinken. Mit dem Sonnenbogen am Himmel umkreist eine Zone intensivster Durchwärmung den Scheitel.

I. Beispiel: 21. Juni 1917.

12^h mittags. Eigene Thermometerablesungen am Platze der Kakteen: Luft — t° = 29° C, freie Schwarzkugel 40° C, Vakuumradiation 46,5° C.

Eingesenkte Thermometer in Echinopsis und Echinocereus sind auf ungefähr 40° gestiegen, zeigen aber an der Sonnenseite $-1,5^{\circ}$ und an der Schattenseite $-2,5^{\circ}$ mehr bzw. weniger.

1^h nachm. Luft — t° = 30,4° C, freie Schwarzkugel 41° C, Vakuumradiation 48° C.
Echinopsis: Sonnenseite 44° C, Scheitelnähe 41,8° C, Schattenseite 37,4° C.
Echinocereus: Sonnenseite 46° C, näher am Scheitel 45° C, Kantenschatten 40° C.

2^h nachm. Luft — t° = 31,0° C, freie Schwarzkugel 39° C, Vakuumradiation 38° C.
(Bmk. Durch atmosphärische Trübung ist die Radiation, welche überhaupt an diesem Tage, wie aus meiner Kurvendarstellung Fig. 1 ersichtlich, nicht sonderlich hoch war, rasch gefallen. Die durchhitzte Luft und die Pflanzen steigen aber noch weiter an. Taupunkt 13° C, relative Feuchtigkeit 35 %.)

Echinopsis: Sonnenseite 45° C, Scheitelnähe 37,5° C, Schattenseite 36° C.
Echinocereus: abgerückte Sonnenseite 44° C, Scheitel noch 45° C, Kantenschatten 38° C.

4^h nachm. Wolken am Himmel.

Luft — t° = 29,0° C, freie Schwarzkugel 30,8°, Vakuumradiation 31,5° C.
Echinopsis: frühere Sonnenseite 38° C, am Scheitel 32° C, Schattenseite 33,8° C.

Echinocereus: abgerückte Sonnenseite 35,5° C, Kante jetzt bestrahlt 40° C.

II. Beispiel: 15. Juni 1917.

Einzelnes gegen SSW gerichtetes Blatt von *Sempervivum tectorum*.

Temperatur außen: 1^h 30^m 47° C; 2^h 0^m 48,8° C; 2^h 30^m 50,0° C; 4^h 0^m 42° C.

Im Innern der Rosette: „ 42° C; „ 39,2° C; „ 38,3° C; „ 33° C.

An diesem Tage betrug die in der Station um 2^h abgelesene Vakuumradiation nur 46° C, und das Maximum des freien Schwarzkugelthermometers 38° C.

Man sieht also deutlich, daß mit Rücksicht auf bestimmte ökologische Vegetationsformen und ihre Standorte die Angaben der Vakuumradiationsthermometer, welche Hoffmann als zu hoch für praktische Verwendung in diesen Beziehungen verwarf, für bestimmte Durchschnittszwecke, und besonders für die Standortsökologie von ausgesprochen xerophytem Charakter, zur direkten Verwertung mit heranzuziehen sind.

Wie man das machen soll, ergibt sich aus Beachtung des oben besprochenen Umstandes, daß nur in Verbindung mit langwährender Sonnenscheindauer diese Vakuumradiation auf Pflanze und Standortserwärmung bedeutsam wirkt, während an Tagen mit kurzzeitigem Sonnenschein das freie Schwarzkugelthermometer in seiner dann von

den Schattenmaximis überhaupt sehr viel weniger abweichenden Höhe einen zutreffenden Maßstab für das Sonnenklima liefert, wie seine Angaben überhaupt den am leichtesten in vergleichbarer Form zu fassen den Ausdruck sowohl für Durchschnitts- als auch für Extremdarstellungen zur notwendigen Ergänzung der meteorologischen Tabellen von heute bilden, soll sich die Pflanzengeographie weiter mit fortschreitendem Nutzen derselben bedienen.

Aber die Ökologie fordert mehr, und wir geographischen Floristen wollen uns unsere eigenen Messungen in richtig zu treffender Auswahl denn auch gar nicht nehmen lassen. Zu diesen gehören Messungen der Bodeninsolation in verschiedenen Expositionen auf verschiedenem Substrat in erster Linie, auch unter Beachtung des Neigungswinkels der Hänge mit verstärkender oder abschwächender Wirkung¹⁾. Naturgemäß werden diese Exkursionsbeobachtungen wechsellvoll sein und kurze Zeiten umfassen, wie wir das ja auch an J. Wiesners Studien über den Lichtgenuß sehen. Und deswegen bedarf es auch für solche einer geordneten dauernden Beobachtung an Stationen, welche dann die Methoden in Messung und Zahlenverwertung vervollkommen können und den kursorischen Feldbeobachtungen erst ein festes Rückgrat verleihen. — Die hier in Fig. 1 (pag. 250) gegebene gesamte Juni-kurvendarstellung zeigt, daß bei einer Klimelage wie im vergangenen Sommer solche Ansprüche an die Ertragungsfähigkeit von strahlender Wärme unter hoher Trockenheit nicht kurzzeitige Ausnahmen, sondern schwerwiegende periodische Erscheinungen darstellen.

Die Berechnung einer solchen zweiten, die Angaben der Vakuumradiation für die Standortsökologie direkt mit verwertenden thermischen Kurve neben den einfachen Registrierungen der freien Schwarzkugelthermometer erfordert eine Erhöhung der letzteren für eine neue Bildung von Mittelwerten in Abhängigkeit von der am (in die Papierstreifen einbrennenden) Sonnenscheinautographen abgelesenen Strahlungsdauer.

Es wird ein Bruch gebildet aus der im Sonnenklima möglichen und faktisch vorhanden gewesenen Sonnenscheindauer $\frac{s}{S}$, und mit diesem Bruch (der in abgekürzter Form berechnet werden kann wegen der den Instrumenten anhaftenden, zu persönlicher Abschätzung der Stundendauer zwingenden Ungenauigkeit) wird multipliziert die Differenz d zwischen Vakuumradiation VR und freier Schwarzkugel-

1) S. Peucker [31].

insolation IT in Zentesimalgraden; diese Differenz addiert zu der letzteren Angabe, also $IT + d$, ergibt dann erhöhte Temperaturangaben, besonders wichtig für die Gewinnung der Maxima, welche so genau, als es zunächst aus einfachen Zahlenreihen möglich erscheint, die dem bloßen, ebenen Boden und der ihn lückenhaft deckenden chamaephytischen Vegetationsdecke zukommende Wärmestrahlung wiedergeben.

Beispiel für die Pentade 20.—24. Juni 1917.

S = 16 Stunden. Temperaturmaxima.

	20. Juni	21. Juni	22. Juni	23. Juni	24. Juni	Mittel
S	12 $\frac{1}{2}$ Std.	9 Std.	6 $\frac{1}{2}$ Std.	6 Std.	4 Std.	7 $\frac{1}{2}$ Std.
VR	50°	48°	42°	39 $\frac{1}{2}$ °	42 $\frac{1}{2}$ °	44,4° C
IT	41 $\frac{1}{2}$ °	42°	33 $\frac{1}{2}$ °	31 $\frac{1}{2}$ °	35 $\frac{1}{2}$ °	36,8° C
d	8 $\frac{1}{2}$ °	6°	8 $\frac{1}{2}$ °	8°	7°	7,6° C
d · s/S	6°	4°	3°	3°	2°	3,6° C
IT + d	47,5°	46°	36,5°	34,5°	37,5°	40,4° C
(Schatten t°)	(35°)	(31,5°)	(26,5°)	(24°)	(25,5°)	(28,5° C)
[Nachtminimum]	[14,5°]	[19,3°]	[16°]	[11°]	[13,5°]	[14,9° C]
[Tagesmittel]	[24,7°]	[25,5°]	[21,2]	[17,5]	[19,5]	[21,7° C]

Tagesmittel aus $IT + d$ und dem nächtlichen Minimum des Erdbodens berechnet:

| 30,5° | 32,2° | 26,2° | 22,4° | 25,3° | 27,3° C

Über den Vergleich dieser Mittelwerte mit denen des errechneten solaren Klimas nach Zenker's Tabellen s. oben pag. 239.

Der Vergleich des Pentadenmittels von 27,3° C mit dem nach früheren Methoden allein zur Geltung gekommenen Mittel nach Schattentemperaturen zu 21,7° C zeigt die klimatische Bedeutung dieser Sonderberechnung, mit welcher wir für unsere bestrahlten Hügellandschaften in den Vergleich mit gemäßigt-sommerheißen Steppenklimaten hineinrücken. Das aber zeichnet gerade unser mitteleuropäisches Klima gegenüber dem atlantischen aus; die entsprechende Berechnung, für England ausgeführt, würde viel geringere Unterschiede aufweisen, eine solche für die Faroërinselfn, auf denen nach Ostenfeld ([30] 1901, pag. 32 -37) im 25jährigen Durchschnitt der Juni 9,7° C mit nur 1,3 Sonnentagen (6 im ganzen Jahresdurchschnitt!) als klimatischen Ausdruck besitzt, noch sehr viel weniger. Und im Bereich der mitteleuropäischen Pflanzengeographie allein würde sich viel schärfer, als es die jetzigen klimatischen Mittelwerte und Extreme zulassen, das Klima des deutschen Nordwestens, das der sonnigen mitteleuropäischen Hügellandschaften, der nebel- und regenreichen oberen Mittelgebirgsregionen und endlich das der sonnenbestrahlten inneren Alpenlandschaften mit ihren hoch herauf geschobenen Baumgrenzen abheben.

Deshalb über eine mit klimatischen Vegetationslinien zusammenhängende Frage hier eine kurze Einschaltung: In einem kleinen, gedrängt inhaltsreichen Vortragsreferat hat H. Brockmann-Jerosch ([5] 1913) über eine Vegetationslinie gesprochen, die schon von jeher das Interesse auf sich gezogen hat, über die obere Baumgrenze in den Alpen, welche in den zentralen Gebieten im Vergleich zu den nördlichen und auch den südlichen Randketten bedeutend gesteigert ist (Säntis 1725 m — Bernina 2350 m — Sottoceneri 1950 m.) Nach Abweisung früherer Versuche, eine Erklärung dafür im Verlauf entsprechender Temperaturlinien zu finden, weist er auch die 10°-Juliisotherme zurück. „Die am weitesten (wie der Verlauf der Baumgrenze) nach oben gebogene Temperaturkurve ist die Juli-Mittagstemperatur. Allein auch sie, wie überhaupt alle mittleren Temperaturen, reicht nicht aus, um die Baumgrenze zu erklären.“ Eine Figur erläutert, wie in den äußeren Alpenketten die Bäume schon bei einer verhältnismäßig hohen Temperatur aufhören, in den Zentralalpen dagegen erst bei einer niedrigeren. Es müssen also hier andere Klimaverhältnisse so günstig sein, daß bei einer tieferen Durchschnittstemperatur die Bäume noch möglich sind, und Brockmann-Jerosch will dafür in erster Linie den „Temperaturverlauf“ verantwortlich machen. „An Orten, die sich durch kontinentales Klima auszeichnen, ist die Temperatur während des Tages verhältnismäßig hoch, während der Nacht dagegen tief. In der Mitteltemperatur, die zudem im Schatten gemessen wird, kommt dieser Ausschlag nicht zum Ausdruck. Er ist es aber, der den Baumwuchs im Verein mit anderen Klimakomponenten (z. B. Lichtintensität) zusammen bei niederen Mitteltemperaturen ermöglicht. — Der Verlauf der Temperatur ist abhängig vom solaren Klima Unter jedem Breitengrad gibt es nun sowohl ein Klima, das von großen Wasserflächen abhängig ist, und ein solches, das seinen Stempel durch die großen Landmassen erhält Wir nennen dies den Charakter des (solaren) Klimas Die Alpen haben in den Randketten ein Klima, das mit dem ozeanischen der Küste in vieler Beziehung übereinstimmt, während die Zentralketten bekanntlich ein mehr kontinentales Klima zeigen. Es ist also im Grunde genommen der Unterschied zwischen kontinentalem und ozeanischem Klima, der die Baumgrenze in den Zentralalpen so stark über diejenige der nördlichen und südlichen Voralpenketten erhebt.“ Der Verfasser, der noch andere Belege beibringt, schließt dann mit dem sehr richtigen Ausspruch, daß viele bisher unerklärte Tatsachen der Verbreitung sich verstehen lassen, wenn wir, statt sie mit einzelnen, zahlen-

gemäß darzustellenden Klimafaktoren parallelisieren zu wollen, vielmehr den Klimacharakter als Ganzes ins Auge fassen, wie er zwischen seinen zwei Extremen, ozeanisch und kontinental, in zahlreichen Abstufungen ausgebildet ist.

In der Art der Erklärung stimme ich, zumal gestützt auf Rübel's treffliche Darstellung der ökologischen Faktoren des Bernina-Gebietes mit Sonnenstrahlung ([35] 1912, pag. 16) und photochemischen Messungen (pag. 43) und auf eigene dort im August 1913 gesammelte Anschauungen, vollständig mit Brockmann-Jerosch überein, nur nicht in dem gewissermaßen ausgesprochenen Verzicht einer konkreten, ziffernmäßig zu erhärtenden Beweisführung. Dieselbe war bislang nicht möglich wegen der mangelhaften Darstellung der das Klima wirklich ausmachenden Einzelfaktoren und wegen der Vernachlässigung sowohl der Lumineszenz als auch der strahlenden Wärme; und gerade diese beiden Faktoren kommen hier in Betracht. Seit dem Erscheinen meiner kleinen, nur als eigenes Arbeitsprogramm aufzufassenden Schrift über die Erklärung der Vegetationslinien nach physiologischen (jetzt „ökologischen“) Gesetzen ([7] 1876, pag. 7—8 und pag. 26) habe ich diesen weiten Gegenstand beständig verfolgt und selbst zu fördern versucht. Daher meine eigenen Aufzeichnungen, wie sie hier mitgeteilt werden, aber auch die berechtigte Hoffnung, daß später einmal aus den Ergänzungen klimatischer Mittelwerte durch Solarfaktoren eine schärfere Erfassung der thermischen Faktoren für das Gebäude der Pflanzengeographie hervorgehen solle. Und ich bin der Meinung, daß gerade in der von Brockmann-Jerosch angeregten Lösung die hier erbrachten klimatischen Werte das entscheidende Wort mit zu sprechen haben werden, für das es jetzt nur noch an genügenden Vergleichszahlen fehlt, außer den allgemeineren, auch vom Verfasser selbst schon im Jahre 1907 ([4] Kap. II: Klimatologischer Überblick, pag. 13—27) hervorgehobenen Verhältnissen und Temperaturmitteln, und abgesehen von der auch von H. König ([24] 1896, pag. 338) stark hervorgehobenen Zunahme der Sonnenscheindauer mit 100 Stunden mehr gegenüber den benachbarten Stationen des Hügellandes.

Denn der Unterschied im „Temperaturverlauf“ von ozeanischem und kontinentalem Klima, oder sagen wir hier: zwischen nebelfeuchtem Höhenklima deutscher Mittelgebirge und Voralpen einerseits und dem durchstrahlten Hochgebirgsklima der inneren Alpen muß sich noch in anderen neuen und greifbaren Momenten äußern. Und das wichtigste darunter ist wohl das, daß an der Baumgrenze die Lumineszenz, vermehrt in ihrer Wirkung durch die Wärmebildung des Chloro-

phylls im tiefen Rot und durch die eingestrahlten dunklen Wärmewellen, schon im Mai in hoher Intensität einsetzend die Vegetationsperiode genügend lang gestaltet — auch bei einer geringeren Mitteltemperatur im Schatten gemessen, sofern rechtzeitig genügend Wasser zur Verfügung steht. Und auch dafür sorgt die Wärmestrahlung durch ihre starke Einwirkung auf den Erdboden in günstiger Lage und Neigung¹⁾.

So kommen wir denn zum Schluß zu der Frage der die Pflanzenwelt begünstigenden oder ihr Leben gefährdenden, im letzteren Falle also besondere Schutzmaßregeln erfordernden Wirkungen der vereinigten starken Lumineszenz und strahlenden Wärme. Sie kann allerdings, der knappen Fassung dieses Aufsatzes entsprechend, hier nur in Andeutungen erörtert werden, denn sie steht in innigster Verbindung, wie eben schon erwähnt, mit der Frage der Wasserversorgung, welcher nach den von Eug. Warming seit 1896 entwickelten Grundsätzen, neu dargestellt in seiner im Erscheinen begriffenen neuesten Ausgabe der ökologischen Pflanzengeographie ([44] 1914), die erste Entscheidung für die physiognomische Lebensform und ihren Kampf um den Raum zugesprochen wird. Allerdings läßt sich ja auch mit gleichem Rechte behaupten, daß die ganze auf Wasserversorgung hinzielende Organisation nur unter für die Assimilation genügender Lumineszenz und den spezifischen Nullpunkten entsprechend hohen Temperaturen Zweck hat und zur Wirkung kommen soll. Alle diese Faktoren gehören im Wechselspiel gegenseitiger Unterstützung, in der Jahresperiode eng verbunden, zusammen.

Wesentlich aber ist die Frage, welches Faktors Überschreitung die pflanzliche Organisation offenkundig zunächst durch besondere Schutz Einrichtungen zu vermeiden sucht, und ob bei allen dreien eine Überschreitung der optimalen Intensität gleich gefahrbringend ist?

Die optimale Lichtintensität kennen wir wenig und zumeist nur aus Rückschlüssen unzuverlässiger Art²⁾. Die optimale Tem-

1) Auch diese „günstige“ oder „ungünstige“ Lage ist einer exakten Darstellung fähig, für welche K. Peucker in seinem Vortrage über den „Bergschatten“ die Gesichtspunkte entwickelt ([31] 1897): Die Einschränkung solarklimatischer Faktoren durch ein Bergprofil, und ihre graphische Ermittlung. Der Ausdruck „orographische Begünstigung“ soll präziser unter „Einfluß der Bergformen auf solarklimatische Faktoren“ definiert werden.

2) Es wurden im Herbst 1917 im botanischen Garten einige überzählige Stämme von Nadel- und Laubbölzern in 20—30jährigem Alter gefällt. Ich ver-

peratur bestimmen wir sicherer aus allen möglichen Experimenten, Keimung, Wachstum, Atmung, Reizerscheinungen. Es scheint sich aus ihnen allen — allerdings fast stets nach Bestimmungen im Laboratorium — ein Optimum um 35° C oder wenig höher zu ergeben, besonders auch unter Berücksichtigung der allgemeinsten notwendigen Tätigkeit: der Atmung, deren Temperaturabhängigkeit neuerdings von A. Kanitz ([23] 1915, pag. 13—28) neben der Assimilation festgestellt wurde. Auch in seiner Tabelle (pag. 25) ergibt sich ein rasches, mit jeder Stunde stärker zunehmendes Abfallen zwischen 35° und 40° C im mittleren Verhältnis von etwa 60 zu 45 mg gebildeter CO_2 pro Stunde. Und sehr beachtlich ist der (pag. 27) hervorgehobene Unterschied zwischen Einwirkung zu hoher Temperaturen, deren Wirkung im allgemeinen eine irreversible ist, und dem Gegenteil; denn der bei Temperaturerniedrigung eingetretene Stillstand der Lebenserscheinungen kann durch Erhöhung der Temperatur vielfach wieder gehoben werden.

Über Assimilationswerte unter hohen Temperaturen finde ich wenig Angaben. So besonders bei Czapek ([6] 1905, Bd. I, pag. 439) die Versuche von Matthaei mit *Prunus Laurocerasus*: Optimum bei 38° C; von da ab fiel die Assimilationskurve steil ab, so daß bei 43° C etwa dieselbe Assimilationsmenge beobachtet wurde, wie bei 24° C. Es erscheint wünschenswert, derartige Versuche mit heimischen und exotischen Sukkulanten der Crassulaceen, Liliaceen und Mesembryanthemum anzustellen. Vgl. auch für obere Nullpunkte und supra-maximale Temperaturen bei Schimper ([37]), p. 47 und Neger ([29] 1913), pag. 80.

Als optimale Wasserversorgung dürfte diejenige aufzufassen sein, bei welcher noch unter den höchst möglichen Temperaturen für Assimilation, Atmung und notwendigen Stoffwechselprozessen der Turgor der Organe nicht leidet, kein Welken eintritt. Hier bedarf es wohl noch vielfältiger Untersuchungen, wie ja überhaupt ein tiefes Eindringen in diese ökologischen Beziehungen, welche F. Neger ([29] 1913) unter „Bionomie“ zusammenfaßt, eine fast unübersehbare Fülle von Einzelfragen als Arbeitsstoff für ein ganzes Jahrhundert schon jetzt mit sich gebracht hat. Für unsere Untersuchung des Effektes der strahlenden Wärme und seiner Gegenschutzmaßregeln ist wohl von emi-

glich an Stammschnitten und von meiner Tochter Hedwig zu diesem Zwecke gefertigten Präparaten die Dicke des Jahresringes 1917, erwachsen im hellsten Sommer, mit den vorhergehenden Jahren. Wir fanden bei keiner Art einen besonders hohen Zuwachs, sondern im Gegenteil höchstens nur $\frac{2}{3}$ der Dicke von dem durch „schlechtes Wetter“ ausgezeichneten Jahrgang 1916. Aber wenn die Bäume viel Wasser im Boden gefunden hätten, während es seit Juni fehlte, hätte das Resultat vielleicht ganz anders sein können.

nent praktischer Bedeutung die Arbeit von H. Fitting ([10] 1911) über Wasserversorgung und osmotischen Druck bei Wüstenpflanzen, in welcher des Verfassers Voraussetzung, daß Wüstenpflanzen durch hohen osmotischen Druck befähigt werden müssen, ihren Wasserbedarf aus recht trockenen Bodenschichten zu decken, durchaus bestätigt wurde — eine Voraussetzung, welche, von E. Stahl auf unsere heimischen Xerophyten ausgedehnt, durch eine Jenenser Dissertation von Th. Gante ([11] 1916) in der Assoziation der trockenen Muschelkalkberge gleichfalls Bestätigung fand; nur die Orchideen und die sich ökologisch als Frühjahrspflanzen ihnen anschließenden Arten besitzen nicht so sehr hohe osmotische Drucke.

Überblicken wir den Gefahrenbereich der drei ökologischen Faktoren Licht, Wärme, Trockenheit als Folge der Sonnenstrahlung, so erscheint der letzte Faktor am schwerwiegendsten. Ich bin geneigt, dem Lichte die geringste Gefährdung beizulegen, sofern Wasser genügend vorhanden. Das folgt erstens aus dem Verhalten der, voller Lumineszenz ausgesetzten Wasserpflanzen mit Schwimmblättern, zweitens aus der einfachen, im Verhältnis von Schatten- zu Sonnenblättern an der gleichen Pflanze sich bietenden Organisationsschutzmaßregel, drittens aus so vielen anderen sich in Wachsüberzügen, Behaarung, Reflexion und Dispersion des Lichtes bietenden Hilfsmitteln, zu denen die Pflanze im Bedarfsfall greifen könnte, ohne daß es geschieht¹⁾. Es scheint demnach nicht nötig zu sein; die Spitzen der Blätterkronen unserer Laubwälder, deren Wurzeln im kühlen und schattigfeuchten Erdreich ankern, ertragen ja die volle Lumineszenz des Juni—Juli ohne weiteres.

Von den Gefahren der durch Bestrahlung schon in unserer Vegetationszone herbeigeführten hohen Temperatur habe ich ausführlich gesprochen; die Darlegung der meteorologischen Werte im verflossenen Jahre sollte diesem Zwecke dienen. Bei uns scheinen 50° C überragende Temperaturen in Sukkulenteu nicht lange anzudauern, aber in

1) Der spiegelnde Glanz der Blätter gilt als ein häufiges Merkmal des länger ausdauernden Tropenblattes, wo das andere, im Hochgebirge häufigere Schutzmittel der Filzhaare fast ganz fehlt. Vgl. G. Haberlandt ([13] 1893, pag. 106). — Aus der subtropischen Xerophytenvegetation von Chile schildert K. Reiche ([32] 1907, pag. 136) den bedeutenden Spiegelganz („Wenn man einen Wald von Quillaya, *Cryptocarya*, *Bellota*, wie er in den Zentralprovinzen häufig ist, an einem sonnigen Tage aus der Höhe betrachtet, so kommt der unruhige Glanz der tausende im Winde bewegten Blattflächen zur physiognomischen Wirkung“) — und den durch Lackschicht hervorgerufenen Firnisganz an den Blättern von *Haplopappus*, *Baccharis*, *Flourensia*, *Escallonia* u. a.

Mexiko, im tropischen Afrika, Australien werden sie oft noch höher ansteigen. Wie dem auch sei, es besteht der Ausspruch von E. Stahl ([40] 1909, pag. 77) in voller Gültigkeit: „Der von Schimper in seiner Pflanzengeographie aufgestellte Satz, wonach Schutzmittel gegen übermäßige Erhitzung nicht nachgewiesen worden sind, kann nicht mehr aufrecht erhalten bleiben. Abgesehen von der Bedeutung, welche dem hellen Periderm als schützendem Mantel der Baumrinden gegen die Gefahr der Sonnenstrahlung und als isolierendem, schlechtem Wärmeleiter von im heißen Boden vergrabenen Pflanzenteilen zugeschrieben wird, fehlt es nicht an Eigenschaften, die nur von diesem Gesichtspunkt aus begreiflich sind: Stellung der Blätter und Achsen der Sukkulanten zum Horizont, Oberflächengestaltung bei Cactaceen und Euphorbien, helle Flecke und Warzen der Aloënen und mancherlei andere Strukturen werden in ihren Eigentümlichkeiten dem Verständnis näher gerückt, wenn man sie als Schutzmittel gegen übermäßige Erwärmung betrachtet.“ — Ich möchte hinzufügen, daß dahin wohl auch der verschiedene Sättigungsgrad im Grün der Laubfarbe gehört, den E. Stahl in derselben Abhandlung (pag. 81—83) selbst als ein Mittel herangezogen sehen will, das die Pflanze befähigt, durch Minderung des Chlorophyllgehalts das Blatt vor den Gefahren zu starker, mit der Lichtabsorption verbundener Erwärmung und der damit verknüpften Transpirationssteigerung zu bewahren; und dann besonders die Schutzdecke kleiner, feiner Haare und Wölbungen, die Auflösung des Blattes in feine Zipfel, wie sie aus den Versuchen von J. Wiesner ([52] 1908) als so wirksam sich ergeben hat, u. a. m. So werden die betreffenden Kapitel in Eug. Warming's „Lehrbuch“ ([44] 1914, pag. 32 bis 47) und in F. Neger's „Biologie“ ([29] 1913, pag. 80—87) auch nach der Richtung hin zu bereichern und schärfer zu fassen sein, daß ein gewisses Übermaß von Lichtschutzeinrichtungen eingeschränkt und auf den Wärmeschutz übertragen wird, immer unter Berücksichtigung der wirklichen Strahlungstemperaturen, deren Nichtberücksichtigung auch Warming ([44], pag. 42) als eine Quelle häufiger Irrtümer tadelt und den Mangel an genügenden Messungen beklagt.

Das ist nach der Seite des Übermaßes von Licht und Wärme hin, der durch das Zuviel drohenden Gefahren. Und überblicken wir im Fluge die physiologisch-ökologische Literatur der letzten vier Jahrzehnte, so sehen wir mit Freude, welche Fülle von Erfahrungen einerseits und von anregenden Fragestellungen für neue Arbeit sich an die Eingangs vorangestellte Abhandlung von E. Stahl angeschlossen hat,

Fragestellungen, die er selbst in seiner vielseitigen Arbeitsfreude immer gleichfalls zum Gegenstande eigener Forschertätigkeit nahm.

Aber die strahlende Wärme in Verbindung mit Licht hat ja noch unzweifelhaft ihre höhere Bedeutung nach der Seite des Nutzeffekts, um bei niederen Durchschnittstemperaturen der Atmosphäre den Eintritt und die Energie der Assimilation im Chlorophyll zu ermöglichen und zu erhöhen, Wirkungen auszuüben, die noch an den äußersten Grenzen der Pflanzenwelt gegenüber eisigen Höhen oder polaren Breiten den Kampf um den Raum für sie siegreich gestalten, gestützt auf das Hochrücken und das lange Verweilen des strahlenden Himmelsgestirns. Nach diesen beiden Seiten hin, gegen Übermaß und gegen Mangel, wird sich die Blattorganisation mit ihrem das Wesen der autotrophen Pflanzenwelt in sich schließenden Chlorophyllapparat einzustellen haben, vielleicht oftmals wechselnd in den verschiedenen Jahreszeiten, oftmals am gleichen Tage zu verschiedenen Stunden. Das Verständnis für diese wechselnden Ansprüche und ihre Erfüllung zu gewinnen bildet das weiter vorgesteckte Ziel, für dessen Erreichung vorbildlich wirkt E. Stahl's vielgenannte Abhandlung über die Biologie des Chlorophylls, in welcher die Anpassung von Laubfarbe und Lichtabsorption, wechselnd mit den Tagesstunden und den Lichtverhältnissen verschiedener Tage, in ihrer hohen Vielseitigkeit zum Forschungsgegenstande gewählt wurde.

Literaturverzeichnis.

- 1) Askenasy, E., Über die Temperatur, welche die Pflanzen im Sonnenlicht annehmen. *Botanische Zeitung* 1875, pag. 441.
- 2) Börnstein, R., Leitfaden der Wetterkunde, 3. Aufl. Braunschweig 1913.
- 3) Braun, J., Die Vegetationsverhältnisse der Schneestufe in den Rätisch-Lepontischen Alpen. *Neue Denkschr. d. Schweiz. Naturf. Ges.* 1913, Bd. XLVIII (Kap. 3: Klimatische Elemente, pag. 13—69).
- 4) Brockmann-Jerosch, H., Die Pflanzengesellschaften der Schweizer Alpen. I. Teil: Die Flora des Puschlav und ihre Pflanzengesellschaften. Leipzig 1907.
- 5) Ders., Einfluß des Klimacharakters auf die Grenzen der Pflanzenareale. *Vierteljahrsschr. der Naturf. Ges. in Zürich*, Bd. LVIII, Sitzung 27. Jan. 1913.
- 6) Czapek, Fr., Biochemie der Pflanzen. Jena 1905 (2. Aufl. 1913).
- 7) Drude, O., Die Anwendung physiologischer Gesetze zur Erklärung der Vegetationslinien. *Habilitationsvorlesung*. Göttingen 1876.
- 8) Ders., Deutschlands Pflanzengeographie. Stuttgart 1895. Bd. I, Abschn. 5 (pag. 425 fl.).
- 9) Ders., Die Ökologie der Pflanzen. (*Die Wissenschaft*, Bd. L.) Braunschweig 1913
- 10) Fitting, H., Die Wasserversorgung und die osmotischen Druckverhältnisse der Wüstenpflanzen. *Zeitschr. f. Botanik* 1911, Bd. III, pag. 209.

- 11) Gante, Th., Über den osmotischen Druck einiger einheimischer Xerophyten und Beobachtungen über das Verhalten ihrer Stomata. Inaug.-Dissert., Jena. Weida 1916.
- 12) Günther, S., Die Phänologie, ein Grenzgebiet zwischen Biologie und Klimakunde. 1895. [S.-A. aus Natur und Offenbarung. Münster, Bd. XLI.]
- 13) Haberlandt, G., Eine botanische Tropenreise. Indo-malayische Vegetationsbilder und Reiseskizzen. Leipzig 1893.
- 14) Ders., Physiologische Pflanzenanatomie (2. Aufl., Leipzig 1896), pag. 234, Lit. pag. 260 Anm. 6, 11.
- 15) Ders., Die Lichtsinnesorgane der Laubblätter. Leipzig 1905. Kap. 2: Die Beleuchtungsverhältnisse in der Blattspreite, pag. 29—39, 120—131.
- 16) Ders., Über die Verbreitung der Lichtsinnesorgane der Laubblätter. Sitzber. K. Akad. Wiss. Wien 1908, Bd. CXVII, Abt. I, pag. 621—635.
- 17) Handwörterbuch der Naturwissenschaften. Jena 1912. Bd. VII (Physik der Sonne), pag. 839; Bd. IX (Strahlung), pag. 769—770, 801 u. a.
- 18) Hann, J., Jelinek's Anleitung zur Ausführung meteorolog. Beobachtungen (mit Hilfstafeln), II. Abt. Beschreibung meteorologischer Instrumente. Wien 1884. Vierte Auflage, I. Teil. Wien 1893.
- 19) Ders., Handb. d. Klimatologie. 2. Ausgabe 1897, 3. Ausgabe Stuttgart 1908. Besonders Kap. 1: Strahlende Wärme und Luftwärme, Bd. I, pag. 6—38. Und: Das solare Klima, Bd. I, pag. 93—118.
- 20) Hoffmann, H., Über thermische Vegetationskonstanten. Abh. d. Senckenberg. Naturf. Ges., Bd. VIII, pag. 379.
- 21) Ders., Phänologische Untersuchungen. Gießen 1887, pag. 12 ff.
- 22) Jost, L. (Fitting, Karsten, Schenck), Lehrb. d. Bot. f. Hochschulen, 13. Aufl. 1917, pag. 291.
- 23) Kanitz, Ar., Die Biochemie in Einzeldarstellungen. I. Temperatur und Lebensvorgänge. Berlin 1915. (Allgemeiner Teil, pag. 1—28.)
- 24) König, H., Dauer des Sonnenscheins in Europa. Nova Acta d. Kaiserl. Leop.-Carol. D. Akad. d. Naturf., Bd. LXVII, Nr. 3, pag. 307—395. (Mit Karte von Europa.) 1896.
- 25) Kraus, G., Boden und Klima auf kleinstem Raum. Jena 1911.
- 26) Livingston, B. E., A Radio-atmometer for Measuring Light Intensities. Plant World 1911, Vol. XIV, pag. 96—99.
- 27) Ders., Light Intensity and Transpiration. Botan. Gaz. 1911, Vol. LII, pag. 418 bis 438.
- 28) Ders., Climatic areas of the United States as related to plant growth. Proc. Amer. Philos. Soc. 1913, Vol. II (No. 209), pag. 257—275.
- 29) Neger, Fr., Biologie der Pflanzen auf experimenteller Grundlage (Bionomie). Stuttgart 1913. — Kap. I (Wärme als Lebensfaktor), pag. 30; Kap. II (Licht als Lebensfaktor), pag. 88; Kap. III (Wasser als Lebensfaktor), pag. 137.
- 30) Ostenfeld, C. H., in „Botany of the Faeröes, Bd. I, Kopenhagen 1901, pag. 32—37 (Klima).
- 31) Peucker, K., Der Bergschatten. Verhandl. d. XII. Deutschen Geographentages. Jena 1897, pag. 225—252 (mit Taf. 3—5).
- 32) Reiche, K., Grundzüge der Pflanzenverbreitung in Chile. Vegetation der Erde, Bd. VIII. Leipzig 1907.

- 33) Rikli, M., Richtlinien der Pflanzengeographie. Fortschritte der Naturwiss. Forschung, herausgeg. von E. Abderhalden, Bd. III (1911), pag. 213—321.
- 34) Rübel, E., Photochem. Klima des Berninahospizes. Vierteljahrschr. Nat. Ges. Zürich, Jahrg. 53 (1908), pag. 1—78. — II. Canaren; a. a. O. Jahrg. 54 (1909), pag. 289. — III. Algerien; a. a. O. Jahrg. 55 (1910), pag. 91.
- 35) Ders., Pflanzengeographische Monographie des Bernina-Gebietes. Sonderabdr. aus Botan. Jahrbuch f. Syst. u. Pflanzengeographie, Bd. XLVII, Heft 1—4. Leipzig 1912. Besonders Kap. 2: Das Klima, S. 9—70.
- 36) Schade, F. A., Pflanzenökologische Studien an den Felswänden der Sächs. Schweiz. Engler's Botan. Jahrb. f. Syst. u. Pflanzengeogr., Bd. XLVIII, 1912, pag. 117—210. S. bes. pag. 157—174.
- 37) Schimper, A. F. W., Pflanzengeographie auf physiologischer Grundlage. Jena 1898.
- 38) Stahl, E., Über d. Einfluß d. sonn. od. schatt. Standortes usw. Zeitschr. f. Naturwissensch., Bd. XVI, N. F., IX. Heft, pag. 1, 2. Sonderabdr. Jena 1883. (39 S. m. Taf. X.)
- 39) Ders., Über bunte Laubblätter. Annales Jard. Botan. Buitenzorg 1896, Bd. XIII, pag. 2.
- 40) Ders., Zur Biologie des Chlorophylls. Laubfarbe und Himmelslicht. Jena 1909 (154 S. m. Tafel).
- 41) Ursprung, A., Die physikalischen Eigenschaften der Laubblätter. Stuttgart 1903. [Bibliotheca botanica, Heft 60.] Darin Abschnitt II, Thermische Eigenschaften, pag. 56—89 und pag. 110—115.
- 42) Vanderlinden, E., Étude sur les Phénomènes périodiques de la végétation dans leurs rapports avec les variations climatiques. Recueil de l'Institut botanique Léo Errera, Bd. VIII, pag. 243—323. Brüssel 1910.
- 43) Warming, E., Plantesaafund. Kopenhagen 1895. Lehrbuch d. ökolog. Pflanzengeographie. Deutsche Ausgabe von E. Knoblauch. Berlin 1896.
- 44) Warming, E. und Graebner, P., Eug. Warming's Lehrbuch der ökologischen Pflanzengeographie, 3. Aufl. Berlin 1914.
- 45) Weberbauer, A., Die Pflanzenwelt der peruanischen Anden. Vegetation der Erde, Bd. XII. Leipzig 1911. S. besonders die Abbildungen in Kap. 7 (Punazone), pag. 192—227.
- 46) Wiener, Chr., in Schlömilch's Zeitschr. f. Math. u. Phys. 1877, T. 22.
- 47) Ders., Über die Stärke der Bestrahlung der Erde durch die Sonne in den verschiedenen Breiten und Jahreszeiten. Zeitschr. d. österr. Ges. f. Meteorol., Bd. XIV, pag. 113—130, April 1879.
- 48) Wiesner, J., Untersuchungen üb. d. Einfluß d. Lichtes u. d. strahlenden Wärme auf die Transpiration d. Pflanze. Sitzber. Akad. Wien 1876 (I, pag. 477), Bd. LXXIV.
- 49) Ders., Photometrische Untersuchungen usw., I. Sitzber. Akad. Wien 1893, pag. 291.
- 50) Ders., II. Untersuchungen üb. d. Lichtgenuß d. Pflanzen m. Rücks. auf d. Vegetation v. Wien, Cairo u. Buitenzorg. Sitzber. Akad. Wien 1895, pag. 605—711.
- 51) Ders., Der Lichtgenuß der Pflanzen. Leipzig 1907, 322 S. 8°.
- 52) Ders., Versuche über die Wärmeverhältnisse kleiner, insbesondere linear geformter, von der Sonne bestrahlter Pflanzenorgane. Berichte d. Deutsch. Bot. Ges. 1908, Bd. XXVIa, pag. 702—711.

- 53) Wiesner und seine Schule. Festschrift usw. von K. u. L. Linsbauer und L. v. Porthelm. Wien 1903, Abschn VI, pag. 71—93 (Pflanze u. Licht).
- 54) Zenker, W., Der thermische Aufbau der Klimate. Nova Acta der Kaiserl. Leop.-Carol. Deutschen Akademie d. Naturforscher, Bd. LXVII, Nr. 1, pag. 1—252 (mit 5 Karten). Halle 1895.
- 55) Ziegler, J. und König, W., Das Klima von Frankfurt a. M. Frankfurt 1896, pag. LIII (Monatsmittel 1871/80) und pag. 41.

Nachträge zum Literaturverzeichnis.

Zu pag. 228—230: Für die Blattstruktur sind noch von Interesse:

Raunkiaer, C., Nogle Jagttagelser og Forsögover Aarsagerne til Palissade cellernes Form og Stilling. Botanisk Tidsskrift 1906, Bd. XXVII, pag. 293—306; Resumé pag. 307—311. Nimmt bezug auf die Bauprinzipien Haberlandt's, die Stoffableitung und Oberflächenvergrößerung.

Woodhead, Th. W., Ecology of Woodland plants in the neighbourhood of Huddersfield! (Dissert. Zürich 1906). Journ. Linn. Soc. 1906, Bot., Bd. XXXVII, pag. 333—406. Bietet von Bäumen und Stauden der Waldflora eine Reihe trefflicher Darstellungen der Sonnen- und Schattenblätter.

Zu Schade [36] 1912, pag. 243: Beizufügen als genau durchgeführtes Einzelbeispiel desselben Verfassers: Über den mittleren jährlichen Wärmegenuß von *Weberan nutans* und *Leptoscyphus Taylori* im Elbsandsteingebirge. Berichte d. Deutsch. Bot. Ges. 1917, Bd. XXXV, pag. 490—505.

Damit sind zu vergleichen die Temperaturmessungen in den Hochalpen:

Diels, L., Die Algenvegetation der Südtiroler Dolomitriffe. Boden und Klima. Berichte d. Deutsch. Bot. Ges. 1914, Bd. 32, pag. 508—513.

Zu pag. 254—255: Beispiele für die Wirkung der Sonne auf Cactaceae:

Darbshire, C., Observations on *Mamillaria elongata*. Annals of Botany 1904, Bd. XVIII, pag. 395—404. Autökologische Studien über das physiologische Verhalten in der Sonne und den gegen Strahlung durch die Stachelpolster gewährten Schutz, welche als „Paraheliod“ bezeichnet werden.

Zu pag. 258, Brockmann-Jerosch: s. auch die frühere Abh.: Über den Einfluß d. Klimacharakters auf die Verbreitung usw. Freie Vereinigung für Syst. u. Pflanzeng., Botan. Jahrb. Syst., Freiburg 1912, Beiblatt 109, pag. 19—43.

Zur Kenntnis der Zwergfarne.

Von K. Goebel.

(Mit 6 Abbildungen im Text.)

Die Erscheinung des Zwergwuchses (Nanismus) tritt bekanntlich bei Pflanzen verschiedener Verwandtschaftskreise auf. Sie ist teils eine durch Standortsverhältnisse — namentlich durch geringe Wasserzufuhr — bedingte, teils eine erbliche, vermutlich durch „Mutation“ entstandene.

Auch bei Farnen treten die beiden verschiedenen als „Nanismus“ bezeichneten Wuchsformen auf. Allgemein bekannt sind die auf Felsalden z. B. in Norwegen auftretenden Zwergformen von *Pteridium aquilinum*, deren Blätter um ein Vielfaches hinter denen von auf gutem, feuchtem Waldboden gewachsenen Pflanzen zurückbleiben. Es sind diese Formen also durch äußere Verhältnisse bedingte Hemmungsbildungen. Eine analoge, schon auf dem Primärblattstadium fruktifizierende Form von *Asplenium ruta muraria* hat der Verfasser früher beschrieben und abgebildet¹⁾.

Hier sollen solche Standortmodifikationen außer Betracht bleiben, und nur die erblichen (vermutlich) durch Mutation entstandenen Zwergfarne besprochen werden.

Selbstverständlich läßt sich zwischen Zwerg- und normalen Formen bei Farnen ebensowenig eine scharfe Grenze ziehen als anderswo. Es gibt unter den verschiedenen Mutationsformen der Farne alle möglichen Abstufungen bezüglich der Größe. Hier kommen nur die ohne weiteres durch Zwergwuchs auffallenden in Betracht.

Auf die Literatur über „Nanismus“ näher einzugehen, scheint nicht erforderlich. Für die Farne ist mir keine diesbezügliche Untersuchung bekannt. Für die höheren Pflanzen sei auf die Angaben von Sorauer²⁾, Frank³⁾ und Sierp⁴⁾ verwiesen.

1) Goebel, Einleitung in die experimentelle Morphologie der Pflanzen, 1908, pag. 57; Organographie, 2. Aufl., pag. 367, Fig. 365.

2) Sorauer, Bot. Zeitung 1873, Nr. 2.

3) A. B. Frank, Die Krankheiten der Pflanzen, p. 303. Leipzig 1880.

4) H. Sierp, Über die Beziehungen zwischen Individuumgröße, Organgröße und Zellengröße mit besonderer Berücksichtigung des erblichen Zwergwuchses. Jahrb. f. wiss. Botanik 1913, Bd. LIII.

Eine ausführliche Arbeit von Gauchery¹⁾ (welchem die deutsche Literatur ganz unbekannt geblieben ist) bringt zwar mancherlei anatomische Einzelheiten aber nichts prinzipiell Neues. Die Ergebnisse stimmen mit der von Sorauer und Frank früher erhaltenen überein.

Die folgende Notiz erörtert zunächst die Zwergformen einiger europäischer Farne, bei denen nicht zweifelhaft sein kann, daß sie aus der „normalen“ Form hervorgegangen sind, wenn wir auch nicht wissen, wann und wie das erfolgt ist, dann sollen einige ausländische Farne besprochen werden, die als „gute“ Arten beschrieben wurden — wahrscheinlich aber auch durch „Verzwegung“ entstanden sind; zum Schluß soll noch auf einige Samenpflanzen hingewiesen werden, bei denen dasselbe der Fall ist.

I.

Unter den zahlreichen Abänderungen von Farnen²⁾, welche in Gärten, speziell in England, gezogen werden, finden sich auch Zwergformen. Die Erblichkeit dieser Formen scheint freilich nicht untersucht zu sein, indes liegt kein Grund vor, an ihr zu zweifeln.

Genannt seien folgende:

*Aspidium filix mas. f. pumilum*³⁾. Die untersuchten Pflanzen besaßen fruktifizierende Blätter, die nur 10—12 cm lang und 5 cm breit waren, also etwa

ein Zehntel der Blattgröße normaler Pflanzen erreichten. Dementsprechend war auch ihr Bau ein vereinfachter.

In Fig. 1 sind Querschnitte durch den unteren Teil des Blattstiels von der Normalform (a) und der Zwergform (b) abgebildet, bei derselben Vergrößerung. Es ist ohne weiteres ersichtlich, daß das Leitbündelsystem der letzteren gegenüber dem der ersteren eine be-

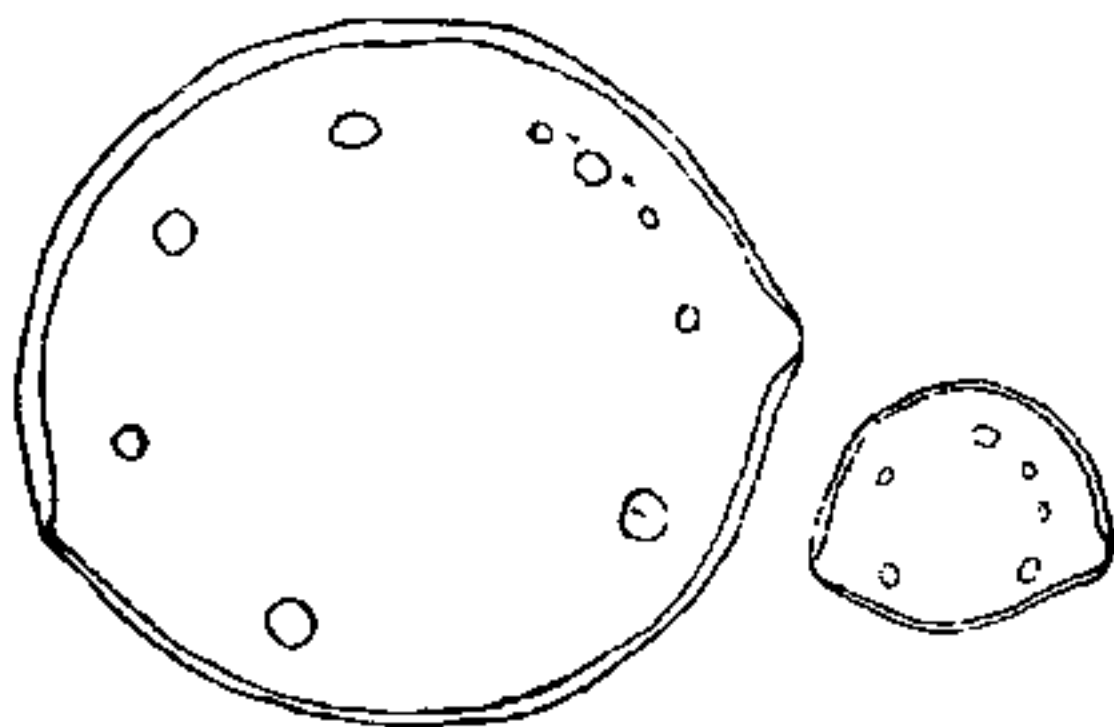


Fig. 1. *Aspidium filix mas.* Blattstielquerschnitte der Normal- und der Zwergform.

1) Gauchery, Recherches sur le nanisme végétal. Ann. des Scienc. nat. Bot. 1899. 8. Serie, Tome IX, pag. 61.

2) Eine kurze Schilderung der hauptsächlichsten Mutationsformen von Farnen findet sich in Goebel, Organographie, II, 2, 2. Aufl., pag. 1064—1070.

3) Die Pflanze ist sicher nicht eine durch Standsortsverhältnisse hervorgerufene Verzwegung. Sie wächst im Münchener botanischen Garten in unmittelbarer Nachbarschaft normaler Formen und behielt ihre Zwergform bis jetzt schon 4 Jahre bei.

deutende Verringerung erfahren hat — nicht nur an Zahl, sondern auch an Querschnittgröße der einzelnen Leitbündel. In einem anderen Blatte waren bei der Zwergform nur vier Leitbündel im Blattstielende vorhanden — weiter oben noch drei, eines war durch Anastomose verschwunden.

Ebenso sind die Weiten der Tracheiden der Zwergform kleiner als bei der Normalform¹⁾.

Bei letzteren ergab sich im Durchschnitt von 10 Messungen, ein Innenmaß von $47,29 \times 59,36 \mu$, bei der Zwergform an derselben Stelle der Blattstielbasis $31,06 \times 39,97$, also annähernd ein Verhältnis wie 1,5:1.

Die Länge der Tracheiden (an mazeriertem Material gemessen) ergab bei der Normalform wie der Zwergform so bedeutende Schwan-

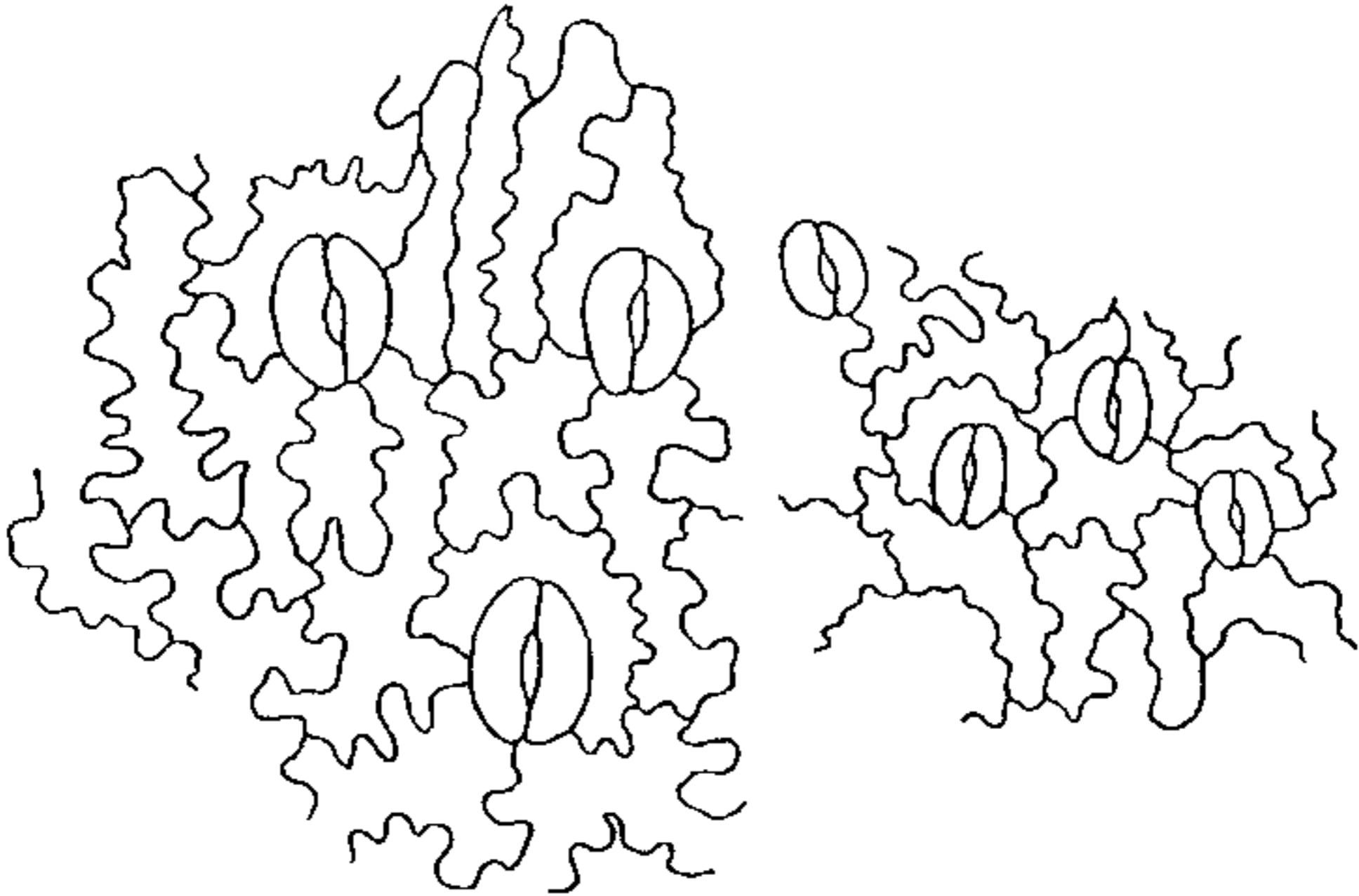


Fig. 2. *Aspidium filix mas.* Links Epidermis der Normalform; rechts die der Zwergform in derselben Vergrößerung.

kungen (von 10 600 μ mit 86,6 Durchmesser bis 1600 μ mit 23,3 μ), daß statt der Durchschnittswerte nur die Maximalwerte hier angeführt sein mögen. Die der Stammform sind schon genannt, bei der Zwergform betrug die größte Länge 5220 μ , der Außendurchmesser 35,8 μ .

Von sonstigen Zellformen wurden die Spaltöffnungen gemessen. Es ergab sich für die Normalform eine durchschnittliche Länge von 56,3 μ , eine durchschnittliche größte Breite von 42,9 μ .

Bei der Zwergform betragen diese Zahlen 38,9 und 31,3 — die Verhältniszahlen stimmen annähernd mit denen für die Tracheiden-

1) Die Messungen wurden von Herrn Assistent Dr. Hirmer ausgeführt, von dem auch die Abbildungen Fig. 1—4 entworfen sind.

weite oben angeführten. Daß auch die Epidermiszellen bei der Zwergform kleiner sind, zeigt Fig. 2, und es ist sehr wahrscheinlich, daß das auch für andere Zellen gilt. Ob etwa die Keimpflanzen der Normalform in ihren Zellgrößen mit der Zwergform übereinstimmen, wurde nicht untersucht. Es wäre von Interesse das festzustellen, da, falls die Frage zu bejahen ist, das Zustandekommen der Zwergpflanzen durch Entwicklungshemmung besonders klar zutage treten würde.

Indes genügt die Abnahme der Zellgröße nicht, um die Verzwergung verständlich zu machen, es hat auch eine bedeutende Verminderung in der Zellenzahl stattgefunden.

Daß auch die Paleae bei der Zwergform bedeutend kleiner und weniger zahlreich als bei der Stammform sind, braucht kaum betont zu werden.

Dasselbe gilt mit einer Einschränkung auch für die Sori. Zunächst tritt deren Verminderung an Zahl bei der Zwergform auffallend hervor. Bei der Normalform sitzen an jeder Fieder 2. Ordnung eine größere Anzahl von Soris (Fig. 3a). Und zwar sind diese Sori ungleich groß. Der größte ist der auf dem ersten nach oben abgehenden Seitennerv sitzende. Gegen das Ende der Fiedern erster Ordnung hin nimmt die Soruszahl ab, so daß schließlich nur noch

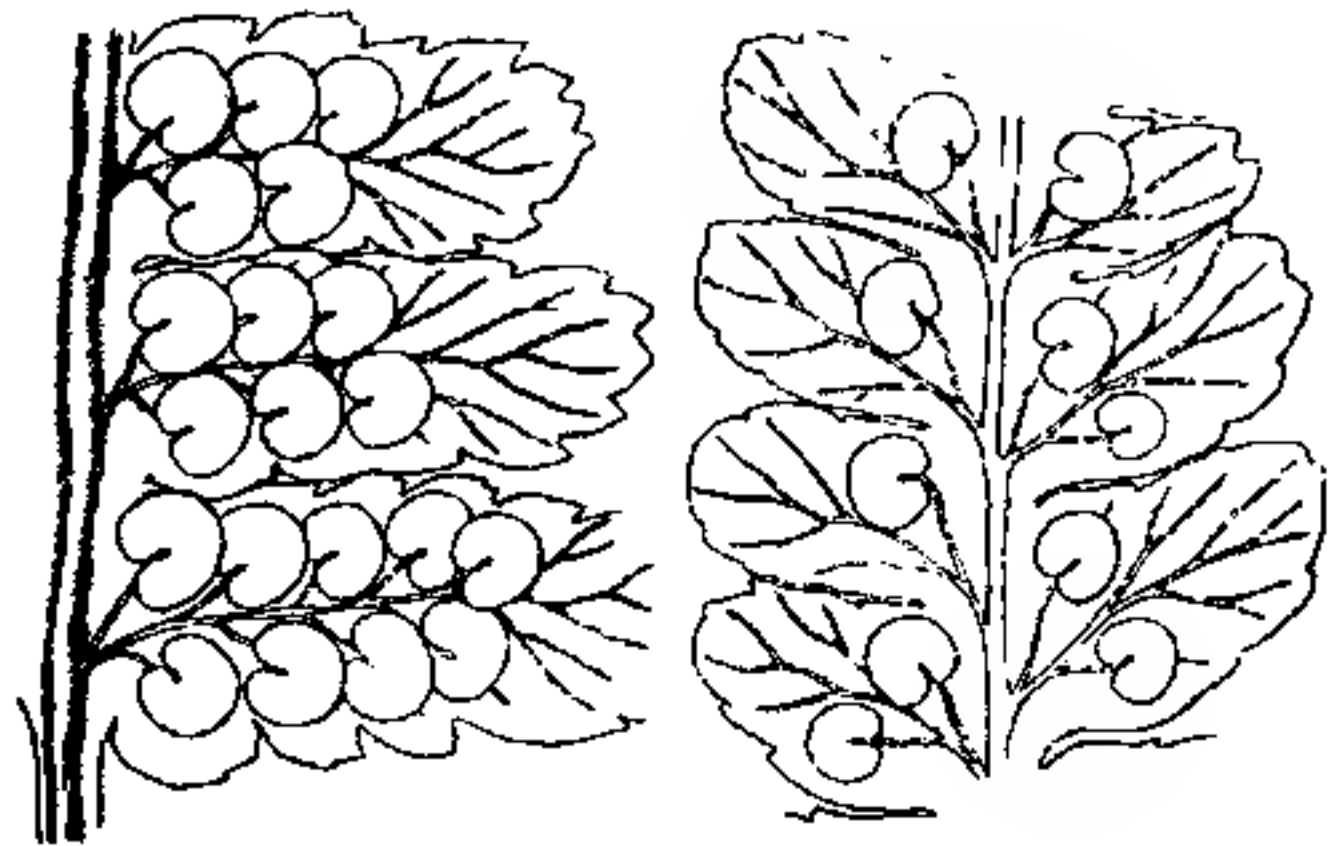


Fig. 3. *Aspidium filix mas.* Links Stück einer fertilen Fieder der Normal-, rechts der Zwergform.

einer oder zwei an der Fiederbasis erhalten bleiben. Damit ist die Reduktion erreicht, welche an der Zwergform (Fig. 3b) vorhanden ist. Wir sehen also hier deutlich, daß die Zwergform eine, auch im normalen Verlauf der Entwicklung auftretende, Hemmung zeigt. Nicht so beträchtlich wie die Reduktion in der Zahl ist die in der Größe der Sori.

Diese ist, wie aus dem Mitgeteilten hervorgeht, bei der Normalform nicht überall gleich. Eine Messung der Indusien der größeren (basalen) sowie der Normalform ergab (im Durchschnitt von 10 Messungen) $1444 \times 1355 \mu$, bei der Zwergform: $1222 \times 1071 \mu$, also etwa 1,2:1. Noch geringer waren die Verschiedenheiten zwischen den kleinen Soris der Normalform und denen der Zwergform (erstere durchschnittlich 1261×1122 , letztere 1222×1071) (also fast gleich groß). Die Sporangien zeigten bei der Stammform eine Länge von

234,6, eine größte Breite von 194,7. Bei der Zwergform betragen diese Maße $198,7 \times 158,3$ (also etwa 1,2:1).

Die Sporen maßen: Stammform $52,2 \mu \times 35,6$, Zwergform $42,5 \mu \times 28,7$ (etwa 1,2:1).

Zusammenfassend läßt sich für *Aspid. filix mas. f. pumilum* sagen: Die Zwergform unterscheidet sich von der Stammform dadurch, daß die vegetativen Zellen (soweit sie gemessen wurden) nicht nur kleiner, sondern auch in geringerer Zahl vorhanden sind.

Auch die Sori sind sehr an Zahl vermindert, aber an Größe ebenso wie die Sporen weniger gegenüber der Stammform reduziert, als die vegetativen Zellen.

Ob die Zwergform — was nicht unwahrscheinlich ist — sich durch eine geringere Chromosomenzahl von der Stammform unterscheidet, wurde nicht festgestellt.

Es schien wünschenswert, das Verhältnis zwischen Normalform und Zwergform noch bei einer anderen Form zu untersuchen, um zu ermitteln, ob zwischen beiden dieselben Beziehungen vorhanden sind, wie bei den oben genannten.

Dazu wurde *Aspidium angulare* und die als „parvissinum“ bezeichnete Zwergform gewählt.

Die Länge eines Blattes der letzteren betrug 12 cm, die größte Breite 4 cm, die größte Länge der Fiedern 2 cm. Die Fiedern stehen (wie bei den „congestum-Formen) dicht zusammen.

Ein Blatt einer in der Nähe stehenden Normalpflanze maß: Länge 75 cm, größte Breite 25 cm, größte Länge der Fiedern (nahe der Basis) 7,5 cm.

Die Reduktion der Leitbündelquerschnitte ergibt sich aus Fig. 4.

Tracheidendurchmesser	N. F.	$34,9 \times 40,6$
	Z. F.	$20,2 \times 23,5$
Spaltöffnungen	N. F.	$48,0 \times 36,4$
	Z. F.	$41,2 \times 30,3$
Sporangien	N. F.	$182,0 \times 155,3$
	Z. F.	$180,0 \times 148,0$
Sporen	N. F.	$36,5 \times 27,6$
	Z. F.	$33,8 \times 24,9$

Es ergibt sich daraus, daß zwar die Leitbündel und Tracheiden bei der Zwergform eine erhebliche Verringerung erfahren haben, die Spaltöffnungen, Sporangien und Sporen aber nur eine ganz unerhebliche.

Es bewegt sich das trotz der Verschiedenheit betreffs der Spaltöffnungen immerhin in derselben Linie wie bei *Aspidium filix mas.*

denn auch bei diesem ergab sich, daß die Verkleinerung der Sori Sporangien und Sporen eine minder beträchtliche ist, als bei den Leitbündeln und Tracheiden.

Im allgemeinen stimmen also die Erscheinungen der erblichen Verzwegung bei den genannten Farnen überein mit denen, die Frank für höhere Pflanzen bei induziertem Nanismus angegeben hat: Die Kleinheit der Organe kommt teils auf die Verkleinerung der Zellen, teils, und zwar vorwiegend auf Rechnung von deren geringerer Anzahl.

Die starke Reduktion des Leitungsgewebes ist offenbar eine unmittelbare Folge der Verkleinerung. Wissen wir doch, daß die künstliche Entfernung von Blattanlagen eine beträchtliche Verminderung in der Ausbildung des Gefäßteils der Blattspuren bedingt. Eine Verringerung der Blattgröße wird eine ähnliche, wenn auch minder auf-

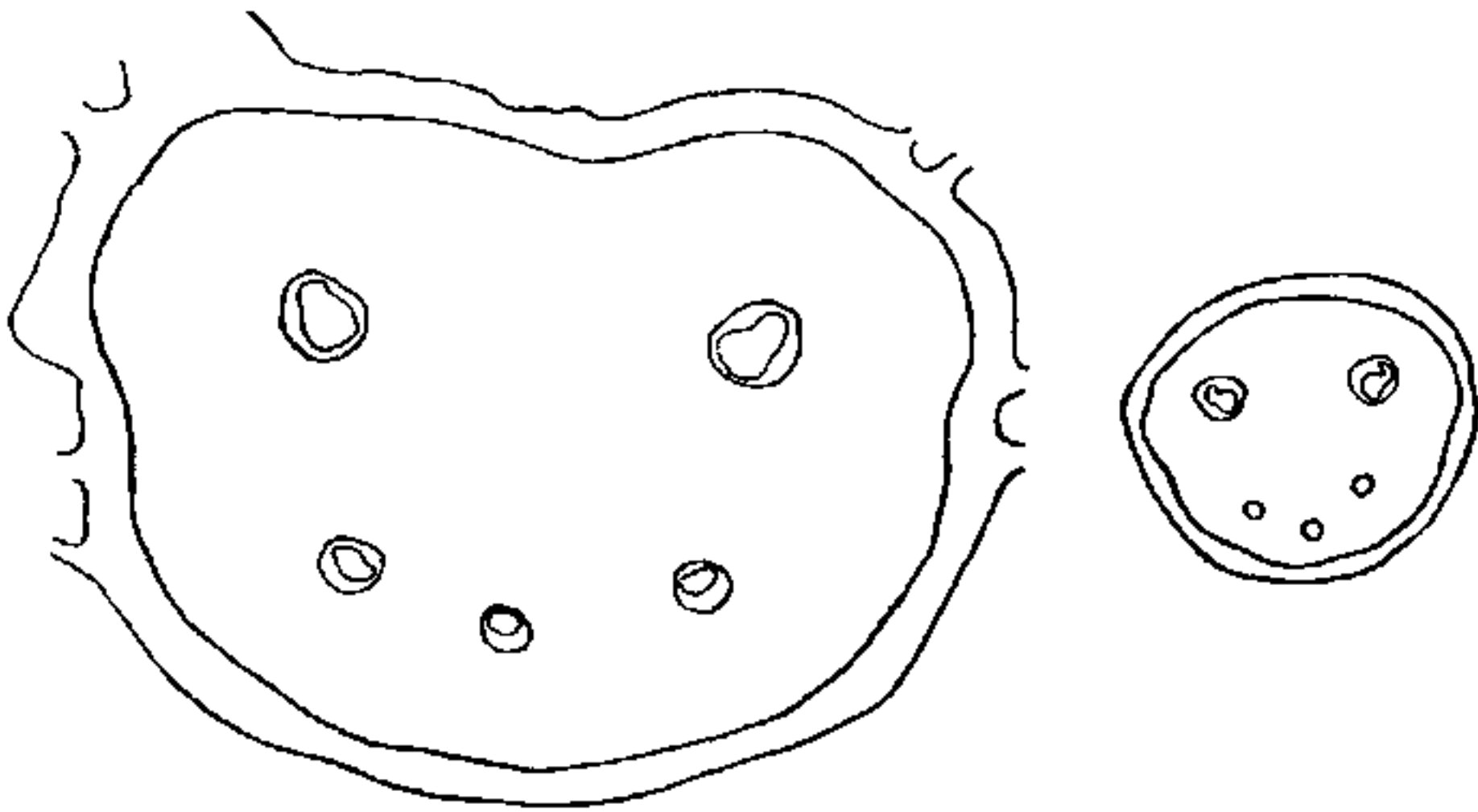


Fig. 4. Blattstielquerschnitt von *Aspidium angulare*; rechts Normal-, links Zwergform.

fällige Wirkung ausüben. Wie ferner bei den Samenpflanzen die Blüten der Zwerge sich meist nicht in demselben Verhältnis verkleinern wie die Vegetationsorgane, wohl aber erheblich an Zahl abnehmen, so fanden wir ein ähnliches Verhalten für die Sori und die Sporangien, und wie die Samen sich verhältnismäßig am wenigsten verkleinern, so läßt sich das auch von den Sporen aussagen.

Von anderen europäischen Farnen, seien Zwergformen für *Scolopendrium* und *Polypodium* angeführt.

Die Blätter von *Scol. vulgare* f. *spirale* sind etwa ein Zehntel so lang als die der Normalform.

Eine „parvissimum-Form ist von *Polypodium vulgare* bekannt — leider konnte ich beide nicht untersuchen. Nach den Angaben von *Druery*¹⁾ sollen die Blätter kürzer als 1,3 cm bleiben, während sie

1) Ch. T. Druery, *Choice British Ferns*. London 1888, pag. 122.

bei der normalen Form etwa neun mal so lang werden, und andere Formen noch bedeutendere Größe als die der Normalform erreichen.

Die Abstammung der Zwergformen von den normalen ist, auch nach den obigen Untersuchungen, nicht zu bezweifeln. Es scheint, daß sie verhältnismäßig selten auftreten, jedenfalls seltener als andere Mutationen.

II.

Zwergformen tropischer Farne (*Drynaria* und *Platycerium*.)

a) *Drynaria*.

Die bekannteste *Drynaria*-Art mit hummussammelnden Nischenblättern ist die weitverbreitete *Dr. quercifolia*, deren Nischenblätter so groß sind, daß die Malayenkinder sie zur Herstellung von „Drachen“ — den bekannten juvenilen „Flugapparaten“ — benützen. Die Nischenblätter erreichen nicht selten eine Länge von über $\frac{1}{4}$ m, eine Breite von mehr als 20 cm. Sie sind negativ geotropisch aufgerichtet. Im übrigen sei bezüglich ihrer Gestalt und Funktion auf früher Gesagtes verwiesen¹⁾.

Ähnlich verhalten sich *Dr. propinqua*, *Dr. rigidula* und einige andere Arten des tropischen Südasiens. Andere aber bleiben wesentlich kleiner. Von der Firma May and sons erhielt der Münchener botanische Garten vor einigen Jahren eine als „*Drynaria microptera*“ bezeichnete, angeblich aus Brasilien importierte *Drynaria*. Daß die Pflanze aus Brasilien stammt, ist sehr unwahrscheinlich. Denn für die Heimat der *Drynarien* gilt bis jetzt das, was Christ²⁾ sagt. „Sie sind sämtlich Ostasien, und dem der Malaya vielfach tributären äquatorialen Afrika eigen und fehlen Amerika.“ Wenn auch Fälle, wie z. B. das Vorkommen von *Platycerium andinum*³⁾, — während die anderen *Platycerium*-Arten alle Asien, Afrika und Australien angehören — das Vorkommen einer *Drynaria* in Südamerika nicht als ganz ausgeschlossen erscheinen lassen, so wird man doch zunächst als wahrscheinlicher betrachten, daß die „*Drynaria microptera*“ aus Ostasien stammt, die An-

1) Goebel, Morphologische und biologische Studien. I. Über epiphytische Formen und Muscineen. Ann. du jard. bot. de Buitenzorg, Vol. VII und pflanzenbiologische Schilderungen, I (1889), pag. 266.

2) H. Christ, Die Geographie der Farne (1910), pag. 95.

3) Ich sah vor Jahren in Brüssel bei einem Orchideengärtner eine größere Anzahl dieser Pflanzen, die ein Sammler als mutmaßliche epiphytische Orchideen eingesandt hatte. Leider scheint die Art aus der Kultur wieder verschwunden zu sein.

gabe einer Herkunft aus Brasilien also auf einer Verwechslung beruht. Von den mir bekannten Drynarien steht sie nämlich der *Dr. Fortunei* am nächsten, vielleicht ist sie von ihr nicht einmal spezifisch verschieden. Indes würde zur Entscheidung dieser Frage reichlicheres Material notwendig sein, als es mir zur Verfügung steht.

Die Pflanze gehört zu den Drynariaformen, von denen Christ¹⁾ (pag. 11) sagt: „In Nordindien und China verkleinert sich der Drynariatypus. Die Niederblätter — vielmehr Nischenblätter (G.) — sind kaum mehr zur Ansammlung von Erdreich geeignet.“ Das trifft für *Dr. microptera* vollständig zu. Die kleinen Nischenblätter (bis 5 cm lang und ebenso breit) sind vielfach gar nicht aufgerichtet, sondern liegen dem Rhizom an. Auch wo sie von ihm abstehen (ihre Orientierung ist im Gegensatz zu der von *Dr. quercifolia* u. a. keine konstante) können sie nur ganz unbedeutend als Humussammler in Betracht kommen. Vermutlich wächst die Pflanze auf Felsen und Mauern wie *Dr. Fortunei*, wobei die Nischenblätter das Rhizom bedecken und dessen



Fig. 5. *Drynaria „microptera“*. Habitusbild stark verkleinert.

Wasserabgabe heruntersetzen können. Das kann nicht als eine wichtige Funktion betrachtet werden, da das Rhizom dicht mit Spreuschuppen bedeckt ist und wie alle Drynariarhizome auch einen starken Wasserverlust ohne Schaden erträgt. Übrigens scheint die Pflanze eine Ruheperiode zu haben, in welcher die Laubblätter ganz abgestorben sind.

Es tritt hier also deutlich hervor, daß die Nischenblätter denen der größeren *Drynaria*-Arten gegenüber ihre ursprüngliche Funktion eingebüßt haben. Das kann auch ohne erhebliche Benachteiligung der ganzen Pflanze geschehen, weil die bedeutende Größenverringering

1) H. Christ, Die Farnkräuter der Erde (1897), pag. 119.

gegenüber Arten wie *Dr. quercifolia*, *propinqua* u. a. die Ansammlung größerer Humusmengen entbehrlich macht.

Daß die abweichenden Eigenschaften wirklich durch Kleinerwerden bedingt sind, also „Minusvarianten“ darstellen, scheint mir kaum zweifelhaft. Die extrem heterophyllen Drynarien leiten sich, wie früher dargelegt¹⁾, ab von Formen, die mit Blättern versehen waren, die, beide negativ geotropisch, und chlorophyllhaltig aber durch die Beschaffenheit ihrer Basis verschieden waren. Die mit breiter Basis versehenen lieferten dann die Nischenblätter, wobei sie eine beträchtliche Verkürzung erfuhren. Es ist, wie anderwärts²⁾ angeführt wurde, auch jetzt noch leicht bei Formen wie *Dr. propinqua* und *Dr. quercifolia* im späteren Alter die Blattformen hervorzurufen, wie sie sonst nur an der Keimpflanze auftreten. *Dr. microptera* und die verwandten Formen wurden kleiner und die Nischenblätter büßten ihren negativen Geotropismus ein. Da wir diesen Vorgang nur hypothetisch erschließen können, so ist es nicht möglich zu sagen, ob die beiderlei Blattformen in demselben oder in verschiedenen Verhältnis an Größe abnahmen.

Übrigens entspricht der Auffassung dieser Formen als Zwergbildungen auch die Tatsache ihrer geographischen Verbreitung außerhalb des Tropengebietes. Freilich wird man darauf nicht allzuviel Wert legen können, wie schon die Zwergformen europäischer Farne und die unter den *Platyserium* anzuführenden zeigen.

Da die Pflanze wohl auch an andere Gärten gelangt ist, mag zunächst eine kurze Beschreibung folgen.

Beschreibung der Pflanze:

Drynaria „microptera“ (?), Rhizom, ageotropisch mit ursprünglich hell-, später dunkelbraunen Schuppen bekleidet, bis 2 cm dick. Die Schuppen ca 1 cm lang, an der Basis 2 mm breit, dann allmählich nach oben verschmälert. Am Rande gewimpert. Blätter dimorph. Laubblätter bis 40 cm lang, 18 cm breit, Spreite am Stiel allmählich herablaufend, fiederschnittig. Die Fiedern abwechselnd, bis 5 cm lang und 2 cm breit³⁾. Die untersten unvermittelt bis auf 1 cm verringert. Dickere Nerven dunkel, Nervatur in den Fiedern in ziemlich regelmäßige Vierecke abgeteilt, in denen im oberen Teile fertiler Blätter, je ein bis zwei (zuweilen verschmolzene) Sori, sitzen. Zwei bis vier Sori sitzen in einer Reihe hintereinander. In der Nachbarschaft der Sori kurze, helle einzellige Haare, die dünn-

1) Vgl. Goebel, a. a. O. und Organographie, 2. Aufl., pag. 381.

2) Goebel, Organographie, 2. Aufl., pag. 382.

3) Nach Christ sollen die Fiedern bei *Drynaria Fortunei* sich abgliedern. Das einzige Herbarexemplar, das mir vorliegt, sieht aber so aus, als ob die Fieder ebenso wie bei *Drynaria microptera* sich nicht abgliedern würden. Die Fiederblätter unseres Herbarexemplars von *Drynaria Fortunei* sind kürzer und schmaler als die von „*microptera*“.

wandig sind und ein Sekret zu enthalten scheinen. Im übrigen Blatt sind diese Haare spärlicher, auf den stärkeren Rippen kommen reduzierte Spreuhaare vor. An der Basis der Fieder finden sich öfters ein bis zwei später dunkel gefärbte Nektarien.

Nischenblätter bis 5 cm lang und ebenso breit mit spitzen Lappen, in der Jugend blaßgrün, durchscheinend, später braun, wenig oder gar nicht vom Rhizom abstehend.

Es braucht kaum betont zu werden, daß der Schluß, daß die kleinen ostasiatischen Arten durch Verzweigung entstanden seien kein so sicherer ist wie der, daß die oben erwähnten europäischen Farne Zwergformen darstellen. Er würde gestützt werden, wenn man einerseits eine — abgesehen von den Größenverhältnissen — weitgehende Übereinstimmung einer solchen kleinen Art mit einer großen, oder noch mehr, wenn man die Entstehung einer Zwergform bei der Sporenaussaat feststellen könnte. Beides ist nach den bis jetzt vorliegenden Tatsachen anzunehmen für eine andere Farnart:

b) *Platycerium pygmaeum*.

Nach einer Mitteilung der Firma May soll diese merkwürdige kleine *Platycerium*art bei einer Aussaat von *Pl. Willinkii* aufgetreten sein. Dieser Art sieht *P. pygmaeum* auch sehr ähnlich. Beide unterscheiden sich aber ohne weiteres durch ihre Größenverhältnisse bedeutend: *Pl. Willinkii* besitzt in unseren Gewächshäusern Laubblätter von 85 cm größter Länge, und (oben) 60 cm Breite, Mantelnischenblätter von 42 cm Länge, 44 cm größter Breite.

Pl. pygmaeum bildete 3 Jahre lang nur Laubblätter, die längsten erreichten 9,5 cm und besaßen eine Breite von 6,5 cm. Man könnte daraus schließen, daß die Fähigkeit auch Mantelnischenblätter zu bilden, dieser Form ganz verloren gegangen sei. Daß man mit solchen Schlüssen indes vorsichtig sein muß, zeigt eine Beobachtung bei *Drynaria sparsisora* (D. Linnaei). Diese Art kultivierte ich fast 20 Jahre, ohne daß sie Nischenblätter aufwies, obwohl die Laubblätter üppig gediehen und tausende von Soris hervorbrachten. Ich vermutete (trotzdem, daß die fertilen Blätter unzweifelhaft mit denen von *Drynaria sparsisora* übereinstimmen) es sei die Pflanze gar keine *Drynaria*. Aber Ende 1914 traten einzelne große Nischenblätter an unseren zwei Exemplaren auf — während andere unter denselben Bedingungen gezogenen *Drynaria*-Arten solche alljährlich in Menge hervorbrachten.

Ebenso traten auch bei *Platycerium pygmaeum* 1915 kleine, offenbar gänzlich funktionslose Nischenblätter zwischen den Laubblättern auf, sie traten wenig hervor, waren dünn und maßen in der Länge 4,5 cm, in

der Breite 9 cm. Offenbar waren sie für die Pflanze ohne Bedeutung als Humussammler.

Pl. pygmaeum ist also eine Zwergform, welche etwa ein Zehntel der Größe von *Pl. Willinkii* erreicht, Maße die selbstverständlich nach Alter und Ernährungsverhältnissen variieren können. Daß sie nicht etwa nur eine langsam wachsende Form der letzteren ist, ergibt sich schon daraus, daß sie reichlich sich durch „Wurzelbrut“ vermehrt, wie denn bekanntlich manche *Platyserium*-Arten die Fähigkeit haben, aus Wurzelspitzen Sprosse zu bilden.

Die wurzelbürtigen Pflanzen behalten ganz den Zwergwuchs bei. Sporangienbildung allerdings ist an den Pflanzen bis jetzt nicht eingetreten, es war deshalb auch nicht möglich, die Erbllichkeit bei der Sporenaussaat zu prüfen.

Es fragt sich also ob das *P. pygmaeum* zu den nicht eben seltenen steilen Farnmutationen gehört¹⁾, oder ob Sporophylle hier nur sehr spät bzw. nur unter bestimmten Umständen auftreten. Ob die Zwergform wirklich bei der Aussaat von Sporen, die normalem *Pl. Willinkii* entstammten, entstanden ist, läßt sich natürlich mit Sicherheit nicht mehr feststellen, wenn sie nicht etwa aufs neue bei einer Aussaat sicher reiner Sporen auftreten sollte. Bei Farnen ist ja besondere Vorsicht geboten — jeder der Farnaussaaten gemacht hat, weiß, wie leicht fremde Sporen (die den Blättern oder den Soris anhaften) sich dem Aussaatmaterial zugesellen können.

Indes ist eine dem *Pl. pygmaeum* entsprechende wildwachsende *Platyserium*-Art bis jetzt nicht bekannt, wohl aber gibt es andere Zwergplatyserien, die anderen Großformen nahe stehen. So das *Pl. Ridleyi*²⁾, welches dem *Pl. biforme* (*Pl. coronarium*) nahe steht, aber viel kleiner ist, als dieser Riesenfarn, wenn es auch *Pl. pygmaeum* an Größe weit übertrifft. (Die Laubblätter sind 30 cm lang.) Man hat also guten Grund für die Annahme, daß wenigstens zwei *Platyserium*-Arten: *Pl. Willinkii* und *Pl. biforme* Zwergformen abgegeben haben. Ob das zutrifft, kann nur durch Kulturversuche ermittelt werden, die selbst auszuführen Verf. derzeit nicht in der Lage ist.

Indes ist diese Annahme um so wahrscheinlicher, als wie erwähnt, das *Pl. pygmaeum* außerhalb der europäischen Gewächshäuser überhaupt nicht bekannt ist, *Pl. Ridleyi* aber nur an wenigen Standorten

1) Vgl. Goebel, *Organographie*, 2. Aufl., pag. 1065.

2) H. Christ, *Deux espèces de Platyserium*. *Ann. du jard. bot. de Buitenzorg*. 3^{eme} Suppl., pag. 7. Leiden 1910.

(Bukit Timah auf Singapore, Borneo und Lingga-Inseln) aufgefunden worden ist.

Für *Pl. Ridleyi*, deren nahe Verwandtschaft mit *Pl. coronarium* (*Pl. biforme*) ohne weiteres hervortritt — obwohl die letztere Art mehrere Meter lange Blätter besitzt — hat Wright¹⁾ angenommen, es liege eine Standortsform des Epiphyten auf besonders stark exponierten hohen Bäumen vor. Indes müßte man, falls dies zuträfe, erwarten, daß die Pflanze häufiger auftreten würde, als dies der Fall ist. Denn *Platyserium biforme* ist ein in Insulinde an manchen Stellen keineswegs seltener Epiphyt, der Sporen in großer Menge hervorbringt. Wenn also Standortsformen besonderer Art sich bilden würden, müßte man sie in größerer Zahl finden. Sicherheit kann allerdings nur die Sporenaussaat geben. Aber der „Indizienbeweis“ spricht zu Gunsten der Annahme einer erblichen Zwergform.

Im Anschluß an das über Farne Mitgeteilte mögen noch einige Notizen über Nanismus bei Samenpflanzen erwähnt sein.

Bei Gartenpflanzen kennt man Erscheinungen, die den oben für einige Farne angeführten entsprachen schon lange. Carrière²⁾ hat 1865 eine Liste der damals bekannten erblichen „Nanum“-Formen zusammengestellt. Er gibt von einigen auch ihr erstes Auftreten an.

So sei die von *Ageratum mexicanum* (mit kurz gestielten Blütenköpfen) zufällig als Seitensproß an der typischen Pflanze aufge-



Fig. 6. *Salvia pratensis* f. *acaulis*. Verkleinert.

treten — er führt auch schon an, daß „*Pinus silvestris nana compacta*“ von einem Hexenbesen stamme — was bekanntlich auch v. Tubeuf neuerdings festgestellt hat. Ob die „*Oenothera Drummondii nana*“ etwa einen ähnlichen Ursprung hat, wie die *Nanella*-Mutation der *Oen. Lamarckiana*?

1) Vgl. das Zitat bei Christ, a. a. O., pag. 9.

2) E. A. Carrière, production et fixation des variétés dans les végétaux, pag. 10. Paris 1865. Von neuerer Literatur vgl.: Béguinot, il nanismo nel genere *Plantago* le sue cune. Nuovo giornale botanico italiano 1908, Vol. XV, pag. 205 ff. Sierp, a. a. O. (Die Angaben von de Vries, Bateson u. a. werden als bekannt vorausgesetzt.)

Es sei in diesem Zusammenhang noch eine merkwürdige Form von *Salvia pratensis* erwähnt, die ich seit 5 Jahren kultiviere.

S. pratensis ist zweifellos eine Sammelart, die sich in eine Anzahl von „Elementararten“ zerlegen läßt, wie jeder Blick auf eine mit dieser Pflanze bepflanztes Beet vermuten läßt.

Die „Nana“-Form, die ich 1912 bei Hechendorf am Ammersee fand, und die seither in der Kultur ihre Eigenschaften beibehalten hat, ist so auffallend, daß man sie zunächst gewiß nicht für eine *S. pratensis* halten würde. Die Infloreszenzen sind nämlich ganz ungestielt, die Blüten stehen an ihr dicht gedrängt weil die Internodien ganz kurz bleiben. Der Blütenstand gleicht viel mehr etwa dem eines *Horminum pyrenaicum* (abgesehen von der Einseitwendigkeit des letzteren) als dem einer normalen *S. pratensis*. Um die Erblichkeit zu prüfen, wurden 1913 und 1914 Blüten selbstbestäubt. Sie ergaben auch eine Anzahl anscheinend normaler Samen- bzw. Teilfrüchtchen. Aber beidemal keimte keiner davon. Es wurde deshalb Bestäubung mit einer „normalen“ Form ausgeführt. Sie ergab in F_1 die Normalform, F_2 wurde aus äußeren Gründen nicht erzogen.

Daß hier eine bei einer wildwachsenden Pflanze aufgetretene Mutation vorliegt, ist also nicht nachgewiesen, sondern nur wahrscheinlich. Ob diese etwa durch Kreuzung zwischen verschiedenen Elementararten von *S. pratensis* ausgelöst ist, läßt sich derzeit nicht sagen. Aber jedenfalls treten erbliche „nanum“-Formen auch bei Samenpflanzen häufig auf. Auch sie zeigen — wenigstens vielfach — einen Verlust von Eigenschaften, die ursprünglich nützliche waren. Denn wenn die Blütenstände von *Salvia pratensis* so zu sagen „stecken bleiben“, so sind sie den Insekten, welche die Bestäubung zu besorgen haben, jedenfalls viel weniger sichtbar, als die langgestielten typischen Infloreszenzen. Andererseits können solche Zwergformen unter anderen Umständen z. B. auf stark exponierten physiologisch wasserarmen Standorten von Vorteil sein.

Salvia pratensis f. *acaulis* würde jedem „Alpinum“ zur Zierde gereichen, und wer ihren Ursprung nicht kennt, würde sie auch sicher für eine echte Alpine halten.

Zusammenfassung:

Unter den ursprünglich meist wild gefundenen Mutationen von Farnen befinden sich eine Anzahl von Zwergformen, an denen *Aspid. ilix mas* f. *pumilum* und *Aspid. angulare* f. *parvissimum* näher untersucht wurden. Es ergab sich Konstanz des Nanismus auch unter

günstigen Wachstumsbedingungen. Die Vererbung bei geschlechtlicher Fortpflanzung ist nicht untersucht. Anatomisch war ein bedeutendes Zurückbleiben der Leitbündel, geringere Zellgröße (gemessen an den Spaltöffnungen), geringere Zellenzahl und starke Verminderung der Soruszahl für die Zwergfarne eigentümlich. Weniger zurück trat Sorus-Sporangien- und Sporengröße.

Während bei diesen Zwergformen ihre Entstehung aus der Stammform zwar nicht unmittelbar beobachtet aber doch unzweifelhaft ist, läßt sich bei einigen tropischen Farnen eine solche Entstehung von Zwergformen sehr wahrscheinlich machen. So bei *Pl. pygmaeum* (Zwergform von *Pl. Willinkii*, *Pl. Ridleyi* (Zwergform von *Pl. coronarium*) und einigen *Drynaria*-Arten.

Charakteristisch ist für alle diese Zwergformen, daß die für die Normalform so charakteristischen Humus sammelnden Nischenblätter bei ihnen kaum mehr von Bedeutung sind. Anschließend werden bei Samenpflanzen einige Zwergformen erwähnt, namentlich *Salvia pratensis* f. *acaulis*.

Nachschrift. Für die Frage nach dem Auftreten der zum Humussammeln geeigneten Farnblätter ist nicht ohne Interesse eine neuerdings an *Polypodium Xiphias* gemachte Beobachtung. Dieser Farn besitzt normal kurzgestielte, also nicht zum Humussammeln geeignete Blätter. Bei einem Rhizom, das zufällig auf einen Baumfarnstamm gelangt war, trat aber ein ungestieltes, mit breit herzförmiger Basis versehenes Blatt auf, wie sie bei *Polypodium* (*Drynaria*) *Heracleum*, *coronans* u. a. bei älteren Pflanzen allein vorkommen, eine Blattform, von der sich die Heterophyllie der anderen *Drynarien* ableitet. Hier fand sich also als „zufällige“ Variation etwas, das bei anderen Farnen konstant auftritt.

Die nordwestdeutsche Küstenflora.

Von W. O. Focke.

Einleitung.

Die Pflanzenwelt, welche das nordwestdeutsche Tiefland bedeckt, verhält sich auf trockenem und auf feuchtem Grunde, im Wald und in der Heide, auf bebautem Ackerlande und in blumigen Wiesen auffallend verschieden, aber die größeren Landschaften, in denen alle diese teils durch die Natur, teils durch die Benutzungsweise bedingten äußeren Ungleichheiten nebeneinander vorkommen, stimmen nicht nur in den allgemeinen Charakterzügen ihrer Flora, sondern auch in den meisten Einzelheiten nahezu überein. Nur in einem schmalen Streifen längs der Nordseeküste bietet die Vegetation ein wesentlich abweichendes Bild. Sowohl auf einfache Pflanzenfreunde, als auch auf gelehrte Botaniker hat namentlich die reizende Flora der kleinen Düneninseln vielfach einen lebhaften Eindruck gemacht.

Die bisherigen Untersuchungen (vgl. namentlich Buchenau. Flora der ostfriesischen Inseln, Einleitung, pag. 16ff.) beschäftigen sich zwar mit den Standorten, aber wenig mit den besonderen Erfordernissen der einzelnen Pflanzenarten, die in ihren Ansprüchen an Boden und Umgebung eine viel größere Mannigfaltigkeit zeigen, als man gewöhnlich voraussetzt. Die zunächst für Unterrichtszwecke bestimmten „Floren“ legen den Hauptwert auf die „Merkmale“ und auf eine möglichst scharfe Unterscheidung der „Arten“. Eine streng wissenschaftliche Untersuchung kann nicht allein morphologisch sein, sondern erfordert auch eine Prüfung des Stoffwechsels der einzelnen Formenkreise sowie ihrer damit zusammenhängenden Lebensbedingungen und Wachstumserscheinungen. Unsere Kenntnisse über diese Dinge sind für die wildwachsenden Pflanzen noch recht spärlich und außerdem in der Literatur sehr zerstreut. Es bedarf noch umfangreicher Einzeluntersuchungen, um wirklich genaue Kenntnisse über die Bedürfnisse aller einzelnen Pflanzenformen zu erlangen.

Man nimmt gewöhnlich an, die den Küsten eigentümlichen Gewächse seien Halophyten, also Salzpflanzen, die zu ihrem Gedeihen einen ge-

wissen Betrag von Natrium- oder Magnesium-Chlorid erfordern oder ertragen. In Wirklichkeit handelt es sich bei ihnen jedoch kaum um größere Mengen von Chloriden, die sehr wohl durch Sulfate und Karbonate vertreten werden können. In anderen Fällen sind nicht chemische, sondern rein physikalische Verhältnisse für das Gedeihen bestimmter Gewächse an der Küste von entscheidender Bedeutung.

Zum Zwecke einer vorläufigen Umschau und eines allgemeinen Überblickes dürfte es sich empfehlen, zunächst die Bedeutung einzelner besonderen standörtlichen Eigentümlichkeiten zu betrachten. Nur in wenigen Fällen sind die Einwirkungen äußerer Einflüsse so tiefgreifend, daß sie den Eindruck spezifischer Verschiedenheit machen. Merkwürdig sind insbesondere die gleich selbständigen Arten erscheinenden Serpentinformen von *Asplenium viride* und *A. adiantum nigrum*.

Weniger auffällig sind Änderungen, die an einigen unserer Wasserpflanzen durch den Einfluß des Meeres hervorgerufen werden, doch hat man in Salzformen von *Ruppia maritima* und *Zannichellia palustris* eigene Seewasserarten erblicken wollen. Man wird sich ferner der Veränderlichkeit von *Cochlearia anglica* erinnern, die in Gestalt und Größe der Früchte unter dem Einflusse des Salzwassers auch an der Nordsee in auffallender Weise abändert. Eine etwas eingehendere Betrachtung verdienen die Beziehungen der Küstenpflanzen zu den besonderen Bodenbestandteilen, welche dem allgemein verbreiteten Quarzsande und Ton beigemischt sind.

2. Moor und Küste.

Sowohl im Verlaufe ihres Wachstums als auch insbesondere nach Beendigung ihres Lebens geben die Pflanzen dem Boden nicht allein die entnommenen mineralischen Baustoffe zurück, sondern hinterlassen auch einen Teil ihrer neugebildeten organischen, also kohlenstoffreichen Masse. In der Regel werden diese Bestandteile rasch zersetzt, so daß Kohlensäure und Wasser wieder als Endprodukte des Stoffwechsels abgeschieden werden. Aber wenn die Zersetzung ohne wesentliche Beteiligung des Luftsauerstoffs erfolgt, so bleibt sie unvollständig und liefert kohlenstoffreiche, torfähnliche Ablagerungen.

Im Walde werden die abgefallenen Blätter und Zweige durch Wind und Wasser größtenteils in die geschützten tieferen oder mit Unterholz besetzten Stellen entführt, wo sie namentlich in den feuchten unteren Lagen in „milden“ Humus (Moder) zerfallen. In den ebenen Heiden bleiben die abgefallenen Heideblätter unter dem Schutze der Sträucher liegen und bilden dort eine langsam verwesende, mineralstoff-

arme Humusdecke, die beträchtlich zur Feuchthaltung des Untergrundes beiträgt und dadurch das Fortkommen kurzlebiger Kräuter und einiger Moose ermöglicht.

Günstiger für eine Moorbildung gestalten sich die Verhältnisse in versumpfenden Waldungen, in denen der Wasserabzug fast völlig stockt. Dort siedelt sich um die Stämme herum Torfmoos an, welches nach und nach den ganzen Grund überzieht und ihn von der Berührung mit der Luft abschneidet. Dadurch werden die Bedingungen zur Bildung sauren Moorbodens, also Torf, gegeben. In entsprechender Weise sammeln sich die Abfälle der Pflanzen auch an nichtbewaldeten Stellen in den Tälern träger Wasserläufe. In Verbindung mit der Vegetation der Oberfläche sperren die sich zersetzenden Massen den Luftaustausch zwischen Boden und Atmosphäre auch hier fast vollständig ab, so daß sich die unvollkommen zersetzte pflanzliche Masse anhäuft und allmählich wirkliches Moor entstehen läßt. Der Gehalt an Mineralstoffen im Humusboden wird mit dem Wachsen desselben immer spärlicher, da er sich auf keine Weise merklich vermehren kann.

Man hat den nahrungsarmen Torfgrund mit dem unfruchtbaren Heideboden verglichen, obgleich Humus und Quarzsand in ihren übrigen physikalischen und chemischen Eigenschaften wenig übereinstimmen. Als Pflanzenstandort zeigt das Moor manche Ähnlichkeit mit den Baumästen feuchter Tropenwälder, die eine nährstoffarme, aus zersetztem organischen Stoffe bestehende Unterlage bieten. Fast die einzigen dem echten Hochmoor eigentümlichen Blütenpflanzen unserer Flora gehören der Familie der Ericaceen (in weiterem Sinne) an, die auch unter den tropischen Baumbewohnern reichlich vertreten ist. Unsere sonstigen Moorpflanzen sind nicht dem fast rein organischen Torfboden eigentümlich, sondern gehören dem nassen humushaltigen Sande mit sehr langsam bewegtem Wasser an. Auf derartigem „anmoorigen“ Grunde pflegt sich eine reichhaltige Flora anzusiedeln; es sind ziemlich zahlreiche Arten darunter, welche ausschließlich an solchen Standorten ihr Gedeihen finden.

An unserer Nordseeküste tritt nur an einer einzigen Stelle, und zwar am Ostufer des Jadebusens, wirkliches Hochmoor in unmittelbare Berührung mit dem Meere. An allen übrigen Stellen findet man höchstens geringe Anfänge von Moorbildung in der Nähe des Strandes. Auf den Nordseeinseln trifft man an nassen Dünenflecken nur in vereinzelten Fällen Horste von Torfmoos an, und zwar an solchen Stellen, die völlig entkalkt sind, aber kaum Humus enthalten. An ähnlichen Standorten kann man in größerer Menge auch einige Blütenpflanzen

finden, welche festländische Moore zu bewohnen pflegen, insbesondere *Drosera rotundifolia*, *Vaccinium uliginosum* und *Myrica gale* (selten), auf Borkum auch *Carex dioica*, *C. pulicaris* und *C. teretiuscula*.

3. Wald und Küste.

Häufiger als die geringen Spuren von Moorbildung finden sich auf den ostfriesischen Inseln Erinnerungen an eine Waldflora, und zwar in völlig offenen Tälern und an Hügellehnen. Es ist dies um so auffallender, als am Seestrande, nach den Beobachtungen der Liebhaberphotographen, im Hochsommer die Lichtfülle (wenigstens die chemischen Strahlen) viel größer zu sein pflegt, als sie nach ihren Erfahrungen im Binnenlande erwarten; ihre Bilder werden viel zu dunkel. Auf die Haut empfindlicher Menschen, besonders Kinder, wirken die Sonnenstrahlen im Hochsommer am Strande oft ebenso schädigend, wie auf den Alpengletschern. Von noch größerer Wichtigkeit ist wahrscheinlich die reichlichere Luftfeuchtigkeit an der See, welche das Gedeihen von Waldpflanzen begünstigt. Nirgends auf dem benachbarten Festlande kommt z. B. *Pyrola rotundifolia* so massenhaft vor, wie auf den ostfriesischen Inseln (wenigstens vor dem Erscheinen der Badegäste als Blumenräuber). An diesen Standorten scheut sie weder den tiefen Schatten angepflanzter hoher Gebüsche, noch die hellen Flächen der offenen Dünentäler, in denen höchstens niedrige Kriechweiden den Blättern etwas Deckung gegen die Sonnenstrahlen verschaffen. Im Osten der Elbe wächst die *Pyrola* allerdings ohne Beschattung auf Moorboden; es mag sein, daß für sie ein mäßiger Kalkgehalt des Bodens der entscheidende Umstand ist.

Außer der *Pyrola rotundifolia* gedeihen auch einige andere Gewächse, die wir auf dem Festlande als Waldbewohner kennen, auf den Inseln an offenen schattenlosen Stellen, so insbesondere *Pyrola minor*, *Monotropa glabra*, *Epipactis latifolia*, *E. palustris*, *Listera ovata*, *Carex punctata*, *Ophioglossum vulgatum* sowie die Laubmoose *Hylocomium triquetrum*, *H. splendens*, *Hypnum purum*, *H. Schreberi*, *Antitrichia curtipendula*, *Dicranum scoparium*, die auf dem Festlande teils ausschließlich, teils vorzugsweise im Walde wachsen. Dagegen fehlen der Küste die früh blühenden Schattenpflanzen, welche bald nach Eintritt der vollen Belaubung der Bäume ihre Vegetation abschließen, also z. B. Gageen, knollige *Corydalis*, *Anemone nemorosa*.

4. Kalkpflanzen der Küste.

In dem Muschelbrocken führenden Dünenande der ostfriesischen Inseln finden sich Pflanzenarten, die im übrigen nordwestdeutschen

Tieflande kaum vorhanden sind und erst in den Kalkgebirgen des entfernten Binnenlandes vorkommen. Dahin gehören namentlich *Anthyllis vulneraria*, *Hippophaës rhamnoides* und *Rosa pimpinellifolia*, die freilich angepflanzt im Garten nur geringe Ansprüche an Kalk machen. Im Schwemmlande Nordwestdeutschlands finden sich zahlreiche Arten nur an Stellen, die etwas mehr Kalk führen, als die weitverbreiteten diluvialen und altalluvialen Sande; solche Pflanzen gedeihen auf den Inseldünen zum Teil in auffallender Menge. Dahin sind zu rechnen: *Ophioglossum*, *Thalictrum minus*, *Cardamine hirsuta*, *Saxifraga tridactylites*, *Parnassia palustris*, *Rubus caesius*, *Ononis spinosa*, *O. repens*, *Trifolium procumbens* und andere Leguminosen, Gentianen, Erythraeen, Orchideen usw. Viele dieser Pflanzen gelten im allgemeinen nicht als Kalk liebend, weil sie sich mit geringen Mengen dieses Stoffes begnügen, aber sie bedürfen doch etwas mehr davon, als ihnen in dem mageren Heidesande zur Verfügung steht. Eine starke Vermehrung des Kalkgehaltes pflegt für die Vegetation nicht immer von auffallender Wirkung zu sein, wenn auch die meisten Arten, welche den wirklichen Kalkbergen angepaßt erscheinen, sowohl in der nordwestdeutschen Ebene als auf den Inseldünen fehlen.

Entschieden kalkscheue Pflanzen kommen auf den ostfriesischen Inseln nur an wenigen Stellen fort. Es gehören dahin *Calluna vulgaris* und *Empetrum nigrum*; die sonst so häufige *Calluna* findet sich auf den Inseln in erheblicher Verbreitung fast nur in einem Teile von Wangeroog, und hier erst seit einem halben oder dreiviertel Jahrhundert.

5. Physikalische Einwirkungen auf die Küstenflora.

Die Beziehungen zwischen dem Meere und der Küstenflora werden teils durch klimatische Einflüsse, teils durch die chemischen Eigenschaften des Seewassers vermittelt. Von Wichtigkeit ist besonders der Wind, welcher Baumwuchs nur bei wirksamem Schutze aufkommen läßt. Auf die krautigen Pflanzen scheint er kaum eine wahrnehmbare Einwirkung auszuüben, es sei denn, daß er bei Stürmen die empfindliche Oberhaut einiger Gewächse durch den mitgeführten mechanisch verletzenden Sand schädigt.

Hansen (Abh. Natw. Ver. Bremen, Bd. XVIII, pag. 190) hat einen übertriebenen Wert auf die durch den Wind bewirkte Wasserentziehung gelegt. Die meisten einheimischen Pflanzen gedeihen indes sowohl im Zimmer oder im geschlossenen Glashause, als auch an luftigen Standorten im Freien ohne Schwierigkeit. Im windigen freien Lande leiden fremde und heimische Heiden während des Sommers nicht, aber

die trockenere Luft der stillen Zimmer läßt sie bald zugrunde gehen; schneller noch erliegen viele Farne und Lycopodiaceen der Trocknis in Häusern. Die Wiesenflora an der Wattseite der ostfriesischen Inseln wird nicht durch Wind, sondern durch den armen Boden und besonders durch Schafe niedrig gehalten. An der gegenüberliegenden Festlandsküste, welcher jeder Dünenschutz fehlt, fallen an vielen Stellen die Schädigungen durch Vieh weg, der Boden ist reicher, die Flora daher weit üppiger. — Die Schädigungen der Bäume und Sträucher an der See sind offenbar in erster Linie mechanische.

Durch zu starke Verdunstung verursachte Schädigung von Stauden und Sträuchern beobachtet man in hiesiger Gegend mitunter zu Anfang des Sommers, wenn nach trüben, warmen Tagen plötzlich bei trockener Luft heller Sonnenschein eintritt. Dann sieht man, auch an windstillen Orten, zur Mittagszeit Blätter und junge Triebe an den Pflanzen herabhängen. Bei Sonnenuntergang oder doch am anderen Morgen ist der Schaden ausgeglichen und nach einigen Tagen pflegen bei anhaltender trockener Witterung die Pflanzen auch mittags frisch zu bleiben. Anscheinend passen sie sich durch Einschränkung der Verdunstung dem Wetter an. Umgekehrt welken im Frühling oder Herbst Blätter oder Zweige manchmal bei Frostwetter, welches die Wasserbewegung vom Boden her abschneidet. Durch Wind allein verursacht habe ich solches Welken nicht gesehen.

Auffällige zerstörende Wirkungen kann man an der Küste durch andere, zunächst rätselhafte Ursachen hervorgebracht sehen. Sie fehlen an mehr landeinwärts gelegenen Stellen, zu deren Umgebung das Seewasser keinen Zutritt hat. Bäume und Sträucher gehen auf den Inseln manchmal an bestimmten Stellen, zuweilen auf ansehnlichen Strecken, plötzlich ohne sichtbare äußere Schädigung zugrunde. Es scheint, nach sonstigen Erfahrungen, als ob die Ursache im Zutritt von Seewasser zum Untergrunde liege. Sehr viel ist davon nicht erforderlich. Vergleichen kann man an der Weser das Verhalten solcher Bäume und Sträucher, welche mit Mykorrhizen versehen sind; sie gedeihen ohne Schwierigkeit an den aus dem Diluviallande kommenden Nebenflüssen und Bächen. Das salzführende Weserwasser tötet sie, während es Eschen und schmalblättrige Weiden ohne Mykorrhizen vortrefflich gedeihen läßt. An der See sind es namentlich Hippophaës sowie gepflanzte Erlen, Weiden und Kiefern, die man in der geschilderten Weise plötzlich untergehen sieht.

Eine schädigende Wirkung zeigt der Seewind am deutlichsten, wenn man die ihm ausgesetzten Bäume und Sträucher mit denen ver-

gleich, die schutzlos auf hohen Heidehügeln stehen und dort verhältnismäßig wenig leiden. Der Wind trifft sie an beiden Orten mit voller Wucht, aber er führt an der See bei genügender Stärke versprühten Salzstaub mit sich, im Innern der Heide jedoch nicht.

Einige Gewächse finden sich in Nordwestdeutschland ausschließlich oder doch vorzugsweise an der unmittelbaren Seeküste oder auf den Inseln, sind aber keine Halophyten, bedürfen also weder Meerwasser noch Salzquellen zu ihrem Gedeihen. In einigen Fällen lassen sich klimatische Ursachen, oder ein etwas ausgesprocheneres Kalkbedürfnis vermuten. Derartige Küstenpflanzen sind: *Thalictrum minus*, *Silene otites*, *Helianthemum guttatum*, *Ononis repens*, *Liparis Loeselii*, *Schoenus nigricans*, *Botrychi spec.*, *Equisetum variegatum*, *Bryum*-Arten usw. Ein besonders auffallendes örtliches Vorkommen zeigen:

Cynoglossum officinale, eine Ruderalpflanze, die bis vor einigen Jahrzehnten sehr häufig in den Dünen des Ostendes Langeoog war. Dort lebten zahlreiche geschonte Kaninchen, welche die anhäkeligen *Cynoglossum*-Früchte in ihre unterirdischen Gänge verschleppten. Die dort abgestreiften und gewiß auch oft gelegentlich gedüngten Samen fanden auf solche Weise große Verbreitung. Nach Ausrottung der Kaninchen ist auch *Cynoglossum* verschwunden.

Sonchus arvensis findet sich auf dem Festlande vorzugsweise auf tonreichem Lehm des Kulturlandes, ist daher häufig in den eingedeichten Marschen, aber gelegentlich auch am Flußufer oder hier und da auf Tonboden der Geest. Auf den ostfriesischen Inseln tritt er dagegen als charakteristischer Dünenbewohner auf, also, wie auf dem Kulturlande, in lockerem Bestande, aber auf Kalk führendem, tonfreien und sehr durchlässigen Quarzsande.

Oenothera ammophila ist erst seit wenigen Jahrzehnten an der südöstlichen Nordseeküste aufgetreten, zeigt sich jetzt aber an bestimmten Orten massenhaft. Sie bevorzugt auf den Inseln die Binnen- seite der Außendünen und die Hänge der nächsten Sandhöhen, manchmal nur in einem 20 oder 30 Schritte breiten Streifen. Hier und da trifft man sie an ähnlichen, aber etwas weiter vom Außenstrande entfernten Stellen an, doch ist ein solches mehr zerstreutes Vorkommen meist unbeständig und verhältnismäßig nicht häufig. Im Binnenlande gedeiht die Pflanze bei lockerem Stande auf Sand ohne jede Schwierigkeit. Eine nahe verwandte, aber nicht genau übereinstimmende *Oenothera* verhält sich im westlichen England an der Küste ebenso wie bei uns die *O. ammophila*.

Fast noch sonderbarer erscheint die Vorliebe von *Torilis nodosa* für die Binnenseite der Seedeiche an der Festlandsküste. Die Pflanze wählt gewöhnlich den mittleren Teil des Abhangs, findet sich auch hier und da an anderen Stellen in der Nachbarschaft, aber nirgends häufig und überall nur vorübergehend. Man wird unter solchen Umständen mit Erklärungsversuchen vorsichtig sein müssen.

Als eine besonders charakteristische Pflanze für die Seeküste gilt *Ammophila arenaria*, der „Helm“ oder „Strandhafer“. In Wirklichkeit ist dies stattliche Gras weniger für die Meeresnähe als für den Flugsand bezeichnend. Es wächst häufig im Binnenlande auf Sanddünen, die noch eine lockere Pflanzendecke tragen. Künstlich hat man solche Flugsandstellen allerdings immer mehr einzuengen gesucht; auch gedeiht der „Helm“ auf den Stranddünen im allgemeinen kräftiger als fern von der Küste. Etwas strenger sind *Elymus arenarius* und namentlich *Triticum junceum* an die Berührung mit dem Meere gebunden.

Deutlicher als *Ammophila* ist *Samolus Valerandi* dem Salzwasser angepaßt; ihr Auftreten ist indessen scheinbar launisch und nicht recht zu erklären. Die Pflanze ist keineswegs häufig an der Küste, sondern findet sich nur hier und da, dann aber gesellig. Im Binnenlande tritt sie in der Nähe von Salzvorkommen auf, aber keineswegs häufig in Gesellschaft der eigentlichen Salzpflanzen. Sie verlangt etwas freien und feuchten Grund, liebt leichte Beschattung der unteren Blätter und pflegt Lithium im Laube zu sammeln.

Im allgemeinen zeigen sich die eigentlichen Küstenpflanzen an der Nordsee als wenig veränderlich, wenn man von den standörtlich bedingten Verschiedenheiten in Größe und Wuchs, sowie von Schwankungen der Blütenfarbe, Fehlen von Strahlblüten usw. absieht. Formenreich sind indes *Atriplex hastatum*, *Suaeda*, *Salicornia*, *Koeleria*, *Artemisia maritima* sowie die gekreuzten Pflanzen *Armeria ambifaria* und *Agropyrum junceum* \times *repens*.

6. Küstenflora und Seewasser.

Nach Ausscheidung der Gewächse, welche zwar mehr oder weniger ausschließlich Küstenbewohner sind, aber doch offenbar nicht des Meerwassers bedürfen, bleiben diejenigen Arten zurück, welche wenigstens zunächst als Halophyten, wirkliche Salzpflanzen, erscheinen. Manche von ihnen treten auch im Binnenlande auf Salzboden auf, andere jedoch scheinen in ihrem Vorkommen von ganz anderen Bedingungen als vom Salz abhängig zu sein. Man hat daher auch bezweifelt, daß die Halophyten überhaupt mehr Salz bedürfen als andere Gewächse. Wenn

eine solche Behauptung nur für das Kochsalz gelten soll, so dürfte sie allerdings im wesentlichen richtig sein. Aber die Entbehrlichkeit sämtlicher Meeressalze wird dadurch sicherlich nicht wahrscheinlicher. Manche Pflanzen verkümmern sofort, wenn man sie in gewöhnlichem salzarmen Boden aussäet. Andere gedeihen in erster Generation ganz gut, wachsen aber nicht in zweiter oder dritter, wenn man sie wieder auf demselben salzarmen Grunde heranzuziehen versucht.

Je nach ihrem Verhalten fern vom Seestrande kann man verschiedene Gruppen von Halophyten unterscheiden: 1. solche Arten, welche wildwachsend Küstenbewohner sind, aber als Nutz- oder Zierpflanzen auf Gartenboden gleich anderen Kulturgewächsen gedeihen. Dahin gehören: *Cochlearia officinalis*, *Crambe maritima*, *Apium graveolens*, *Armeria maritima* (Einfassung in Blumengärten). Vergleichsweise lassen sich auch *Asparagus* und *Hippophaës* hier anreihen, obgleich sie keine eigentlichen Halophyten sind. 2. Küstenpflanzen, die im Binnenlande an besonderen, etwas salzreicheren Standorten vorkommen. Als empfindliches pflanzliches Reagens auf Salzvorkommen kann *Scirpus maritimus* dienen, der nicht nur an der Küste, sondern auch an den salzreicheren Flüssen und an etwas Salz führenden Plätzen des Binnenlandes wächst. Besonders üppig gedeiht er an der Niederweser bei einem durchschnittlichen Salzgehalte von etwa $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ ‰, aber er begnügt sich auch mit viel geringeren Mengen. Ähnlich verhält sich *Sc. Tabernaemontani*. Sodann ist *Atropis distans* ein guter Salzanzeiger, geht aber in der Nähe der Küste auch auf Düngerplätze über. Sehr geringe Ansprüche an Salz machen ferner *Trifolium fragiferum* und *Erythraea pulchella*; wahrscheinlich sind *E. linariifolia* und die Küstenformen von *Gentiana campestris* und *amarella* ebenso genügsam. Nur scheinbare Halophyten sind die bereits erwähnten Dünengräser *Ammophila* und *Elymus*, welche den durchlässigen Sand der Dünen und des Strandes, die Fernhaltung aller Mitbewerber und den vollen Licht- und Luftgenuß lieben. Sie bedürfen indessen zu gutem Gedeihen anscheinend etwas Kalk und etwas regelmäßige Feuchtigkeit im Boden.

3. Pflanzen, wie *Aster Tripolium*, geben sich schon dadurch als wirkliche Halophyten kund, daß sie nirgends dauernd auftreten, wo der Boden oder das Wasser nicht außergewöhnliche, wenn auch an sich geringe Mengen von Salz führen. In manchen Fällen scheinen weder Kali noch Kalk oder andere Stoffe für ihr Vorkommen wesentlich bestimmend zu sein, während für andere Pflanzen allerdings ein besonderes Bedürfnis nach Substanzen, die das Salz begleiten, vorliegen mag. *Aster* findet sich an der Weser noch an Stellen, an denen kaum ein Über-

schuß von Salz nachweisbar ist; sie kehrt dann an binnenländischen Salzflecken wieder. Ähnlich verhalten sich auch *Spergularia salina*, *Glaux maritima*, *Triglochin maritima*, *Juncus Gerardi* und *Atropis distans*.

4. Pflanzen des lockeren Sandes und der Dünen, wie *Elymus arenarius*, *Agriopyrum junceum*, *Phleum arenarium*, *Salsola Kali*, *Honckenya*, *Cerastium tetrandrum*, *Lathyrus maritimus*, *Cochlearia danica*, *Eryngium maritimum*, *Cakile*, *Armeria*. Beachtenswert, aber schwerlich an Seewasser gebunden, ist das Dünenstiefmütterchen, *Viola tricolor sabulosa*, weil die ganze Formenreihe *V. lutea* \times *tricolor* \times *altaica* einer Prüfung durch umfassende Versuche bedarf.

5. Pflanzen des tieferen, zum Teil etwas schlickigen Bodens, wie *Atropis maritima*, *Lepturus incurvatus*, *Blysmus rufus*, *Carex extensa*, *C. trinervis*, *C. distans*, *Juncus maritimus*, *J. balticus*, *J. atricapillus*, *J. Gerardi*, *Triglochin maritima*, *Plantago coronopus*, *Pl. maritima*, *Atriplex littoralis*, *Odontites littoralis*, *Glaux maritima*, *Statice Limonium*, *Erythraea littoralis*, *Artemisia maritima*, *Apium*, *Oenanthe Lachenalii*, *Bupleurum tenuissimum*, *Cochlearia anglica* (Kalipflanze), *Spergularia salina*, *Sp. marginata*, *Lotus tenuis*.

Am Außenstrande sind verbreitet: *Salicornia*, *Suaeda*, *Obione pedunculata*, *O. portulacoides*, *Agriopyrum junceum*.

In Wassergräben und Wattenflüßchen finden sich *Batrachien*, *Ruppia* und *Zannichellia*, im Meere selbst zwei *Zostera*-Arten.

Ein Teil dieser Salzpflanzen ist durch Dickblättrigkeit ausgezeichnet, namentlich Arten der *Chenopodiaceen*, aber auch der *Alsineen*, *Cruciferen*, *Kompositen* usw. Viele andere Gewächse bedürfen indes den Schutz nicht, der durch Wasserspeicherung geboten wird, z. B. *Gramineen*, *Cyperaceen*, *Juncaceen*, *Umbelliferen* und sonstige. Für sie sind noch keine Schutzmittel gegen Schädigung durch Salz nachgewiesen.

Die einzelnen Vorgänge des Stoffwechsels in Tieren und Pflanzen sind noch viel zu wenig bekannt, um ein wirkliches Verständnis der Tatsachen zu vermitteln. Als der für den Pflanzenwuchs schädlichste Bestandteil des Meerwassers gilt bei den Landwirten das Chlormagnesium; es scheint auch bei keinem Organismus eine Speicherung dieses Stoffes stattzufinden. Das im Seewasser in äußerst geringer Menge enthaltene Jod sammelt sich in einigen Tangen beträchtlich an. Lithium findet sich in Spuren in manchen Bodenarten, aus denen es von einigen Pflanzen aufgenommen wird. Eine deutliche vorteilhafte Wirkung auf das Gedeihen solcher Gewächse ließ sich noch nicht nachweisen; etwas größere Mengen des Stoffes sind zweifellos schädlich. Am Strande wachsen einige Lithium führende Pflanzen, doch sind diese an bestimmten

Stellen des Binnenlandes viel häufiger, ohne daß dort erhebliche Mengen von Kochsalz mit ihnen vorkommen.

7. Aufgaben der Forschung über die Küstenflora.

Aus der vorstehenden Übersicht ergibt sich, daß wir über die chemischen Bedürfnisse der einzelnen Pflanzenarten recht wenig wissen. Was wir kennen, ist die äußere Gestalt; wir unterscheiden die einzelnen Arten nach den äußeren Merkmalen. Dagegen wissen wir nichts darüber, weshalb von zwei ähnlichen Arten, wie z. B. *Sedum acre* und *S. boloniense*, oder *Polygonum hydropiper* und *P. persicaria*, die eine regelmäßig einen scharfen, die andere einen faden Geschmack besitzt. Wir wissen ferner, daß von zwei Pflanzenarten, die nebeneinander auf dem nämlichen Boden wachsen, die eine wie die andere besondere Bestandteile in verschiedener Menge aus dem Untergrunde aufnimmt. Nach Ursache und Zweck solcher Ungleichheiten zu fragen, ist zur Zeit aussichtslos. Man muß sich daher darüber klar werden, daß zu einer wirklichen Kenntnis des Pflanzenreichs Einsicht in die physikalischen und chemischen Vorgänge erforderlich ist, durch welche jedes Gewächs sich in seiner Eigenart entwickelt und behauptet.

Linné und seine Zeitgenossen führten in ihren floristischen Schriften bei den einzelnen Gattungen oder Arten neben den Beschreibungen vielfach Angaben über sonstige Eigenschaften sowie über Schaden und Nutzen an. Heutzutage findet man in den systematischen Werken nur noch kurze Mitteilungen über Blütezeit und Standorte. Mag auch in Lokalfloren für Schulzwecke möglichste Kürze geboten sein, so sollte doch auf irgendeiner Stufe der floristischen Übersichten wenigstens ein gedrängter Überblick über alles, was von der besprochenen Pflanzenart bekannt ist, geboten werden, also außer den Unterscheidungsmerkmalen Angaben über die Morphologie und die wichtigsten Lebensverhältnisse, Stoffwechsel und Bedingungen des Gedeihens (physikalische und chemische Erfordernisse, chemischer Gehalt, Fortpflanzung, Beziehungen zu anderen Pflanzen und Tieren, sowie endlich zum Menschen, also Nutzen und Schaden). Vgl. G. F. W. Meyer, *Flora Hanov. exc.* (1849); *Abhandl. Naturw. Ver. Bremen*, Bd. II, pag. 418 (1871).

Man würde dann bei jeder Pflanzenart das Wichtigste, was darüber bekannt ist, wenigstens in Literaturnachweisen gesammelt finden, während jetzt unsere Kenntnisse nicht nur lückenhaft sind, sondern auch sehr zerstreut, so daß sie sich schwer übersehen lassen.

Zunächst müssen wir für die wichtigeren wilden Pflanzen ihre Bedürfnisse an mineralischen Nährstoffen in annähernd ähnlicher Weise

kennen zu lernen suchen, wie sie für die Kulturpflanzen ermittelt sind, Vor allen anderen Stoffen werden es Salpetersäure und Ammoniak, Kalium und Phosphorsäure, dann aber auch Kalzium, Magnesium, Schwefelsäure, Chlor und Silicium sein, auf die wir unsere Aufmerksamkeit richten müssen. In zweiter Linie verdienen auch solche Elemente Beachtung, welche in geringer Menge und nur bei einzelnen Arten vorkommen. Solche anscheinend nebensächlichen Bestandteile der Organismen können, wie wir im Tierreiche von Fluor, Jod und Kupfer wissen, für die Lebensverhältnisse bestimmter Klassen oder Arten von großer Bedeutung sein. In den Pflanzen werden wir zunächst auf solche Elemente achten, welche von ihnen in viel größerer Menge gesammelt werden, als sie in den zugeführten Nährflüssigkeiten vorkommen, so daß sie zurückgehalten sein müssen. In den Pflanzen werden wir zunächst an Aluminium, Lithium, Zink, Jod und Fluor denken, während die Rolle, welche Baryum, Strontium und Blei in ihnen spielen, vermutlich eine nebensächliche ist.

Eine mühevoll, umfangreiche und praktisch zunächst wenig lohnende Aufgabe wird eine Untersuchung der festen und flüssigen Bestandteile frischer Pflanzen sein. Man wird jedoch zunächst bei den wichtigeren und eigenartig zusammengesetzten Organismen Aufschluß über die Besonderheiten ihrer Lebensverhältnisse zu gewinnen suchen, wird daher erst nach und nach einen tieferen Einblick in die chemische Werkstätte der einzelnen Arten erhalten. Dazu genügt eine Aschenanalyse natürlich durchaus nicht. Es handelt sich darum zu wissen, in welchen Verbindungen die Mineralstoffe in den lebenden Pflanzen vorhanden sind, sowie welche Umsetzungen in ihrer Wanderung durch die Organismen vor sich gehen.

Es ist nicht unmöglich, daß derartige Untersuchungen auch für solche Fragen von Bedeutung werden, die bisher besonders eifrige Forschungen veranlaßten. Die äußeren Änderungen der Gestalt, die wir bisher zu erforschen suchten, werden anscheinend mitunter, vielleicht aber gar nicht selten, durch innere Lebensvorgänge bedingt. Eine planmäßige Ermittlung der wirklichen Ursachen, die den Verschiedenheiten der so überaus reichhaltigen Pflanzenwelt zugrunde liegen, ist daher eine bedeutungsvolle Aufgabe der Zukunft.

Über einen seltsamen Farn der Flora von Ceylon.

Ein Beitrag zur Entwicklungsmechanik des Farnwedels.

Von K. Giesenhagen, München.

(Mit 6 Abbildungen im Text.)

Gegen das Ende meiner Tropenreise in den Jahren 1899/1900, die mich nach Java und Sumatra geführt hatte, fand ich Gelegenheit, der Insel Ceylon einen vierwöchentlichen Besuch abzustatten. Neben den allgemeineren Fragen, die zum Teil in meiner Monographie „Die Farngattung *Niphobolus*“¹⁾ verarbeitet worden sind, zum Teil noch der eingehenderen Behandlung harren, hatte ich mir für den Besuch der Insel die Erforschung einiger spezieller Fragen zur Aufgabe gestellt, die mir bei früheren Arbeiten aufgestoßen waren oder sich aus dem Studium der Literatur ergeben hatten. Die kurze Dauer des Aufenthaltes gestattete freilich nicht das Arbeitsprogramm in allen Punkten zu erledigen; immerhin gelang es mir auf zahlreichen Ausflügen in die verschiedenen Vegetationsgebiete der interessanten Insel einige der seltenen Pflanzen, deren ich für meine Arbeit bedurfte, an ihren oft weit entlegenen Standorten aufzufinden und das nötige Material einzusammeln. So konnte ich von einer Tour in das Zentralgebirge die eigentümlichen Hexenbesen an *Pteris quadriaurita*, deren Verursacher ich bereits im Jahre 1892²⁾ an unvollständigem Herbarmaterial untersucht und als *Taphrina Laurencia* beschrieben hatte, in größeren Mengen und in allen Entwicklungsstadien heimbringen und daran gegenüber den Einwänden Sadebecks den einwandfreien Nachweis erbringen, daß der von mir beschriebene Pilz auf *Pteris quadriaurita* in der Tat ein Askomyzet aus der Gruppe der Exoasceen ist³⁾. Über einen weiteren derartigen Einzelfund sollen die nachfolgenden Zeilen berichten.

In seinen *Species filicum* gibt Hocker bei der Beschreibung von *Pteris quadriaurita*⁴⁾ in einer langen Anmerkung eine Übersicht der ihm zu Gesicht gekommenen Formen und Unterarten. Darunter findet

1) Giesenhagen, Die Farngattung *Niphobolus*. Jena 1901.

2) Flora, Ergänzungsband 1892, pag. 130.

3) Giesenhagen, *Taphrina*, *Exoascus* und *Magnusiella*. Bot. Zeitung 1901, pag. 127.

4) a a. O. Vol. II, pag. 180.

sich auch eine merkwürdig variable Pflanze von Ceylon, die er mit folgenden Worten schildert: From Ceylon we have received, both from Gardner, n. 1133, and from Mrs. Gen. Walker, a remarkable abnormal state of this species, having only the middle of the pinnae pinnatifid, and this in a very irregular and unequal manner, the segments becoming confluent into a tail-like point, and below confluent and more or less decurrent to the base.

Auf die gleiche Abnormität weist auch Thwaites in seiner *Enumeratio plantarum zeylanicae*¹⁾ hin, indem er bei der Erwähnung von *Pteris quadriaurita* bemerkt: Et forma ludens; pinnulis plus minus irregularibus, aliis elongatis aliis abbreviatis vel abortivis.

In einem Anhang zu seiner Aufzählung²⁾ kommt Thwaites noch einmal auf diese Bemerkung zurück, indem er schreibt:

„*Pteris quadriaurita*, Retz“ Post „abortivis“ insere: *P. Otaria*, Beddome, *Ferns of South. Ind. t. XLI*. An hybrida inter *P. quadriauritam* Retz., et *crenatam* Sw.?



Fig. 1. *Pteris Otaria* Bedd. Auf $\frac{1}{2}$ verkleinerte Kopie nach Beddome, *Ferns of South. Ind. t. XLI*.

1) a. a. O. pag. 386.

2) pag. 438.

Die *Enumeratio plantarum zeylanicae* von Thwaites ist in den Jahren 1858—1864 erschienen. Das in der zweiten Anmerkung von Thwaites zitierte Werk Beddome wurde in den Jahren 1863—1864 veröffentlicht. Die beiden Publikationen liefen also zeitweilig nebeneinander her, und so war es möglich, daß die beiden Autoren wechselseitig aufeinander

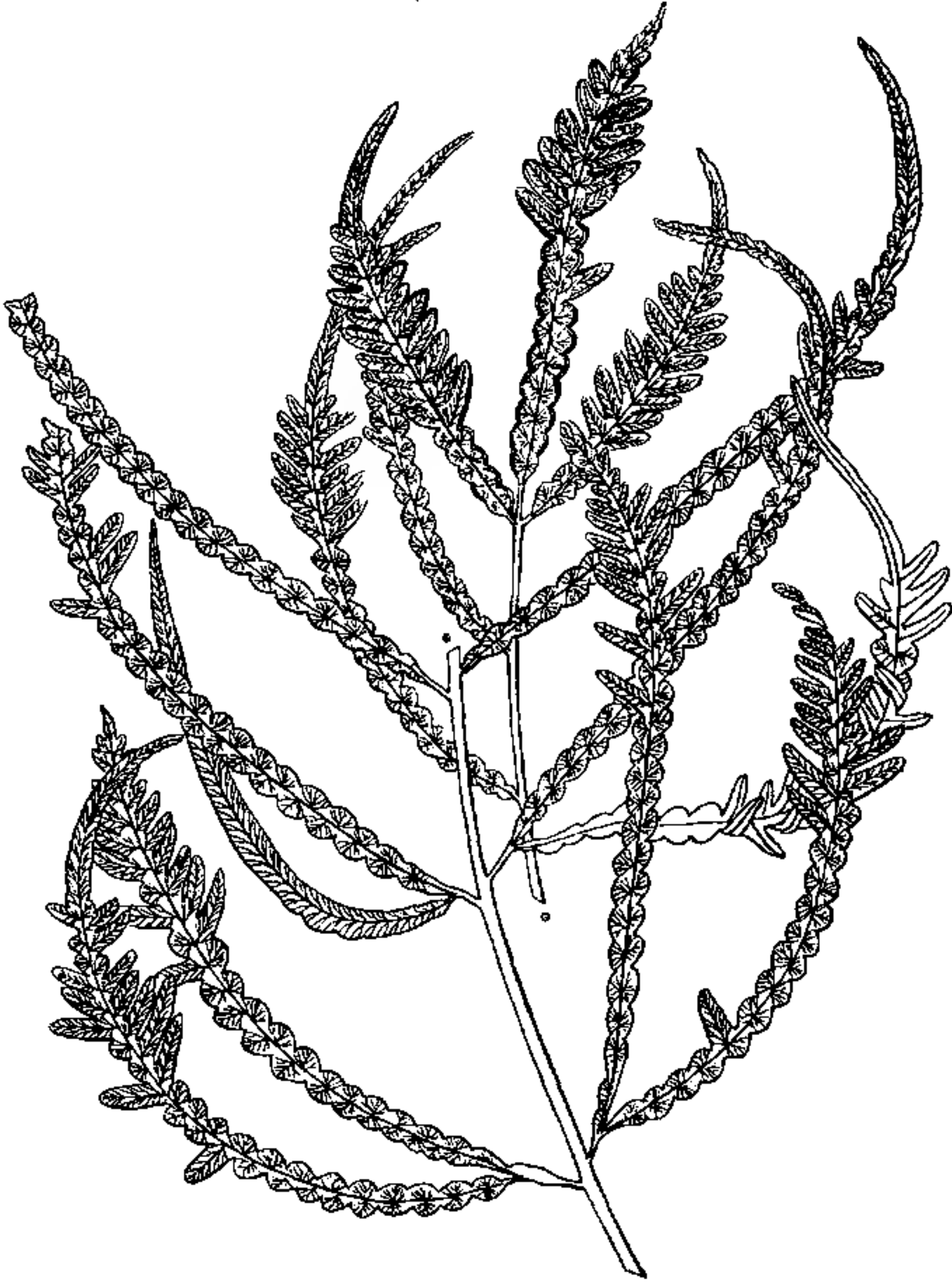


Fig. 2. *Pteris Otaria* (?). Auf $\frac{1}{2}$ verkleinerte Kopie nach Beddome, *Ferns of South. Ind.*, t. CCXIX.

bezug nehmen konnten. Beddome kommt nämlich auch zweimal auf seine *Pteris Otaria* zu sprechen und gibt auch zwei verschiedene Abbildungen, die sich auf diese Art beziehen. Zu seiner Abbildung Nr. XII, deren Hauptfigur in der umstehenden Textfig. 1 auf die Hälfte verkleinert reproduziert ist, schreibt er auf pag. 13: *Pteris*

Otaria (Beddome) Caudex short erect, frond oblong, coriaceo-membranaceous, below glabrous, above furnished with a few hairs on the costa, pinnate, pinnae 5–6 pairs, the upper pair generally undivided, the others irregularly pinnatifid about the centre, the apex prolonged into a long tail-like acumination, individed at the base, but there furnished with a long tail-like segment, which is obsolete in the upper pinnae and gradually larger in the lower ones, and pinnatifid in the lowest pair, sterile apex of the pinnae and pinnules serrated.

Slopes below Puntaloor Wynad (Malabar).

Die zweite Abbildung, auf die Hälfte verkleinert wiedergegeben in der nebenstehenden Textfig. 2, findet sich bei Beddome auf Taf. CCXIX und ist auf pag. 73 beschrieben. Es heißt dort:

Plate No. CCXIX is a curious *Pteris* forwarded from Ceylon by Mr. T. W. Beckett. It is, I believe, a variety of my *Pt. Otaria*, and seems intermediate between *Pteris Otaria* and *Pt. crenata*—it is, I believe *Pt. quadri-aurita* var. *ludens* of Mr. Thwaites' enumeration (C. P. 1351 and 3060) and Mr. Thwaites suggests that it may be a hybrid.

Ich glaube annehmen zu können, daß Beddome die von Thwaites als *Pteris quadriaurita* var. *ludens* bezeichnete Form als Vorlage für seine Taf. CCXIX benutzt hat. Aber wahrscheinlich hatte er durch Beckett nur einen oder zwei ähnliche Wedel zugesandt erhalten. Wenn er den ganzen Formenkreis der Varietät gekannt hätte, würde er sich wohl nicht mit der einen Figur und der kurzen Notiz begnügt haben.

Ebenso dürfte Thwaites die *Pteris Otaria* Beddomes wohl nur aus der Abbildung Beddomes gekannt haben. Immerhin bleibt es auffällig, daß er seine interessante Pflanze einfach mit *Pteris Otaria* identifiziert. Man möchte fast annehmen, daß Thwaites 1864 auch erst wenige Wedel der Form *ludens* gesehen und die Eigenart derselben noch nicht erkannt hatte. Später hat Thwaites aber sicher den ganzen Formenkreis aus eigener Anschauung gekannt; denn 1874 schreibt Baker¹⁾: Mr. Thwaites sends from Ceylon a series of remarkable abnormal forms passing down gradually into a plant with narrow linear pinnae, the lowest with only two smaller similar pinnules on the lower side. Beddome blieb aber auch später noch, als er die wunderbare Variabilität der Form *ludens* kannte, bei der Ansicht, daß seine *Pteris Otaria* dazu gehöre. 1883²⁾ beschreibt er die Var. *ludens*

1) Hooker and Baker, *Synopsis filicum* 1874, II. Ed., pag. 158.

2) Beddome, *Ferns of brit. India*.

der *Pteris quadriaurita* mit folgenden Worten: „Pinnules verry abnormally cut, sometimes only with a waved margin for the greater length, then developing normal segments, then again narrowing into only the waved margin. Bedd. F. S. I. tabs. 41 and 219 (under *Otaria*). Malabar, Quilon; Ceylon.“

Daß der von Beddome auf Taf. XLI abgebildete Farn in den Variationsbezirk der *forma ludens* fällt, oder was dasselbe bedeutet, daß einzelne Wedel von der *Forma ludens* die morphologischen Eigentümlichkeiten aufweisen, welche an Beddomes Figur auf Taf. XLI erkennbar sind und welche in seiner Diagnose der *Pteris Otaria* zugeschrieben werden, ist unverkennbar. Ob aber der *Pteris Otaria*, deren Vorkommen von verschiedenen Punkten im südlichsten Vorderindien angegeben wird, die gleiche Mannigfaltigkeit in der Ausgestaltung der einzelnen Wedel zukommt wie der *Forma ludens* ist fraglich; jedenfalls erwähnt Beddome diese auffällige Tatsache nirgends. Es scheint deshalb geraten, die von Beddome in seinen *Ferns of southern India* auf pag. 13 beschriebene und auf Taf. XLI abgebildete Pflanze von Malabar zunächst als eigene Varietät von *Pteris biaurita* L. (= *P. quadriaurita* Retz.) weiter bestehen zu lassen und die Bezeichnung „*forma ludens*“ auf die Pflanze von Ceylon zu beschränken, von welcher Thwaites die von Baker erwähnte „series of remarkable forms passing down gradually into a plant with narrow linear pinnae, the lowest with only two smaller similar pinnules on the lower side“ nach Kew gesandt hat. Zu dieser *forma ludens* gehört dann allerdings wohl auch der von Beddome, a. a. O. auf Taf. CCXIX abgebildete und mit der Bezeichnung *P. Otaria?* versehene, aus Ceylon stammende Wedel.

Man darf daraus aber nicht schließen wollen, daß diese, meines Wissens, einzige Abbildung von *Pteris biaurita* f. *ludens* in der englischen Farnliteratur eine charakteristische Vorstellung von der Pflanze geben kann. Sie stellt eben nur einen einzigen Wedel dar, neben dem vielleicht an demselben Rhizom fünf oder sechs oder noch mehr Wedel von gänzlich anderer Form gestanden haben. Es ist überhaupt nicht leicht, durch eine bildliche Darstellung eine richtige Anschauung von der seltsamen Pflanze zu vermitteln. Bevor ich an den Versuch gehe, habe ich zu erörtern, welches Material mir zum Studium der Form zur Verfügung steht.

Als ich mich in den 90er Jahren mit den durch *Taphrina Laurencia* verursachten Hexenbesen an *Pteris biaurita* beschäftigte, war ich durch die oben mitgeteilten Anmerkungen in Hookers *Spec. fil.* und in Bakers *Syn. fil.* auf die variable Form von *Pteris biaurita* aufmerksam

geworden, weil ich nach den Angaben der beiden Autoren bei ihr Aufklärung über die abnorme Gestaltung der Wedel in den Hexenbesen glaubte erwarten zu dürfen. Geeignetes Untersuchungsmaterial war aber damals für mich unerreichbar. Ich mußte mich mit der Hoffnung trösten, vielleicht später bei einem Besuch in Kew die Serie von Thwaites studieren zu können. Früher als ich erwarten konnte, wurde mir durch die Verleihung des deutschen Buitenzorg-Stipendiums die Möglichkeit gewährt die Pflanze lebend an ihrem Standort in Ceylon aufzusuchen. Als ich im Frühjahr 1900 nach einem längeren Aufenthalt in Buitenzorg und nach mehrmonatlichen zum Teil etwas abenteuerlichen Kreuz- und Querzügen durch Sumatra nach Ceylon kam, suchte ich zunächst bei den dortigen Botanikern Erkundigungen über den Standort des Farns einzuziehen, hatte aber damit keinen Erfolg. Schließlich fand ich in dem Herbarium des botanischen Gartens in Peradenia einen Hinweis, der mich auf die rechte Spur leitete. Nachdem ich mehrere Wochen mit Studien in dem botanischen Garten in Peradenia, mit dem Besuch von Tee- und Kakaopflanzungen und mit Forschungsreisen in das Zentralgebirge und in das Gebiet der Patanas verbracht hatte, kam ich endlich am 25. März in der letzten Woche meines Aufenthaltes auf Ceylon dazu, einen Ausflug zur Aufsuchung des Standortes der *Pteris baurita* f. *ludens* zu unternehmen und hatte das Glück, nahe bei der alten Königsstadt Kandy unweit der als Lady Macarthys Road bezeichneten Landstraße in einem lichten Walde das Gesuchte zu finden. Auf einem Raum von wenigen hundert Quadratmetern standen zahlreiche Exemplare verschiedenen Alters, von denen ich reichliches Material einsammeln konnte, ohne die interessante Vegetation zu beeinträchtigen oder gar in ihrem Bestande zu bedrohen. Ich habe im ganzen 27 Wedel an Ort und Stelle eingelegt und auch ein ganzes Exemplar lebend mitgenommen, um es in der Heimat zu kultivieren und daran die Entwicklung der abnormen Wedelformen zu beobachten. Leider ist es nicht gelungen, die durch die lange Reise geschädigte Pflanze längere Zeit am Leben zu erhalten, so daß ich mit meinen Untersuchungen auf das getrocknete Material angewiesen bin.

Die in meiner Sammlung vorhandenen Wedel, welche ich von einigen wenigen Exemplaren zusammengesucht habe, können leicht, wie seinerzeit schon Thwaites getan hat, in einer Serie angeordnet werden, in welcher die extremsten Formen durch sanft abgestumpfte Übergänge miteinander verknüpft sind. Um die bildliche Darstellung auf dem Raum einer Druckseite unterbringen zu können, habe ich die Herbarblätter willkürlich in neun Gruppen eingeteilt, von denen die extremen

Formen mit A und B bezeichnet, die Zwischenformen mit 1 bis 7 nummeriert sind. In der nebenstehenden Textfig. 3 ist von jeder Gruppe

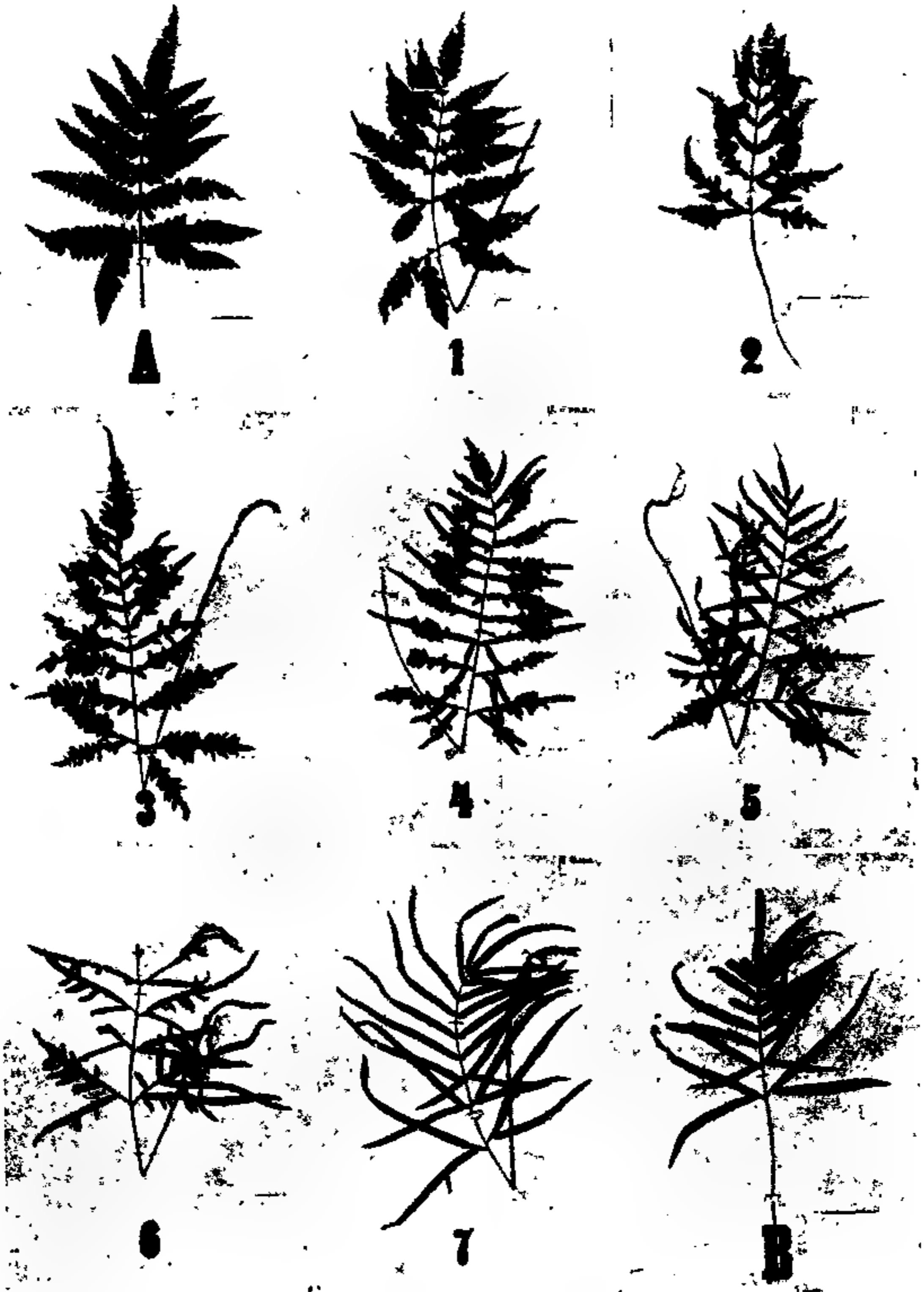


Fig. 3. Serie von neun Wedeln von *Pteris biaurita* L. forma *ludens*. A entspricht der normalen *Pt. biaurita*. B ist die extremste Abweichung ganz ohne Fiederabschnitte an den Fiedern. 1—7 sind stufenweise verschiedene Zwischenformen zwischen A und B. Alle Figuren sind auf $\frac{1}{2}$ verkleinert.

ein Wedel mit der angegebenen Bezeichnung auf 1/9 verkleinert photographisch dargestellt.

A ist ein Wedel von der typischen Gestalt der *Pteris biaurita*. Ich verstehe dabei mit Christensen (*Index filicum*) unter *Pteris biaurita* den ganzen Formenkreis, den die englischen Farnsystematiker ihrem Schema zu Liebe auf die beiden Arten *Pt. quadriaurita* Retz. und *Pt. biaurita* L. verteilen. Will man die Trennung beibehalten, welche sich auf das Vorkommen einer geschlossenen Nervenmasche am Grunde der Fiederchen (bei *biaurita* im Sinne der Engländer) stützt, so würde der Wedel A zu *Pt. quadriaurita* Retz. zu stellen sein.

Auch die übrigen acht in der Figur dargestellten Repräsentanten der Serie und die nicht mit abgebildeten Wedel zeigen sich in vielen Punkten in Übereinstimmung mit den Angaben der englischen Diagnose von *Pteris quadriaurita* Retz., wie eine vergleichende Betrachtung ihrer wesentlichen Züge ergeben wird. Von einigen wenigen Wedeln, welche noch die Jugendform aufweisen, sehe ich dabei selbstverständlich ab.

Der Wedelstiel ist, wo er in seiner ganzen Länge erhalten ist, von der Basis bis zum ersten Fiederchen gemessen 24 bis 38 cm lang; er ist aufrecht, kahl, nur am Grunde gelegentlich mit ganz vereinzelt Schuppen besetzt, hellgelblich, nach unten bisweilen etwas dunkler werdend. In der englischen Diagnose in Hooker-Baker *Syn. fil.* heißt es von ihm: st. 1—2 ft. l.; strong, erect, naked or slightly scabrous, straw coloured or brownish.

Die Wedelfläche mißt von der untersten Seitenfieder bis zur Spitze der Endfieder 15 bis über 30 cm. Die größte Breite des Gesamtumrisses beträgt etwa ebensoviel. Die der Endfieder ähnlichen Seitenfiedern stehen in 5 bis 11 Paaren. Der Zwischenraum zwischen den Ansatzstellen der beiden untersten Fiederpaare beträgt 30 bis 45 cm selten darüber. Die Seitenfiedern des untersten Paares, welche am längsten sind (bis zu 18 cm), tragen in der Regel nahe ihrer Basis einen nach abwärts gerichteten, ähnlichen aber etwas kleineren Gabelast. Selten folgt noch ein zweiter und selbst dichter ähnlicher Gabelast in abnehmender Größe an der Basalfieder; häufiger tritt ein solcher Gabelast auch bei den nächst höheren Seitenfiederpaaren auf.

Bakers Diagnose beschreibt diese Gestaltverhältnisse der Wedelfläche folgendermaßen: f. 6 in. to 2 or 3 ft. l., 4 in. to 1 ft. or more br. with a terminal central pinna — — and below this several similar pinnae on both sides, which are 6—12 in. or more l. — — the lowest 1—2 in. apart at the base, usually again compound, with

one or two similar but smaller pinnul. branching from them at the base on the lower side.

Bezüglich der Textur, der Nervatur und der Sori entsprechen die Wedel genau der Diagnose Baker's: texture subcoriaceous; rachis and both surfaces naked; veins conspicuous, usually once forked, 1 lin. to $\frac{1}{2}$ in. apart at the base; sori often continuous along the whole margin of the segments.

Die Wedel der forma ludens fallen demnach in allen bisher betrachteten Punkten ganz in den Rahmen der für *Pteris biaurita* L. (Christensen) gültigen Diagnose. Wenn man die englischen Maße 1 foot = ca. 30 cm, 1 inch = ca. $2\frac{1}{2}$ cm, 1 line = ca. 2 mm) mit den von mir angegebenen vergleicht, so ergibt sich, daß die forma ludens zu den minderstattlichen Rassen der *Pt. biaurita* gehört, während sonst auf Ceylon größere Varietäten mit armlangen Wedelflächen und darüber weiteste Verbreitung besitzen. Auch hinsichtlich der Zwischenräume zwischen den Ansatzstellen der äußersten Nervenverzweigungen weisen die englischen Maßangaben für die f. ludens einen zu großen Durchschnitt auf.

Die Merkmale der forma ludens, welche sich nicht oder doch nicht bei allen Wedeln der Diagnose Bakers fügen, beziehen sich ausschließlich auf die Gestalt der Endfieder und der ihr ähnlichen Seitenfiedern. Es heißt dort: — a terminal central pinna cut down nearly to the rachis into numerous close parallel linear oblong lobes $\frac{1}{2}$ —1 in. l. 2—3 lin. br., the barren ones entire or slightly serrated. Die Breite der Fiedern wird mit 1—2 inches (= $2\frac{1}{2}$ bis 5 cm) angegeben.

Diese Angaben treffen nur für die Wedel der Gruppe A zu. Bei 1 endet jede Fieder in eine kaum 5 mm breite zum Ende hin allmählich verschmälerte Spitze mit ungeteiltem höchstens schwach und undeutlich gekerbtem oder gezähntem Laminarsaum und die Fiederabschnitte nehmen gegen die Basis hin an Länge ab, während bei der typischen *Pteris biaurita* die Breite der Fiedern in der unteren Hälfte ziemlich gleichbleibt. Bei den Fiedern der Gruppe 2 tritt auch an der Basis der Fiedern ein schmaler ungeteilter Laminarsaum auf, während die mittlere Partie der Fiedern noch die $2\frac{1}{2}$ bis 4 cm breite fiederspaltige Laminarfläche besitzt. Bei den folgenden Gruppen tritt die mittlere breite fiederspaltige Fläche gegenüber den schmälere Teilen an Basis und Spitze der Fiedern schrittweise immer mehr zurück. Bei Gruppe 5 und 6 wird der breitere Teil nur noch durch vereinzelte unregelmäßige Fiederchen angedeutet; an einzelnen oberen Fiedern der Wedel fehlen die Fiederchen ganz. Das Exemplar, welches die Gruppe 7

vertritt, zeigt noch ganz vereinzelt ein Fiederchen an einer der unteren Fiedern, der Gruppe B fehlen sie völlig, so daß die Fiedern in ihrer ganzen Länge nur die schmalen ungeteilten Laminarsäume tragen.

Um eine Vorstellung davon zu geben, wie allmählich die Übergänge von den breiten fiederspaltigen Fiedern der Gruppe A zu den schmalen ungeteilten Fiedern der Gruppe B hinüberführen, und um die Gesetzmäßigkeit dieser Erscheinung erläutern zu können, verweise ich auf die Textfig. 4, in welcher eine Serie von Fiedern in naturgetreuen Umrißbildern auf zwei Drittel verkleinert dargestellt sind. Die einzelnen Bilder sind nach mittleren Seitenfiedern der verschiedenen Wedelgruppen meiner Serie gezeichnet, wobei ich hauptsächlich darauf Rücksicht genommen habe, daß annähernd gleich große Fiedern zur Vergleichung herangezogen wurden. Die meisten Fiedern stammen von der rechten Hälfte des mit der sorustragenden Seite nach oben liegenden Wedels. Wo Fiedern der anderen Wedelhälfte benutzt wurden, sind sie des leichteren Vergleiches halber von der Blattoberseite aus dargestellt, so daß sie wie die übrigen ihre Spitze nach rechts wenden. Die gegen die Wedelbasis gewendete Hälfte der Fiedern ist also bei allen 10 Bildern übereinstimmend nach abwärts gerichtet. Nur die Fig. 4i stellt keine Seitenfieder der Rachis dar, sondern den Gabelast einer untersten Seitenfieder. Dieser Ersatz erscheint aber durchaus unbedenklich einmal, weil im allgemeinen der Gabelast der untersten Seitenfieder sich morphologisch genau wie eine höherstehende Seitenfieder der Rachis verhält und weiter, weil der Übergang zwischen den Fiedergestalten h und k auch ohne das Zwischenglied angesichts der vorangehenden Serie keine Schwierigkeit bilden würde.

Überblickt man die gezeichnete Fiederserie, so ergeben sich einige Regeln, die auch bei der Vergleichung des Gesamtmaterials ihre Bestätigung finden: Die seitlichen Fiederabschnitte, welche bei der normalen *Pt. biaurita* von der Basis an gleichmäßig an beiden Seiten der Wedelfiedern auftreten und gegen die gezähnte Spitze hin an Größe ganz allmählich abnehmen, werden zuerst an der Spitze und an der Basis unterdrückt, während in der Mitte der Fiedern zunächst noch beiderseits je eine geschlossene Gruppe von Fiederabschnitten übrig bleibt. An Stelle der unterdrückten Fiederabschnitte tritt ein schmaler gleichmäßiger, bisweilen am Rande gekerbter Laminarsaum. Die Gruppen der Fiederabschnitte verarmen dann allmählich mehr und mehr, bis zuletzt die ganze Seitenfieder nur noch aus der beiderseits von einem schmalen Flügelsaum begleiteten Mittelrippe besteht. Die beiden Hälften der einzelnen Seitenfieder verhalten sich dabei ziemlich gleichmäßig,

nur scheint die Unterdrückung der seitlichen Fiederabschnitte in der apikalen Längshälfte schneller fortzuschreiten als in den basalen. Seitenfiedern, die wie die in Fig. 4 i gezeichnete nur noch einen oder einige

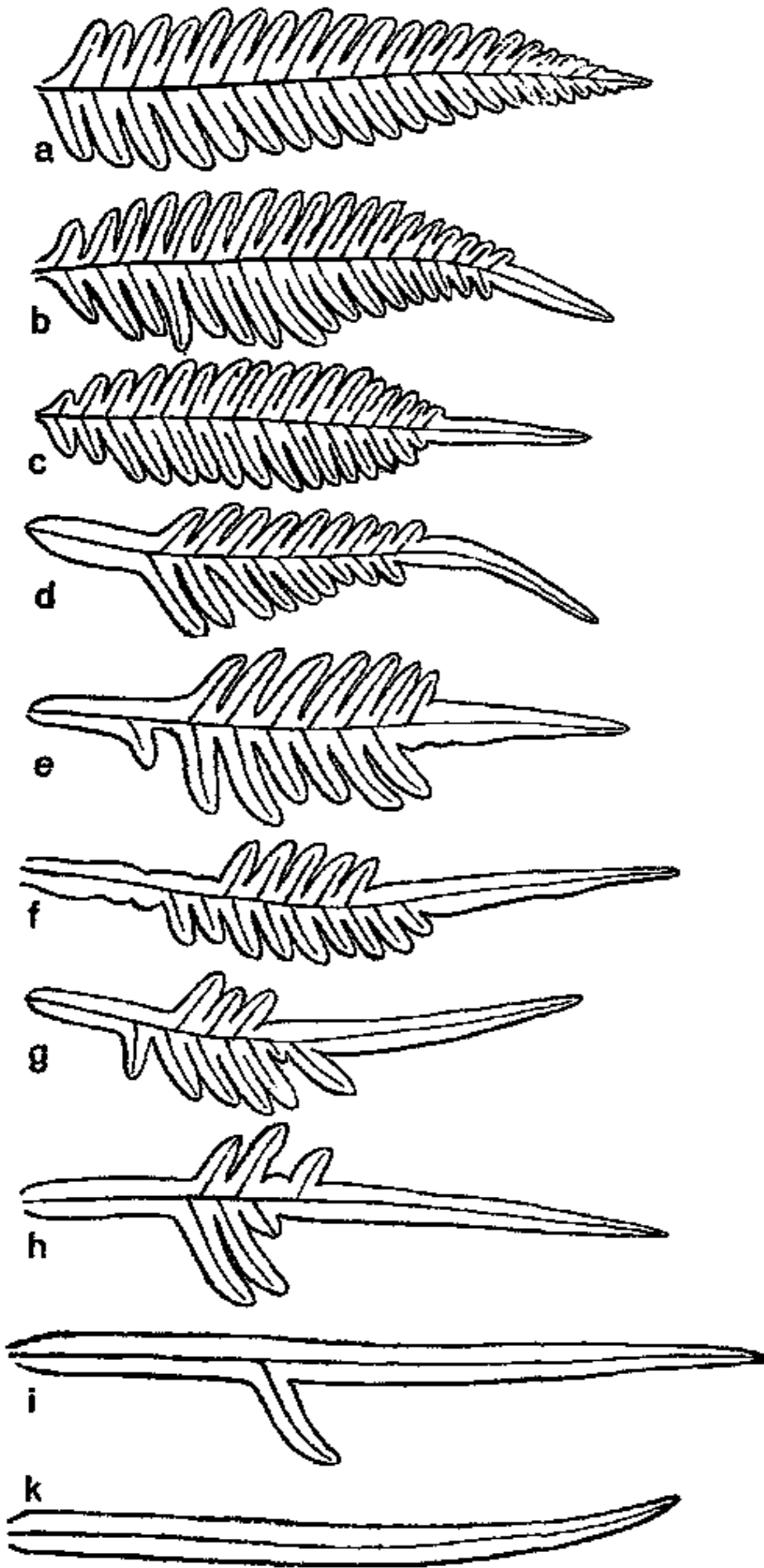


Fig. 4. Serie von Wedefiedern der *Pteris biaurita* f. *ludens*. Mit allen Übergängen von der Normalform *a* bis zur extremsten Abweichung *k*.

Seitenfiedern bei den Formen, bei denen die Fiederabschnitte an den Seitenfiedern mehr oder weniger unterdrückt sind, bisweilen gesteigert ist. Bei den in Fig. 3 abgebildeten Exemplaren der Gruppen 4, 6 und 7 treten die Gabeläste an den drei untersten Fiederpaaren auf; das dort

Fiederabschnitte in der basalen Hälfte aufweisen, während die apikale Hälfte derselben gänzlich entbehrt, finden sich mehrfach; dagegen ist der umgekehrte Fall in meinem Material nicht vertreten.

Wenn wir die aus der Vergleichung einer Seitenfieder abgeleiteten Gesetzmäßigkeiten an dem Gesamtmaterial prüfen, so läßt sich weiter konstatieren, daß die Seitenfiedern des gleichen Wedels um so weiter von der normalen Gestalt der *Pt. biaurita* abweichen, je näher sie der Wedelspitze stehen. Die zentrale Endfieder verhält sich in dieser Beziehung wie eine mittlere Seitenfieder, doch mit dem Unterschied, daß ihre beiden Längshälften symmetrisch gestaltet sind. Die Ausbildung von Gabelästen an den unteren Seitenfiedern wird durch die Verarmung der Laubentwicklung nicht beeinträchtigt. Es scheint vielmehr, als ob die Befähigung zur Ausbildung von Gabelästen an den unteren

abgebildete Exemplar der Gruppe 5 zeigt die Gabeläste sogar in der rechten Wedelhälfte an 6, in der linken an 5 unteren Seitenfiedern. Hier treten beim untersten Fiederpaar sogar auch an der apikalen Seite Gabeläste auf. Der Wedel der Gruppe B hat aber die Gabeläste wieder nur an zwei Fiederpaaren, ein Verhalten, das in den meisten Gruppen, auch bei A und I an einzelnen Exemplaren der Gruppen wiederkehrt.

Wir können demnach aus den bisherigen Beobachtungen den Satz ableiten: Die Verzweigung der Wedelfläche hält sich im allgemeinen bei den Wedeln der *forma ludens* innerhalb der Grenzen, welche der Diagnose der Gattung *Pteris biaurita* entsprechen. Abweichend und wechselnd ist lediglich die Ausbildung der Laubfläche an den Fiedern.

Wenn nun die Frage aufgeworfen wird, welche Ursachen die verschiedenartige Ausgestaltung der Laubfläche der Wedelfiedern bedingen, so können äußere und innere Faktoren in Betracht gezogen werden. Zunächst liegt die Vermutung nahe, daß wechselnde äußere Verhältnisse die Gestalt der Wedel beeinflussen könnten. Wir wissen, daß bei gewissen Gefäßpflanzen das Blattgewebe anders ausfällt, je nachdem sie am salzhaltigen Meeresstrande oder in salzfreiem Boden wachsen, daß manche Arten verschieden gestaltete Licht- und Schattenblätter bilden, daß unter dem wechselnden Einfluß der Beleuchtung neben chasmogamen auch kleistogame Blüten an derselben Pflanze auftreten können, daß bei Wassergewächsen der Einfluß der verschiedenen Medien zur Ausbildung verschieden geformter Tauchblätter, Schwimmblätter und Luftblätter führen kann, daß die Unterschiede in der Luftfeuchtigkeit aus Blattrosetten an gestauchter Achse langgliedrige Sprosse mit veränderter Blattform, aus bedornten Blättern unbewehrte entstehen lassen können. Ähnlich könnten ja wohl auch wechselnde äußere Umstände die Blattgestalt der *Pteris* beeinflussen und zum Anstoß werden für den Formwechsel der Wedel an derselben Pflanze. Aber die Verhältnisse am Standort der *Pteris biaurita ludens* und die Art der Verteilung der verschieden gestalteten Wedel an den Pflanzen bieten für diese Auffassung keine Stütze. Da sich die verschieden gestalteten Wedel auf kleinem Raum nebeneinander in derselben Vegetationsperiode entwickeln, können wechselnde Einflüsse vom Boden aus oder durch Beleuchtungs-, Luftwärme- oder Feuchtigkeitsverhältnisse nicht zur Klärung herangezogen werden. Demnach müssen wir die Variabilität der Wedel auf innere Ursachen zurückzuführen suchen.

Thwaites hat in seiner *Enumeratio plantarum zeylanicae* die Vermutung ausgesprochen, die *forma ludens* möchte ein Bastard zwischen

Pteris quadriaurita Retz. und *Pt. crenata* Sw. sein. Was ihn dazu veranlaßte, war wohl der Umstand, daß die extremsten der Gruppe 7 und B unserer Abbildung Fig. 3 angehörigen Wedelformen in ihrer Gesamtgestalt an die fertilen Wedel von *Pt. crenata* Sw. erinnern. Einer näheren Untersuchung hält aber diese Formähnlichkeit nicht stand. *Pt. crenata* hat nach den Diagnosen bei Hooker, Baker und Christ nur 2 bis 4 Paare von Seitenfiedern, während die *forma ludens* 6 und mehr und gerade bei den schmal gefiederten Formen meist 3 bis 11 Seitenfiederpaare aufweist. Ferner ist *Pt. crenata* Sw. entschieden dimorph. Die sterilen Wedel der *Pt. crenata* haben eine verbreiterte herablaufende Endfieder, auch die oberen Seitenfiedern ziehen sich an der Rachis herab. Von den unteren Seitenfiedern schreibt Baker: the lower ones subdeltoid, cut down to the rachis below into 2 to 6 obovato-oblong sharply-toothed pinnules, which are often $\frac{3}{8}$ or even $\frac{1}{2}$ in. br. Christ sagt darüber: Fiedern der sterilen Blätter herablaufend, unten deltoid, kurz in mehrere, eiförmige stumpfe Segmente geteilt, stark gezähnt. — Bei *Pteris biaurita* f. *ludens* aber sind die sterilen Wedel den fertilen an Gestalt gleich. Die Endfiedern sind stets scharf und deutlich gegen die gänzlich ungeflügelte Rachis abgesetzt und die Gestalt der unteren Fiedern ist weder als deltoid noch als subdeltoid zu bezeichnen, abgesehen davon, daß ihre Gabeläste bei den Formen ohne Fiederchen, gleichviel ob fertil oder steril, stets lang zugespitzt und kaum bis zu 5 mm breit sind. Der Modus der Verzweigung der Wedelfläche entspricht eben, wie oben gezeigt wurde, auch bei den extremsten Wedeln der *forma ludens* bis auf die Ausbildung des Laminarsaumes der Fiedern der Diagnose von *Pt. biaurita* und das wechselnde Verhalten des Laminarsaumes variiert nicht in der Richtung zu verbreiterten, stumpfen, herablaufenden Saumlappen, wie sie der *Pt. crenata* eigen sind.

Es ist auch an sich nicht wahrscheinlich, daß die verschiedene Ausgestaltung der Wedel an einer und derselben Pflanze die Folge einer Mischung des Erbgutes zweier Arten ist. Die Faktorenanalyse würde ja in einem solchen Falle mit einer wiederholten Änderung des Erbgutes von Wedel zu Wedel, ja von Fieder zu Fieder zu rechnen haben, was kaum den Anschauungen der modernen Genetiker entspricht. Man müßte wohl an eine immer wiederholte Knospenvariation denken, die jedem Wedel, jeder Seitenfieder ein besonderes spezifisches Erbgut vermittelte. Und auch damit wäre noch nicht geholfen, denn wie gezeigt wurde, herrscht bei den Seitenfiedern der Zwischenformen die Gesetzmäßigkeit, daß die Verarmung der Seitenfiedern an seitlichen Fieder-

abschnitten von unten nach oben fortschreitet. Die Knospenvariation dürfte also nicht, wie wir sie sonst auftreten sehen, eine zufällige sein, sondern in gesetzmäßigen Abstufungen gegen die Wedelspitze fortschreiten. Mit einer solchen an sich schon gezwungenen Erklärung würde es aber nicht in Einklang zu bringen sein, wenn wie z. B. bei dem in Fig. 3 als Nr. 4 abgebildeten Wedel nach der Entstehung einer letzten schmalen Seitenfieder, die ganz ohne seitliche Fiederabschnitte bleibt, wieder eine Endfieder angelegt wird, die jederseits fünf wohlausgebildete Fiederlappen trägt.

Die Annahme, daß die Vielgestaltigkeit der Wedelformen auf genetische Faktoren zurückzuführen sei, hat demnach keine Wahrscheinlichkeit für sich. Nachdem ich lange Zeit an der Auffassung festgehalten hatte, daß die *forma ludens* ein Bastard sei, hat die sorgfältige Analyse ihrer Eigentümlichkeiten mich überzeugt, daß kein zwingender Grund dafür vorliegt, die Form als heterozygot zu betrachten. Auf keinen Fall ist das wechselnde Verhalten der einzelnen Wedel ausschließlich durch eine Bastardierung zu erklären. Zu einer spezifischen regulatorischen Eigenschaft, welche allenfalls das Resultat einer Erbgutmischung sein könnte, müßten immer noch wechselnde äußere oder innere Faktoren hinzutreten, um die Vielgestaltigkeit der Wedel an derselben Pflanze erklärlich zu machen und auf diese wechselnden Faktoren, nicht auf die gleichmäßig wirkende ererbte Voraussetzung ihrer Wirksamkeit, würde meines Erachtens bei der entwicklungsmechanischen Erklärung des Verhaltens der einzelnen Wedel hauptsächlich Gewicht zu legen sein.

Wenn wir unter den Formen Umschau halten nach Arten, bei denen unabhängig von äußeren Umständen verschiedene Wedelformen auftreten können, so zeigt sich, daß ganz allgemein bei den mit reicher verzweigten Wedelformen ausgestalteter Formen einfachere Jugendblätter gebildet werden. Das gilt auch für *Pteris biaurita*. Goebel¹⁾ hat den Nachweis geliefert, daß die Jugendblattform eine Hemmungsbildung ist, daß ihre Anlage den gleichen Entwicklungsgang einschlägt wie die Folgeblätter, aber auf einer früheren Entwicklungsstufe stehen bleibt. Er hat auch gezeigt, daß solche Jugendblattformen auch an der erwachsenen Pflanze wieder auftreten können, wenn die Ernährung der Blattanlagen während ihrer Entfaltung unter das normale Maß herabsinkt. Es gelang ihm, diesen Rückschlag auf die Jugendform experi-

1) Goebel, Jugendformen von Pflanzen und deren künstliche Wiedervorbringung. Sitzungsber. der math.-phys. Klasse der kgl. bayer. Akad. der Wissensch. 1896, Bd. XXVI, Heft III.

mentell zu erzwingen, indem er durch ungünstige Außenbedingungen eine Schwächung der Versuchspflanzen hervorrief und damit einen Mangel an den Baustoffen, welche für die normale Ausbildung der Blätter die Voraussetzung bilden. Wenn also die Jugendform der *Pteris biaurita* dem Typus B unserer Serie in Fig. 3 entspräche, so würden sich die verschiedenen Wedelformen wohl als Rückschläge gegen die Jugendblattgestalt erklären lassen, wobei freilich der Umstand, daß die



Fig. 5. Jugendform des Wedels von *Pteris biaurita ludens*, nach Naturselbstdruck in natürlicher Größe.

vom normalen Wedel am weitesten abweichenden Wedeltypen an Größe hinter ihnen nicht zurückstehen und wie jene reichlich fruktifizieren können, eine gewisse Schwierigkeit bieten würde. Aber dieser Erklärungsversuch wird schon dadurch hinfällig, daß die Voraussetzung nicht zutrifft. Die Jugendform der *Pteris biaurita f. ludens* zeigt die Gestaltverhältnisse der normalen Wedel. Ich habe bei meinem Besuch des Standortes auch ein junges Exemplar beobachtet und einen Wedel, der noch die Jugendform zeigte, eingesammelt. Seine Laubfläche ist in Fig. 5 nach einem Naturselbstdruck in natürlicher Größe dargestellt. Der die Laubfläche an Länge übertreffende Wedelstiel ist der Raumersparnis wegen weggelassen.

Leider ist das Exemplar nicht in allen Teilen vollständig, wie überhaupt manche der Wedel in meinem Material Verstümmelungen aufweisen. Das hängt damit zusammen, daß mein Besuch auf Ceylon in die letzte Zeit der Trockenperiode fiel, die Wedel also schon fast ein Jahr alt und den mancherlei Gefahren der ganzen Zeit der Dürre ausgesetzt gewesen waren. Aber man ersieht doch an der Fig. 5 ohne weiteres, daß die Endfieder wie die Seitenfiedern der Jugendform bis zu dem verschmälerten Endabschnitt mit Fieder-

abschnitten besetzt sind, wie sie der typischen *Pteris biaurita* zukommen, und daß die Fiederabschnitte an der Basis der Seitenfieder nicht an Größe hinter den nächstfolgenden zurückstehen. Daß auch in noch früheren Entwicklungsphasen die Jugendform der Wedel von *Pteris biaurita* nicht an die Form des Typus B der Serie erinnert, schließe ich aus einer Beobachtung, die ich vor 25 Jahren gemacht und in meiner Arbeit über Hexenbesen an tropischen Farnen¹⁾ mitgeteilt und durch eine naturgetreue Abbildung belegt habe. Ich fand an einem durch *Taphrina Laurencia* hervorgerufenen Adventivsproß an *Pteris biaurita* einen Erstlingswedel, der von der Infektion freigeblichen war und die normale Form der Erstlingswedel aufwies. Das Präparat, welches mir zur Vorlage für die Fig. 6 auf Taf. XIII bei jener Arbeit gedient hatte, ist noch in meinem Besitz. Eine erneute Vergleichung ergab, daß jene Figur auch mit Rücksicht auf die hier vorliegende Frage hinreichend genau wiedergegeben ist. Die Laubfläche dieses Erstlingswedels ist kaum 1 cm lang. Die Seitenfiedern lassen aber schon das Auftreten der Fiederabschnitte deutlich erkennen und erinnern nicht im geringsten an die mit gleichmäßigem schmalem Laminarsaum versehenen Seitenfiedern des Typus B unserer Wedelserie. Damit dürfte die Vermutung, daß die abnormen Wedel der *forma ludens* Rückschlagsbildungen zur Jugendform seien, einwandfrei abgewiesen sein.

Bei sehr zahlreichen Farnarten steht ein Dimorphismus der Wedel mit der Fruktifikation in Zusammenhang. Im periodischen Wechsel werden sterile und fertile Wedel gebildet, die oft in der Ausgestaltung der Laubfläche der Wedel sehr weitgehende Unterschiede aufweisen. Ein solcher Zusammenhang existiert aber bei *Pteris biaurita* f. *ludens* nicht. Ich besitze von allen neun Typen, die in der Fig. 3 dargestellt sind, fruktifizierende Wedel. Daneben sind von den Typen A, 1, 2, 6, 7 und B auch sterile Wedel vorhanden.

Man wird auch die Heterophyllie, welche bei den *Platyserium*arten und den Humus sammelnden tropischen Polypodien in so ausgezeichneter Weise ausgebildet ist²⁾, nicht zum Vergleiche heranziehen können. Die Arbeitsteilung, welche zwischen dem Humus sammelnden Blattgrund und dem fruktifizierenden oberen Wedelabschnitt des Polypodium *Heracleum* eingetreten ist, hat bei ihnen zur Entstehung zweier verschiedener Blattformen geführt, die von der Pflanze abwechselnd, aber ohne bestimmte Reihenfolge gebildet werden. Ein solcher Zusammen-

1) Flora, Ergänzungsband zu Jahrg. 1892, Bd. LXXVI, pag. 130.

2) Vgl. Goebel, Pflanzenbiologische Schilderungen I, pag. 216 f.

hang zwischen Arbeitsteilung und Blattgestalt existiert bei *Pteris biaurita* ebensowenig als das serienweise abwechselnde Auftreten der normalen und der abnormen Wedel bei ein und demselben Exemplar.

Es gibt einige Farne — *Polypodium phymatodes* L. ist ein typischer Vertreter dieser morphologischen Gruppe — deren Wedel von einfachen ungeteilten Flächen durch mancherlei Zwischenformen bis zu regelmäßigen gefiederten oder fiederteiligen Laubflächen variieren.

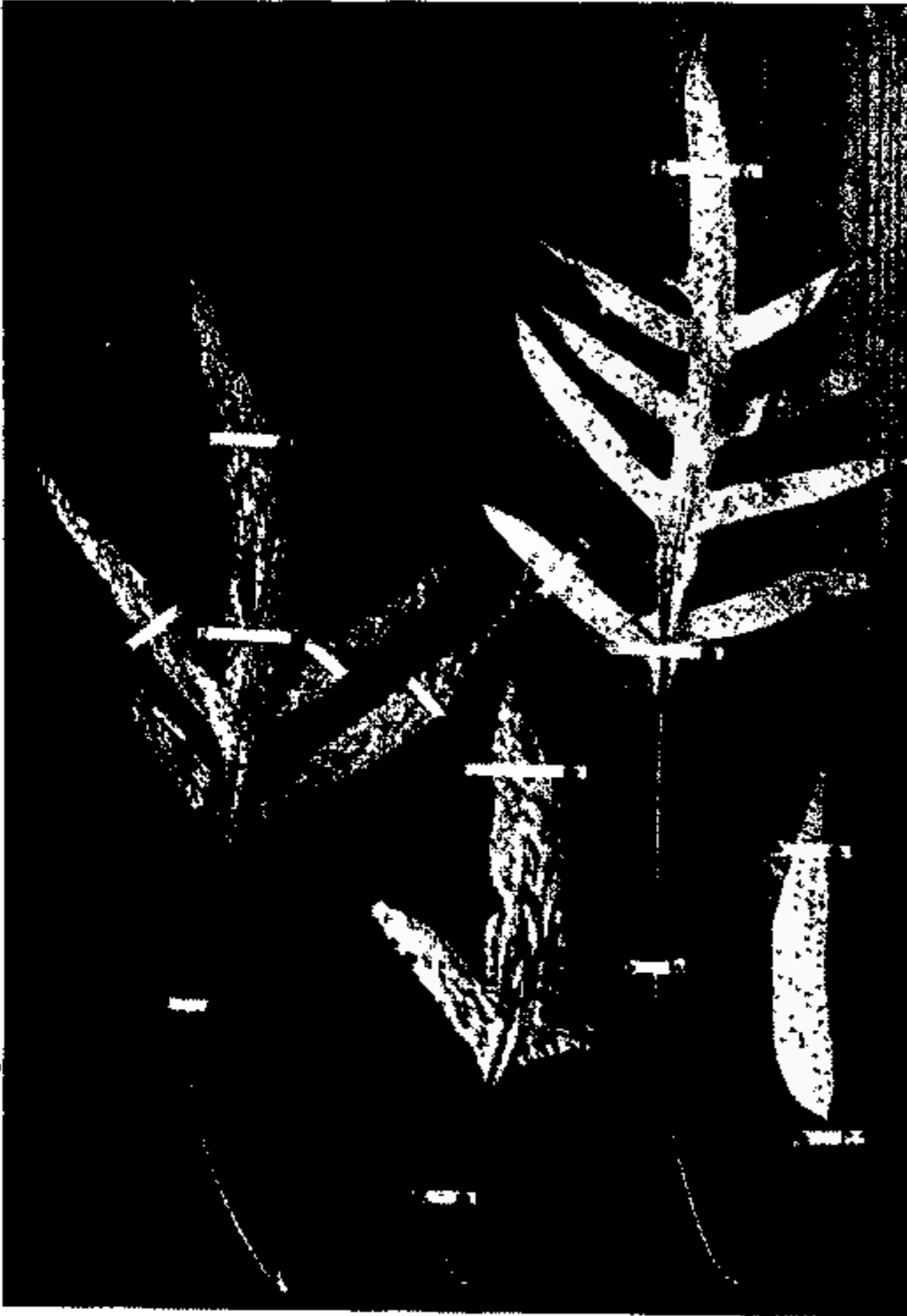


Fig. 6. Vier verschiedene ausgewachsene Wedel von *Polypodium phymatodes* auf $\frac{1}{2}$, verkleinert.

In Fig. 6 sind vier ausgewachsene Wedel aus meiner Sammlung in starker Verkleinerung photographisch dargestellt. Man erkennt bei ihnen un schwer, daß Größe und Gestalt der Wedel in einem geraden Verhältnis stehen; je größer die Gesamtfläche, desto reichlicher und damit regelmäßiger ist die Verzweigung der Fläche. Man geht wohl nicht fehl, wenn man die Vielgestaltigkeit in diesen Fällen mit Ernährungsverhältnissen in Zusammenhang bringt. Je üppiger das Wasser und die Baustoffe der Wedelanlage zuströmen, desto kräftiger und leistungsfähiger wird der Wedelstiel ausgebaut, je reichlicher der junge Wedel

mit Wasser und Nährstoffen versorgt ist, desto öfter und regelmäßiger gewinnt sein Vegetationspunkt die Kraft, die Anlage einer seitlichen Verzweigung abzugliedern und desto länger bleiben die Spitzen der Blattabschnitte in wachstumsfähigem Zustande.

Im Grunde genommen, könnte man die einfacheren Wedel des *Polypodium phymatodes* auch als Jugendformen ansprechen, wenn nicht ihre reichliche Fruktifikation sie als voll entwickelte Wedelformen legi-

timierte. Wir können das Verhalten wohl in folgender Weise deuten: Bei den meisten Farnen wird vor der Reife zur Sporenerzeugung das Höchstmaß der dem Typus möglichen vegetativen Entfaltung erreicht, oder was dasselbe sagt, die Konstellation der inneren Faktoren, welche die höchstmögliche Gliederung der Wedel ermöglicht, ist eine Vorbedingung für das Eintreten der Fertilität. Bei *Polypodium phymatodes* aber und den Arten, die das gleiche Verhalten zeigen, tritt die Fertilität schon bei einer minder günstigen Konstellation der Bedingungen ein als die höchst erreichbare Gliederung des vegetativen Apparates.

Wir haben also bei der Gruppe *Phymatodes* in der Tat etwas Ähnliches wie bei *Pteris biaurita* f. *ludens*. Nur dürfen wir den Vergleich nicht auf die ganzen Wedel der f. *ludens* beziehen; denn bei ihnen bleibt, wie wir gesehen haben, die Gliederung durch die ganze Serie so gleichmäßig, daß sie in allen Fällen der Diagnose der *Pteris biaurita* entspricht. Stellen wir aber die einzelnen Fiedern der *Pteris*-Wedel den Wedeln des *Polypodium phymatodes* gegenüber, so gewinnt der Vergleich, und wir können die Erwägungen, die wir für das Verhalten der *Phymatodes*-Wedel angestellt haben, auch für die Fiedern der *Pteris*-Wedel gelten lassen. Bei dem Typus A unserer Serie haben alle Fiedern das Maß der vegetativen Gliederung erreicht, das überhaupt der Art infolge ihrer erblichen Eigenschaften möglich ist. Bei den Zwischenformen und dem Typus B wird dieses Höchstmaß der vegetativen Gliederung der einzelnen Fieder nicht erreicht, ohne daß dadurch die Entwicklung der Fertilität hintangehalten würde.

Es liegt nahe wie bei *Polypodium phymatodes* so auch bei den Wedelfiedern von *Pteris biaurita* f. *ludens* das Zurückbleiben der Gliederung hinter dem für die Art charakteristischen Höchstmaß mit ernährungsphysiologischen Verhältnissen in Zusammenhang zu bringen. Um einen Einblick in diese Verhältnisse zu bekommen ist es nötig, etwas näher auf den Entwicklungsvorgang einzugehen.

Die wesentlichsten Züge im Entwicklungsgang der Farnwedel sind durch zahlreiche Untersuchungen älterer Autoren einigermaßen klargestellt worden. Eine hervorstechende Besonderheit gegenüber der Blattentwicklung der Blütenpflanzen besteht bei den meisten Farnen darin, daß die Entwicklung streng akropetal fortschreitet, daß die Basis der Anlage, also der Wedelstiel, zuerst in den Zustand des Ausgewachsenseins übergeht. Damit ist ein wesentliches Moment der endlichen Formgestaltung, die Maximalgröße, welche die Wedeloberfläche bei übrigens günstigen Entwicklungsbedingungen erreichen kann, im voraus festgelegt. Die verdunstende Oberfläche kann auch unter

den denkbar besten, das Wachstum der Wedelfläche begünstigenden Umständen nicht größer werden, als der Wasserzustrom durch den zuerst ausgewachsenen Wedelstiel gestattet. Der unterhalb der Laubausbreitung gemessene Querschnitt des Wedelstiels oder richtiger des in ihn verlaufenden Leitungsgewebes muß demnach zur Gesamtausbreitung der ausgewachsenen Laubfläche in einem bestimmten Größenverhältnis stehen. Dieselbe Gesetzmäßigkeit gilt natürlich auch für die einzelnen Abschnitte des Wedels. Die Gesamtfläche einer Seitenfieder von *Pteris biaurita* kann demnach niemals größer werden, als daß ihr Bedarf an Wasser zum Ersatz des Transpirationsverlustes durch den Zustrom gedeckt werden kann, den das vor der Beendigung ihres Wachstums ausgebildete Stielchen an ihrer Basis gestattet.

Das Wachstum und die erreichbare Endgröße der einzelner Seitenfieder ist ferner abhängig von dem Vorhandensein der organischen Baustoffe und der organischen Substanzen, die ihre lebenden Zellen als Atmungsmaterial nötig haben. Es liegt auf der Hand, daß das organische Material für die erste Anlage einer Seitenfieder von der Rachis aus zugeführt werden muß. Sobald aber an der jungen Seitenfieder Assimilationsparenchym entfaltet worden ist, wird das durch eigene Arbeit erworbene organische Material zu dem von der Rachis aus zugeführten hinzukommen. Die Menge der durch die eigene Assimilation gewonnenen organischen Stoffe steigert sich entsprechend dem Flächenzuwachs der Fieder. Der Bedarf an organischem Material für die Atmung steigert sich annähernd in gleichem Verhältnis. Da die Produktion den Verbrauch durch Atmung übersteigt, so gelangt die sich weiter entwickelnde Seitenfieder zu immer günstigerer Versorgung seiner Wachstumszone mit organischen Baustoffen, je größer sie wird. Wenn trotzdem die Wachstumsenergie der Fieder gegen die Spitze hin geringer wird und schließlich erlischt, so kann dafür nicht ein Mangel an Baustoffen die Ursache sein, sondern lediglich die durch die Wegsamkeit des Stielchens begrenzte Menge des Wassers und der in ihm enthaltenen anorganischen Nahrung.

Die von den Assimilationsflächen gebildeten organischen Substanzen werden demnach, wenn die wachstumfähigen Teile der Fieder wegen der geringer werdenden für die Neubildung von Zellen disponibelen Wassermenge ihr Wachstum einschränken und endlich ganz einstellen, sich in der Fieder anhäufen oder zur Rachis des Wedels abfließen.

Es erhebt sich die Frage, ob neben den erblichen, für die Art spezifischen Eigenschaften der Zellen und den soeben besprochenen

quantitativen Verhältnissen der Versorgung des wachsenden Gewebes mit Wasser und organischen Baustoffen auch noch die Qualität der zugeführten oder selbstgebildeten organischen Substanzen für die Formgestaltung der heranwachsenden Seitenfieder eine ausschlaggebende Bedeutung besitzt. Für die Gewebedifferenzierung, also für die Ausbildung des Assimilationsparenchyms, für die Anlage und Entwicklung der Sporangien u. a. ist die Bildung von qualitativ verschiedenen Baustoffen eine unentbehrliche Voraussetzung. Wenn wir aber unser Augenmerk zunächst lediglich auf die Formbildung durch das Wachstum richten, so hindert uns vorerst nichts an dem Versuch, ob wir bei der Erklärung ohne die Annahme solcher spezifisch formbestimmender Substanzen auskommen.

Die Wachstumsvorgänge, durch welche die Anlage der Fiedern des Wedels von *Pteris biaurita* und vieler anderen Arten zu der Endgestalt übergeführt wird, sind zweierlei Art; wir können sie als Scheitelwachstum und als Flächenwachstum unterscheiden. Das erstere läßt sich bei den meisten Formen auf das Funktionieren einer Scheitelzelle zurückführen, während das letztere auf Randzellwachstum beruht. Ich will hier auf die anatomischen Unterschiede der beiden Entwicklungsvorgänge nicht näher eingehen und mich mit der auch makroskopisch wahrnehmbaren Verschiedenheit begnügen. Das Scheitelwachstum führt zur Entstehung einer mehr oder minder kräftigen Blattader. Mit ihm steht das Auftreten von Verzweigungen in entwicklungsgeschichtlichem Zusammenhang. Die dadurch gebildeten Seitenscheitel zeigen das gleiche Verhalten wie der Hauptscheitel der Fieder. Durch das Scheitelwachstum wird demnach die Gliederung der Fiedern bestimmt. Das Flächenwachstum tritt an den Flanken der durch das Scheitelwachstum gebildeten Rippen auf. Es führt zur Entstehung eines schmalen Laminarsaumes an beiden Seiten aller unverzweigten Abschnitte der Rippen und wird in gleichmäßigen Abständen von einfachen oder ein- bis zweimal gegabelten Nervillen durchzogen, die sich an die Leitbahnen der Blattrippe anschließen. Das Flächenwachstum ist aus inneren Gründen begrenzt, es geht nicht über ein gewisses Maß hinaus, selbst wenn die Zufuhr von Wasser und Baustoffen am günstigsten sind. Der Laminarsaum hat infolgedessen an der ganzen Fieder von der Basis bis zur Spitze die gleiche Breite und die Nervillen sind nicht zahlreicher und erfahren keine kräftigere Ausbildung, wenn sie von der kräftigsten basalen Partie der Hauptrippe ausgehen, als wenn sie an das stark verschmälerte Ende einer Seitenrippe angeschlossen sind.

Bei den abnormen Fiedern der *forma ludens* zeigt auch überall das Flächenwachstum, d. h. die Ausbildung des Laminarsaumes an den Flanken der unverzweigten Teile der Rippen das gleiche Verhalten wie bei den typischen Formen der *Pteris biaurita*. Nur die Gliederung der Fiedern, d. i. der Verzweigungsmodus der durch das Scheitelwachstum gebildeten Rippen, weicht von der Norm ab. Daß aber diese Gliederung von der Menge des zuströmenden Wassers nicht unabhängig ist, läßt sich daraus ableiten, daß die auch am normalen Wedel letzten Verzweigungen gegen die Fiederspitze schwächer angelegt sind und kürzer bleiben als die vorhergehenden.

Neben der Abhängigkeit von dem gegen das Ende des Entwicklungsverlaufes geringer werdenden Wasserzustroms wirken Wechselbeziehungen zwischen den einzelnen Gliedern formbestimmend mit. Man kann diesen Zusammenhang in folgender Weise auffassen. Um eine seitliche Verzweigung bilden zu können, bedarf der fortwachsende Scheitel der Wedelfieder einer gewissen Mindestmenge von gewissen Baustoffen. Sinkt die Zufuhr unter diese Mindestmenge herab, so unterbleibt die Verzweigung. Bei der Fieder des normalen Wedels ist die Voraussetzung für die Verzweigung sehr bald nach dem begonnenen Wachstum der Scheitelanlage gegeben, und zwar verhalten sich die beiden Flanken der Anlage in sofern verschieden, als in der Regel die erste Verzweigungsanlage an der basalwärts gerichteten Flanke eintritt, was mit der unsymmetrischen Ausbildung des im Querschnitt hufeisenförmigen Leitbündels der Fiederanlage in Zusammenhang stehen mag. Auch die oben bereits konstatierte Tatsache, daß im allgemeinen die basalwärts gerichteten Fiederabschnitte etwas länger sind, kann durch diese Asymmetrie des Leitbündels erklärt werden.

Die an dem Hauptscheitel angelegten Seitenscheitel wirken als Konkurrenten, die den Hauptscheitel in bezug auf die Versorgung mit den die Verzweigung bedingenden Baustoffen beeinträchtigen und zunächst die unmittelbare Neubildung weiterer Verzweigungsanlagen an dem Hauptscheitel hintanhaltend.

In dem Maße, als die Zuführung der nötigen Baustoffe gefördert wird, erlangt der Hauptscheitel nach einiger Zeit wieder die Befähigung zur Verzweigungsanlage. Das Spiel wiederholt sich und führt zu dem gleichmäßigen Rhythmus, dem die regelmäßige Fiederung der Wedelfiedern ihren Ursprung verdankt. Da die Verzweigungsanlagen an der basalwärts gerichteten Flanke der Fiederanlage wegen der Asymmetrie des Leitbündels etwas kräftiger ausfallen als an der apikalen Flanke, so ist es erklärlich, daß an dieser Seite der Fieder der Wiedereintritt

der Verzweigungsmöglichkeit an dem Hauptscheitel um ein Geringes länger hinausgeschoben wird. Die Verzögerung in dem Auftreten der ersten Verzweigung an der apikalen Flanke der Fieder wird dadurch häufig in der Weise ausgeglichen, daß im mittleren Teil der Fiedern die Fiederabschnitte annähernd genau gegenständig werden und gegen die Spitze hin die Anlage der apikalen Verzweigung vor der entsprechenden Verzweigungsanlage der anderen Flanke auftritt. Daß dieses Verhältnis nicht die ausnahmslose Regel bildet und manchmal sogar ins Gegenteil verkehrt ist, spricht gewiß dafür, daß dieses Moment der Formgestaltung nicht auf einer erblich fixierten Eigentümlichkeit der Art beruht, sondern von inneren, vom Zufall abhängigen Konstellationen quantitativer Natur bedingt wird.

Auf die abnormen Wedelfiedern der *forma ludens* übertragen, würde die Erklärung also lauten: Aus inneren Ursachen, welche durch anatomische Verhältnisse und durch quantitative Beziehungen der Baustoffbildung erklärbar sind, besitzen die Scheitel der Fiederanlagen anfänglich die materielle Beschaffenheit, auf welcher die Verzweigung beruht, nur in verringertem Grade oder überhaupt nicht. Im ersteren Falle erscheinen die Fiederabschnitte an der Basis der Fieder kleiner als normal (Fig. 4 b, c), im letzteren Falle bleibt die Basis der Fiedern ungefiedert (Fig. 4 d—k). Wenn im weiteren Verlauf der Entwicklung die Versorgung des Scheitels über das für die Verzweigung erforderliche Mindestmaß steigt, so treten noch seitliche Fiederabschnitte in mehr oder minder regelmäßiger Folge auf (Fig. 4 d—i). Kürzere oder längere Zeit bevor der Scheitel sein Wachstum einstellt, sinkt seine Versorgung mit Baustoffen wieder unter das für die Verzweigung erforderliche Mindestmaß herab, was die Entstehung eines kürzeren oder längeren ungefiederten Endabschnitts zur Folge hat (Fig. 4 b—i). Bei Fiedern, welche die Form k in der Fig. 4 aufweisen, wird das Mindestmaß der Versorgung des Scheitels mit den für die Verzweigung nötigen Baustoffen überhaupt nicht erreicht.

Welche inneren, anatomischen und physiologischen Faktoren für die unzureichende Versorgung des Scheitels der Seitenfiedern an diesen abnormen Pteriswedeln verantwortlich zu machen sind, muß zunächst dahin gestellt bleiben. Es fragt sich auch, ob die oben entwickelten Anschauungen von dem formbestimmenden Einfluß des anatomischen Baues des Wedelstiels, der Beziehung zwischen der Gestalt und der Versorgung des Scheitels mit Wasser und Baustoffen und der direkten korrelativen Beeinflussung der neuentstehenden Teile durch die vorher

entstandenen, ohne weiteres auf die Gestaltbildung des ganzen Farnwedels übertragen werden können; ob vielleicht in ihnen der Schlüssel gefunden werden kann für die überraschende Tatsache, daß in den verschiedensten durch ihre Sorusbildung sicher unterschiedenen phylogenetischen Gruppen der Farne die gleichen Gestalten des vegetativen Apparates wiederkehren.

Für diese allgemeinen Fragen von weittragender Bedeutung erhoffe ich mir eine exaktere Beantwortung von anatomischen und experimentellen Untersuchungen, die ich vor einiger Zeit in Angriff genommen habe.

Die Bestäubungseinrichtung von *Isnardia palustris* L. und ihrer Verwandten.

Von O. von Kirchner.

(Mit 6 Abbildungen im Text.)

Die unter dem Namen *Isnardia palustris* L. bekannte Pflanze gehört mit etwa 30 ihr verwandten Arten, die mit ihr zusammen zu der Gattung *Ludwigia* L. vereinigt wurden (so auch von R. Raimann in Engler und Prantl, Die natürlichen Pflanzenfamilien 1893, Bd. III, Abt. 7, pag. 208), zu denjenigen Formen unter den Onagraceen, welche die am meisten vereinfachten Blüten in dieser Familie besitzen. Es irückt sich das darin aus, daß eine merkliche Verlängerung der Blütenachse über den Fruchtknoten hinaus fehlt, die Kronblätter eine Neigung zur Verkümmerng zeigen und die Staubblätter nur in einem einfachen episepalen Kreise vorhanden sind. Small hat (Bull. Torrey Bot. Club. 1897, Vol. XXIV, pag. 177) die Gattung *Ludwigia* wieder in drei Gattungen zerlegt, wobei die Gattung *Isnardia* mit *I. palustris* wiederhergestellt wurde, und Britton und Brown (Illustrated Flora of the Northern U. S. usw. 1897. Bd. II, pag. 475 ff.) sind ihm hierin gefolgt. Die an sich ziemlich geringfügigen Unterschiede dieser Gattungen *Isnardia*, *Ludwigiantha* und *Ludwigia* sind nicht vorzugsweise auf Merkmale des Blütenbaues begründet, vielmehr stimmt dieser bei ihnen überein, abgesehen davon, daß die Krone bald deutlich ausgebildet, bald sehr klein ist, bald endlich ganz fehlt. *Isnardia* besitzt sehr kleine und undeutliche oder gar keine Kronblätter, *Ludwigiantha* deutliche, und *Ludwigia* zerfällt in eine Gruppe mit ansehnlichen Kronblättern und eine zweite, bei der sie sehr klein sind oder fehlen. Das Fehlen der Krone in der Gattung *Isnardia* (bzw. *Ludwigia*) ist schon lange bekannt, so daß z. B. De Candolle in seinem Prodrornus (Bd. III, pag. 60) sie in zwei Sektionen teilt, von denen die eine (*Ludwigiaria*) Kronblätter besitzt, während sie der anderen (*Dantia*) fehlen. Auch eins der Synonyme für *Isnardia palustris*, nämlich *Ludwigia apetala* Walt., bezieht sich bereits auf diese Eigentümlichkeit.

Das Fehlschlagen der Krone innerhalb größerer oder kleinerer Verwandtschaftskreise der Choripetalen ist eine allbekannte Erscheinung: wenn sie hier für *Ludwigia* (im weiteren Sinne) hervorgehoben wird, so geschieht das, weil die zu besprechende Bestäubungseinrichtung von *Isnardia palustris* damit im Zusammenhang steht. Die erste kurze Nachricht über die Bestäubung dieser Art findet sich bei Vaucher (*Histoire physiologique des plantes d'Europe* 1841, Bd. II, pag. 348), der ganz richtig angibt: Die Befruchtung ist innerlich (d. h. autogam), und in dem Augenblick, wo sich der Kelch öffnet, sind die zweifächerigen Antheren gegen die Narbe geneigt; bald nacher fällt der Griffel mit den vertrockneten Staubblättern ab. Später macht G. Henslow (*The origin of floral structures by self adaptation* 1895, pag. 364) die Angabe, daß die Blüten ohne Zweifel autogam seien und sehr reichlich Samen ansetzen. Ausführlicher beschreibt Th. Meehan (*Contributions to the life-history of plants*, Vol. XIII. Proc. of the Acad. of Nat. Sc. of Philadelphia 1899, pag. 95—97) die Blüteneinrichtung. Die Beobachtung der ausnahmslosen Fruchtbarkeit der Blüten brachte ihn auf die Vermutung, daß eine Selbstbefruchtung stattfinden müsse, und sie wurde durch seine Untersuchung bestätigt. „Nicht nur entlassen die Antheren den Pollen gleichzeitig mit der Ausbreitung der Kelchblätter, sondern sie bleiben auf der Narbe, so daß es für jedes äußere Agens unmöglich ist, ihre Wirksamkeit zu stören. Eine weitere interessante Beobachtung ist, daß bei der Ausbreitung der Kelchblätter reichlicher Nektar von den vier grünlichen buckelförmigen Drüsen ausgeschieden wird, die sich im Blütengrunde an der Stelle der fehlenden Kronblätter befinden. Es erscheint aber kein geflügeltes Insekt, um diese kleinen Blüten zu besuchen.“ Meehan weist darauf hin, daß diese selbstbefruchteten Blüten enorm fruchtbar sind, und daß die Nektarproduktion, sofern sie sich auf Insektenbesuche bezieht, überflüssig ist. •

Im Münchener botanischen Garten, wo *Isnardia palustris* in der biologischen Anlage in großer Menge im Freien kultiviert wird, bot sich mir im Sommer 1917 Gelegenheit, die älteren Angaben über ihre Bestäubungseinrichtung nachzuprüfen und einige interessante Ergänzungen zu ihnen zu geben. Die Blütezeit dauerte in diesem warmen und sonnigen Sommer von Mitte Juli bis gegen Ende August; Pflanzen, die in einem Warmhause gezogen wurden, setzten das Blühen bis Ende Oktober fort. dann wuchsen die Pflanzen, wohl wegen des allmählich zu gering gewordenen Lichtgenusses, nur noch vegetativ weiter. Die Blüten (Fig. 1, 2) stehen einzeln in den Achseln der gegenständigen Blätter und entwickeln sich an den einzelnen Zweigen in akropetaler Reihenfolge so rasch, daß man

an einem Zweige meist nur eine, seltener zwei gegenständige Blüten frisch geöffnet findet; denn gewöhnlich entfalten sich auch die beiden Blüten eines ziemlich gleichalterigen Paares nicht ganz gleichzeitig. Die in der Blattachsel sitzenden Blüten werden von den Laubblättern teilweise verdeckt und sind dabei so klein und wegen ihrer grünlichen Farbe so unscheinbar, daß ich sie anfänglich übersah, obwohl ich nach ihnen suchte. Denn der Durchmesser der Blüte beträgt im ausgebreiteten Zustande des Kelches etwa $3\frac{1}{2}$ —4 mm; von Kronblättern ist keine Spur vorhanden¹⁾. Auf dem $1\frac{1}{2}$ mm hohen Fruchtknoten stehen am Rande des ungefähr quadratischen Blütenbodens von etwa $1\frac{1}{3}$ mm Seitenlänge die vier dreieckigen grünen, an der Spitze und am Rande rötlich gefärbten Kelchblätter, sie sind $1\frac{1}{2}$ mm lang und in der Mitte kaum etwas breiter. An der Knospe schließen sie sich über den Bestäubungsorganen pyramiden-

förmig zusammen und weichen beim Beginn des Aufblühens an ihren Rändern vom Grunde her allmählich auseinander, so daß sich zuerst vier enge Spalten zwischen ihnen bilden, während ihre Spitzen noch zusammenhängen. Nachdem sich auch diese getrennt haben, breiten sich

die Kelchblätter allmählich fast in eine Ebene aus. In einer kurz vor dem Aufgehen stehenden Blütenknospe findet man die vier gelblichweißen, etwa 0,3 mm langen Antheren, die auf dünnen weißen, kaum 1 mm langen Filamenten stehen, noch geschlossen, die mitten vor dem Grunde der Kelchblätter stehenden Staubblätter nach der Blütenmitte eingekrümmt. In dieser steht auf einem niedrigen Buckel ein 0,5 mm langer Griffel, der an seiner Spitze eine rundliche Narbe von 0,3 mm Durchmesser trägt; sie ist durch zwei sich kreuzende seichte Furchen in vier flache Höcker geteilt und hat eine rötliche Farbe. Die Gestalt der Bestäubungsorgane läßt sich nur an Blüten, die sich noch nicht geöffnet haben, deutlich erkennen, und auf solche künstlich geöffneten Blüten beziehen sich ohne Zweifel die Abbildungen in den systematischen Werken; denn auch in der jüngsten offenen Blüte findet man die Antheren

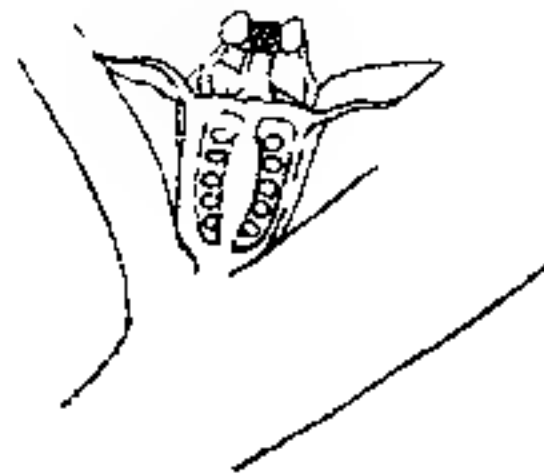


Fig. 1. Blüte von *Isnardia palustris* im Längsschnitt, in einer Blattachsel sitzend. 5fach vergr.

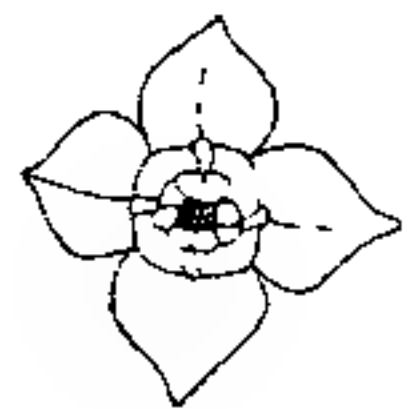


Fig. 2. *Isnardia palustris*. Eben aufgegangene Blüte von oben gesehen. 5fach vergr.

1) Die Angabe von Britton und Brown (a. a. O. pag. 476): „Kronblätter klein, rötlich oder oft fehlend“ wird sonst nirgends bestätigt.

bereits gebräunt und im aufgesprungenen Zustand der Narbe so dicht anliegen, daß diese von ihnen und der ausgetretenen Pollenmasse wie mit einer Kappe überzogen ist (Fig. 3). Die Antheren, die in ihrer Wand eine Faserschicht besitzen, sind auf ihrer Innenseite so weit geöffnet, daß ihre beiden Hälften zwei flache Schalen darstellen, der auf die Narbe, die mit kleinen, kurz zylindrischen, an der Spitze abgerundeten Papillen dicht besetzt ist, entleerte Pollen haftet auf ihr fest und hat zahllose, in sie eindringende Pollenschläuche getrieben. Die Pollenkörner sind isoliert, vom Scheitel gesehen rundlich, von der Seite gesehen oval, mit drei in einer Ebene liegenden, gleichmäßig angeordneten, vorgewölbten Austrittsstellen; sie stimmen am meisten mit denen von *Circaea* überein (vgl. H. Fischer, Beiträge zur vergleichenden Morphologie der Pollenkörner 1890, pag. 24) und unterscheiden sich von denen der näher ver-

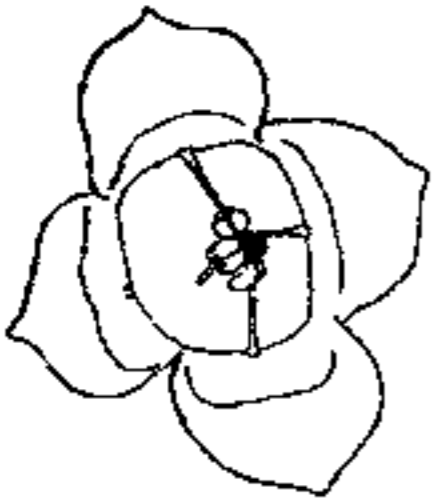


Fig. 3. *Isnardia palustris*. Abblühende Blüte mit gebräunten Staubblättern, von oben gesehen. 5fach vergr.

wandten Gattung *Jussieua* dadurch, daß sie nicht wie diese in Tetraden zusammenhängen. Kurze Zeit nach dem Aufgehen der Blüte sind die Staubblätter vertrocknet und lösen sich eins nach dem anderen von ihrer Einfügungsstelle ab; zuletzt gliedert sich auch der Griffel an seinem Grunde ab und fällt samt den an ihm haftenden Staubblättern aus der Blüte heraus. Nur selten legen sich die Antheren dem Narbenkopf in einer solchen Weise an, daß dessen Mitte von ihnen nicht überdeckt wird und an dieser Stelle nach

der bereits vollzogenen Selbstbestäubung auch noch die Einwirkung von fremdem Pollen denkbar wäre, wenn eine Übertragung von solchem durch besuchende Insekten einträte. Aber mit Ausnahme von einigen wenigen Thripislarven, wie sie sich überall an den Blüten herumtreiben, konnte ich trotz sehr häufiger Beobachtung Insekten ebenso wenig an den Blüten wahrnehmen, als dies anderen Beobachtern gelungen ist.

Um so auffallender ist es, daß diese regelmäßig und ausschließlich sich selbst bestäubenden Blüten, wie Meehan bereits gesehen hat, die Absonderung von Nektar, die doch nur zur Herbeilockung von Insekten von Nutzen sein könnte, nicht aufgegeben haben. Auf dem Blütenboden befinden sich nämlich außer der zentralen, den Griffel tragenden Erhöhung noch vier mit den Kelchblättern abwechselnde flache Buckel von 0,4 mm Durchmesser, aus deren Oberfläche eine Nektarabsonderung stattfindet (Fig. 4). Sonderbarerweise hält sie Meehan für die Spitzen mit den Kelchblättern verwachsener Kronblätter, verführt durch eine

von ihm angenommene Analogie zu den Stipeln der Laubblätter. Sie bestehen aus einer linsenförmigen Gewebemasse von Zellen, die sich von ihrer Umgebung durch geringere Größe absetzen, und sind außen von der Epidermis des Blütenbodens überzogen, während dicht unter dem Buckel aus Spiralgefäßen bestehende Gefäßbündelenden liegen und auch bis in seine mittlere Partie streichen. Die Epidermis des Blütengrundes trägt keinerlei Trichome und besteht aus Zellen von unregelmäßig 4-6eckiger Flächenansicht, welche Chlorophyllkörner und häufig einen (durch Anthocyan) hellrot gefärbten Zellsaft führen; ihre Außenwand ist eben und nur schwach verdickt. Spaltöffnungen sind in dieser Epidermis nur über den Buckeln vorhanden, welche den Nektar absondern, und zwar auf jedem etwa 20; sie liegen in der Höhe der Epidermiszellen. Die Buckel zeigen also ganz den anatomischen Bau der so häufig vorkommenden Nektarien, bei denen die Nektarabsonderung durch Spaltöffnungen erfolgt, und deren Vorkommen insbesondere bei zahlreichen Onagraceen von G. Bonnier (Les Nectaires 1879, pag. 115 Anm. 3) erwähnt wird.

Es ließ sich feststellen, daß die Aussonderung des Nektars in den Blüten schon beginnt, bevor sie sich öffnen, und noch einige Zeit fort dauert, nachdem die Bestäubung und das Aufblühen erfolgt ist. Die Absonderung hat für die Herbeiführung der Bestäubung um so weniger Bedeutung, als diese nicht, wie Meehan meinte, gleichzeitig mit der Ausbreitung der Kelchblätter erfolgt, sondern zu diesem Zeitpunkt regelmäßig bereits vorüber ist. Denn die Belegung der Narbe tritt in Wirklichkeit kleistogamisch ein, und nachher öffnet sich die Blüte. Wenn man eine größere Anzahl von solchen Blütenknospen untersucht, die unmittelbar über den obersten bereits geöffneten Blüten stehen, so gelingt es, den Zeitpunkt, in dem die Bestäubung erfolgt, genau festzustellen; besonders geeignet sind dazu solche noch geschlossenen Blüten, die gegenüber einer frisch geöffneten auf gleicher Höhe stehen. Denn da Bestäubungsakt, Austreiben der Pollenschläuche, Aufgehen der Blüte und Welken der Bestäubungsorgane sehr rasch aufeinanderfolgen, kommt es sehr häufig vor, daß in den Blüten eines Blattpaares diese Vorgänge bereits vorüber sind, in dem nächsthöheren Blütenpaar aber noch nicht begonnen haben. Diese Stadien spielen sich

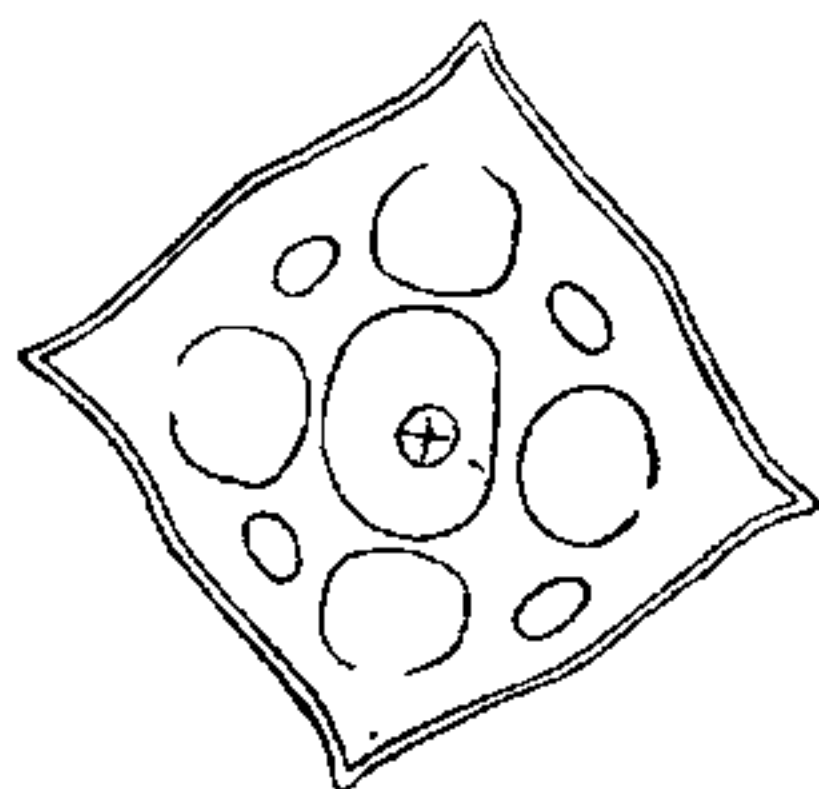


Fig. 4. *Isnardia palustris*. Blütenboden nach Abschneiden von Kelch, Staubblättern und Griffel, die vier Nektar absondernden Buckel und die den Griffel tragende Erhöhung sichtbar. 20fach vergr.

so ab, daß ungefähr zu der Zeit, wo die Kelchblätter an ihrer Basis spaltenförmig auseinanderzuweichen beginnen, an ihrer Spitze aber noch fest verbunden sind, das Aufplatzen der Antheren und die Belegung der Narbe mit Pollen stattfindet. Nachher, während bereits die Pollenschläuche in die Narbe eindringen, weichen die Kelchblattspitzen völlig auseinander, der Kelch breitet sich aus und der Blütenboden fährt fort, Nektar darzubieten zu einer Zeit, wo eine Fremdbestäubung der Narbe gar nicht mehr stattfinden kann. Für den Eintritt der Befruchtung ist also sowohl die Nektarabsonderung wie das Aufgehen der Blüten ohne jeden Nutzen.

In morphologischer Hinsicht beruht die Bildung der kleistogamischen Blüten von *Isnardia palustris* auf einer Entfaltungshemmung des Kelches. Zieht man das Verhalten der verwandten Arten zu Rate, so kann man die Vermutung aufstellen, daß stammesgeschichtlich der Kleistogamie zuerst das Fehlschlagen der Krone unter Beibehaltung der Nektarausscheidung als Mittel zur Herbeiführung des Insektenbesuches, sodann die Ausbildung habitueller Autogamie vorausging. Denn es gibt jetzt noch *Isnardia*- und *Ludwigia*-Arten, welche diese Vorstufen der Blütenvereinfachung, zeigen. Ökologisch besonders beachtenswert ist bei *I. palustris* das Fehlen jeder Möglichkeit einer Fremdbestäubung, wodurch sich die Pflanze den wenigen bis jetzt bekannten ausschließlich autogamen Arten anreicht. Nützlich ist im vorliegenden Falle die Kleistogamie wegen der Standortverhältnisse der Pflanze: ihre offenen Blüten würden bei den geringsten Bewegungen des Wassers überflutet und verdorben werden. Die schon früher erwähnte außerordentliche Selbstfertilität von *I. palustris* kann ich ebenfalls bestätigen; soweit ich sehen konnte, setzte jede Blüte eine Kapsel mit zahlreichen Samen an, obwohl die ausdauernde Pflanze in der Lage wäre, sich auf vegetativem Wege zu erhalten und zu vermehren. Wenn sie trotz dieser gewaltigen Reproduktionsfähigkeit bei uns überall nur sehr zerstreut vorkommt und nicht selten an früheren Standorten verschwunden ist, so muß man zu dem Schluß kommen, daß sie an ihre Umgebung ganz besondere Anforderungen stellt, die nur selten erfüllt sind und denen näher nachzugehen gewiß von Interesse wäre.

Eine auffallende Angabe in den floristischen Werken besagt, daß von *Isnardia palustris* auch eine einhäusige Form, die var. *paludosa* Rabenh., vorkomme; sie hat bei der Bearbeitung der Onagraceen durch Fiek in der Synopsis der deutschen und schweizer Flora von Koch (3. Aufl., Bd. I, 1892, pag. 883) sogar die Gattungsdiagnose

beeinflußt. Diese Angabe geht auf eine Nachricht von L. Rabenhorst (Botanisches Zentralblatt für Deutschland 1846, pag. 247) zurück, wo von *I. palustris* eine Form „b. uliginosa m.“ (nicht *paludosa*!) auf Grund von auffallenden vegetativen Organen beschrieben und hinzugefügt wird: „Blüten meist monözisch.“ Weiter heißt es: „Die monözischen Blüten werden auch anderswo vorkommen, obgleich wir sie nirgends angeführt finden“. Diese Vermutung Rabenhorst's hat sich nicht bestätigt, denn außer dem von ihm angegebenen Fundort (in schlammigen Gräben am Saume des Erlengebüsches bei Naundorf zwischen Luckau und Lübben in der Niederlausitz), der sich seitdem in den Floren fortgeerbt hat, ist die Pflanze, die Rabenhorst selbst nur für eine Standortsform hielt, niemals wieder aufgefunden worden. Ich muß auf Grund der sonstigen Blütenverhältnisse von *Isnardia palustris* sehr bezweifeln, daß die Pflanze monözisch vorkommen kann, und vermute, daß, wenn nicht irgendein Irrtum vorliegt, Rabenhorst vielleicht Blüten beobachtet hat, wie ich sie vereinzelt auch gesehen habe, die bei oberflächlicher Untersuchung für weibliche gehalten werden können. In solchen Blüten (Fig. 5) sieht man weder auf der Narbe haftende noch auf dem Blütenboden eingefügte Staubblätter, und erst eine genauere Untersuchung zeigte, daß die Narbe dicht mit Pollen belegt war, der bei dem absoluten Fehlen von Insektenbesuch unmöglich aus einer anderen Blüte herkommen konnte. In der Tat stellte sich bei mikroskopischer Untersuchung heraus, daß die Staubblätter aus der Blüte herausgefallen sein mußten, ohne daß der Griffel zugleich abgefallen war; denn auf dem Blütenboden waren die vier halbmondförmigen Stellen zu erkennen, von denen sich die Staubfäden abgliedert hatten. Da es in der vorhergehenden Nacht und am Tage zuvor geregnet hatte, mögen die vertrockneten und unten abgelösten Staubblätter aus der Blüte herausgespült worden sein.



Fig. 5. *Isnardia palustris*. Scheinbar weibliche Blüte von oben gesehen. 5fach vergr.

Ähnlich wie die Blüteneinrichtung von *Isnardia palustris* scheint die der nordamerikanischen *Ludwigia polycarpa* Sh. u. P. zu sein, von der Ch. Robertson (Flowers and Insects, IX. The Botanical Gazette 1892, Bd. XVII, pag. 272) angibt: „Die Blüten entbehren der entomophilen Merkmale vollständig; es fehlen die Kronblätter und Nektar ist nicht vorhanden; die vier Staubblätter biegen sich einwärts und bringen die Antheren in Berührung mit der Narbe. Spontane Selbstbestäubung ist deshalb ein regelmäßiger Vorgang.“ Die

Blüten sind übrigens erheblich größer als die von *Isnardia palustris* und stehen an den Zweigen eines aufrechten Stengels. Vielleicht ist von Robertson eine besonders stark reduzierte Form untersucht worden, da Britton und Brown (a. a. O. pag. 477) für diese Art das Vorhandensein von kleinen Kronblättern angeben. An Herbarexemplaren des Münchener Staatsherbars waren indessen keine Kronblätter vorhanden; der Blütenboden zeigt vier Buckel in derselben Ausbildung, wie sie weiter unten für *L. repens* Sw. beschrieben ist.

Unter den nordamerikanischen Arten von *Ludwigia* befindet sich noch eine, *L. sphaerocarpa* Ell., bei der die Kronblätter gewöhnlich, und zwei, *L. glandulosa* Walt. und *L. alata* Ell., bei denen sie immer fehlen; über die Einrichtung ihrer Blüten ist nichts Genaueres bekannt, doch können die von *L. alata*, die einen Durchmesser von $4\frac{1}{2}$ mm und eine weiße oder grünliche Farbe besitzen und zu langen lockeren Ähren vereinigt sind, nicht ganz unscheinbar sein.

Von den mit deutlichen, und zwar gelben Kronen versehenen nordamerikanischen Arten hat Ch. Robertson (a. a. O. pag. 271) *Ludwigia alternifolia* L. näher untersucht, bei der zwar auch spontane Selbstbestäubung regelmäßig eintritt, aber die Narbe nur an ihrem Rande von den geöffneten Antheren berührt wird, in ihrer Mitte dagegen vom eigenen Pollen frei bleibt und der Fremdbestäubung durch besuchende Insekten (*Bombus americanorum* F., *Halictus stultus* Cr.) zugänglich ist. Die Blüten sondern Nektar aus, der sich „in runden Tropfen an den Seiten des Fruchtknotens zwischen den Filamentbasen in vier Gruppen ansammelt; die Gruppen werden oben durch einen Saum von Haaren etwas geschützt“. Die auf die Nektarabsonderung bezügliche Angabe wird verständlicher, wenn man beachtet, daß bei *L. alternifolia* das obere Ende des Fruchtknotens im Blütenboden kegelförmig sich erhebt und allmählich in den Griffel übergeht; am Grunde dieses Kegels befinden sich abwechselnd mit den Staubblättern vier Grübchen von der Form einer halbkugeligen Schale; die „schützenden“ Härchen fand ich nicht oberhalb, sondern unterhalb der Grübchen stehend. Diese Beschaffenheit des Blütengrundes, die an Herbarexemplaren deutlich zu erkennen war, ist weder aus der Beschreibung, noch aus den Abbildungen bei Britton und Brown (a. a. O. pag. 479) zu ersehen; nach der dort gegebenen Beschreibung hat die Krone einen Durchmesser von $6\frac{1}{2}$ —9 mm, und ihre Blätter fallen bei Erschütterung leicht ab, doch wird eine in Westvirginia wachsende var. *linariifolia* Britt. erwähnt, deren Kronblätter dauerhafter seien.

Ein bemerkenswertes Schwanken in der Ausbildung der Kronblätter konnte ich bei der tropischen *Ludwigia repens* Sw. beobachten, die auch im Münchener botanischen Garten im Sommer im Freien gezogen wird, und deren Blüten den Eintritt von Selbst- und Fremdbestäubung gestatten (Fig. 6). Sie stehen zwar einzeln in den Blattachsen des ähnlich wie *Isnardia palustris* im Sumpfe kriechenden Stengels, besitzen aber Nektarabsonderung und meistens eine gewisse Augenfälligkeit. Die vier spitzen grünen Kelchblätter sind $3\frac{1}{2}$ mm lang, 2 mm breit und legen sich nach dem Aufblühen in eine wagerechte Ebene auseinander. Die mit ihnen abwechselnden Kronblätter haben goldgelbe Farbe und längliche Gestalt, sind 3 mm lang und $1\frac{1}{2}$ mm breit und breiten sich so weit auseinander, daß der Durchmesser der Krone etwa 6 mm beträgt. Mitten in der Blüte steht ein kurzer Griffel, der mit seiner kopfigen, auf der Endfläche vierbuckeligen Narbe $1\frac{3}{4}$ mm hoch ist. Die mit den Kronblättern abwechselnden Staubblätter sind $1\frac{3}{4}$ mm lang, haben rötlich überlaufene Filamente und Antheren, die sich nach innen öffnen, weißlichen Pollen entlassen und eine braune Färbung annehmen. Der 2 mm breite Blütenboden ist von vier deutlich hervortretenden nierenförmigen Buckeln eingenommen, die nur durch schmale Furchen voneinander getrennt sind, und in deren Mitte in einer Vertiefung der Griffel eingefügt ist. Sie sondern an unbestimmten Stellen verhältnismäßig große Nektartröpfchen aus und sind von einer Spaltöffnungen führenden Epidermis überzogen.

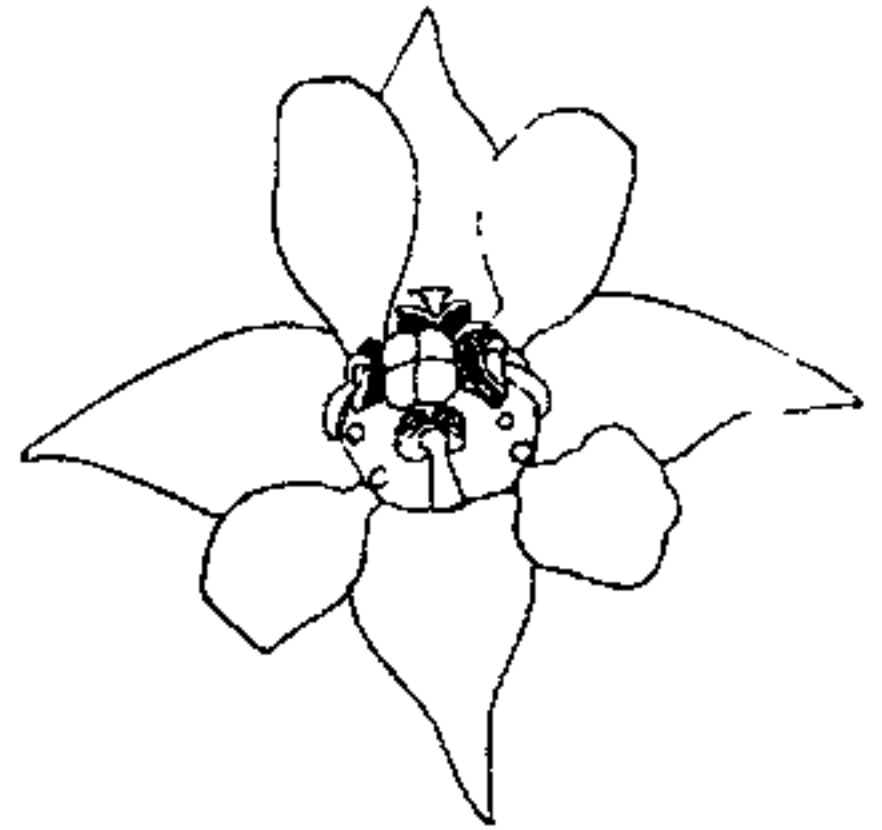


Fig. 6. *Ludwigia repens*. Blüte von oben gesehen. 5 fach vergr.

Sogleich nach dem Aufgehen der Blüte, noch ehe die Kelch- und Kronblätter sich auseinandergebreitet haben, springen die Antheren auf, und die Narbe glänzt von ausgeschiedener Flüssigkeit. Die Filamente bleiben nach innen gebogen, so daß die Antheren sich mit ihrer aufgesprungenen Seite an den Rand der Narbe anlegen und sie bestäuben müssen. Aber die obere Fläche des Narbenkopfes wird nicht mit eigenem Pollen belegt und kann bei eintretendem Insektenbesuch Fremdbestäubung erfahren. Beim Abblühen verbleichen zuerst die Kronblätter und fallen dann ab, ebenso lösen sich die verwelkten Staubblätter, deren Antheren nicht wie bei *Isnardia palustris* an der Narbe haften bleiben, einzeln aus der Blüte, und etwas später fällt der Griffel ab. In zahlreichen

Blüten wurde eine Neigung der Krone zum Verkümmern beobachtet, insofern als einzelne oder alle Kronblätter eine Verringerung ihrer Größe bis auf eine Länge von $\frac{1}{2}$ und eine Breite von $\frac{1}{4}$ mm erleiden oder endlich ganz fehlen. So fand ich Blüten mit vier, drei, zwei einander gegenüberstehenden, und einem sehr kleinen Kronblatt, und endlich auch ganz kronenlose. Aus den Beobachtungen an den Blüten dieser Art glaubte ich den oben ausgesprochenen Schluß ziehen zu dürfen, daß bei der allmählichen Ausbildung der eigentümlichen Kleinstogamie von *Isnardia palustris* der erste Schritt die regelmäßige Autogamie, der zweite die Verkümmern der Krone gewesen sein dürfte.

Zur Kenntnis der Oscillarienbewegung.

Von Günther Schmid.

(Mit 11 Abbildungen im Text.)

I. Einleitung.

Von den ersten Betrachtungen Schrank's über die „willkürlichen Bewegungen und die tierische Natur der Oscillarien“ in den Verhandlungen der Kaiserl. Leopoldin.-Carolinischen Akademie der Naturforscher vom Jahre 1823 und den Bemerkungen Borys de St. Vincent 4 Jahre später im Dictionnaire classique d'histoire naturelle mit den Worten „nous avons renoncé à trouver leur mode de reproduction, et surtout à expliquer le mécanisme et les raisons de leurs mouvements“ bis zu den letzten Analysen der Bewegungserscheinungen dieser niederen Lebewesen durch Kolkwitz, Correns, Phillips, Pieper, Fechner und Nienburg im letzten Jahrzehnt ist ein langer Weg. Die Bewegungsursache ist immer noch nicht erkannt, so, daß niemand etwas einzuwenden hätte.

Die Arbeiten Kolkwitz's und Correns' brachten, wenn man von dem Studium des Membranbaues absieht, keine wesentlich neuen Tatsachen zu einer Klärung. Die umfangreiche Literatur, welche vor ihnen bestanden hatte, gab ihre Befunde im allgemeinen auch schon. Die Ergebnisse früherer Verfasser werden durch sie gefestigter. Philipp's Abhandlung nimmt eine Sonderstellung ein. Pieper und Nienburg hatten Fragen des Bewegungsverhaltens zum Ziele. Bemerkenswerte Fortschritte aber erfuhren unsere Kenntnisse durch die vor 3 Jahren erschienene Arbeit von R. Fechner. Fechner hat hier eingehend das chemotaktische Verhalten und die Bewegung des Schleimes studiert und auf diesem Grunde eine Theorie der Oscillarienbewegung zu errichten versucht.

Ich selber begann im Frühjahr 1912 mich mit den Oscillarien zu beschäftigen. Meine Studien reichten bis in den Sommer 1913 und wurden da unterbrochen, ohne daß sie seitdem durch experimentelle Arbeit wieder aufgenommen werden konnten. So sind meine Untersuchungen ein Bruchstück geblieben, und das Folgende ist nur ein Ver-

such, den ich unter besonderen Verhältnissen nicht weiter zurückbehalten möchte.

II. Die Arten.

Ich bemühte mich, das Bewegungsverhalten besonders einer ansehnlichen Oscillarienart möglichst genau kennen zu lernen. Dies war eine nahe Verwandte oder Varietät von *Oscillatoria curviceps* Ag., die von der eigentlichen *O. curviceps* durch einen beständigen Färbungsunterschied abweicht und der ich den Namen var. *violescens* geben möchte. Sie soll der Einfachheit halber hier immer nur mit dem Artnamen *curviceps* bezeichnet werden. Sie ist verhältnismäßig groß, und der einzelne Faden mit dem bloßen Auge gut sichtbar, ja zuweilen 1 cm und darüber lang, 20,4 bis 24,8 μ breit und wegen der hakenförmig gekrümmten Enden zu allerlei Bewegungsbeobachtungen ausgezeichnet geeignet. Ich fand sie auf der feuchten Erde eines Blumentopfes im Warmhause des Jenaer botanischen Gartens und konnte sie das ganze Jahr hindurch auf diesem Blumentopfe halten, indem ich nur ab und zu überwuchernde, andere Cyanophyceenformen beseitigen mußte. Es gelang mir nicht, die Art sonstwie auf Agarplatte oder im Wasser zu züchten, soviel verschiedene Nährsalzzusätze ich auch versuchte.

O. curviceps war an diesem Standort durchweg in starker Bewegung. Nur nach mehreren Tagen trüben Wetters beobachtete ich stets eine auffällige Trägheit oder gar Stillstand.

Neben *O. curviceps* prüfte ich eine Reihe anderer Formen, in dem Maße, als sich dazu gerade die Gelegenheit bot. Auf diese Weise kamen wir vor allem *O. limosa* Ag., *uncinata* (Ag.) Gom., *tenuis* Ag., *numidica* Gom., *Phormidium autumnale* (Ag.) Gom., *Retzii* (Ag.) Gom., *Symploca muscorum* (Ag.) Gom. aus dem botanischen Garten oder der Umgebung Jenas zu Gesicht, die ich dann auch hin und wieder zu Versuchen benutzte. Ich habe über die Fundstellen dieser Formen an anderer Stelle (*Hedwigia* 1917, pag. 342–357) berichtet, sodaß ich hier darauf verweisen darf.

III. Über die Geschwindigkeit der Bewegung.

1. Die regelrechte Geschwindigkeit.

Die Oscillarien haben eine Geschwindigkeit der Vorwärtsbewegung, die sich in eine Übersicht der Geschwindigkeiten bei Bewegungen niederer Pflanzen durchaus eingliedern läßt. Beispielsweise legte *Oscillatoria curviceps* in 1 Minute bei Zimmertemperatur (20° C) folgende Strecken zurück:

70,08 μ 87,60 μ 89,06 μ ,

ein anderer Faden bei 22° C

57,00 μ 68,40 μ 83,60 μ .

Für *Phormidium autumnale*, einer bedeutend schmäleren und kürzeren Form, berechnete ich bei 20° C in 1 Minute:

3,24 μ 3,27 μ .

O. numidica, eine sehr schnelle Art, hatte eine Geschwindigkeit von 80 bis 100 μ in der Minute bei 20°.

Diese Werte wurden an Fäden gemessen, die im Wasser unter dem Deckglas des Objektträgers wanderten. Im freien Wassertropfen wurden keine größeren Werte erzielt: so rückte im hohlgeschliffenen Objektträger ein Faden von *O. curviceps* im Laufe von 21 Minuten mit einer Durchschnittsgeschwindigkeit von 54 μ vorwärts, andere Fäden ergaben für die Minute folgende Zahlen:

62,1 μ oder 55,5 μ 72,2 μ 72,2 μ 42,2 μ 38,8 μ 59,2 μ 59,2 μ .

Auch auf Agargallerte bewegte *O. curviceps* sich mit Geschwindigkeiten desselben Bereiches, z. B. auf 0,8% Agargallerte mit

62,1 μ 51,7 μ 62,8 μ 42,2 μ .

Auffällig größer sind die Zahlen, die Correns (pag. 148) angegeben hat, für *O. princeps* bei etwa 20° in 1 Minute 240 μ , für *O. Froelichii* var. *fusca* 150 μ . Besonders große Werte aber bringt Naegeli (pag. 90–91) für *O. limosa*, nämlich 660 μ bis 1,0 mm (dagegen für *Phormidium vulgare* durchaus regelrecht 3,1 bis 60 μ). Diese Forscher haben es unterlassen zu bemerken, auf welche Weise sie solche Geschwindigkeiten ermittelt haben. Anzunehmen ist wohl, daß sie, statt wie ich, die unmittelbare geradlinige Vorwärtsbewegung, den gesamten Weg der schwingenden Fadenspitze maßen. In dem Falle vergrößern sich die Zahlen beträchtlich. So erhielt ich für den Weg der Fadenspitze in der Minute für

<i>O. curviceps</i>	147,1 μ	für <i>Ph. autumnale</i>	60,8 μ
	134,0 μ		68,4 μ
	182,7 μ ,		125,4 μ .

Die höchste Zahl, die auf diese Art bei Zimmertemperatur für *O. curviceps* erhalten werden konnte, war 255 μ in der Minute! (nach Erschütterung, hierüber vgl. im nächsten Abschnitt), und der höchste Wert überhaupt ergab sich für *O. curviceps* in basischer Knopscher Nährlösung. Hier fand ich z. B. eine mittlere Geschwindigkeit von 445,3 μ in 1 Minute bei 20—20,5°.

Hierzu die Geschwindigkeiten anderer niederer Pflanzen. In folgender Liste sind, ohne irgendwie mit dem Anspruch auf Vollständigkeit, Geschwindigkeiten mit denjenigen der Oscillarien verglichen und in eine Reihe gestellt worden (vergleichsweise auch die Protoplasmaströmung und einige Amöben, diese eingeklammert). Die Zahlen sind abgerundet, Werte in μ .

Thiothrix, Gonidien (nach Winogradsky, pag. 35)	0,8	Bacillen (nach Lehmann u. Fried, pag. 311)	450
Myxobakterien (nach Bennecke, pag. 151)	2—3	Stauroneis Phoenicenteron, Diatomee (nach Müller, wie oben)	480
Phormidium autumnale	3	Bacillus subtilis (nach Lehmann u. Fried, wie oben)	600
Myxobakterien (nach Bennecke, wie oben)	5—10	Spirogyra, bei heliotropischer Reizung (nach Winkler)	800—1600
(<i>Amoeba verrucosa</i>) (nach Rhumbler, pag. 123)	30	Cholera vibrionen (nach Lehmann u. Fried, wie oben)	1800
(<i>Amoeba striata</i>) (desgl.)	60	Nitzschia sigmoidea, Diatomee (nach Müller, wie oben)	1020
<i>Oscillatoria curviceps</i>	70 90	(Protoplasmaströmung von <i>Nitella hyalina</i>) (nach Naegeli, pag. 81)	600—2400
„ <i>numidica</i>	80—110	(desgl. von <i>Nitella syncarpa</i> , nach Naegeli)	1000—2500
(<i>Amoeba geminata</i>) (nach Rhumbler, wie oben)	90—180		
Diatomee, unbestimmte Art (nach Müller, pag. 120)	116—320		
<i>Closterium acerosum</i> (nach Klebs, pag. 356)	220		
<i>Oscillatoria curviceps</i> , erschüttert	250		
<i>Pinnularia viridis</i> , Diatomee (nach Müller, wie oben)	420		
<i>Oscillatoria curviceps</i> in basischer Knopscher Lösung	440		

Wie eingangs gesagt: die Bewegungsgeschwindigkeit ordnet sich völlig ein. Sie wetteifert bald mit derjenigen der Amöben, bald mit jener der Diatomeen und schließlich auch der Bakterien.

Unsere Zahlenangaben für *Oscillaria* zeigten oben für ein und denselben Faden eine große Verschiedenheit der Geschwindigkeit. Es fragt sich, ob dies durch den Einfluß äußerer Umstände oder durch den Bewegungsmechanismus selber hervorgerufen wird. Hier zunächst eine Beobachtung, die für den äußeren Einfluß als Ursache spricht:

Die sehr lichtempfindliche und phototaktische *Symploca muscorum* wanderte auf 1%iger Agargallerte geradlinig dem Licht entgegen. Es wurden zwei benachbart liegende Fäden zugleich auf ihre Geschwindigkeit beobachtet und diese gemessen. So ergab sich:

1. Faden:

0--10	Minuten	2,5	Maßeinheiten	=	0,25	in der	Minute
10--15	"	2	"	=	0,40	"	"
15--22	"	1	"	=	0,14	"	"
22--30	"	2,5	"	=	0,31	"	"

2. Faden:

0--10	Minuten	2,5	Maßeinheiten	=	0,25	in der	Minute
10--15	"	1,75	"	=	0,35	"	"
15--22	"	1,25	"	=	0,17	"	"
22--30	"	2	"	=	0,25	"	"

Die Schwankungen in den Geschwindigkeiten liefen durchaus gleich, wie auch bei diesen Messungen:

3. Faden:

0--12	Minuten	4	Maßeinheiten	=	0,44	in der	Minute
12--30	"	3	"	=	0,16	"	"
30--64	"	5,75	"	=	0,16	"	"

4. Faden:

0--12	Minuten	3,2	Maßeinheiten	=	0,26	in der	Minute
12--30	"	3,2	"	=	0,17	"	"
30--64	"	3,6	"	=	0,10	"	"

Allein, *Symploca* ist besonders trägbeweglich, unvergleichlich viel langsamer als *Oscillatoria curviceps* und sogar als *Phormidium autumnale*. Andererseits ist sie ungemein phototaktisch und vielleicht auch sonst Einflüssen gegenüber sehr empfänglich. So läßt sich das parallele Schwanken in den Bewegungen bei dieser Alge zwanglos verstehen. Anders z. B. die schnelle *O. curviceps*. Sie ist auf Agargallerte völlig unempfindlich für Licht. Niemals habe ich phototaktische Erscheinungen wahrgenommen. Und auch *Phormidium autumnale* hat nicht eine Phototaxis, die man bezeichnend nennen könnte. Natürlich werden bei alledem äußere Umstände sich fortwährend geltend machen und Schwankungen in der Bewegung hervorrufen. Sie machen indes nicht jene Schwankungen verständlich, welche schon innerhalb kleinster Zeiträume sich abspielen. Nachfolgendes Beispiel gibt das allgemeine Bild hierfür:

Ein einzelner Faden von *O. curviceps* lag in einem Tropfen Wassers unter dem Deckglas auf einem heizbaren Objektträger, welcher durch vorbeifließendes Wasser, dessen Temperatur ständig beobachtet werden konnte, in gleichmäßiger Zimmerwärme gehalten wurde. Die Temperatur maß 22° C. Ich erhielt, nachdem so der Faden etwa 15 Minuten unter dem Deckglas gewandert war, die Werte (1 Einheit = 7,3 μ):

während	0—2	Minuten	Vorwärtsbewegung	in der	Minute	8
„	2—4	„	„	„	„	9
„	6—8	„	„	„	„	16,5
„	8—10	„	„	„	„	11
„	10—12	„	„	„	„	9,5
„	12—14	„	„	„	„	16

Auffällig werden diese Schwankungen, wenn sehr kleine Zeitabschnitte zur Bestimmung der Geschwindigkeiten herangezogen werden, etwa 1 Minute, $\frac{1}{2}$ Minute. Bei *Phormidium autumnale* beobachtete ich in Abständen von je $\frac{1}{4}$ Minute. Das Abmessen der Wegstrecken geschah wie früher an der Bewegungsspur, die mittels Zeiss'schen Zeichenapparates auf dem Papier nachgezogen wurde. Die Zeitabschnitte bestimmte ich mit einem genau arbeitenden Einstellchronometer. (Temperatur 20° C; 1 Einheit = $1,8 \mu$).

I.		II.		III.		IV.	
Weg der Faden- spitze	Vorwärts- bewegung	Weg der Faden- spitze	Vorwärts- bewegung	Weg der Faden- spitze	Vorwärts- bewegung	Weg der Faden- spitze	Vorwärts- bewegung
23	5	32	11	8	8	6	6
15	$4\frac{1}{2}$	21	10	$8\frac{1}{2}$	$8\frac{1}{2}$	8	8
21	$3\frac{1}{2}$	15	10	8	8	9	$8\frac{1}{2}$
$5\frac{1}{2}$	2^*	11	9	7	7	9	9
7	3	14	8	7	7	9	9
18	1	$18\frac{1}{2}$	$12\frac{1}{2}$	9	8	6	6
9	3	13	$7\frac{1}{2}$	$8\frac{1}{2}$	$8\frac{1}{2}$	10	9
$10\frac{1}{2}$	4	18	12	9	8	10	9
35	8	10	$7\frac{1}{2}$	7	7	$8\frac{1}{2}$	8
24	4	11	10	6	6^*		
25	9	10	8	2	2		
26	8	12	12	7	7		

Dies sind die fortlaufenden Schwankungen desselben Fadens, welche hier der schriftlichen Anordnung wegen in vier Reihen wiedergegeben werden. Während der Beobachtung mußte ich den Objektträger einigemal verschieben, was peinlichst, bei Vermeidung jeglicher Erschütterung, geschah. Dazu wurde jedesmal etwa $\frac{1}{4}$ Minute beansprucht. Die entsprechenden Stellen sind oben durch einen waagrechten Strich gekennzeichnet. Bei * fanden Umkehrungen der Bewegung statt. Es wird deutlich, daß vor einer Umkehr Verlangsamung eintritt und nach erfolgter Umkehr ein Anwachsen der Geschwindigkeit; das haben ja auch schon frühere Beobachter bemerkt.

Die Geschwindigkeiten nehmen in der Versuchsreihe für *Phormidium autumnale* von vorn nach hinten ab, was sich aus einem allmählichen Nachlassen der Betriebskraft erklären ließe, einem äußeren Einfluß zufolge, etwa dem längeren Verweilen des Fadens in einem von der Luft ziemlich abgeschlossenen Wassertropfen oder anderen Um-

ständen, die nicht übersehen werden können. Es bleiben überdies die eigentlichen Viertelminutenschwankungen; man vergleiche von 1 auf 3 oder von 4 auf 9 usw., oder bei den Schwankungen der Fadenspitze gar von 23 auf 15, von $10\frac{1}{2}$ auf 35. Wir können nicht annehmen, daß dies durch entsprechende äußere Bedingungen verursacht wird, sondern müssen den Grund dafür in einem Hin- und Widerspiel innerer Kraftverläufe sehen. Wir haben solche Bilder auch sonst bei lebendigen Vorgängen; ich verweise z. B. auf das fortwährende Schwanken der Atmungsgröße bei Pflanzen.

2. Erschütterung und Geschwindigkeit.

Über den Einfluß äußerer Umstände auf die Geschwindigkeit der Oscillarienbewegung ist bis jetzt wenig bekannt geworden. Man hat nur einige Bemerkungen über die Wirkung der Wärme und des Lichtes gemacht.

Im Verlauf meiner Bestimmungen der Geschwindigkeiten empfand ich häufig als lästige Störung Erschütterungen, die zufällig durch Klopfen auf den Tisch oder heftiges Verschieben des Präparates hervorgerufen werden; solche Störungen veranlaßten meist Veränderungen in der Geschwindigkeit der Oscillarienfäden. Anfangs glaubte ich die Ursache dafür lediglich in einer leichten Verschiebung des Fadens suchen zu müssen, einer Verschiebung im Wassertropfen des Objektträgers, wodurch jeweils etwa eine günstigere oder ungünstige Lage für die Fortbewegung der Oscillarie geschaffen würde. Im weiteren Verfolg dieser Erscheinung stellte sich jedoch ein gesetzmäßiges Verhalten heraus: nach einer einmaligen Erschütterung verlangsamte sich die Bewegung niemals; wenn sie nicht unbeeinflußt auf derselben Geschwindigkeitshöhe verblieb, verstärkte sie sich auffällig, und das war meist der Fall. Man kann einem träge wandernden Faden von *O. curviceps* fast stets wieder zu einigen Minuten ansehnlicher Bewegungstätigkeit verhelfen, wenn man das Präparat erschüttert, ein-, zweimal durch heftigen Schlag auf den Tisch, auf dem das Mikroskop steht.

Genauere Versuche zeigten das Verhalten klarer und eindeutig, wovon hier einige Beispiele:

1. Ein regelrecht beweglicher Faden von *O. curviceps*, der frisch dem Blumentopf des Gewächshauses entstammte, wurde beobachtet, nachdem er 10 Minuten unter dem Deckglase verweilt hatte. Die Temperatur schwankte um ein Geringes weniger 22° auf 22° C, 1 Geschwindigkeitseinheit = $7,3 \mu$.

Von 0—2 Min. Geschwindigkeit = 8	Von 16—18 Min. Geschwindigkeit = 14,5
„ 2—4 „ „ = 9	„ 18—20 „ ** „ = 15
„ 4—6 „ „ = 11,5	„ 20—22 „ „ = 34
„ 6—8 „ „ = 16,5	„ 22—24 „ „ = 15
„ 8—10 „ „ = 11	„ 24—26 „ „ = 14,5
„ 10—12 „ „ = 9,5*	„ 26—28 „ „ = 10
„ 12—14 „ „ = 16	„ 28—30 „ „ = 6,5
„ 14—16 „ „ = 14,5	

Bei * fand eine Umkehr der Bewegung statt, bei ** wurde erschüttert. Durch die Erschütterung veränderte sich die Bewegungsgeschwindigkeit von 15 auf 34! Und zwar nahm hier nur die unmittelbare, geradlinige Vorwärtsbewegung zu, die Schwingungen der Fadenspitze ließen kein Stärkerwerden erkennen. Auf die Richtung des wandernden Fadens hatte das Erschüttern ebensowenig Einfluß, so daß also auch keine Umkehr stattfand. Letzteres gilt auch für die folgenden Versuche.

2. Ein schlecht ernährter Faden von *O. curviceps*, der nur schwache Bewegungen zeigte — er hatte vorher 3 Tage in einem halbdämmerigen Zimmer in basischer Knop'scher Lösung gelegen — wurde, nachdem er dann vorher 15 Minuten bei 20,5° C unter dem Deckglas gelegen hatte, zur Untersuchung verwendet. Während der Beobachtung sank die Temperatur auf 19,5° C herab. Hier der Verlauf des Versuches:

Zeitangabe: Minuten	Temperatur: (° C)	Geschwindigkeit der Vorwärtsbewegung in der Minute:	Bemerkungen:
0—5	20,5	4	
5—10	20,5	2,6	
10—15	20,5	1,6	
15—20	20,5	beinahe 0	
20—25	20,5	0 *	
25—30	20	20	
30—35	20	11,2	
35—40	20	4,4	
40—45	20	4,5*	Umkehr der Bewegung
45—50	20	11,6	
50—55	20	3,4*	
55—60	20	12,6	
60—65	19,5	9,2**	Umkehr der Bewegung
65—70	20,5—28	12,4	
70—75	29—31	0,6	
75—80	31—32	0	Umkehr der Bewegung

Bemerkung: Bei * wurde erschüttert, bei ** absichtlich erwärmt.
1 Geschwindigkeitseinheit = 7,3 μ .

Der Erfolg des Erschütterns ist hier sehr deutlich. Von der Geschwindigkeit 0 stieg sie auf 20, von 4,5 auf 11,6, von 3,4 auf 12,6. Es hatte mehr fördernden Einfluß als die nachfolgende Erwärmung, welche die Geschwindigkeit von 9,2 auf 12,4 steigerte (woraus aus vor-

liegendem Versuche natürlich kein weiterer Vergleich zwischen diesen beiden Einwirkungen auf die Bewegung gezogen werden darf.)

3. Den dritten Versuch schließen wir der Reihe Bewegungsschwankungen an, welche bereits auf pag. 332 für *Phormidium autumnale* wiedergegeben worden sind. Es handelte sich, wie schon dort gesagt, um einen einzelnen, freiliegenden Faden, der sich bei einer stetigen Temperatur von 20° C bewegte. Die Geschwindigkeiten hatten nach Verlauf des ersten Viertels der Beobachtungszeit fortwährend unter Schwankungen abgenommen und waren schließlich auf die Größe $8\frac{1}{2}$ bzw. 8 gekommen. Jetzt wurde das Präparat verschoben, was etwa eine Viertelminute in Anspruch nahm und dann der Erschütterungsschlag ausgeführt, wodurch die Beobachtungspause abermals um $\frac{1}{4}$ Minute verlängert wurde. Darauf konnte wie früher in Abständen von $\frac{1}{4}$ Minuten — folgende Zahlenreihe der Geschwindigkeiten aufgezeichnet werden:

Fadenspitze	Vorwärtsbewegung	Fadenspitze	Vorwärtsbewegung
7	6,5	17	11
$30\frac{1}{2}$	13	$23\frac{1}{2}$	7
19	9	26	11
20	7,5	27	6
24	9	19	12,5
35	9	$28\frac{1}{2}$	4,5
31	9	34	13
35	6		

Der Versuch zeigt ein Anwachsen von 6,5 bzw. 7 auf 13 bzw. $30\frac{1}{2}$. Die Bewegung, die vor dem Schlag einigermaßen gleichförmig gewesen war, wird wieder schwankend wie im Anfang der Beobachtungsreihe und hat jetzt, im ganzen genommen, die ursprüngliche Geschwindigkeit wieder. In dem nachfolgenden graphischen Bild der Geschwindigkeiten, bei dem man sich eine Abzisse mit $\frac{1}{4}$ Minutenabschnitten und die zugehörige Ordinate mit Geschwindigkeitseinheiten versehen zu denken hat¹⁾, wird dies noch deutlicher (die obere Kurve gilt für die Schwingungen der Fadenspitze, die untere für die

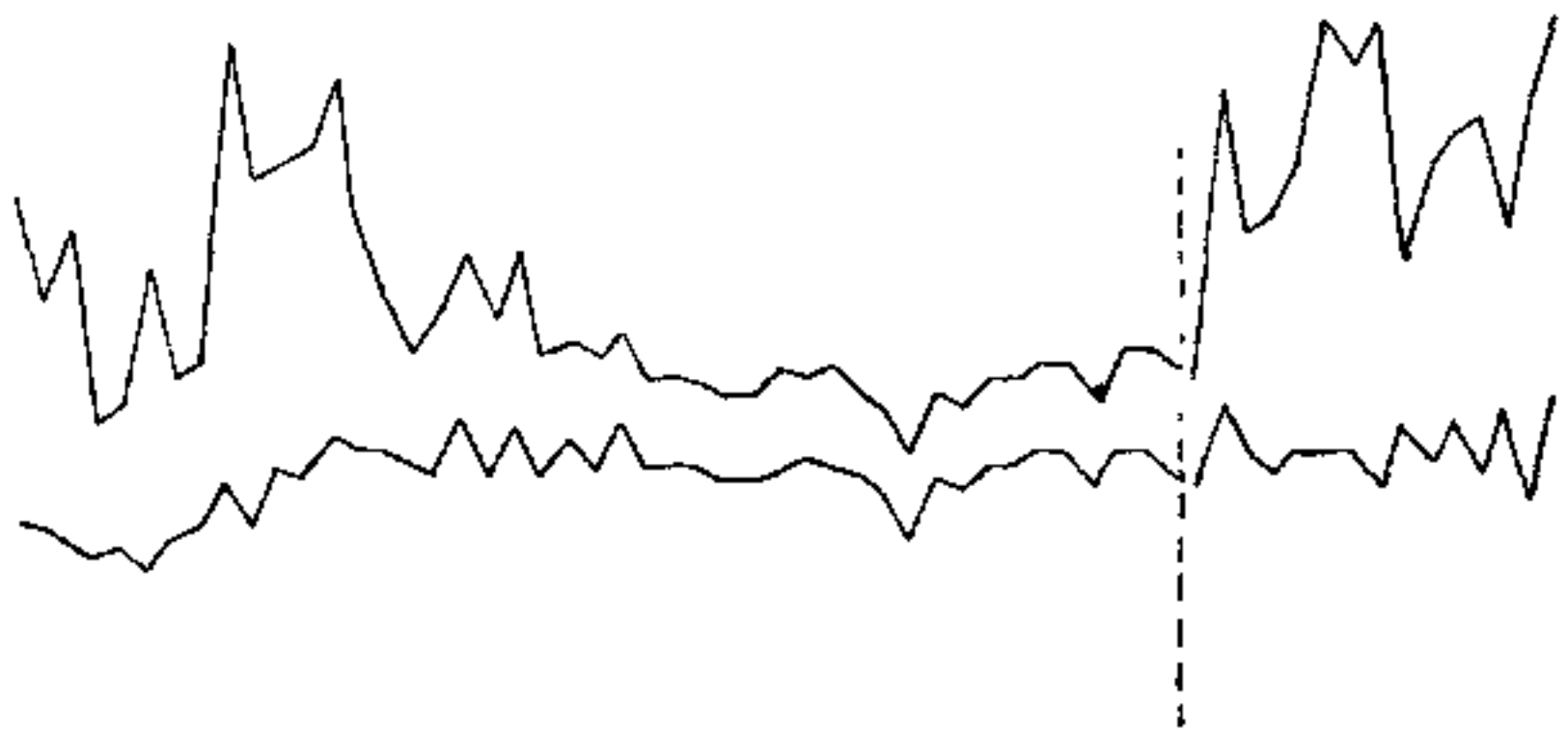


Fig. 1.

1) Die Kurven haben, damit sie nicht stellenweise zusammenliegen, verschiedene Ordinaten.

unmittelbare Vorwärtsbewegung; die senkrechte Strichelung gibt den Ort des Erschütterungsschlages an).

Ich habe nur wenige Beobachtungen darüber zur Verfügung, wie der Oscillarienfaden sich bei wiederkehrenden Erschütterungen verhält. Die Ergebnisse waren sehr wechselnd. U. a. machte ich den Versuch, eine Stunde hindurch eine Anzahl in einem offenen Wassertropfen liegender Fäden von *O. curviceps* alle 5 Minuten heftig zu erschüttern. Darauf war die Bewegung stellenweise sehr schwach, im ganzen bedeutend geringer als im Anfang, jedoch waren auch einige regelrecht bewegliche Fäden zu sehen. Die gleichzeitig in einem ruhig gehaltenen Wassertropfen verweilten Fäden waren dagegen alle in regelrechter Bewegung.

Man fragt sich, ob in der Beeinflussung durch Erschütterung ein Reizvorgang vorliegt oder aber etwa eine mehr mechanische Entspannung. Das nach der Erschütterung oft heftige Pendeln der Fadenspitze könnte für eine bewirkte Auslösung einer im Faden vorherrschend gewesenen mechanischen Spannung sprechen. Indes wurde die Schwingungsweite der Fadenspitze nicht jedesmal vergrößert, oft wurde lediglich die Geschwindigkeit der Vorwärtsbewegung stärker. Und andererseits ist zu beachten, daß nach dem Erschüttern immer $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Minute, zuweilen sogar $\frac{3}{4}$ Minuten, verstrichen, bis die Wirkung sich zeigte. Zweifellos haben wir es hier mit einer Reizantwort zu tun.

Meine Befunde stehen im Widerspruch zu denjenigen, die Th. W. Engelmann im Archiv für die gesamte Physiologie 1879 gegeben hat und die von dort auch in Verworn's Allgemeine Physiologie (5. Aufl., 1909, pag. 456) übergangen sind. Elektrische wie mechanische Reizung (Druck und Stoß) sollen hiernach für die an der Oberfläche der Oscillarien (und Diatomeen) haftenden Teilchen genau so wirksam wie auf Protoplasmaströmung sein, d. h. Verzögerung bzw. Stillstand der Bewegung hervorrufen. Verworn läßt dabei die Frage offen, ob dies als Lähmungsvorgang oder als Ausdruck tetanischer Erregung zu deuten sei.

Beide Forscher suchten hierdurch Eigenschaften des Protoplasmas zu erweisen. Engelmann wollte damals durch seine Reizungsversuche die Protoplasmanatur der schleimigen Hülle des Oscillarienfadens aufzeigen, Verworn die Gleichartigkeit der protoplasmatischen Lebensäußerungen bei Oscillarien, Diatomeen, Amöben usw. und der Protoplasmaströmung dartun. Ich will einen Vergleich über den Einfluß des Erschütterns auf Protoplasmaströmung und niedere Organismen nicht ziehen. Entschieden fehlen dazu die nötigen Untersuchungen. Indessen

sind doch gewisse Ähnlichkeiten auffällig. Verworn (I.) erschütterte Amoeba, Actinosphaerium und andere Formen durch eine besondere Vorrichtung. Dadurch war es möglich, einen „mechanischen Tetanus“ zu erzeugen, wie Verworn diesen Zustand nennt, z. B. bei etwa 15—20 Stößen in der Sekunde nach 1—2 Minuten alle Pseudopodien zum Einziehen zu bringen, so daß eine vollkommene Kugelgestalt entsteht. Das war eine schnelle Aufeinanderfolge der Schütterungsstöße, wie sie bei den Oscillarienfäden meiner Versuche nicht vorliegen. Und bei schwacher Reizung erfolgte denn bei Verworn auch bedeutend langsameres Zurückgehen der Pseudopodien. Die Ähnlichkeit liegt darin, daß ja bei Amoeba usw. ebenso wie Oscillaria eine geschwindere Bewegung nach der Erschütterung auftrat, bei Amoeba in dem schnellen Einziehen der sonst ausgestreckten Pseudopodien. Erst die nach längerer Erschütterung verharrende Amoeba kann dann mit Engelm ann's gereizten Oscillarien verglichen werden. Und gehemmte Bewegungen durch häufige Erschütterungen sind wohl auch für Oscillarien ganz allgemein anzunehmen. Dafür spricht außer meinen Beobachtungen eine Bemerkung Hansgirgs (I. pag. 28) „Die durch Stoß und Kontaktreize, z. B. öfters wiederholtes¹⁾ Rütteln, Klopfen usw. am Deckgläschen unter dem Mikroskope starr gewordenen Oscillarienfäden können nach einer kürzeren oder längeren Ruheperiode ihre frühere Reizbarkeit und Bewegungsfähigkeit wiedererhalten“. Ferner an einer anderen Stelle Hansgirgs (II, pag. 86): „Durch wiederholte¹⁾ mechanische Erschütterungen gehen die lokomotorisch beweglichen Oscillarien in einen Starrezustand über“ usw.

Es lag nahe festzustellen, ob denn auch die Diatomeen, welche nach Engelmann und Verworn bei häufiger Erschütterungsreizung Stillstand der Bewegung zeigen sollen, bei einmaliger Erschütterung einen Geschwindigkeitszuwachs der Bewegung erfahren. Dies ist in der Tat der Fall:

1. Eine große, nicht näher bestimmte Diatomee lag im Tropfen Wasser unter dem Deckglas. Nachdem sie einige Minuten verweilt hatte, beobachtete ich in den Zeitabschnitten von

0	—2 ¹ / ₂ Minuten für die Minute	9,6 Einheiten der Geschwindigkeit
2 ¹ / ₂ —7 ¹ / ₂	„ „ „ „	14,8 „ „ „

dann völliger Stillstand, nämlich von

7 ¹ / ₂ —10 ¹ / ₂ Minuten für die Minute	0 Einheiten der Geschwindigkeit,
--	----------------------------------

worauf der Erschütterungsschlag ausgeführt wurde:

10 ¹ / ₂ —12 ¹ / ₂ Minuten für die Minute	18 Einheiten der Geschwindigkeit
12 ¹ / ₂ —16 ¹ / ₂ „ „ „ „	25 „ „ „

1) Von mir gesperrt gedruckt.

Die Reizantwort war unverkennbar; von 0 stieg die Geschwindigkeit auf 18 und erhöhte sich in der Folge noch bis 25. Oder

2. eine gleiche Diatomee wie vorher. Nach 8 Minuten Beobachtung der wandernden Alge von

0 — 3 Minuten für die Minute 10,3 Einheiten der Geschwindigkeit;

hierauf Erschütterung durch Stoß:

3	—	4	Minuten für die Minute	26	Einheiten der Geschwindigkeit
4	—	5	„ „ „ „	27,5	„ „ „
5	—	8	„ „ „ „	19,6	„ „ „
8 $\frac{1}{2}$	—	13	„ „ „ „	23,1	„ „ „ ;

hierauf abermals Erschütterung:

13 — 18 Minuten für die Minute 29 Einheiten der Geschwindigkeit.

Wieder eine Geschwindigkeitszunahme durch Erschütterung von 10,3 auf 26, von 23,1 auf 29.

Die Kenntnis über den Erschütterungsreiz ist geeignet, die Verbreitung beweglicher und unbeweglicher Oscillarienarten in der Natur dem Verständnis näher zu bringen.

Ich prüfte *Phormidium Retzii*, das bei Jena in fließenden Bächen verbreitet ist und entnahm eine Probe einem kleinen Wasserfalle im Mühlthal. Die meisten Fäden waren völlig ohne Bewegungen und die übrigen von geringer Beweglichkeit. Als ich sie dann im Zimmer auf feuchtem Papier hielt, war erst nach 3 Tagen eine geringe strahlige Anordnung bemerkbar, so daß der Rand des ursprünglichen Algenlagers nur etwa $\frac{1}{2}$ mm überstrahlt wurde; im Thermostaten ging bei 26° C die Auswanderung 1—1 $\frac{1}{2}$ mm weit. Dagegen hatte zu gleicher Zeit *Phormidium autumnale* sich bei Zimmerwärme 18 mm vom Lager entfernt. *Phormidium Retzii* hat in dem fortwährend erschütterten Wasser der Bäche und Wasserfälle das Bewegungsvermögen nahezu eingebüßt, und es ist ökologisch leicht einzusehen, daß hier eine Ortsveränderung nicht notwendig ist. Einbußen der Bewegungsmöglichkeit im fließenden Wasser sind ja auch sonst nicht selten. Ich verweise u. a. auf *Vaucheria fluitans*, welche im Gegensatz zu den Verwandten auf feuchtem Boden keine Schwärmsporen bildet, oder auf die *Beggiatoacee* *Thiothrix*, die *Winogradsky* eingehend beschrieben hat. *Thiothrix* sitzt in rasch fließendem Wasser auf steinigem Boden fest und bildet nur sehr träg bewegliche Hormogonien, während die lebhaft bewegliche *Beggiatoa* schlammigen Boden bewohnt, das von Wasser mit kaum merklicher Bewegung überflossen wird.

Kützing unterscheidet an einer Stelle (*Phycologia Generalis*, pag. 190 ff.) bei *Phormidium* einjährige und ausdauernde Arten und nennt einjährig diejenigen Arten, deren Lager aus einfacher Schicht

bestehen, während die mehrjährigen lamellöse Lager bilden, d. h. aus übereinanderliegenden Schichten gebildet werden, wovon nur die obersten Lagen lebendige Fäden beherbergen. Er fügt hinzu, daß die einjährigen Arten sämtlich eine größere Lebhaftigkeit der Bewegungen aufweisen. Sein System gründet sich bei *Phormidium* geradezu auf diese Unterschiede, und er teilt die Gattung ein in:

1. annua: stratum tenue, non lamellosum, radians;
2. perennia: stratum compactum, lamellosum, vix radians.

Vergleicht man die Arten nach den Standorten, so findet man die perennierenden Arten vorzugsweise in schnellfließenden Bächen, in Mühlengerinnen, in Wasserfällen usw.

3. Wärme und Geschwindigkeit.

Es ist von vornherein selbstverständlich, daß verschiedene Wärmegrade verschiedene Grade der Geschwindigkeit bei der Oscillarienbewegung hervorrufen. Das ist wohl auch früher schon beobachtet worden. Mir kam es darauf an, die genauen Beziehungen zwischen Wärme und Geschwindigkeit festzulegen.

O. curviceps erwies sich bei -12° C völlig unbeweglich, ebenso nach einem zwölfstündigen Verweilen bei $+7^{\circ}$. Sie starb bei diesen Temperaturen nicht, denn ins 15° warme Zimmer gebracht, trat wieder Bewegung auf, ja einzelne Fäden waren dann besonders stark beweglich. Bei $10-12^{\circ}$ war die Bewegung anfangs regelrecht, wurde aber im Laufe der Zeit schwächer, nach dreimal 24 Stunden zeigte sie sich immer noch beachtlich, nach viermal 24 Stunden war sie ganz gering oder meistens = 0 geworden. 31° C rief zwar eine beschleunigte Bewegung hervor, war aber bereits auf die Dauer schädlich, verlangsamte dann nicht nur die Geschwindigkeit, sondern brachte schließlich die Fäden zum Absterben. Dies zeigt z. B. folgender Fall: Klümpchen von *O. curviceps* wurden in senkrecht stehende Glasröhrchen gebracht. Beide wurden verdunkelt, Rohr *a* bei Zimmertemperatur ($10-11,2^{\circ}$), Rohr *b* im Thermostaten bei gleichmäßiger Temperatur von 31° aufgestellt. Der Vergleich ergab, daß die Fäden aufgestiegen waren

nach 20 Stunden bei <i>a</i>	1,3 cm,	einzelne bis 2,7 cm;	bei <i>b</i>	5,8 cm hoch,
„ 41	„	„ <i>a</i> 5	„	„ 6
„ 61	„	„ <i>a</i> 7	„	„ 7,5
			„	„ <i>b</i> 5,8
			„	„ <i>b</i> 5,8
			„	„ 8
			„	„ 8

Also bei $10-11^{\circ}$ C gleichmäßiges Zunehmen der Weglänge, bei 31° C schon nach 20 Stunden durchweg Stillstand.

Ähnliches Verhalten zeigte *Phormidium autumnale*. Trockene Erdstückchen mit dieser Alge brachte ich in Glasschalen auf nasses Papier

und verteilte die Schalen auf dunkle Räume von etwa 7° , $15-17,5^{\circ}$, $25-28^{\circ}$ und $39-41,5^{\circ}$ C. Die Fäden strahlten aus:

nach 12 Stunden bei 7° :	0 mm;	bei $15-17,5^{\circ}$:	bis 1 mm;
„ 22 „ „ 7° :	bis $\frac{1}{2}$ „	„ $15-17,5^{\circ}$:	„ 2 „
„ 48 „ „ 7° :	1-2 „	„ $15-17,5^{\circ}$:	2-3,5 „
nach 12 Stunden bei $25-28^{\circ}$:	1 mm;	bei $39-41^{\circ}$:	0 mm
„ 22 „ „ $25-28^{\circ}$:	2 „	„ $39-41^{\circ}$:	0 „
„ 48 „ „ $25-28^{\circ}$:	2 „	„ $39-41^{\circ}$:	0 „

Bei diesem Versuch mit *Phormidium* ist also schon die Temperatur von $25-28^{\circ}$ auf die Dauer von schädigendem Einflusse hinsichtlich der Bewegungskraft. Fortwährend beschleunigend wirkte nur eine Wärme von $15-17,5^{\circ}$.

Obige Zahlen sind geeignet, ein Bild vom Maximum der Geschwindigkeit zu geben, das zugleich Optimum ist und somit ökologische Bedeutung hat. Das physiologische Maximum der Geschwindigkeit läßt sich nicht daraus ableiten. Dies ist nur bei dauernder Beobachtung eines einzelnen Fadens, der hintereinander unter verschiedenen Wärmebedingungen gehalten wird, zu ermitteln.

Ich legte jedesmal einen einzelnen Faden in einen Tropfen Wassers auf der Glaskammer eines heizbaren Objektisches und bedeckte mit dem Deckglas. Beliebig ließ sich dann die Temperatur abändern. Die Glaskammer durchströmte fortwährend langsamfließendes Wasser, welches vorher auf die gewünschte Temperatur gebracht worden war. Das Maß der Temperatur konnte ich in jedem Augenblick durch ein kleines, genau geaichtes Thermometer ablesen, das in der Glaskammer in unmittelbarer Nähe des aufgelegten Deckglases steckte. Bei den Versuchen war als Vorsichtsmaßregel zu beachten, daß der Wassertropfen mit dem Oscillarienfaden nicht etwa Luftblasen enthielt, die später bei Erwärmung größer werden und dabei den Faden hätten verschieben können. Ferner mußte der Wassertropfen reichlich bemessen sein, damit nicht bei nachfolgender Verdunstung das Deckglas sich zu sehr anpreßte und durch den Druck schädigte.

Vorversuch.

Der Vorversuch ergab das allgemeine Bild des nachher stets wiederkehrenden Verlaufes der Wärmeeinwirkung auf die Geschwindigkeit.

Aus einer Fadenanhäufung von *O. curviceps*, die einen Tag in basischer Knop'scher Nährlösung gelegen hatte, nahm ich mit einer Nadel einen einzelnen Faden heraus und legte ihn in den Wassertropfen unter das Deckglas. Seine Bewegung war sehr lebhaft. Ich ließ Heiz-

wasser durch die Glaskammer des Objektisches laufen, sodaß die Temperatur von 20 zu 20,5° C wechselte und verfolgte mit dem Bleistift auf dem Papier unter dem Zeichenapparat das nachwandernde Ende eines Fadens. Jetzt legte es, unregelmäßig hin- und herschwingend, im Verlauf von 5 Minuten insgesamt einen Weg von 2,2268 mm zurück: das entspricht einer Geschwindigkeit von 0,4453 mm für die Minute.

Darauf erwärmte ich den Objektisch, anfangs auf 38,5°, dann mit 39° C. Es entwickelte sich eine sehr heftige Bewegung, die sowohl im wirklichen Vorwärtsrücken des ganzen Fadens, als auch besonders in weitausladenden Pendelschwingungen, vor allem des Vorderendes, sich zeigte. Die Zeit der Handreichung zur Erwärmung (3—4 Minuten) genügte aber schon, um ein bedeutendes Nachlassen der Geschwindigkeit vorzufinden, ja sie wurde etwa viermal schwächer als vor der Temperatursteigerung. Im weiteren Verlauf wurde der Faden nahezu regungslos. Er weist nur schwache Zuckungen auf und kurze Bewegungen, bald in umgekehrter Richtung, bald in der ursprünglichen.

2 Minuten später kühlte ich ab. In 10 Minuten fiel die Temperatur auf 21,5°. Auch jetzt lag der Faden zunächst beinahe unbeweglich, dann schließlich ohne jedes Anzeichen irgendeiner Bewegung. Zur besseren Übersicht von Zeit und Temperaturfolge eine kurze zahlenmäßige Wiederholung:

0—5 Min.	Temperatur 20—30,5°	Geschwindigkeit 0,4453 in der Minute
5—10 „	Erwärmung bis auf 39°	heftige, nicht gemessene Bewegung
10—17 „	Temperatur 39°	schwache Bewegung, Geschwindigkeit 0,0212 in der Minute.
17—28 „	Temperaturverminderung um 18 Min. 27°	Geschwindigkeit 0,021—0 i. d. Minute
	„ 23 „ 23°	
	„ 28 „ 21,5°	

Demnach war dieser Oscillarienfaden keineswegs tot, etwa durch den Einfluß der Temperatur von 39°. Es war Wärmestarre eingetreten. Um 33 Minuten beobachtete ich wieder und sah beachtliche Schwingungsbewegungen, verbunden mit allgemeinem Vorwärtsrücken. Ich behielt den Faden noch weitere 15 Minuten im Auge; die Geschwindigkeit war schließlich auf 0,0577 für die Minute angewachsen.

Wir besitzen wenige Untersuchungen und Angaben über den gradmäßigen Einfluß der Wärme auf pflanzliche Bewegungsgeschwindigkeiten. Es liegen solche vor über die Bewegungen der Plasmodien bei Myxomyzeten, die Vouk (nach Kanitz, pag. 88) ausgeführt hat. Ältere Beobachtungen über Temperatur und Protoplasmaströmungen geschahen noch nicht unter dem Gesichtswinkel der van t'Hoff'schen Regel, die heutzutage unsere Arbeitsrichtung bestimmen muß. Es fragt

sich, ob auch die Bewegung der Oscillarien dieser Regel genügen. Dazu war es erforderlich, die Geschwindigkeit ein und desselben Fadens in Temperaturabschnitten von etwa 10°C zu prüfen. Es liegen mir Versuche vor aus dem Bereiche von $10-20^{\circ}$ und von $20-30^{\circ}$, wobei zur Übersicht des Gesamtbildes hier und da diese Grenzen überschritten sind. Teils sind sie mit *O. curviceps*, teils mit *Phormidium autumnale* angestellt worden.

Temperaturbereich von $10-20^{\circ}$.

1. Versuch.

Der Blumentopf mit *O. curviceps* war abends vorher aus dem Gewächshaus in das ungeheizte Arbeitszimmer herübergeholt worden und hatte hier des Nachts bei $10-10,5^{\circ}\text{C}$ verweilt. In diesem Zimmer wurde am anderen Morgen der Versuch angestellt. Ein einzelner, gut beweglicher Faden wurde so in das Gesichtsfeld gebracht, daß sein nachwanderndes Ende gut beobachtet und die Bewegung unter dem Zeichenapparat genau verfolgt werden konnte. Die Geschwindigkeiten werden in diesem, wie den folgenden Versuchen, in Verhältniszahlen ausgedrückt, wobei $1-0,7\ \mu$ entspricht.

Zeitabschnitt (Minuten)	Temperatur ($^{\circ}\text{C}$)	Geschwindigkeit der Vorwärts- bewegung in der Minute	Geschwindigkeit der Pendel- bewegung
0—5	12,3—12,1	3,6	} nicht gemessen
5—10	12,1—12,0	3,2	
10—15	12,0—12,5 (t_1)	5,4 (k_1)	
15—20	12,5—19,0	6	
und zwar:			
um 18 Min.	14,0		
„ 19 „	17,0		
„ 20 „	19,0		
20—25	19,0—20,2	8	
und zwar:			
um 23 Min.	20		
„ 25 „	20,2		
25—30	20,2—21,0	4,6*	} nicht gemessen
30—35	21,0—20,5	7	
35—40 $\frac{1}{2}$	20,5—20,0	7,1	
40 $\frac{1}{2}$ —45	20	7,3	
45—50	20,0—21,5 (t_2)	11 (k_2)	
50—55	21,5	11	
55—60	21,2	9,6	
60—65	20,5	5,6	
65—70	20,0	3,2*	
70—75	19,5	7,4	
75—80	21,0	7,8	
80—85	21,0	8,2	
85—90	21,0—22,0	6,2	
90—95	22,0—21,5	4,2	
95—100	21,0	3,6	

Bemerkung: Bei * fand Umkehr der Bewegung statt. Der Wärme- wechsel hatte hier wie in allen Fällen keinen Einfluß auf die Bewegungs- richtung.

Es fragt sich, wie man die Geschwindigkeiten vor der Erwärmung, im Bereiche von $12,0-12,5^{\circ}$, mit denen im Bereiche von $19-22^{\circ}$ vergleichen soll. Sieht man von den beiden Durchschnittsgeschwindig- keiten zur Zeit der Umkehrbewegung — 4,6 und 3,2 — ab, so erhält man als durchschnittliche Geschwindigkeit für $19-22^{\circ} = 7,42$; dem steht als durchschnittliche Geschwindigkeit für $12-12,5^{\circ} = 4,66$ gegen- über. Das Verhältnis ergäbe $1:1,6$. Indes kann man mit ebensoviel Berechtigung die Höchstgeschwindigkeiten in den beiden Temperatur- bereichen vergleichen und hätte dann den Vergleich zwischen genauen Geschwindigkeitszahlen mit entsprechenden, genauen Temperaturgrößen. Die höchste Geschwindigkeit ($=k_1$) ergibt sich bei $12-12,5^{\circ} = 12,2^{\circ}$ Wärme (t_1) und ist 5,4; die andere Höchstgeschwindigkeit (k_2) = 11 liegt bei $20-21,5^{\circ} = 20,7^{\circ}$ (t_2). Dies Verhältnis ergäbe für die Wärmestufe $12,2-20,7^{\circ} = 5,4:11 = 1:2,0$. Man sieht, daß beide errechnete Zahlen durchaus in den Grenzen des van t'Hoff'schen Temperaturquotienten liegen.

2. Versuch.

O. curviceps. Wiederholung des ersten Versuches unter den gleichen Bedingungen. Das Arbeitszimmer hatte nachts vorher 10° Temperatur gehabt. * = Wechsel der Bewegungsrichtung; $1 = 0,7 \mu$.

Zeitabschnitt (Minuten)	Temperatur ($^{\circ}$ C)	Geschwindigkeit der Vorwärts- bewegung in der Minute	Geschwindigkeit der Pendel- bewegung in der Minute
0—6	12,0	2,8	4,1
6—13	12,0	2,4	3
13—15	12,0 (t_1)	4,5 (k_1)	5 (k'_1)
15—20	12,0	2,3*	2,4*
20—25	12,0	2,5*	2,7*
25—30	12,0—12,5	3,6	3,8
30—35	12,5—12,7	3,2*	3,6*
35—40	12,7—13,0	4,1	4,2
43—45	14,0	4,3*	4,5*
45—50		11,4	15
und zwar:			
um 45 Min.	14,0		
„ 47	19,0		
„ 48	21,0		
„ 49	21,5		
50—55	21,5—22,3	16,2	22,4
55—60	22,3—22,2 (t_2)	17,4 (k_2)	19,6
60—65	22,2—22,0	15,2	16,5
65—71	22,0—21,5	10,5	19,8
71—75	21,5—21,0	14,7	19,2
75—80 $\frac{1}{2}$	21,0 (t'_2)	10,9	30 (k'_2)

Ergebnis:

Der Faden hat gleich anfangs viermal die Richtung gewechselt, was ja immer mit Verlangsamung der Geschwindigkeit verbunden ist. und insofern war er zur Untersuchung recht ungeeignet. Dies läßt auch schließen, daß der Faden eine regelrechte Beweglichkeit überhaupt nicht hatte. Die Umkehrgrößen ausgelassen, berechnet sich, nach dem Vorgang beim ersten Versuch, unter Berücksichtigung der Durchschnittsgeschwindigkeiten für die Temperaturstufe (12—12,5°) bis (21—22,3°) der Verhältniswert 1:4,2. Beim Vergleich der Höchstgeschwindigkeiten ($k_1:k_2$) zu den zugehörigen Temperaturen t_1 und t_2 errechnet sich für die Temperaturstufe 12—22° das Verhältnis:

$$k_1:k_2 = 4,5:17,4 = 1:3,8.$$

Anders bei der Pendelbewegung. Die Berechnung unter den gleichen Voraussetzungen ergibt hier diese Zahlen: für die Stufe 12 (t_1)—21 (t'_2) = 1:8,0 oder $k'_2:k'_1 = 1:6$.

Temperaturbereich von 20 bis 30°.

3. Versuch.

O. curviceps. Der Faden wurde dem Blumentopf entnommen, der vorher mehrere Stunden im geheizten Zimmer (17—17,5°) gestanden hatte. * = Umkehrbewegung; 1 = 0,7 μ .

Zeitabschnitt (Minuten)	Temperatur (° C)	Geschwindigkeit der Vorwärts- bewegung in der Minute	Geschwindigkeit der Pendel- bewegung in der Minute
0—5	20,0 (t_1)	11,8 (k_1)	20
5—10	20,0	8,2*	18,4*
10—15	20,0	11,4	16
16—20	20,0 (t'_1)	12	25 (k'_1)
20—22	20,0 27,0	20	58
und zwar:			
um 21½ Min.	23,0		
„ 22 „	27,0		
23—25 „ bei 23½ Min.	31,0	35 (k_2)	84,5 (k'_2)
mittl. Temp. wohl 32 (t_2)			
28—30	34,5—34,0	34	40,5
30—32½	34,0—36,0	26	39,6
und zwar:			
um 31 Min.	35,5		
„ 32 „	36,0		
35—40	36,0—35,5	1,2*	3,4*
40—43	35,0	6,3	20
43—46	35,0—34,5	1,3*	1,3*
46—50	34,5—33,5	1	2
50—53	33,5—32,0	0 *	0 *
57—59	31,5—29,0	1,7	1,7
59—65	29,0—23,0	0,3	0,6
65—70	23,0—22,5	0,3	0,4
70—75	22,0	0,2	0,2
75—80	22,0	0,3	0,4

Die Temperaturen und Geschwindigkeiten nach $32\frac{1}{2}$ Minuten dürfen hier zur Berechnung nicht verwendet werden, da hier bereits die Schwächung der Bewegungskraft eingetreten ist. Folglich können nur je die Höchstwerte in den beiden Temperaturbereichen verglichen werden.

Geschwindigkeiten der Vorwärtsbewegung:

$t_1 = 20^\circ$, $k_1 = 11,8$; $t_2 = 32^\circ$, $k_2 = 35$. Demnach bei Temperaturstufe 20—32°:

$$k_1:k_2 = 1:2,9.$$

Geschwindigkeiten der Pendelbewegung:

$t'_1 = 20^\circ$, $k'_2 = 25$; $t_2 = 32^\circ$, $k'_2 = 84,5$. Demnach bei Temperaturstufe 20—32°:

$$k'_1:k'_2 = 1:3,4.$$

4. Versuch.

O. curviceps und Vorbedingung wie beim 3. Versuch. * = Umkehrbewegung; $l = 0,7 \mu$.

Zeitabschnitt (Minuten)	Temperatur (° C)	Geschwindigkeit der Vorwärts- bewegung in der Minute	Geschwindigkeit der Pendel- bewegung in der Minute
0—5	17,0	1,6	2,4
5—10	17,0—20,0	2,2	4
und zwar:			
um 7 Min.	17	keine Messung, weil plötzlich starke Pendelung, wodurch Faden aus dem Gesichtsfeld gerückt wurde	
„ 9 „	19,0		
„ 10 „	20,0		
10—11	20,0—21,0		
15—20	22,0	12,4	14
20—25	22,0	7,8*	9,4*
26—31	22,0 (t_1)	12,6 (k_1)	13,6 (k'_1)
32—35	22,0—33,0	35	41,6
und zwar:			
um 33 Min.	25,0	*	*
„ 34 „	33,0		
36—38	33,0—33,5 (t_2)	38,5 (k_2)	52,5 (k'_2)
39—42	33,5—33,3	31,6	33
43—44	31,0—30,0	25	25
44—45	30,0—26,0	22	23
45—46	26,0—23,0	8,6	10
46—50	23,0—19,0	4,8	5
50—55	19,0—17,5	4,9	5

Bei der Berechnung gilt die Erwägung zu Versuch Nr. 3 auch hier.

Geschwindigkeiten der Vorwärtsbewegung:

$t_1 = 22^\circ$, $k_1 = 12,6$; $t_2 = 33,2^\circ$, $k_2 = 38,5$. Demnach bei Temperaturstufe 22—33,2°:

$$k_1:k_2 = 1:3,0.$$

Geschwindigkeiten der Pendelbewegung:

$t_1 = 22^\circ$. $k'_1 = 13,6$; $t_2 = 33,2^\circ$, $k'_2 = 52,5$. Demnach bei der Temperaturstufe 22—33,2°:

$$k'_1 : k'_2 = 1 : 3,8.$$

5. Versuch.

Phormidium autumnale. Der Faden war aus einem vorher trockenen Erdfladen mit dieser Alge gewonnen, der 24 Stunden in Wasser bei 15—17° gelegen hatte. 1 — 0,2 μ .

Zeitabschnitt (Minuten)	Temperatur (° C)	Geschwindigkeit der Vorwärts- bewegung in der Minute	Geschwindigkeit der Pendel- bewegung in der Minute
0—5	20 (t_1)	31 (k_1)	
5—10	19,5—19	27,4	
11—15	19—25	31,5	
15—20	26—29	60,2 (k_2)	
und zwar:			
um 15 Min.	26		
„ 17 „	27		
„ 17 $\frac{1}{2}$ „	28		wurde nicht er- mittelt
„ 20 „	29		
also im Mittel etwa	27,5 (t_2)		
21—25	29—30,5	39	
und zwar:			
um 23 Min.	30		
„ 25 „	30,5		
25—26	31	etwa = 0	

Geschwindigkeiten der Vorwärtsbewegung:

$t_1 = 20^\circ$, $k_1 = 31$; $t_2 = 27,5^\circ$, $k_2 = 60,2$. Demnach bei der Temperaturstufe 20—27,5:

$$k_1 : k_2 = 1 : 1,9.$$

Kanitz hat aus der ursprünglichen Berthelot'schen Formel für die Abhängigkeit chemischer Reaktionsgeschwindigkeiten von der Temperatur eine andere Formel abgeleitet, welche es erlaubt, aus zwei Geschwindigkeiten bei zwei beliebigen Temperaturen den Quotienten für die Wärmestufe 10 zu 10°, der Q_{10} genannt wird, zu berechnen. Damit kann dann leichter und genauer auf die Gültigkeit der van t'Hoff'schen Regel geprüft werden. Seine Formel lautet:

$$Q_{10} = 10^{\frac{10 (\log k_2 - \log k_1)}{t_2 - t_1}}$$

(Kanitz, pag. 10). Die Zeichen k_2 und k_1 sind die Geschwindigkeiten, t_2 und t_1 die zugehörigen Temperaturen, wie sie also schon bei obiger Berechnung meiner Versuche gebraucht wurden. Setzen wir die Werte der Versuche in die Kanitz'sche Formel, so berechnen sich folgende Zahlen für Q_{10} :

	$Q_{10} =$		Wärmestufe
	für Vorwärtsbewegung	für Pendelung	
1. Versuch . .	2,3	—	} 10 20°
2. Versuch . .	4,2	7,3	
3. Versuch . .	2,4	2,7	
4. Versuch . .	2,7	3,3	} 20—30°
5. Versuch . .	2,4	—	

Q_{10} bewegt sich für die Vorwärtsbewegung zwischen 2,3 und 2,7, was durchaus die Gültigkeit der van t'Hoff'schen Regel beweist. Nur der Wert 4,2 liegt abseits, übersteigt aber den Bereich der Zahlen 2 bis 3 der van t'Hoff'schen Regel nur um ein Geringes. Anders die Gültigkeit für die Pendelbewegung. Die Verschiedenheit der vorliegenden drei Werte liegt auf der Hand. Es scheint aber, daß auch hier die Regel gilt, indem andere Umstände die Abhängigkeit beeinflussen. Für die Pendelbewegung sprechen entschieden noch Entspannungserscheinungen mechanischer Natur mit und das Verhältnis des Oscillarienfadens zur Unterlage. Für die Schwingungsweite ist es so z. B. von Bedeutung, wie weit der schwingende Teil der Unterlage durch Schleim angeklebt ist. Hierüber im nächsten Abschnitt.

IV. Über die Pendelbewegung.

Nach Correns ist die Pendelbewegung das Ergebnis aus dem Zusammenwirken der Vorwärtsbewegung mit dem Widerstand des Wassers. Kolkwitz hielt dem mit Recht die Beobachtung über gelegentliche Pendelbewegungen des nachwandernden Fadenendes entgegen.

Obschon die Pendelbewegung die auffälligste Lebensäußerung der Oscillarien vorstellt — die Oscillarien oder Schwingfäden haben ja den Namen daher — sind der Erscheinung genauere Beobachtungen wenig gewidmet worden.

Die Pendelbewegung ist bei gleichmäßiger Vorwärtsbewegung und ungestörtem Verlauf ein Kreisen des Fadenendes, welches, da der Faden vorwärts rückt, eine Schraubenlinie beschreibt. Ohne Zweifel liegt in der Achsendrehung des gesamten Fadens eine der Ursachen, wobei vorausgesetzt werden muß, daß der Faden elastisch ist; und dies ist er ja im hohen Maße. So könnte denn das Pendeln erzeugt werden gleichwie bei einem geraden Gummischlauch, den man drehend über eine Tischplatte bewegt: da schlägt das Ende des Schlauches kreisend hin und her. Die Schwingungsweite wäre hierbei abhängig von der

Geschwindigkeit der Bewegung, also von der Stärke der Achsendrehung. Nun stehen aber Schwingungsgröße und Schnelligkeit des Wanderns bei den Oscillarien durchaus nicht immer in Beziehung zueinander. Als weiterer Umstand ist maßgebend, wie weit die Pendelbewegung durch Haften des schleimigen Fadens an der Unterlage gehemmt wird. Ein lebhaft drehend vorwärts wandernder Faden kann ganz ohne Pendeln sein, wenn er der ganzen Länge nach mit dem Bewegungsschleime an der Unterlage gehalten wird. Das habe ich bei mehreren Arten oft beobachtet. So wäre denn die Schwingungsweite auch abhängig von der Länge des freien, nicht haftenden Endes. Ich sah Fäden, die nur mit einem Drittel ihrer Länge die Unterlage berührten, zwei Drittel war freies Ende und pendelte in weiten Bögen. Das nachwandernde Ende, dem der nach hinten abgeschobene Schleim zugeführt wird, wird fast immer die Gelegenheit haben festzukleben, es pendelt meist nicht. Aber es kommt vor, daß auch dieser Fadenteil pendelt, mit geringer Schwingungsweite. Genügt das alles zur Erklärung des Pendels, oder ist es die Erklärung für das Pendeln überhaupt? Bestimmt nicht. Das Pendeln ist zunächst meist gar nicht so gleichartig, daß eine ebene Schraubenlinie sich nachzeichnen ließe. Es finden viele kleine Schwankungen statt, die vielfach ruckweise vor sich gehen und sehr charakteristisch sind. Das Pendeln hängt auch und sogar ganz besonders von lebensstätigen Spannungskräften des Fadens ab.

Kolkwitz fand z. B., daß die Trichterkrümmung des Vorderendes beibehalten wurde, als er künstlich den Faden in entgegengesetzter Richtung durch das Wasser zog. Ein andermal blieb die Krümmung des Endes bei, als die Allgemeinbewegung innehielt. Das sind Krümmungen, wie sie auch Ahlborn von der sonst unbeweglichen Wasserblüte *Aphanizomenon* mitteilt und wie sie de Bary bei den Hormogonien von *Rivularia* gesehen hat. Auch Migula (Bd. I, pag. 115) bemerkt (bei einer *Spirulina*), daß bei freiem Schweben im Wasser, wobei die Drehung um die Längsachse vollständig fehle, die Fäden gewisse Schlängelbewegungen ausführten. Ähnliches findet sich noch von anderen Forschern angegeben.

Ich selber habe immer wieder gesehen, wie der Faden von *O. curviceps* vorher pendelt, bevor er zu wandern beginnt, immer dann, wenn man soeben einen Faden in den Wassertropfen unters Deckglas gebracht hat. So ist es auch, wenn der Faden auf der Wasseroberfläche schwebt. Man kann diesen Zustand leicht hervorrufen und den Faden lange an der Oberfläche schwimmend erhalten. Ich legte einen Faden von *O. curviceps* vorsichtig auf die Oberflächenhaut des Wassers in

einer kleinen Glasschale, die unter dem Mikroskope stand. Eine Vorwärtsbewegung findet in dieser gespannten Oberfläche, des Wassers nicht statt. Unter Vermeidung jeglicher kleinen Erschütterung lassen sich aber Pendelungen erkennen, die dem gewöhnlichen Pendeln bei kriechender Bewegung durchaus gleichen. Das kreisende Pendeln ist hier sehr bezeichnend. Es pendelt nämlich nur das eine Ende beachtenswert und zwar ruckweise; aber der Fußpunkt liegt nicht, wie beim bewegenden Faden auf der vorderen Hälfte des Fadens, sondern in nur geringer Entfernung vom Ende, das nicht pendelt oder genauer gesagt, dessen Pendeln von der schwingenden Hauptlänge des Fadens bestimmt wird. So sind die Schwingungswinkel der Fadenenden gleich groß, aber die Schwingungsweiten verhalten sich mindestens wie 1:6. Dabei rücken die Enden nur insoweit von der Stelle, seitlich oder vorwärts bzw. rückwärts, als dies eben das Pendeln unmittelbar verursacht, ja das Pendeln selber darstellt (vgl. hierzu Fig. 2, worin nur einzelne Stellungen herausgegriffen wurden.) Ich konnte nicht feststellen, ob Drehung um die Längsachse stattfindet. Der Widerstand des Wassers, der bei Vorwärtsbewegung mitspräche, kann mithin als Ursache für das Pendeln nicht gelten. Es müssen Spannungskräfte im Faden arbeiten, welche die Pendelungen hervorrufen und deren Schwingungsweite vorwiegend bestimmen. Und solche lebendigen Spannungskräfte sind in hohem Maße vorhanden. Sie können beträchtliche Krümmungen des Fadens hervorrufen. Ich verweise hierzu auf die phototropischen Krümmungen, welche *Symploca* erzeugt, und die ich im letzten Abschnitt beschreiben werde. Oder



Fig. 2.

zu erwähnen ist das Verhalten winziger, doch verhältnismäßig langer *Beggiatoen* von teils $0,7 \mu$, teils $1,3 \mu$ Breite, die den Formenkreisen *Beggiatoa minima* und *B. media* Winogradskys angehören. Diese Formen dürfen wohl im Zusammenhang mit den Oscillarien genannt werden. Ich beobachtete sie hin und wieder. Ungeheuer lebhaft bewegen sie sich im allgemeinen geradlinig vorwärts. Haben sie dagegen einen Widerstand gefunden, kehren sie um, worauf dann, nach einiger Zeit, eine heftige Krümmung in der Mitte oder dem letzten Drittel des Fadens stattfindet und gewöhnlich abermals Umkehr erfolgt. Von den dünneren Oscillarien sagt Hansgirg dasselbe, wenn er bemerkt, daß solche Fäden fähig seien, selbsttätig an verschiedenen Stellen sich zu beugen und wieder gerade zu strecken.

Das Fadenende veranlaßte bei der Berührung der *Beggiatoa* Krümmung an einer entfernten Stelle der Mitte. Umgekehrt beeinflußt die Mitte (unter Umständen wohl auch ein anderer Teil) des Fadens das Pendeln des Fadenendes. Das geht u. a. aus folgendem Versuch hervor:

O. curviceps bewegte sich im Wasser unter dem Deckglas vorwärts und mußte auf ihrem Wege unter einem dünnen Glasfaden durchkriechen, der vorher unter das Deckglas gelegt worden war. Bis zur Berührung mit dem Hemmnis erzeugte die Oscillarie sehr weite und ausnehmend regelmäßige Pendelschwingungen mit dem vorrückenden Fadenende. Dann aber entstanden nur geringe Pendelungen: der Faden wanderte unter dem Glasfaden durch. Er war hier also gehemmt und zwar eine ganze Zeitlang. Dann setzten wieder weitere Schwingungen ein. Aber obschon jetzt das schwingende Ende unbehindert frei war, stellten die starken regelmäßigen Schwingungen erst sehr viel später sich ein. Man kann letzteres Verhalten nur herleiten aus einer Beeinflussung des Pendelns durch die Stellen des Fadens, die noch unter dem Glasfaden sich befanden.

Beispiele selbsttätiger Krümmungen finden sich in den nächsten Abschnitten noch mehrere. Ihre Deutung dürfte aber hier anders liegen.

V. Der bogenförmige Verlauf der Bewegungen.

Schon beim Betrachten der wandernden Oscillarie unter dem Deckglas oder im hohlgeschliffenen Objektträger wird dem Beobachter erkennbar, daß es nicht richtig sein kann anzunehmen, der Oscillarienfaden bewege sich in einer geraden Linie vorwärts, wenn keinerlei Umstände ihm störend in den Weg treten. Im Gegenteil, der Faden steht nach längerer Zeit des Beobachtens im Winkel zu der ursprünglichen Lage, und durch Nachzeichnen der einzelnen Bewegungsstellungen mit dem Zeichenapparat läßt sich mühelos veranschaulichen, daß der Gang der Bewegungen bogenförmig verläuft.

Entschieden mußte auch jene Alterserscheinung, die sich sowohl in der freien Natur als in den Kulturen immer wieder zeigt, daß Fäden in schleifen-, bogen-, zopfförmigen Lagen zusammen liegen, „Lockenkopfkolonien“ bilden, für einen krümmungsförmigen Bewegungsverlauf sprechen. Doch könnten diese Krümmungen ohne Bedeutung für die gewöhnliche Art der Beweglichkeit, ohne Bedeutung für eine Theorie der Oscillarienbewegung sein. Fechner hat in seiner Abhandlung über die Chemotaxis der Oscillarien dargetan, wie solche Zopfbildungen zustande kommen können.

Der bogenförmige Verlauf ist aber eine für die Bewegung durchaus regelrechte Erscheinung. Jeder Oscillarienfaden bewegt sich, auch im frischbeweglichen Zustande und, wie ich übersehe, ungereizt durch chemische oder physikalische Umstände, bogenförmig. Zwar durch die neueren Untersuchungen Piepers und Fechners über Photo- und Chemotaxis, wie auch durch eine frühere Behauptung von seiten Correns', wird diese Behauptung zu einer Streitfrage. Es geht aus ihren Befunden nicht klar hervor, daß frische, lebenskräftige Fäden mit Notwendigkeit sich geradlinig bewegen, wenn chemische Einflüsse oder mechanische Widerstände fehlen. Beide Forscher haben vorwiegend mit Kieselgallerte gearbeitet und beobachteten im ganzen die Gesamtheit von Fadenanhäufungen, wie sie etwa von einem Impffleck ausstrahlen, und auch wohl im allgemeinen mehr die jeweilige Gestalt des Fadens, als die Bewegungsspur eines einzelnen Fadens. Es fehlt bei ihnen nicht an Angaben, daß hier und da Bogenkrümmungen auftreten, was dann auf äußere Reizwirkungen zurückzuführen sei. In Fechners und Piepers Versuchen liegen die Oscillarienfäden durchaus nicht unbeeinflußt. Woher rührt die bekannte Strahlungsfigur, in der die Fäden gleichmäßig vom ursprünglichen Lager ausstrahlen? Hier liegen doch schon ganz bestimmt Beeinflussungen des Bewegungsverlaufes vor, sei es, daß die gegenseitige Berührung durch Berührungseize richtunggebend wirkt, oder daß die Fäden sich chemisch nicht gleichgültig sind.

Ich selber habe mit Kieselgallerte, diesem chemisch einwandfreien Stoffe, nicht gearbeitet. Und das ist entschieden ein Fehler. Meine Unterlage war stets Agargallerte und unter anderen Bedingungen Glas und Papier. Allein nur zu leicht hätte man auch hier, namentlich bei geringerer Gallertdichte, den geradlinigen Verlauf annehmen können, wenn es nicht möglich gewesen wäre, die gesamte Spur und zwar eines einzelnen, vom Verbande losgelösten, wandernden Fadens, etwa in einem Zeitraume von 24 Stunden zu verfolgen und aufzuzeichnen.

Jeder Oscillarienfaden hinterläßt auf Agar eine Spur, verursacht, wie es scheint, durch eine chemische Auflösung des Agars, welche meist verborgen bleibt, doch sofort sichtbar wird, wenn man die Agarplatte in bestimmter, auszuprobierender Haltung schräg gegen das Licht hält. Ist sie in dieser Stellung zum Lichte nicht zu sehen oder nicht an allen Teilen zu verfolgen, tritt sie sicher immer hervor, wenn man die Gallerte von einer Seite, etwa vom Rande der Schale her, leicht mit dem Finger oder Glasstabe zusammenschiebt. Längs der Spur

treten dann feine Wassertröpfchen auf, und dadurch wird der gesamte Weg deutlich (vgl. Fig. 3—7).

Fig. 3.

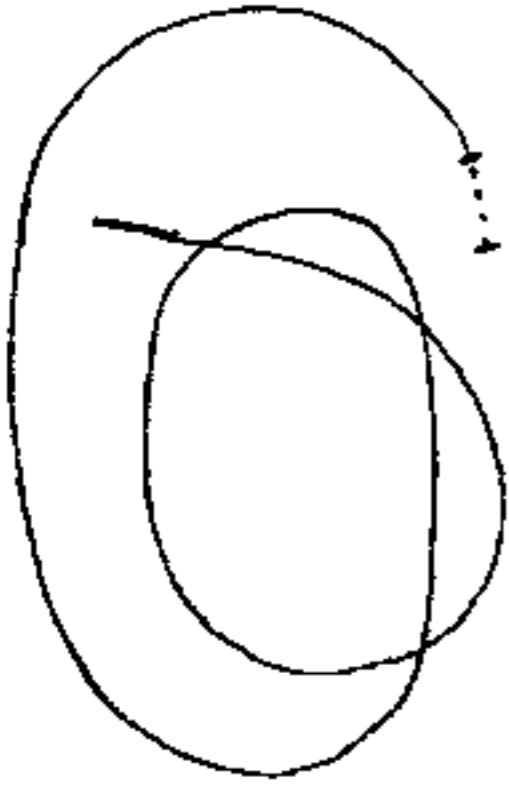
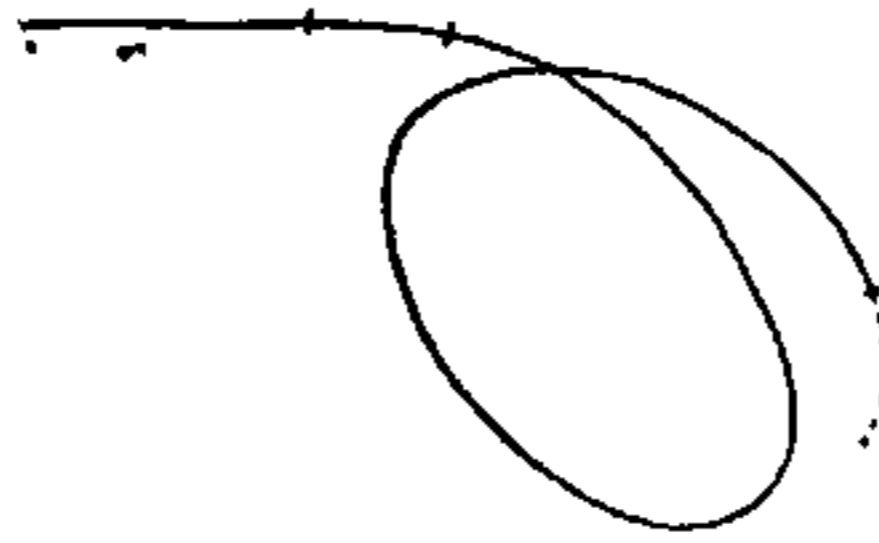


Fig. 4.



Diese Spur ist von besonderer Natur: sie ist anfangs durchweg sofort gekrümmt, wird dann manchmal wieder geradlinig, um wieder zum Bogen zu

Fig. 6.

Fig. 5.

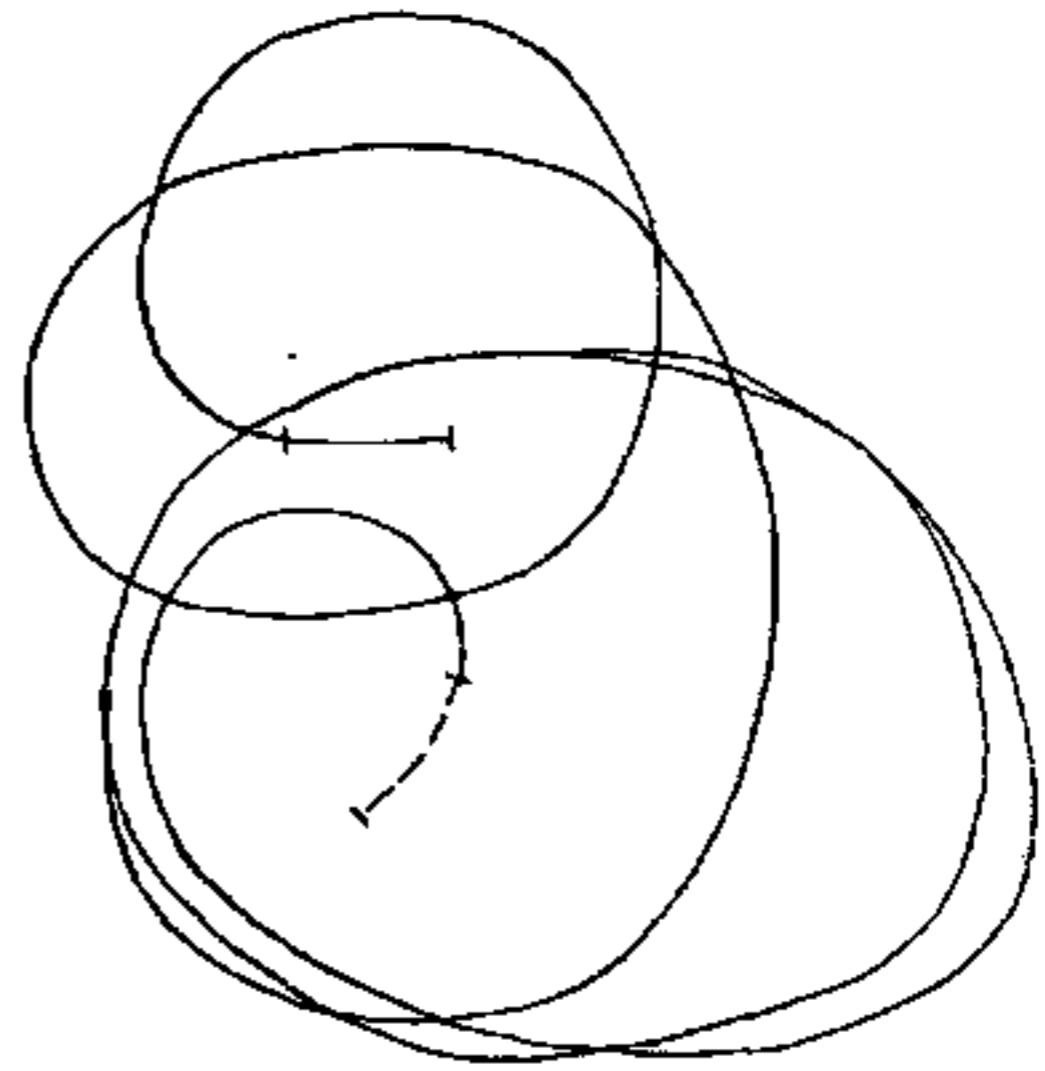
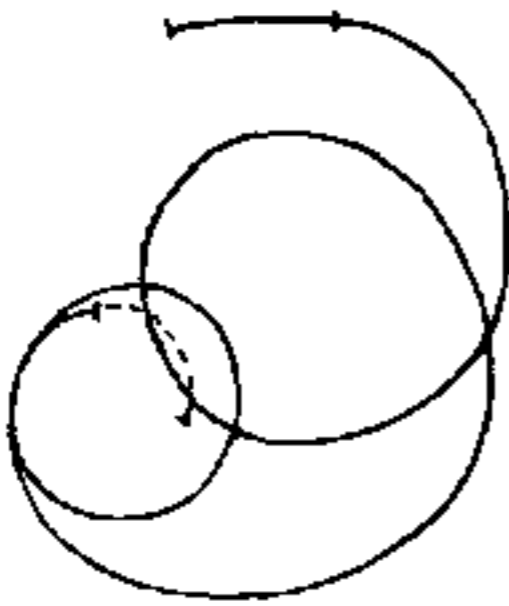


Fig. 7.

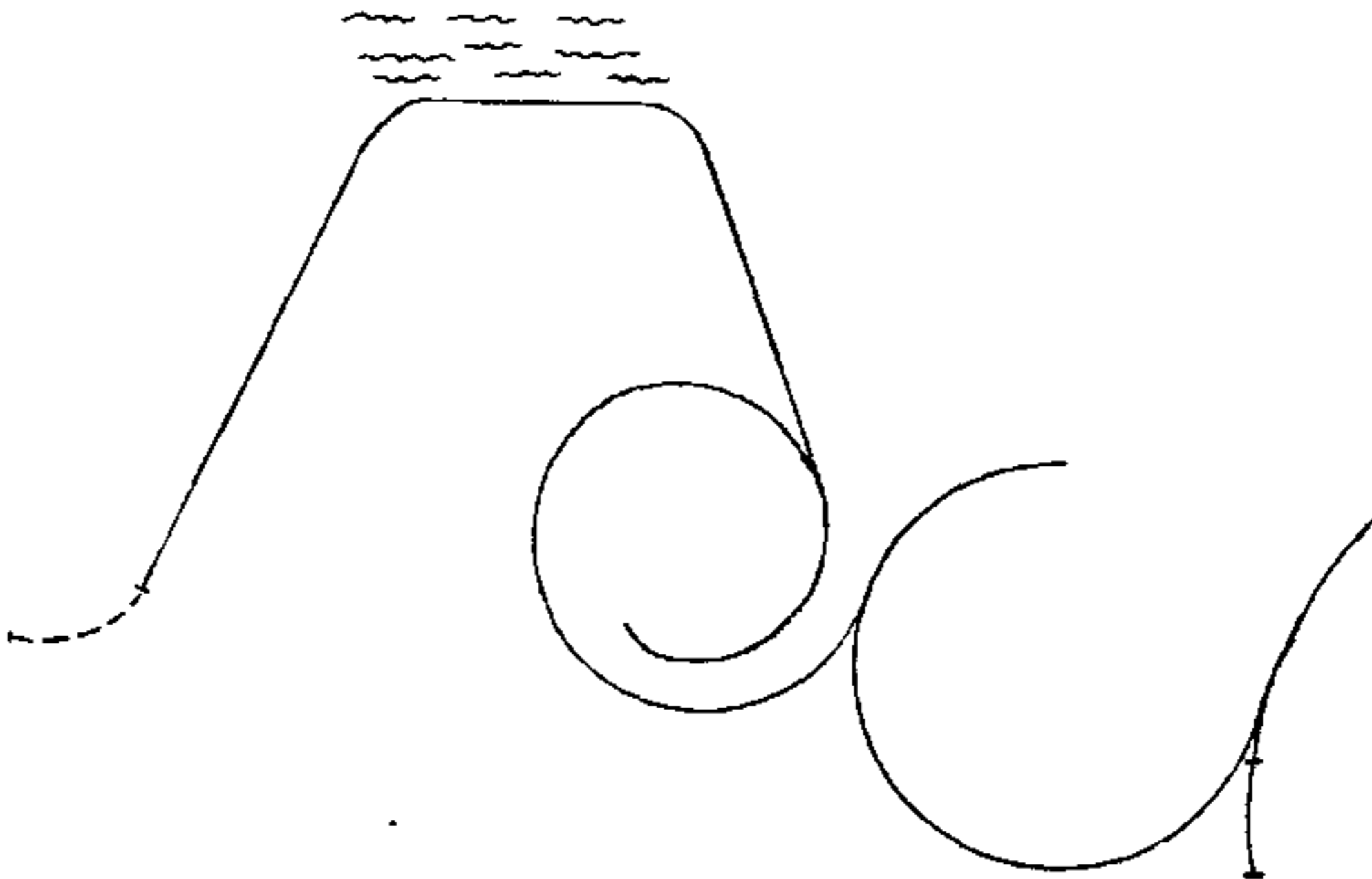


Fig. 3—7. Die begrenzte, meist obere Stelle auf der Wegspur deutet die Anfangslage, die gestrichelte die Endlage des Oscillarienfadens an. Vergrößert.

werden und verläuft so weiter in elliptischen Bögen. Die Bögen haben also nicht überall die gleiche Krümmung. Ja, sie können stellenweise eine auffallend lange Strecke wieder ganz geradlinig sein. Das Gesamtbild läßt sich am besten als eine unregelmäßig spiralige Linie mit meist elliptischen Bögen bezeichnen, die bei *O. curviceps* ein Feld von etwa 9—30 qcm einnimmt, je nach der Zeitdauer und der Eigentümlichkeit des Fadens. Bei *O. curviceps* ist die Bogenbildung unabhängig vom Lichte. Sie tritt bei ganzen und abgebrochenen Fäden auf, auch bei sehr kleinen Bruchstücken.

Ich habe nach obigem Verfahren viele Bewegungsspuren aufgezeichnet und möchte hier einige bemerkenswerte Beispiele herausgreifen, die sich auf *O. curviceps* beziehen.

1. Ein einseits abgebrochener Faden wanderte 24 Stunden auf 1%iger Agargallerte, die mit basischer Knop'scher Nährlösung angeichtet worden war. Da ich damals gleichzeitig die Einwirkung des Lichtes beachten wollte, wurde die Agarplatte einseitig durch Zimmerlicht beleuchtet. Sie lag in einem besonders dazu hergerichteten Kasten, der dauernd während des Versuches feuchte Luft führte. Mit dem Mikroskop war die Anfangslage des Fadens als völlig geradlinig festgestellt worden. Die Oscillarie rückte in einem Kreisbogen vor (vgl. Fig. 3), dessen Krümmung sich später bedeutend verstärkte, dann aber nachließ, sodaß der Weg nahezu ein gerader wurde, wieder eine starke Krümmung erfuhr und abermals geradlinig sich gestaltete. Dann geschah zum dritten Male die Krümmung mit nachfolgender ganz schwacher Bogenbewegung und schließlich zum vierten Male eine Krümmung, in welcher der Faden sich zur Zeit noch befand. Offenbar liegt hier ein periodischer Wechsel in der Neigung zu bogenförmigen und geradlinigen Wegstrecken vor. Der Faden war, wenn man die Agarplatte von oben betrachtet und von der Bewegungsrichtung ausgeht, stets nach rechts gewandert und scheinbar die ganze Strecke ohne Umkehrbewegung.

2. Ein unversehrter Faden in gleichem Zeitraum mit denselben Bedingungen wie unter 1. Hier bewegte sich nun die Oscillarie anfangs durchaus geradlinig (in der Fig. 4 nach links), kehrte um, wanderte auf der gradlinigen Spur zurück, nahm dann eine leichte Bogenbewegung an, die aber bald wieder flacher sich krümmte, dann eine starke Krümmung erfuhr, flach wurde, sich zum zweiten Male auffällig krümmte, zum zweiten Male einen schwachen Bogen zog und gerade in erneuter starker Krümmung stand, als der Versuch unterbrochen wurde. Die periodischen Krümmungen und der rechtswendige Verlauf der Bewegungspur sind auch hier zu sehen.

3. Hierzu Fig. 5, die sich nach den vorangehenden Beispielen ohne weiteres verstehen läßt. Der periodische Wechsel der Krümmungen ist weniger ausgeprägt. Der Fall kommt mindestens so oft wie im 1. und 2. Beispiel vor.

4. Beispiel, dargestellt in Fig. 6, veranschaulicht die Bewegungsspur nach einem längeren Zeitraum als in den vorigen Fällen. Der Versuch dauerte 48 Stunden und geschah in völliger Dunkelheit. Die Neigung zu verschieden starker Bogenbildung ist sehr deutlich zu sehen, ebenso der periodische Wechsel, wie auch das stete, rechtswendige Wandern des Fadens.

5. Fig. 7 zeigt unter den Bedingungen von Nr. 4 ein anderes Beispiel, nämlich den verhältnismäßig seltenen Fall, daß *O. curviceps* auf Agar auffallende Umkehrbewegungen macht. Auf den ersten Blick hat es den Anschein, als schlugen damit die rechtsgewandten Bögen in Linkswendigkeit um. Dem ist aber nicht so. Denn der umgekehrte Faden verfolgt zunächst, in den im Agar eingegrabenen Kanal mechanisch eingezwängt, die Spur der Vorwanderung, bis es ihm schließlich vermöge stärkerer Krümmung gelingt zu entweichen und nun selbsttätig regelrecht rechtswendig zu wandern. Dieser Vorgang wiederholt sich und ergibt das merkwürdige Bild. Aber die in der Abbildung wiedergegebene Spur ist auch sonst noch lehrreich. Nachdem der Weg überall ziemlich gleichmäßig gekrümmt gewesen ist, wird er nach der dritten Umkehr auffällig geradlinig. Und diese gerade Linie verbleibt eine lange Strecke bis nahe an den Schluß. Die neue, mehr eckige Krümmung, welche übrigens nach links verläuft, ist nämlich durch eine örtliche, kräuselige Unebenheit des Agarbogens aufgezwungen; der Faden ist an dem Hindernis entlanggeglitten (Versuchsdauer 48 Stunden).

Kann man nach der Betrachtung der Wegspuren an der Auffassung noch festhalten, der bogenförmige Verlauf der Oscillarienbewegung sei durch die besondere chemische Umgebung der Unterlage hervorgerufen oder durch chemisch reizende, vom Oscillarienfaden selber ausgeschiedene Stoffe? Zum mindesten nicht in vollem Umfange. Es ist nicht einzusehen, warum die chemisch gleichmäßige Agarmasse nicht überall dieselbe Reizung auf den Faden ausüben und dieselbe Krümmung hervorrufen solle. Die Perioden der Krümmung lassen sich auch nicht verstehen. Und wenn man Stoffwechselerzeugnisse des Fadens als den chemischen Reiz anführen will, ist die Verschiedenheit in den Krümmungen noch weniger verständlich; man vergleiche hierzu besonders noch einmal das 5. Beispiel.

Freilich können chemische Reize verstärkend mitwirken, das ist nicht von der Hand zu weisen. Die Krümmungsunterschiede aber werden auf der chemisch gleichmäßigen Agarplatte nicht durch sie hervorgerufen. Diese müssen im Bewegungsmechanismus selber begründet liegen.

Die Richtung der Bögen, bei *O. curviceps* rechtswendiger Richtung, ist abhängig von der Achsendrehung. *O. curviceps* dreht sich von links nach rechts um die Achse (nicht im botanischen Sinne). *Phormidium uncinatum*, das eine umgekehrte Achsendrehung hat, ist Linkswender, *Phormidium autumnale* dagegen scheint Rechts-, *O. limosa* hingegen wieder Linkswender zu sein. Die Beobachtung der Bogenbewegung auf Agar ist sehr leicht anzustellen und ermöglicht in bequemer Weise die Bestimmung der Drehungsrichtung, welche ja oft, namentlich bei Formen mit ungekrümmten Enden, unter dem Mikroskop schwer zu ermitteln ist. Andererseits dürfte in ihr ein neues Merkmal zur Unterscheidung der systematisch schwierigen Oscillarienformen geboten sein, worauf ich schon bei anderer Gelegenheit aufmerksam gemacht habe (vgl. Hormogone Cyanophyceen usw.).

Zur Erklärung der Ursache ist entschieden die Reibung des drehenden Fadens auf der Unterlage von ausschlaggebender Bedeutung. Der drehende Faden rückt infolge seiner Drehung von der Geraden ab, gleichsam wie ein Geschöß, um die Längsachse drehend, auf seiner Bahn, und zwar von der Richtung der Drehung abhängig, die Ziellinie nach rechts oder links verläßt. Bei dem schnellbewegten Geschöß und der gleichzeitig geringen Reibung der Luft ist diese Abweichung gering. Bei dem verhältnismäßig langsam wandernden Oscillarienfaden ist sie, zumal bei dem größeren Widerstand des Agars und der erheblicheren Zeitdauer, nennenswert groß. Die Abstände von der Geraden liegen sowohl beim Geschöß als auch beim Oscillarienfaden auf einer Bogenlinie, welche den Ursprungs- und Endort des Geschosses bzw. Oscillarienfadens miteinander verbindet. Je schneller die Vorwärtsbewegung, desto schwächer die Bogenbildung; andererseits, je stärker die Reibung, desto mehr der Weg gekrümmt ist. Daher denn auf geringprozentiger Agargallerte die Bogen im allgemeinen flacher ausfallen, mit der Dichte der Gallerte aber zunehmen.

Die gerade Bewegungslinie ist indes bei dem Oscillarienfaden auch zu finden. Es gibt ja tatsächlich gerade Wegspuren, wie die Beispiele zeigen, und wie Fechner und Pieper sie als regelrecht annehmen. In diesem Falle wäre dann die Geschwindigkeit der Vorwärtsbewegung groß genug, daß die Reibung der Unterlage als zu klein

dagegen verschwindet. In Kolonien mit lockigen Fadenanhäufungen ist die Geschwindigkeit geringer als bei frisch vom Impffleck geradlinig ausstrahlenden Fäden; das war auch Fechner und Pieper bekannt.

Genügt indes diese Erklärung, um den Wechsel von schwach und stark gekrümmten Wegspuren hinreichend zu verständigen? Die Wegspur wäre ein graphischer Ausdruck für den Wechsel der Geschwindigkeit. Die Erklärung setzt aber voraus, daß der Faden ein einheitlich bewegtes Wesen ist, welches entweder seiner ganzen Länge nach dieselbe Betriebskraft entwickelt oder aber, wie Fechner will, von der vorwandernden Endzelle bewegt wird. Beides ist, wie wir im nächsten Abschnitt sehen, nicht der Fall. Die Betriebskraft ist auf die einzelnen Abschnitte des Fadens mit verschiedener Stärke verteilt. Und so hängt denn die Bogenbildung nicht bloß von der Allgemeingeschwindigkeit der Oscillarie ab, sondern auch von dem Gleichgewicht der Geschwindigkeiten der Fadenabschnitte zueinander. Der Antrieb der einzelnen Abschnitte wechselt. Daher denn Bogenbildung erscheinen muß, wenn etwa der hintere Teil des Fadens die Oscillarie bewegt oder mit größerer Kraft arbeitet als der vordere, geradlinige Vorwärtsbewegung aber ermöglicht wird, wenn die Betriebskraft des vorderen Teils überwiegt oder der gesamte Faden gleichmäßig vorwärtsstrebt.

Diese Erklärung kommt ohne die Fechner'sche Annahme einer chemotaktischen Beeinflussung aus. Es soll dabei gar nicht geleugnet werden, daß nicht jene äußersten Fälle der Bogenbewegung, alle eigentlichen Zopf- und Schleifenbildungen, wie sie namentlich in älteren Kolonien oder bei Gegenwart ausgesprochen reizender Stoffe auftreten, in chemotaktischen Einflüssen ihre Ursache hätten. Im Gegenteil, diese Bildungen lassen sich nur als Folge physikalischer und besonders chemischer Reizung verstehen, und Fechner hat das ja auch in klaren Versuchen dargetan.

Die bogenförmige Bewegungsart der Oscillarien ist so allgemein zu finden, daß sie zum Bild der Oscillarienbewegung unbedingt gehört, ebenso wie die bekannte geradlinige Strahlungsfigur unter den besonderen Verhältnissen.

Ich möchte einige weitere Fälle bogenförmiger Bewegungen, die wahrscheinlich mit den vorigen in eine Reihe gehören, an dieser Stelle anfügen. Es gehört hierher das schraubenförmige Aufsteigen der Oscillarien in Röhren. Ich nahm zum Versuch *Oscillatoria curviceps* oder *O. limosa*. Z. B.: Eine vom Ursprungsboden abgenommene Fadenanhäufung von *O. limosa*, die sich am Spatelchen zu einem kleinen Klumpen gestaltete, tat ich auf den Boden eines Reagenzrohres und

überdeckte dies mit einer niedrigen Schicht Sand, über den 15 cm hoch Brunnenwasser geschichtet wurde. Das Rohr war 11 mm weit. Nach einigen Tagen hatte sich die Oscillarie derart bewegt, daß sie an der Glaswand hochgeklettert ist, nach 3 Tagen z. B. 8 cm hoch. Die Fäden sind waren nicht einfach senkrecht emporgestiegen, sondern in schwachen Schraubenlinien angeordnet. Die Weite der Schrauben wechselte in verschiedener Höhe. Die Regelmäßigkeit des Emporwindens ist sehr davon abhängig, ob das Reagenzrohr im kalten oder warmen Zimmer steht. Im Thermostaten ergeben sich meist gleichmäßig aufgestiegene Oscillarien.

Hiernach konnte man die Frage aufwerfen, ob Oscillarien den Windepflanzen ähnlich befähigt sein würden, an dünnen Stützen empor zu klettern. Dies ist der Fall. Um mir das Winden vorzuführen, stellte ich diesen Versuch an:

Ein Erdstück vom Blumentopf des Gewächshauses mit einer Schar von *O. curviceps* legte ich in eine Glasschale auf 1%ige Agargallerte. In das Erdstück und in den Agar ringsumher steckte ich einen kleinen Wald senkrecht stehender, feiner Glasfäden, deren Durchmesser etwa 0,05–0,10 mm maß. Außerdem wurden in den Agar zum Vergleich an zwei Stellen zwei senkrechte Deckgläschen gestellt. So war der wandernden Oscillarie die Möglichkeit gegeben, gelegentlich einem dieser Glasfäden zu begegnen. Das Ganze wurde mit einer Glasglocke bedeckt. Nach 12 Stunden — die Glasfäden waren jetzt mit feinen Wassertröpfchen betaut — bemerkte ich an zwei Glasfäden Oscillarien, und nach 3 Tagen wiesen acht der Glasfäden Oscillarien auf. Ich betrachtete sie mit der Lupe und sah, daß sie windepflanzenähnlich emporgeklettert waren. Die Windungen waren verschieden weit. Sie wechselten, auch an ein und demselben Glasfaden. Fig. 8 gibt eine Vorstellung davon. Ob die Windungen nach rechts oder links verliefen, habe ich nicht festgestellt. An den Deckgläschen zeigten sich die bekannten bogenförmigen Anordnungen.

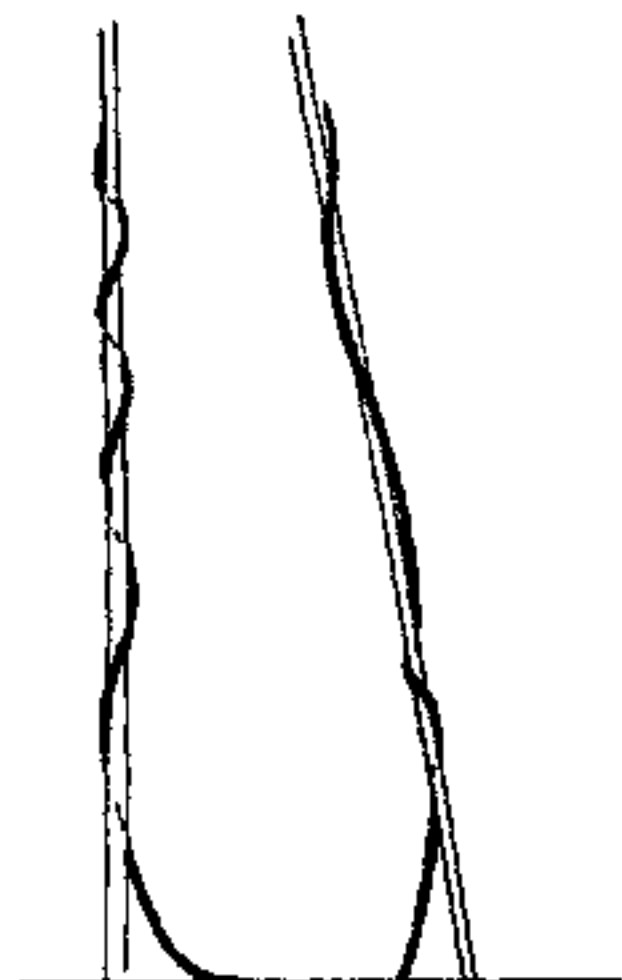


Fig. 8.

VI. Die Bewegung der Fadenteile.

Ist der Oscillarienfaden ein einheitlich bewegtes Wesen? Sind alle Teile des Fadens in gleicher Weise an der Bewegung beteiligt, gibt es etwa ein bewegendes Ende und eins, das untätig ist, oder

finden sich bestimmte, als Bewegungsorgane ausgebildete Zonen und andere, die nur mitgezogen bzw. geschoben werden? Kommt der Richtungswechsel durch eine Betriebsablösung solcher Zonen oder der Fadenenden zustande? Diese Fragen tauchen auf.

1. Versuche mit der Bogenlage des Fadens.

Durch zufällige Beobachtungen geleitet, erkannte ich in der durch äußere Umstände aufgezwungenen teilweisen Bogenlage des Fadens eine gute Methode, Fadenstücke bis zu einem gewissen Grade unabhängig voneinander zu machen und zwar so, daß der Faden seine Ganzheit in keiner Weise verliert. Wirkliche Versuche wurden dann in der Art ausgeführt, daß ich die großen Fäden von *O. curviceps* mit einer feinen Nadel aus den im Wasser zerteilten Lagerverbänden heraus hob und einzeln in Wassertropfen auf Objektträger legte. In einer größeren Anzahl solcher Präparate, namentlich wenn ein Ende des Fadens über den Wassertropfen hinaus auf die trockene Glasunterlage zu liegen kam, fanden sich dann immer einzelne Fälle, die das Aus-

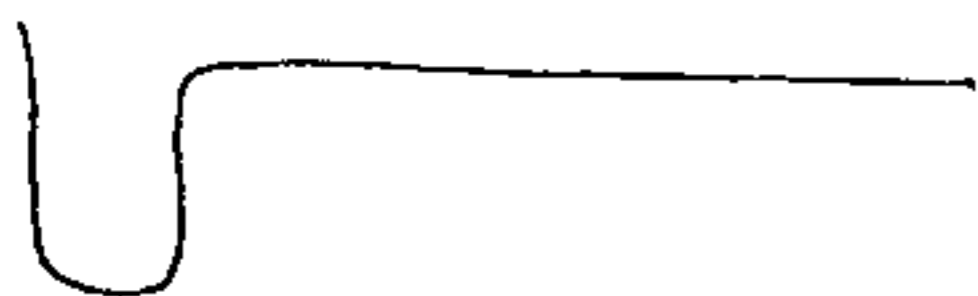


Fig. 9.

sehen von Fig. 9 hatten: während das eine Ende des Fadens, sozusagen der Hauptteil, durchaus gerade liegt, ist der andere Teil künstlich in einer bogenförmigen Lage gehalten. Schwierigkeiten bereitet es nur, wenn der so angebrachte Faden durch Auflegen des Deckglases zur Beobachtung geführt werden soll. Er wird vermöge seiner großen Elastizität bei unvorsichtiger Handhabung sehr leicht überall gerade gestreckt. Auf der Unterlage von Agargallerte wird aber diese Schwierigkeit umgangen.

Hier einige Versuche: 1. Ein kurzer, an einem Ende abgebrochener Faden liegt genau wie in Fig. 9 auf 0,8 %iger Agargallerte. Bei schwacher Vergrößerung werden beide Fadenenden beobachtet, ihre Geschwindigkeiten gemessen. Ende A bewegt sich während 4 Minuten 15, Ende B während ebenderselben Zeit 9 Längeneinheiten weiter. In den nächsten 3 Minuten ist A 20, B 14 Einheiten vorgerückt. Die Bewegungen geschehen alle in der gleichen Richtung.

2. In einem hohlgeschliffenen Objektträger liegt ein unversehrter Faden in einem einfachen Bogen vollständig in Wasser. Beide Enden bewegen sich in derselben Richtung. Die Bewegungsgrößen sind für dieselben Zeitabschnitte (diese untereinander verschieden groß):

Für A	10	8	7	14,5	8	2,5
Für B	9	7	7	14,5	12	4

3. Anordnung wie unter 2. Das vorwandernde Ende (A) macht große Hin- und Herpendelungen von unregelmäßiger Natur und rückt dabei schnell vor, das nachwandernde Ende (B) macht in derselben Zeit geringe Bewegungen und verändert sehr langsam seinen Ort. Lage des Fadens in der Art von Fig. 9. Die Richtung der Ortsveränderung von A und B ist einander entgegengesetzt ($\rightarrow \leftarrow$).

4. Ein ziemlich unregelmäßig mit mehreren Bögen liegender, ganzer Faden auf 1%igem Agarboden. Die Fadenenden bewegen sich in verschiedener Richtung ($\leftarrow \rightarrow$) und mit verschiedener Geschwindigkeit, z. B. A mit 1, B mit 4 Einheiten.

5. Das Mittelstück eines einseits verletzten Fadens hat einen Bogen, wie die Fig. 10 es darstellt. Der Faden liegt auf 1%iger Agargallerte. Da er sehr lang ist, können die beiden Enden nicht gleichzeitig beobachtet werden:

Ende von	A	B	A	B	A	B	A
	5 ³⁹ —5 ³⁵	5 ³⁶ —5 ³⁶	5 ³⁹ —5 ⁴¹	5 ⁴² —5 ⁴⁴	5 ⁴⁵ —5 ⁴⁷	5 ⁴⁵ —5 ⁵⁰	5 ⁵¹ —5 ⁵³
Geschwindigkeit in der Minute	20	24	20	29	6	15	10

Es ist ersichtlich, daß Ende A in 8 Minuten 56 Einheiten, B dagegen in 6 Minuten 68 gewandert ist, d. h. A hat in 1 Minute = 7, B = 11,3 Einheiten Weg zurückgelegt. Die Richtung der Bewegung ist in beiden Fällen die nämliche.

Die Beispiele könnte ich um einige vermehren. Hier noch ein Versuch, der besonders lehrreich ist.

6. Bei Gelegenheit bekam ich einen Fall, wo der Faden in der Mitte in einer kleinen Schleife gelegt war; der übrige Teil war völlig gerade. Die Unterlage bestand aus 2,5%iger Agargallerte, die für Bewegungserscheinungen durchaus geeignet ist. Fig. 10 veranschaulicht die Lage und Bewegungsänderung des Fadens. Ich beobachtete 20 Minuten hindurch. Ende A blieb, solange ich darauf besonders acht hatte (= 13 Minuten), völlig bewegungslos. Während derselben Zeit hatte sich Ende B in der Richtung nach der Mitte des Fadens bewegt und wanderte auch fernerhin so weiter, so daß eine Lageveränderung der Spitze von 0,12 mm stattfand. Notgedrungen mußte, bei der Ruhe des einen, der Beweglichkeit des anderen, der Faden in der Mitte die schon vorhandene kleine Schleife größer heraustreiben (vgl. in der Fig. 10 die gestrichelte Linie).

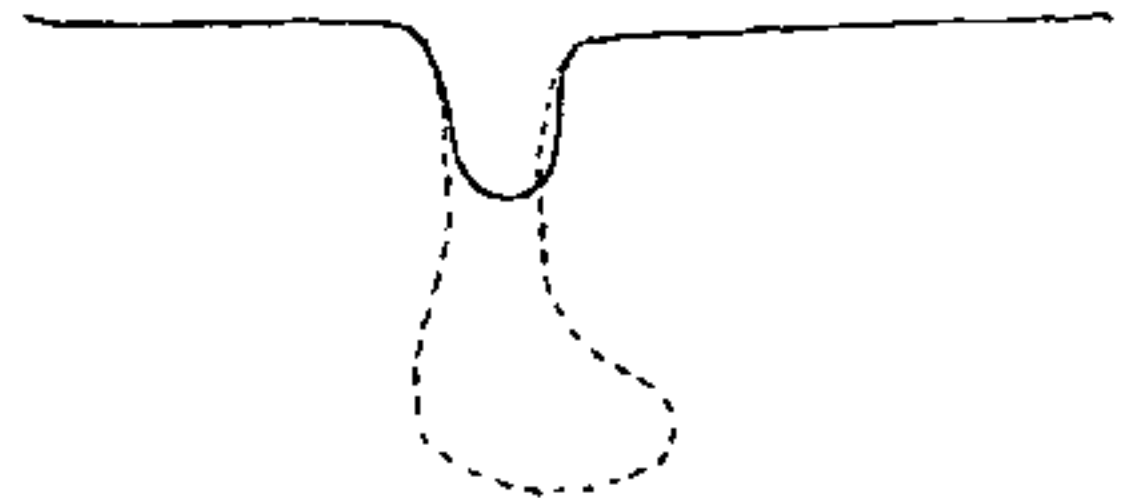


Fig. 10.

Allen Versuchen gemeinsam ist eine verschiedene Geschwindigkeit der beiden Fadenhälften, die durch eine verschieden schnelle Lageveränderung der Fadenenden festgestellt wurde. Zwar nicht durchaus besteht die Verschiedenheit: der 2. Versuch gibt unter den sechs Beobachtungszeiten von Fadenende A und B zweimal eine völlige Übereinstimmung der Geschwindigkeiten an. Er sagt aber noch eine weitere Tatsache aus, die übrigens auch andere Versuche ergaben, die Merkwürdigkeit nämlich, das ein Fadenende nicht fortwährend über das andere vorzuherrschen braucht. Man vergleiche noch einmal die Zahlen: die jeweils größeren Geschwindigkeiten sind fett gedruckt.

Ein weiteres Ergebnis bezieht sich auf die Bewegungsrichtung. Die Versuche 1, 2 und 5 veranschaulichen gleichsinnig, 3 und 4 verschiedenartig gerichtete Lageveränderung der Fadenenden.

Es ist ganz gleichgültig, ob die Fäden ganz sind, d. h. die charakteristische hakenförmige Krümmung und die geringe Verschmälerung der letzten Zellen am Ende besitzen, oder ob ihnen eines dieser Enden abgebrochen ist.

Schließlich ist noch die Richtung der Achsendrehung des Fadens anzuführen. Drehen sich denn bei verschiedener Bewegungsrichtung der Enden diese in verschiedener Richtung? Das ist der Fall. Es dreht sich, etwa von einem Ende aus betrachtet, das eine von rechts nach links, das andere umgekehrt. Von der jeweiligen Bewegungsrichtung des Fadenendes gesehen ist natürlich auch hier, wie immer, die Drehung die gleiche, d. h. die für *O. curviceps* var. *violaceus* bekannte von links nach rechts.

Die für den Fortgang unserer Untersuchung zunächst allgemeine Folgerung aus diesen Versuchen mit der Bogenlage des Fadens ist die, daß die beiden Hälften des Oscillarienfadens Selbstständigkeit in der Bewegung besitzen. Zum Mindesten die beiden Hälften, ob kleinere Abschnitte auch noch selbstständig sind, läßt sich hieraus nicht entscheiden.

Einige Bedenken möchte ich zerstreuen. Es wäre möglich, daß die Oscillarienfäden in meinen Versuchen in einer gewaltsam gespannten Lage sich befunden hätten. Die elastischen Fäden suchen eine aufgenötigte Krümmung auszugleichen; dadurch hätte ein ungleiches Verschieben der nicht gekrümmten Fadenteile stattgefunden. Ja, vielleicht waren einzelne Teile des Fadens gegeneinander gedreht worden, als er mit der Nadel auf die Unterlage geschoben wurde. Man kann das nicht feststellen, und insofern bleibt immer ein kleiner Rest Einwand bestehen. Aber im Laufe der Zeit sind mir, ohne daß ich es wollte, so viel derartiger Bogenlagen zu Gesicht gekommen, die stets dann

bei einer Prüfung die früheren Befunde bestätigten, daß schon aus diesem Grunde man nicht daran glaubt, in jedem Falle hätte etwa eine gewaltsame Torsion stattgefunden, welche selber Bewegung hervorriefe und die oben genannten Erscheinungen zeitige. Gegen die wirkende Ursache gekrümmter Fadenteile spricht am besten der 6. Versuch, der in der Fig. 10 dargestellt ist. Hätte das Bogenstück vermöge seiner künstlich gespannten Lage eine größere Kraft als die geraden Teile gehabt, hätte es ein oder beide Teile nach außen gedrückt, der ganze Faden wäre gerade gestreckt worden. Das Gegenteil trat ein. Gegen das Vorhandensein einer Torsion sprechen auch die Versuche, die im Wasser ausgeführt wurden. Hier ist die seitliche Hemmung des Agarbodens ausgeschaltet; der Faden kann ohne weiteres in eine gerade Lage zurückschnellen. Überdies waren auch bei den Versuchen auf Agarboden die Fäden immer so aus dem Wasser mit der Nadel herausgezogen worden, daß sie nicht tordierten. Mit der Lupe sah man deutlich, daß sie der Länge nach an der Nadel hingen, mit dem Ende die Spitze der Nadel etwas überragend. Erst beim Trocknen treten Krümmungen und Drehungen auf. Aber Nadel und Oscillarienfäden blieben ja feucht; die Nadel wurde über den Agar schnell hingestrichen, die Oscillarie blieb liegen, mit bloßem Auge als durchaus gerader Faden gekennzeichnet, bei Vergrößerung zuweilen mit einer stellenweisen Krümmung (Bogenlage), die eben zu unseren Beobachtungen verhalf.

Die einzige Stelle, die ich aus der Literatur als weiteren Beleg für die hier beschriebenen Fälle anführen kann, ist bei Kolkwitz (I., *Spirulina Jenneri*) zu finden. Wenn man aber noch *Beggiatoa* heranziehen will, was man wohl ohne Bedenken tun darf, so findet man unter den Beobachtungen Winogradskys, ohne daß dieser Forscher selber daran gedacht hat, auch durch *Beggiatoa* einen Beweis dafür, daß die Fadenteile unabhängig voneinander tätig sein können. Er sagt (pag. 20) „wird in einem Faden eine Schlinge gebildet, und bewegen sich die Fadenenden nach verschiedenen Richtungen¹⁾, so wird sie immer enger gezogen, und endlich wird der Faden an der Stelle der schärfsten Biegung eingeknickt und zerrissen“. Anderenfalls hätte ja die Schlinge sich wieder zurückbilden müssen, entweder vermöge der Elastizität, oder durch die gleichförmige, gleichgerichtete Bewegung aller Fadenteile.

1) Von mir gesperrt.

2. Die Bewegung der Teilstücke.

Bei den Versuchen mit der Bogenlage waren die Teile des Fadens nur bis zu einem gewissen Grade unabhängig voneinander. In dem Verbande des Fadens mußten sie sich gegenseitig beeinflussen. Es war auch nicht festzustellen, ob kleinere Teile als die Fadenhälften für sich beweglich sind. Wie ist es, wenn solche Teile ganz voneinander getrennt werden, so etwa, daß man den ansehnlichen Faden von *O. curviceps* durch Schnitte zerlegt.

Der Versuch gestaltet sich sehr einfach: Ein ausgestreckter, möglichst langer Faden liegt auf Agargallerte. Er wird eine Zeitlang unter dem Mikroskop beobachtet und, erscheint er geeignet, mit kurzem Scherenschnitt getrennt, zunächst in zwei, später in weitere Stücke. In Wasser oder gar am Faden in freier Luft wäre dies kaum möglich, überdies die Bewegungsrichtung der Teile in Beziehung zur Richtung im Fadenverbande dann nicht festzustellen. Auf Agarboden bleiben die Stücke an Ort und Stelle liegen, die Schnitte mit der Schere reichen zwar bis in die Gallertunterlage, aber die weiche Masse schließt sich ja sofort, und irgendwelche Störungen werden anscheinend nicht hervorgerufen.

Ich führe zwei Versuche an, die hinreichend sind, um uns eine Vorstellung von den Verhältnissen hier zu geben.

1. Versuch. Ein schnellwandernder, etwa 5 mm langer, unversehrter Faden lag auf 3%igem Agarboden. Nach 10 Minuten andauernder Beobachtung, wobei er fortwährend in gleicher Richtung sich bewegte, wurden durch Scherenschnitt zwei annähernd gleich große Stücke gebildet. Diese lagen in derselben Hauptrichtung wie früher der ganze Faden, nur durch den Schnitt an den Schnittstellen etwas seitlich verschoben, was aber für die Beobachtung gerade günstig ist. (Vgl.

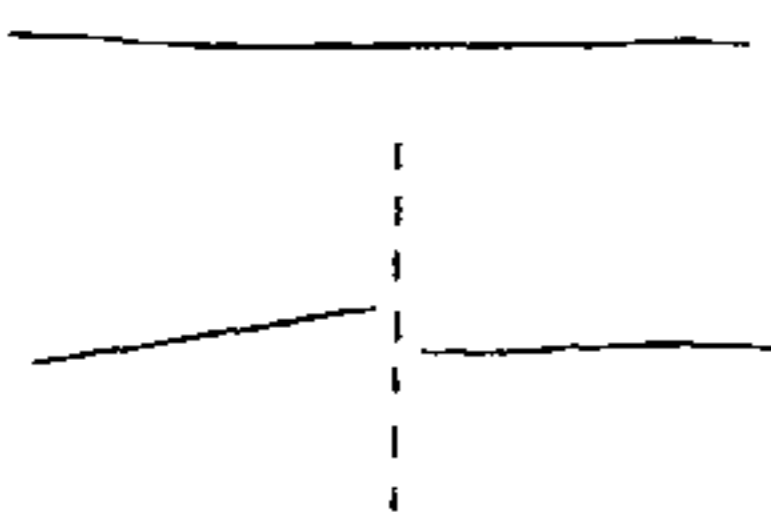


Fig. 11.

Die obere Linie gibt die ursprüngliche Lage des ganzen, die unteren beiden Linien bezeichnen diejenige des zerstückelten Fadens. Die gestrichelte Linie ist die Richtung des Scherenschnittes.) Beide Stücke bewegten sich, wie es schien, mit etwa gleicher Geschwindigkeit in der ursprünglichen Richtung weiter. Dann wurde jede Hälfte abermals zerteilt: auch die so entstandenen vier Teile wanderten wie früher. Und schließlich konnte noch eins der Viertelstücke zerlegt werden. Die fünf Fadenteile bewegten sich nun, wie im Anfang der ganze Faden, in der gleichen Richtung, mit annähernd gleicher Geschwindigkeit.

2. Versuch. Bei diesem Versuch wurde die Geschwindigkeit genauer berücksichtigt. Ein etwa 6 mm langer Faden mit unversehrten Enden, der auf 2 %igem Agarboden gleichmäßig in ein und derselben Richtung eine Zeitlang gewandert war, wurde nach obigem Verfahren in drei Stücke zerschnitten. Der Erfolg war folgender:

Das etwa 2,5 mm lange Vorderende wanderte in der Richtung des ganzen Fadens. Das etwa 0,25 mm lange Mittelstück rückte in entgegengesetzter Richtung vorwärts und das 3 mm lange Hinterende ebenfalls. Die Geschwindigkeiten der Stücke waren: nach einer Pause völligen Stillstandes für das Vorderende zunächst 41 Einheiten in der Minute, für das Hinterende 55 Einheiten, darauf für das Vorderende 38 Einheiten. Für das Mittelstück maß ich 22 Einheiten. Es ist deutlich, daß die Teilstücke verschiedene Geschwindigkeiten hatten.

Losgetrennte Teilstücke des Oscillarienfadens sind also beweglich. Außerdem haben wir hier ganz die Ergebnisse wie durch die Versuche mit der Bogenlage, in erweiterter Form; sie gelten nicht nur für die Fadenhälften, sondern ganz allgemein für alle Teilstücke. Die Teile sind in Bewegungskraft und -richtung selbständig und haben untereinander eine verschiedene Geschwindigkeit.

Unsere Versuchsanordnung brachte einen gewaltsamen Eingriff in das Leben des Oscillarienfadens. Hat nicht vielleicht die Verwundung Einfluß auf die Bewegung? Das wissen wir nicht. Die durch den Schnitt unvermeidliche Erschütterung ist vielleicht ebenso nicht ohne Wirkung. Die verschiedenen Teilstücke wurden möglicherweise verschieden stark erschüttert. Trotzdem, die Versuche sprechen eher für, als gegen die Behauptung von der selbständigen Bewegungstätigkeit der Fadenteile, wenn sie auch über die Verhältnisse im zusammenhängenden, von außen in nichts gestörten Faden genau genommen ebensowenig wie die mit der Bogenlage einen zwingenden Schluß zulassen.

An diese Versuche ließen sich eine Reihe anderer anschließen, die wichtige Aufschlüsse versprechen. Vorläufig ist dies unterlassen worden. Es wäre wichtig, die Umkehrzeiten der verschiedenen Teilstücke zu erfahren, das Verhältnis der Länge der Teile zur Geschwindigkeit. Ferner müßte durch umfangreicheren Stoff festgestellt werden, ob eine Gesetzmäßigkeit zwischen dem Bewegungsverhalten der verschiedenen Teilstücke besteht.

Wie weit geht die Selbständigkeit der Teile? Auch diese Frage blieb unberührt. Sie scheint nach meinen Erfahrungen bei anderer Gelegenheit auf sehr kleine Abschnitte sich zu erstrecken. Wenn man

einen ganz alten Forscher wie P. von Schrank herbeiführen darf, so führe ich nach ihm an, daß auch die „Trümmer der Oscillarienfäden so lebendig wie die ganzen sind“. Und die von ihm betrachteten Trümmer müssen winzig gewesen sein, da sie die sogenannte Zeigerdrehung aufwiesen, welche sonst nur bei wenigzelligen Hormogonien (Brand) und Bakterien vorkommt.

Die Selbständigkeit der Teilstücke hat eine biologische Bedeutung in der Bildung der Hormogonien.

3. Hormogonienbildung.

Hormogonien sind bekanntlich Fadenabschnitte, die sich im regelmäßigen Lebensverlauf lostrennen, fortwandern und durch Querteilung der Zellen zur gewöhnlichen Fadenlänge heranwachsen. Sie bewerkstelligen die Vermehrung der Oscillarien. Die Abtrennung geschieht so, daß eine einzelne Zelle ihren Inhalt verändert; die Zelle wird farblos, „Nekride“ oder „Konkavzelle“, wie sie Fischer genannt hat. Schließlich verschleimen die Zellwände und die Loslösung ist geschehen. Kohl hat das eingehend beschrieben.

Auch die Hormogonien beweisen die Selbständigkeit der Fadenstücke. Sehr hübsch beobachtete ich einmal bei *O. limosa* den Vorgang ihrer Bildung. Die Nekride hatte bis zum größten Teil ihre Zellwand aufgelöst. Der Faden war sehr beweglich. Er lag aber im Geflecht mit anderen Fäden fest und vollführte so nur die ruckweise oder pendelnde Bewegung. Das Hormogonienende aber nahm daran nicht teil und pendelte für sich, an der Nekride entstand auf diese Weise ein winkelliger Knick. Durch irgendeinen Umstand hatte dann der Faden Bewegungsfreiheit erlangt; er wanderte in der gewohnten Weise und zog die Hormogonie mit. Schließlich zerriß die gelockerte Verbindung. Die Hormogonie wanderte ab in entgegengesetzter Richtung. Nicht immer leicht vergewissert man sich dieser Richtungselbständigkeit bei *Oscillatoria*; ganz offenbar und hier ohne Schwierigkeit oft zu beobachten ist sie aber bei den bescheideten Verwandten, z. B. bei *Lyngbya*. In den steifen, die Fäden weit überragenden Scheiden bleiben die auf dem natürlichen Wege der Hormogonie abgetrennten Fadenstücke meist eine lange Zeit. Sie wandern in der Scheide hin und her, und ihre Richtung hat zu der des Mutterfadens keine Beziehung.

Eine besondere Lebensäußerung liegt allerdings bei der Hormogonie vor. Mit dem Augenblicke der Abtrennung muß das von dem Mutterfaden befreite Stück selbständiges Leben beginnen. Es fällt einem dabei ein, daß z. B. die unbeweglichen Nostocaceen bei diesem Vor-

gange beweglich werden, daß die festsitzenden Rivularien oder die ebenfalls festsitzende Beggiatoacee *Thiothrix* von dem bewegungslosen Faden abwandernde Hormogonien entsenden. Gleichviel möchten wir doch die Hormogonienbildung in diesen Rahmen hineinstellen.

4. Bei ungleicher Einwirkung äußerer Umstände.

A. Läßt man ins Wasser zu Oscillarien Jodlösung eintreten, beobachtet man, wie die Zellen schnell getötet werden. Ungleich aber verteilen sich tote und lebendige Fadenteile, wenn unter dem Deckglas eines Wasserpräparates nur von einer Seite die Jodflüssigkeit erscheint. Die zunächst liegenden Fadenteile werden zuerst getötet, was sich durch die braune Färbung ihres Inhalts kundtut. Das hängt also von Zufälligkeiten ab, von der jeweiligen Lage des Fadens. Hinsichtlich der Beweglichkeit beobachtet man weiter nichts als ein verschieden schnelles Erlöschen. Richtet man aber den Zutritt der Jodlösung so ein, daß ein gerade gerichteter, gut beweglicher Faden zuerst an seinem vorrückenden Ende von ihr erreicht und gebräunt wird, so zeigt sich ein besonderes Verhalten. Das bislang vorwandernde Ende bleibt stehen, das Hinterende aber kriecht weiter. Der Erfolg ist eine Schleifenbildung, ganz so, wie sie Fig. 9 bei anderer Gelegenheit zeigte. Die Entstehung dieser Schleife aus einem geraden Faden soll nicht im einzelnen erörtert werden. Vielfach ändert der Faden augenblicklich seine Bewegungsrichtung, er kehrt um. Dieser Fall ist in diesem Zusammenhange weniger von Wichtigkeit. Es ließe sich der Versuch mannigfach abändern. Jedenfalls wird auch hier deutlich: ein in seiner Ganzheit beweglicher Faden wandert in seinen Teilen selbständig.

B. Elektrisches Licht. Ich nahm die starke Lichtquelle einer kleinen Bogenlampe zu Hilfe und ließ für den vorliegenden Zweck ununtersucht, ob ich eigentlich das Licht oder die Wärme als Einwirkung benutzte (wahrscheinlich war es die Wärme). Die durch eine Linse parallel austretenden Lichtstrahlen der Lampe fielen auf den Hohlspiegel des Mikroskopes und wurden so zurückgeworfen, daß sie gesammelt vor dem 1 mm breiten Blendenloch des Objektisches erschienen. Die Temperatur an dieser Stelle schwankte von 40 auf 42°C, nach 5 Minuten Strahlung war sie ziemlich beständig 42°. Als Versuchspflanzen wählte ich wie gewöhnlich besonders lange Fäden von *O. curviceps*. Sie lagen für jeden Versuch einzeln in je einem Wassertropfen unter dem Deckglas. Der Wassertropfen war hinreichend groß, so daß das Verdunsten nicht störend wirkte, und so auch nicht das Deckglas fest an den Objektträger gedrückt werden konnte. Lag ein

kräftig beweglicher Faden vor, rückte ich seine Spitze durch Verschieben des bis dahin im gewöhnlichen Tageslichte verbrachten Objektträgers auf die hellbeleuchtete Stelle der Objektischblende. Die Versuche verteilen sich auf eine Reihe, wo das vorrückende, eine andere, wo das nachwandernde Ende beleuchtet wurde. Die Beleuchtung geschah unter beständigem Verschieben des Präparates, so daß jeweils immer nur das betreffende Ende und nicht auch andere Teile des Fadens betroffen wurden. Nachdem ich mehrfach mehr oder weniger schnelle Umkehr des vorrückenden Endes bei solcher Beleuchtung festgestellt hatte, machte ich genauere Beobachtungen.

I. Das vorrückende Fadenende wird beleuchtet.

1. Vollständig ausgebildeter Faden, 7 mm lang, ausgezeichnet beweglich, ohne Pendelung, was besonders günstig ist. Das beleuchtete Vorderende wird nur etwa 0,5 mm lang gewählt. Bei fortwährender Beobachtung ergibt sich, daß nach 1 Minute 14 Sekunden das Vorderende eine Umkehrbewegung macht, wobei es entgegengesetzt der früheren Richtung um die Längsachse dreht. Etwas unterhalb dieses Fadenstückes krümmt sich der Faden, es beginnt die schon bekannte Schleifenbildung, woraus zu schließen, daß nicht der ganze Faden umgekehrt ist. Beim völligen Verschieben lehrt denn auch der Augenschein, daß das hintere Ende wie vorher vorwandert und auch die frühere Achsendrehung hat.

2. Ein 5 mm langer Faden, dem am vorrückenden Ende die Spitze abgebrochen ist. Er ist wie voriger gut beweglich, pendelt nicht. Nach 3 Minuten 15 Sekunden Stillstand der Bewegung mit andauerndem Zucken des Fadens und geringen Sprüngen vorwärts. Dies etwa 40 Sekunden lang, dann wieder Vorrücken. Nach etwa 5 Minuten Rückgang des ganzen Fadens und jetzt mit einer Krümmung am Vorderende wie unter 1.

3. Der Faden ist 6 mm lang, völlig ausgebildet und lebhaft beweglich. Nach 1 Minute 55 Sekunden tritt die Umkehrbewegung und entgegengesetzte Drehung und zwar nur des Vorderendes ein: längs des Fadens, etwa gegen die Mitte, wird ein Bogen gebildet. Das Hinterende zeigt sich unbeweglich (hier auf Drehung nicht geachtet).

4. Ein 11 mm langer Faden, deren beide Enden vollständig sind, wird benutzt. Nach 2 Minuten 50 Sekunden tritt die aus vorigen Versuchen bekannte Umkehr ein und das bisher vorrückende Fadenende wandert jetzt lebhaft rückwärts. Das andere Ende bewegt sich in der alten Richtung, aber viel schwächer, als vorher es der Gesamtfaden tat. Bogenbildung tritt auf.

5. Sehr gut beweglicher, 7 mm langer Faden, unversehrt. Nach 1 Minute 15 Sekunden tritt Umkehr des Vorderendes ein, verbunden mit einem entsprechenden Wechsel der Drehung. Auch das Hinterende wandert rückwärts; ein Bogen bildet sich nicht.

6.—9. Drei weitere Versuche wurden noch in gleicher Weise angestellt. Davon hatte einer den Erfolg der vorigen Fälle; die beiden anderen brachten die Bewegung des ganzen Fadens zum Stehen, hier schienen die Fäden unter der Wärme gelitten zu haben.

Geringere Temperaturen wie 21°, 25°, 30° brachten unregelmäßige Ergebnisse; die Temperaturen sind wohl zu niedrig.

II. Das nachwandernde Ende wird beleuchtet.

10. Faden 7 mm lang, mit ausgebildeten Enden und lebhaft beweglich. 7 Minuten beobachtet. Während dieser Zeit keine Bewegungsänderung; es tritt dann Stillstand ein, darauf sehr langsame Vorwärtsbewegung des nachwandernden Endes.

11. Faden 7 mm lang, auch im übrigen wie unter 10. Nach 3 Minuten Stillstand und sehr langsame, wechselnde Umkehr.

12. Faden 2 mm lang. 7 Minuten beobachtet. Er bleibt so beweglich wie im Anfange, ohne Veränderung.

13. Vollständiger, 6 mm langer, stark beweglicher Faden wird 7 Minuten lang behandelt. Es treten keine Änderungen in der Bewegung auf.

14. Faden etwa 5,5 mm lang. Nach 7 Minuten wie vorher kein Einfluß erkennbar.

15. Ein etwa 6 mm langer, lebhafter, ganzer Faden läßt nach 5 Minuten nirgends eine Beeinflussung erkennen.

16. Ein 11 mm langer, ganzer Faden wird wie vorher behandelt. Schon nach 30 Sekunden kehrt er um: dies ist der einzige derartige Fall unter II.

Die Versuche bringen eine neue Sicherheit in unsere, schon durch die früheren Untersuchungen gewonnene Vorstellung. Alle früheren Einwände über künstlich gespannte Lage der Fäden, über die Möglichkeit einer aufgezwungenen Torsion, daß abgetrennte Teilstücke neue Einzelwesen, gleich den selbsttätig entstandenen Hormogonien, geworden seien, fallen hier weg.

Es braucht nun keines Wortes mehr, daß in ihrer Bewegung Teile des Oscillarienfadens gegeneinander zu arbeiten vermögen. Die Versuche I 1—4 sind die eindeutigen Beweise dafür: das Vorderende zieht sich zurück, das Hinterende wandert vor, d. h. entgegen. Die

Fortleitung des Umkehr bewirkenden Reizes scheint unvollkommen oder sehr langsam vor sich zu gehen. Es kann diese Art der Rückbewegung, die eine Bogenbildung zur Folge hat, vom ökologischen Gesichtspunkt aus betrachtet, einen Sinn haben für das Verhalten schädlichen Einwirkungen gegenüber: Das sich zurückziehende Vorderende bekommt so beim abermaligen Vorgehen, was ja nach einiger Zeit nicht ausbleiben wird, eine andere Winkelrichtung, wodurch es der störenden Ursache unter vielen Umständen wird ausweichen können.

Aber der Faden hat nicht immer die eben angegebene Neigung. Der 5. Versuch unter I. zeigt deutlich genug, daß der ganze Faden nach der Reizung in seiner gesamten Länge als gerades Gebilde in entgegengesetzter Richtung wandert. Wir können nicht annehmen, daß in solchen Fällen der Reiz schneller die Zellen durchheilt hat. Auch sind die Fäden hier nicht etwa kürzer als in den übrigen Versuchen. Zwar der gesamte Faden wandert entgegengesetzt der Richtung des gesamten Fadens vorher, doch sind denn wirklich in diesen Versuchen alle Teile durch den örtlichen Beleuchtungseinfluß in ihrer Bewegungsrichtung verändert worden? Wir erinnern uns früherer Erfahrungen, die mit der Bogenlage oder durch die Beobachtung der Teilstücke von uns gemacht wurden. Es stellte sich damals heraus, beispielsweise im 3. Versuch pag. 359, daß das vordere Ende bei Gelegenheit der Bogenlage dem hinteren entgegenging — hier war keine verschiedene Beeinflussung der beiden Fadenhälften gegeben. Oder man denke an die Teilstücke im 2. Versuch pag. 363. Auch hier ein verschiedenes Wandern, etwa von Vorder- und Hinterende, obgleich doch keinerlei äußere Umstände, die dies bewirken könnten, erkenntlich sind. So befremdlich die Vorstellung zunächst sein mag, kommen wir gerade durch die Versuche mit der örtlichen Beleuchtung der vorwandernden Fadenspitze zu der Anschauung, daß schon im bewegenden, gestreckten Faden zwei, und wahrscheinlich noch mehr Teile mit verschiedener Bewegungsart sich gegenüberstehen. Die verschiedene Bewegungsart bezieht sich sowohl auf die Richtung, wie auf die Geschwindigkeit der Bewegung. Die Teile können zusammenarbeiten oder sich gegenseitig in ihrer Bewegung stören, danach richtet sich das Bild der Gesamtbewegung.

VI. Zur Theorie der Oscillarienbewegung.

Welche Tatsachen stehen als Unterlagen für eine Theorie der Oscillarienbewegung zur Verfügung?

Der Zellfaden der Oscillarie ist ein organisches Ganze, dessen Glieder, die Zellen, durch Plasmafäden zusammenhängen. Solche Plas-

modernen sind von Borzi¹⁾, Kohl, Wille, Phillips und anderen gesehen worden. Der fertige Faden schließt beiderseits mit einer besonderen Spitzenzelle ab. Die Gestalt dieser Zelle ist von derjenigen der übrigen Zellen verschieden — wenn auch bei manchen Arten nur ganz geringfügig. Während der Bewegung dreht die Oscillarie um die Längsachse. Sie führt Vor- und Rückbewegungen aus. Zugleich macht das vor-, seltener das nachwandernde Fadenende ruckweise oder gleichmäßige Schwingungsbewegungen von mehr oder weniger großer Pendelweite, welche — bei der fortwährenden Bewegung des Fadens — Schraubenlinien beschreiben. Die Oberfläche des Fadens ist ringsum, von Spitzenzelle zu Spitzenzelle, mit Schleim umkleidet, welcher beim wandernden Faden immer in Bewegung ist; beim ruhenden ist dies nur manchmal und dann bloß streckenweise der Fall. Dieser Schleim bewegt sich am wandernden Faden durchweg von der vorderen Spitze nach hinten, indem er schraubenförmig entgegengesetzt der Achsendrehung vorrückt und hinter dem nachwandernden Ende den Faden verläßt, wobei eine schwache Spur auf der Unterlage zurückbleibt. Die Schleimbewegung ist nicht immer gleichmäßig; sie kann auch beim wandernden Faden regelwidrige Richtungen aufweisen, ist im übrigen vielfach mit verschiedener Geschwindigkeit auf der Länge des Fadens verteilt und führt oft zu dichteren Schleimansammlungen (Ringen), die zuweilen wiederkehrend auftreten. Die Feststellungen über die Schleimbewegung stammen besonders von Fechner.

Die Teile des Fadens stellen hinsichtlich der Bewegungsfähigkeit selbständige Stücke dar. Sie sind beweglich wie der ganze Faden, haben Drehung, Vor- und Rückwanderung. Wie weit diese Selbständigkeit geht, ob auch die einzelne Zelle schon sich bewegen kann, ist noch ungewiß. Der Faden kann sich selbständig krümmen, auch die Pendelungen sind solche Krümmungsbewegungen.

Die Oscillarie kriecht, wenn unbeeinflusst, nicht geradlinig vorwärts, sondern stets in allmählichen Bögen, die in verschiedener Stärke abwechseln. Die Bogenbildung läßt sich zwanglos aus der Selbständigkeit der Fadenteile erklären. Das verschiedene Verhältnis der Fadenzonen zueinander ruft die verschiedene Bogenwanderung hervor. So vermögen auch die Teile gegeneinander sich zu bewegen, was zu augenblicklichen Bogenbildungen Veranlassung geben kann.

Der Faden kann sich selber spannen und entspannen (tordieren). Das läßt auf elastische Fähigkeiten der Zellen, besonders der Mem-

1) Angeführt nach O. Phillips.

branen, schließen. Die Zellhäute weisen denn auch eine spiralige Streifung auf (Kolkwitz, Correns). (Nach Fechner, pag. 349 ist diese Streifung dem Schleime eigen.) Kolkwitz hat gezeigt, daß sie das starke Bestreben haben sich zu rollen und spiralig zusammenzulegen, daß sie stets in spiraliger Spannung sind. Nach Wille, Kolkwitz haben die Membrane Poren, auch Phillips behauptet dies.

Soweit die vorliegenden Tatsachen. Die aufgestellten Hypothesen haben mit der Erweiterung der Kenntnisse Schritt gehalten, rücken andererseits aber meist eine Eigenschaft der bewegenden Oscillarie in den Vordergrund und suchen von da aus auch die anderen Eigenschaften zu erklären. Immer mehr hat sich hierbei die Erkenntnis Bahn gebrochen, daß dem Schleime Hauptbedeutung beizumessen sei. Der Weg geht von Siebold, Schultze zu Correns und zuletzt zu Schroeder¹⁾ und Fechner. Die älteste Theorie, wonach die Bewegungen im Wachstum ihre Ursache haben sollen und die Pendelungen weiter nichts als Nutationen sind, ist längst vergessen. U. a. vertrat sie Kützing; aber selbst Straßburger neigte ihr noch zu (vgl. Botanisches Praktikum 1884, pag. 356). Auch die Auffassung von der Wirkung osmotischer Kräfte (Zukal, Hansgirg) hat keine Anhänger mehr. Ebenso wenig die Hypothese der äußeren Protoplasmaströmung Engelmann's. Beachtenswert aber bleiben die Ansätze zu einer Kontraktilitätshypothese. Die ältesten Beobachter, u. a. Ingenhouß, Purkinje, Dujardin²⁾, welche die Oscillarien ja für Tiere hielten, waren, durch das Beispiel der niederen Tiere angeregt, für die Kontraktilität der Oscillarien. Offenbar hielten sie die Bewegung für wurmförmig, ähnlich der der Anguilliden. Doch selbst Cohn vertrat 1867 ähnliche Anschauungen, ja selbst Pfeffer (Physiologische Untersuchungen, Leipzig 1873, pag. 138 in einer Anmerkung), Hansgirg 1887 und Migula 1897.

1904 veröffentlichte nun Orville Phillips ganz neue Beobachtungen, die in der alten Engelmann'schen Auffassung vom Außenplasma wohl ihre Anregung gefunden haben. Hiernach werden die Bewegungen der Oscillarien, des *Cylindrospermum* und anderer Formen von zarten, protoplasmatischen Cilien hervorgerufen, die, am Faden der Länge nach verteilt, nach innen mit dem Zentralkörper der Zelle in Verbindung stehen, indem sie von dort ausstrahlend Chromatophor und Zellwand durchdringen. Diese Feststellung wäre mehr als eine Hypo-

1) Angeführt nach R. Fechner.

2) Nach Hansgirg, II, pag. 31.

these, sie wäre die Lösung selber. Sie hat aber bisher weder eine Bestätigung noch Entgegnung gefunden. Jedenfalls nimmt sie ganz eine Sonderstellung ein und erscheint vorläufig unwahrscheinlich. Schon früher waren solche Cilien (zwar am Fadenende) zurückgewiesen und als schmarotzende Anhängsel (Bakterien) erkannt worden. Und man sollte annehmen, daß Gaidukow bei seinen ultramikroskopischen Untersuchungen der Oscillarien sie hätte sehen müssen.

1915 erschien die Arbeit von R. Fechner. Sie bringt zum ersten Male eine bis ans Ende durchgeführte Hypothese. Fechner sieht allein im Schleim die Bewegungsursache. Der Schleim sei anisotrop, er werde an den Fadenenden von den Spitzenzellen ausgeschieden, quelle, und da seine Quellungsachse im Winkel zur Fadenachse sich neige, treibe er, je nach der zur Zeit tätigen Spitzenzelle, den gesamten Faden vor- oder rückwärts. Fechner hat die genaue Kenntnis von den Vorgängen der Schleimwanderung längs des Fadens jedenfalls sichergestellt. Die darauf gebaute Hypothese hat viel für sich, bis in die Einzelheiten ist sie von ihm glänzend durchgeführt worden. Mir selber hat aber auch diese Hypothese nicht genügen können, und eine Reihe von Einwänden, die mir aus eigenen, von Fechner unabhängig und etwa gleichzeitig gemachten, hier zum großen Teile mitgeteilten Erfahrungen und Versuchen erwachsen sind, möchte ich nicht verbergen.

Fechner mißt der Spitzenzelle Hauptbedeutung zu. Sie ist das Bewegungsorgan. Für kleine Arten und kurze Fäden wäre das verständlich. Aber läßt es sich denken, daß die langen Fäden der Gomon't'schen Oscillatoria-Gruppe Principes von dieser einen Zelle mit Schleim versorgt und betrieben werden? *Oscillatoria curviceps* ist durchweg mindestens 5 mm lang, ja sie erreicht 1,1 cm! Es ist auch zu überlegen, daß im Vergleich hierzu schon die einzelligen Diatomeen und Desmidiaceen viel längere Ruhepausen zwischen Vor- und Rückwanderung haben und demnach notwendig brauchen, was offenbar im Mangel einer unterbrochenen Schleimerzeugung seine Ursache hat. Ein und dieselbe Zelle kann jedenfalls nicht unablässig Schleim liefern, so, daß die Bewegung niemals stockt. Die Oscillarien sind aber durchgehend immer beweglich. Zwischen Vorwärts- und Rückwanderung liegt keine eigentliche Pause. Ich habe Fäden von *O. curviceps* unter dem Mikroskop eigens hierauf mehrmals mehrere Stunden verfolgt, zweistündige, ununterbrochene Beweglichkeit als Regel beobachtet, einmal sogar eine Bewegungsdauer von 4 Stunden (d. h. bis zum Schluß der Beobachtung) gefunden. Und wie ergiebig ist schon die Betriebs-

kraft für einen einseitig gerichteten Bewegungsverlauf. Eine gleichmäßige Wanderung von 1 Stunde ist wohl die Regel und solche von 2 und 3 Stunden ist gar nicht selten festzustellen. Hiernach wäre eine Ablösung oder gleichzeitige Tätigkeit verschiedener Bewegungszellen viel wahrscheinlicher.

Die Spitzenzelle ist zwar bei *O. curviceps* besonders groß, größer als die übrigen Zellen des Fadens, und könnte hiernach wohl als Schleimerzeuger gedeutet werden. Wie aber liegt der Fall bei Arten mit kleiner Spitzenzelle oder Formen, deren Enden spitz auslaufen, und deren letzte Zelle noch besonders sich lang zuspitzt (vgl. die Gomon't'schen *Attenuatae*)?

Eine einzige Zelle müßte überdies wohl auffällig lebendig sein. Nach den Untersuchungen Brand's ist die Spitzenzelle ganz im Gegenteil tot. Sie bildet den Übergang zu den peitschenförmigen Enden der Rivularien, deren Zellen ja schon bei flüchtigem Blick als tot zu erkennen sind. Der ganze Inhalt einer Oscillarienspitzenzelle ist nach ihm verschleimt und die Zellwandung auch. Die für den Systematiker so wichtige Erscheinung der Calyptra wäre solcher Verschleimung zuzuschreiben. Die häufig stärkere Ansammlung von Schleim um die Endzelle herum läßt sich hieraus zwanglos erklären, aber auch daraus, daß ja der Schleim an den Fadenenden während der Bewegung zusammengeschoben wird.

Schließlich noch ein Einwand, der sich aus meinen Versuchen im Abschnitt über die Bewegungen der Fadenteile ergibt. Bei der heftigen Beleuchtung eines vorrückenden Fadenendes sahen wir hier, daß bald eine Umkehrbewegung nur des vorderen Endes zustande kam: das Hinterende wanderte unterdes unbekümmert weiter. Nach Fechner's Theorie wäre dies unmöglich gewesen. Wie sollte der in schiefer Achse quellende Schleim seine Kraft plötzlich anders gerichtet auf den Faden ausüben können? Fechner nimmt denn in solchen Fällen eine Reizwanderung nach dem Gegenpole zu Hilfe, wo dann Schleimlieferung und Quellung einsetze und damit die Umkehrbewegung. Aber der Fall liegt hier ja ganz anders.

Es ist möglich, daß die Spitzenzellen auch Bewegungsschleim erzeugen. Doch sind sie nicht die Bewegungsorgane. Die Spitzen erscheinen mir als Schutzzellen für die dahinter liegenden Fadenteile. Gerade hinter der Spitze finden wir stets lebhaft Teilungen oder junge Zellen. Die verschleimende Spitzenzelle mit den schmierenden Membranen ist als ein wirksamer Schutz zu erachten.

Andererseits habe ich gezeigt, daß jeder Fadenteil für sich Bewegungen macht. Ist der Faden in Stücke zerschnitten, könnte man einwenden, daß dann sofort die neuen Enden Schleimzellen regelnderweise bildeten. Damit hätte jede Zelle die Anlage zur Bewegungszelle. Warum sollte sie nicht gleich selber Bewegungsorgan sein? Die Versuche mit der Bogenlage, das Verhalten des Fadens beim heftigen Beleuchten oder beim Eintritt von Jodlösung in die Spitzenzelle (vgl. Abschnitt über die Bewegung der Fadenteile) sprechen ganz deutlich dafür. Auch im unversehrten Faden arbeitet jeder Teil an der wandernden Bewegung mit. Es bliebe hiernach kaum noch die Möglichkeit, daß längs des Fadens verteilt nur einzelne Zellen, mit den Eigenschaften der Fechner'schen Spitzenzelle begabt, die Betriebskraft erzeugen. Daun kann man aber auch dem anisotropen Schleim nicht mehr die Bedeutung zusprechen, den er nach Fechner haben soll.

Ich möchte der Fechner'schen Auffassung eine andere entgegenstellen. Es bliebe noch der Untersuchung anheimzugeben, wie weit die Selbständigkeit der Fadenteile geht, ob etwa auch eine losgetrennte einzelne Zelle schon zur Bewegung befähigt ist: dennoch sehe ich als Grundlage einer Hypothese die Annahme, daß der Oscillarienfaden auch hinsichtlich der Bewegung ein organisches Ganze ist. Die wandernde Oscillarie ist in allen Teilen bewegt. Nicht so, daß etwa alle Teile zugleich arbeiten; mehr oder weniger große Strecken können stilliegen, und der Bewegungsschleim anderer Zellen gleitet über sie hinweg. Die Zonen lösen sich ab. Sie sind auch nicht stets gleichgerichtet. Einzelne Stellen können dem Ganzen entgegentreiben. Das kann dann der Gesamtbewegung zu einer Bogenbildung verhelfen. Bei schwacher Wirkung entstehen jene Bogenwanderungen, die ich im V. Abschnitt beschrieben habe; sehr kurze gegensätzliche Strecken werden von der Allgemeinbewegung überwunden, so daß gar keine Außenwirkung bemerkbar wird. Schon die Teile der einzelnen Zelle einer Amöbe oder Euglena sind zu einem gewissen Grade unabhängig voneinander. Sie arbeiten vielfach gegensätzlich, zugleich mit einer ausgeprägten Gesamtleistung der Bewegung, oder sie verfolgen das gleiche Ziel. Das Bild dieser Lebewesen hat man sich wohl vor Augen zu halten.

Es genügt nicht, daß der Schleim in einem Winkel zur Längsachse des Fadens quillt, um schon hieraus die Fortbewegung des Fadens zu folgern. Im Falle der Schleimerzeugung an allen Teilen des Fadens bleiben wir uns mit der Fechner'schen Hypothese die Erklärung schuldig, warum mit Notwendigkeit der Faden in einer Richtung sich bewegen muß. Fechner sagt nur, daß „die quellende

Kraft des Schleimes nach innen wirksam ist“ (pag. 350): das ist sie freilich, wenn er nur von der Spitzenzelle ausgeht. Aber der Schleim quillt überall am Faden, jede Zelle erzeugt ihn. Da ist es nur zu verstehen, daß eine Kraft außerhalb des Schleimes und unbeeinflußt von der Spitzenzelle die Richtung veranlaßt. Was liegt wohl näher, als diese im Protoplasma der Zelle selber zu suchen. Der Schleim muß in unmittelbarer Verbindung mit dem Protoplasma sein.

Ich kann nicht annehmen, daß solch reichliche und andauernde Schleimentwicklung durch Umwandlung der Zellhaut entsteht. Fechner glaubt dies allerdings. Man bedenke, daß nach seiner Auffassung die winzige Membranfläche durch Umbildung eben jener Membran der Endzelle den Schleim für den ganzen Faden liefern sollte. Das ist meines Erachtens undenkbar. Viel eher muß die Schleimerzeugung wohl im Plasma oder jedenfalls innerhalb der Zelle liegen. Die schnelle Schleimabsonderung bei den Desmidiaceen wird so nach Klebs (II.) auch unmittelbar vom Zellplasma bewerkstelligt und ist nicht Verquellung der Membran. So dringt auch der Schleim durch die Zellhäute bei den Zygnemen und Diatomeen. Ja es macht Arthur Meyer (pag. 157, 174) den Eindruck, als gelangte selbst bei den Bakterien der Schleim als Erzeugnis des Protoplasmas auf dem Wege durch die Membran nach außen. Hier sind gewiß keine Poren. Will man sie bei den Oscillarien gelten lassen, so ist es um die Verständlichung des Schleimvorganges um so besser gestellt. Unbedingt erforderlich erscheinen die Poren mir nicht.

Was gibt dem Schleim den schraubigen Bewegungsverlauf? Wir greifen zurück auf all die Erscheinungen, die früher bei Betrachtung der Oscillarienbewegung viel mehr im Vordergrund der Anteilnahme gestanden haben, Erscheinungen, die Cohn, Pfeffer, Hansgirg und Migula zur Annahme einer Kontraktilität, einer selbständigen Bewegungskraft des Protoplasmas geführt hatten. Merkwürdigerweise wurden diese Erscheinungen später ganz vergessen. Correns bestritt sie, und nach seinem Angriff auf Kolkwitz leugnete auch Kolkwitz (II.) sie ab. Fechner und Pieper sprechen nicht mehr davon. Diese Bewegungskraft besteht unzweifelhaft. Das Pendeln der Fadenenden beim Fortwandern oder in der freien Lage ist ein Anzeichen dafür. Die plötzlichen Krümmungen der feinen Formen und der Beggiatoen können gar nicht anders erklärt werden. Die Fäden sind derartig selbständig spannungskräftig, daß sie Spannungsdrehungen hervorrufen können. Ältere Forscher haben die Kontraktilität immer wieder besonders hervorgehoben, und es ist richtig, wenn Hansgirg bemerkt, daß die

dünnen und zartwandigen Formen heftigere Krümmungen aufweisen als die breiten, mit dicken Membranen. Ich verweise hierzu im übrigen noch auf meine Beobachtungen im IV. Abschnitt über das Pendeln.

Wie verwickelt solch eine selbständige Krümmung des Fadens sein kann, sehen wir an der *Symploca muscorum* bei heliotropischer Reizung. Diese Form, deren eigenartiges Verhalten bisher nie beschrieben worden ist, bewegt sich völlig gerade und parallel zum einfallenden Lichte. Unter dem Mikroskop weisen die einzelnen Fäden hier und da nur unbedeutende bogige Krümmungen im Fadenverlauf auf. Diese geordnete Lage ist nun, etwa auf feuchtem Agar, sofort, man möchte sagen augenblicklich, zu verändern durch eine andere Stellung zum Licht. Schon nach einer Viertelstunde zeigen die träge dahinwandernden *Symplocafäden* an der Spitze eine leichte Krümmung zur neuen Lichtrichtung. Nach einer Stunde ist die Krümmung beträchtlich, mehr noch nach einigen Stunden. Unterdessen ist auch ein Weiterrücken des Fadens vor sich gegangen. Das Merkwürdige des Vorganges liegt darin, daß der drehende Faden fortwährend neue Flanken dem Lichte zukehrt, und doch eine ebenmäßige, bestimmt gerichtete Krümmung die Folge ist.

Die Bewegungsursache im Protoplasma. Das Rätsel ist auf das Protoplasma weiter verschoben worden. Ich sehe in der Kontraktilität des Oscillarienplasmas nur ein Anzeichen für den tätigen Anteil an der Bewegung überhaupt. Ich sehe den Vorgang demnach ähnlich wie früher Hansgirg auf Grund geringerer Kenntnisse, welcher annahm, daß die äußerste Schicht des Protoplasmas sich verschieden zusammenzieht, gereizt wird, und dann die Zellhaut in selbständiger Weise auch sich zusammenzöge. Aus der Wanderung der Schleimteilchen ersah Hansgirg nämlich die tätige Beteiligung der Zellhaut. Diese lebendigen Spannungen verliefen nach Hansgirg schraubenförmig. Man darf auch jetzt wieder entschieden behaupten, daß das Protoplasma den schraubigen Bewegungsverlauf des Schleimes, der von ihm ausgeschieden wird, auch veranlaßt, entweder durch schraubige Bewegungswellen innerhalb der Zellen oder durch eine fortdauernde schraubenförmige Reizfortleitung, die entsprechend Schleimbildung auslöst und Schleim durch die Membran nach außen sendet.

Eine Beziehung zwischen Zellplasma und Außenschleim zu beobachten wäre sehr wünschenswert. N. Gaidukow hat Oscillarienfäden mit dem Siedentopf'schen Ultramikroskop untersucht und dabei gefunden (pag. 56), daß die Teilchen des Zellinhaltes in den unbeweglichen Fäden meistens auch unbeweglich sind. Bewegt sich aber

die Oscillarie, so bewegen sich auch manchmal die Teilchen, und dabei kann man oft eine wellenartige Bewegung des ganzen Zellinhaltes sehen. Ähnliches liegt bei Chlamydomonas, Bodo und anderen Flagellaten vor, wo manchmal eine lebhaftere Bewegung der Zellteilchen in der Gegend unter der Geißel zu bemerken ist. So Gaidukow. Ich selber habe kurze Zeit das Ultramikroskop benutzt und beobachtete fast immer die Hin- und Herbewegung der Teilchen innerhalb des Fadens, welche sofort innehielt, wenn der Faden stillstand.

Man hat, durch die Erscheinung der Schleimabsonderung verleitet, die Bewegung der Oscillarien in eine Reihe mit derjenigen der Desmidiaceen und Diatomeen stellen wollen, so etwa, wenn unter anderem Verworn diese Organismen unter der „sekretorischen Bewegungsform“ zusammenfaßt. Gewiß, sie haben den Schleim und den Betriebswechsel in Vor- und Rückbewegung gemein. Aber sollte nicht auch jene Fülle der Bewegungserscheinungen in der niederen Welt der Organismen, welche Drehungsbewegungen aufweisen, zu deuten geben, die Flagellaten, Infusorien, Bakterien, Spirochäten, die begeißelten Amöben? Der Rhythmus der Umkehrbewegung wird in der Natur des Protoplasmas begründet liegen. Die spiralige Reizfortleitung und Kontraktilität scheint ein leicht erzeugbarer Zustand zu sein. Gibt es doch kreisende Pseudopodien bei Amöben (*Camptonema nutans* Schaud.), Amöben mit Geißeln (z. B. *Mastigamoeba*) und begeißelte Heliozoen. Es ist bekannt, daß die Geißeln schraubige Kontraktionen erzeugen, daher denn die Bewegung des zugehörigen Zellkörpers zuwegekommt. Bei den Infusorien dagegen findet sich eine fortlaufend spiralige Reizauslösung der Wimpern, die nacheinander in spiraliger Folge schlagen. Nicht ein unsymmetrischer Bau bedingt in erster Linie die drehende Bewegung etwa eines *Parameciums*; auch die abgetrennte symmetrische Hinterhälfte dieses Infusors dreht um die Achse, lediglich vermöge der Wimpertätigkeit (vgl. Jennings, pag. 64).

Die Bewegungen der Oscillarien nehmen also keine Sonderstellung ein. Würden die Angaben Phillips', sich bestätigen, so hätten wir die spiralige Bewegungsleistung des Plasmas am klarsten in dem fortlaufenden Schlag der von ihm behaupteten Cilien. Der Schleim würde dann wohl von ihnen bewegt werden und zugleich die Rolle des reibungsvermindernden Schmiermittels ausüben haben, eine Aufgabe, welche dem Schleim übrigens ohnehin zufällt.

Es muß die nächste Aufgabe sein, die Phillips'schen Angaben zu prüfen. Zugleich muß die Frage der selbständigen Krümmungs- und Drehungsfähigkeit des Oscillarienplasmas eingehender Untersuchung

unterzogen werden. Da wäre es denn am ratsamsten, nicht bei den Oscillarien länger zu verweilen, sondern lebhaftere Formen aus ihrer Nachbarschaft, die Beggiatoen, welche gewissermaßen das Äußerste der Oscillarienbewegung leisten, für diese Frage heranzuziehen.

VIII. Hauptergebnisse.

1. Erschütterungen beeinflussen als Reize die Geschwindigkeit der Oscillarienbewegung. Kurze Erschütterungen wirken sowohl bei den Oscillarien als auch den Diatomeen beschleunigend. Wiederholte Erschütterungsreize setzen die Geschwindigkeit wahrscheinlich herab.
2. Die Gültigkeit der van t'Hoff'schen Regel wurde für die Geschwindigkeit der Vorwärtsbewegung der Oscillarien erwiesen. Beim Pendeln des Fadens wirken Nebenumstände störend mit.
3. Das Pendeln ist nur als Wirkung des kontraktilen Zellfadens zu begreifen. Eine Reihe Anzeichen sprechen deutlich dafür.
4. Jeder Oscillarienfaden bewegt sich auf einem mehr oder weniger bogenförmig verlaufenden Wege. Diese Bewegungsart liegt im Mechanismus der Bewegung begründet.
5. Jedes Teilstück des Fadens hat selbständige Bewegung. Auch im unversehrten Faden arbeiten die Teile selbständig, wobei sie unter Umständen gegeneinander wirken und Torsionen hervorrufen können.
6. Entgegen R. Fechner kann die Spitzenzelle nicht als das Bewegungsorgan angesehen werden. Auch Anisotropie und Quellung des Schleimes in schiefer Neigung zur Fadenachse genügen nicht, um die Bewegung der Oscillarien zu verständlichen.
7. Die Bildung des Bewegungsschleimes wird vielmehr als die Arbeit des gesamten Fadens betrachtet. Vermutlich erzeugt jede Zelle Schleim und ist Träger der Bewegung. Die Entstehung des Schleimes ist in die Zelle zu verlegen, von wo aus das bewegliche, kontraktil-reizbare Protoplasma ihn durch die Membran auf die Oberfläche entsendet.

Literatur.

- 1) Ahlborn, Fr., Über die Wasserblüte *Byssus flos aquae* und ihr Verhalten gegen Druck. Verhandl. des Naturw. Vereins in Hamburg 1894. 3. Folge, Bd. II.
- 2) Bary, A. de, Beitrag zur Kenntnis der Nostocaceen, insbesondere der Rivularien. Flora 1863.

- 3) Benecke, W., Bau und Leben der Bakterien. Leipzig und Berlin 1912.
- 4) Bory de St. Vincent, „Oscillatoire“ im Dictionnaire classique d'histoire naturelle, Bd. XII. Paris 1827.
- 5) Brand, Spitzenzellen der Oscillarien und Schnellfärbung. Hedwigia 1905, Bd. XLV.
- 6) Cohn, F., Beiträge zur Physiologie der Phycochromaceen und Florideen. Arch. f. mikrosk. Anatomie 1867, Bd. III.
- 7) Correns, C., Über die Membran und die Bewegung der Oscillarien. Ber. der Deutsch. bot. Gesellsch. 1897, Bd. XV.
- 8) Engelmann, Th. W. (I.), Über die Bewegungen der Oscillarien und Diatomeen. Archiv f. die gesamte Physiologie 1879, Bd. XIX.
- 9) Ders. (II.), Zur Biologie der Schizomyzeten. Ebenda 1881, Bd. XXVI.
- 10) Fechner, R., Die Chemotaxis der Oscillarien und ihre Bewegungserscheinungen überhaupt. Zeitschr. f. Botanik 1915, Bd. VII.
- 11) Fischer, A., Untersuchungen über den Bau der Cyanophyceen und Bakterien. Jena 1897.
- 12) Gaidukow, N., Dunkelfeldbeleuchtung und Ultramikroskopie in der Biologie und in der Medizin. Jena 1910.
- 13) Hansgirg, A. (I.), Bemerkungen über die Bewegungen der Oscillarien. Botan. Zeitung 1883.
- 14) Ders. (II.), Physiologische und algologische Studien. Prag 1887.
- 15) Ders. (III.), Physiologische und algologische Mitteilungen. Sitzungsber. der Kgl. Böhm. Gesellsch. der Wissensch., math.-naturw. Klasse 1890, Bd. II. Prag 1891.
- 16) Jennings, H. S., Das Verhalten der niederen Organismen. Übersetzt von E. Mangold. Leipzig und Berlin 1910.
- 17) Kanitz, A., Temperatur und Lebensvorgänge. Berlin 1915.
- 18) Klebs, G., Über Bewegung und Schleimbildung der Desmidiaceen. Biolog. Zentralbl. 1885/86, Bd. V.
- 19) Kohl, Über die Organisation und Physiologie der Cyanophyceenzelle. Jena 1903.
- 20) Kolkwitz, R. (I.), Über die Krümmungen bei den Oscillariaceen. Ber. der Deutsch. botan. Gesellsch. 1896, Bd. XIV.
- 21) Ders. (II.), Über die Krümmungen und den Membranbau bei einigen Spaltalgen. Ber. der Deutsch. botan. Gesellsch. 1897, Bd. XV.
- 22) Kützing, P. Fr., Phycologia generalis. Leipzig 1843.
- 23) Lehmann und Fried, Beobachtungen über die Eigenbewegung der Bakterien. Archiv f. Hygiene 1903.
- 24) Meyer, A., Die Zelle der Bakterien. Jena 1912.
- 25) Migula, W., System der Bakterien. Jena 1897, 1900
- 26) Müller, O., Die Ortsbewegung der Bacillariaceen, IV. Ber. der Deutsch. botan. Gesellsch. 1896, Bd. XIV.
- 27) Naegeli, C., Beiträge zur wissenschaftl. Botanik, Heft 2. Leipzig 1860.
- 28) Phillips, O., A comparative study of the cytology and movements of the Cyanophyceae. Contributions fr. th. Botanical Laboratory of the University of Pennsylvania 1904, Vol. II.
- 29) Pieper, A. (I.), Die Diaphototaxis der Oscillarien. Ber. der Deutsch. botan. Gesellsch. 1913, Bd. XXXI.
- 30) Ders. (II.), Die Phototaxis der Oscillarien. Inaug.-Diss. Berlin 1915.

- 31) Rhumbler, L., Physikalische Analyse von Lebenserscheinungen der Zelle. Archiv f. Entwicklungsmechanik der Organismen 1898, Bd. VII.
- 32) Schmid, G., Hormogone Cyanophyceen des mittleren Saaletals. Hedwigia 1917, Bd. LVIII.
- 33) Schrank, F. P. von, Über die Oscillatorien. Verhandl. d. Kaiserl. Leopoldin.-Carolin. Akademie der Naturforscher, Bd. XI, 1. Abt. Bonn 1823.
- 34) Schultze, M., Die Bewegung der Diatomeen. Archiv f. mikrosk. Anatomie 1865, Bd. I.
- 35) Siebold, C. Th. von, Über einzellige Pflanzen und Tiere. Zeitschr. für wissenschaftl. Zoologie 1849, Bd. I.
- 36) Verworn, M. (I.), Psycho-physiologische Protistenstudien. Jena 1889.
- 37) Ders. (II.), Allgemeine Physiologie, 5. Aufl. Jena 1909.
- 38) Wille, Über die Zellkerne und die Poren der Wände bei den Phycochromaceen. Ber. d. Deutsch. botan. Gesellsch. 1883, Bd. I.
- 39) Winkler, E., Krümmungsbewegungen von Spirogyra. Inaug.-Diss. Leipzig 1902.
- 40) Winogradsky, S., Beiträge zur Morphologie und Physiologie der Bakterien, Heft 1. Leipzig 1888.
- 41) Zukal, Beiträge zur Kenntnis der Cyanophyceen. Österr. bot. Zeitschr. 1894

Über die Bedingungen der Schnallenbildung bei den Basidiomyzeten.

Von Hans Kniep.

Es ist bekannt, daß die Schnallen bei den höheren Basidiomyzeten zwar sehr weit aber doch nicht allgemein verbreitet sind. Aus den Angaben in der Literatur, die sich allerdings nicht auf sehr viele Formen erstrecken, und aus eigenen Beobachtungen, die mehrere Hundert Arten von Hymenomyzeten und Gasteromyzeten umfassen, geht hervor, daß weitaus die Mehrzahl an den Querwänden ihrer Hyphen Schnallen haben. Soweit sich nach den bisherigen Untersuchungen urteilen läßt, entstehen in den meisten Fällen die Schnallen gewöhnlich einige Tage nach der Keimung der Basidiosporen und erhalten sich dann in allen folgenden Entwicklungsstadien als regelmäßige Erscheinung. Sie finden sich daher auch in allen Teilen des Fruchtkörpers, in dem Hyphengeflecht des Stiels sowohl wie in dem des Hutes. Daß sie auch im Hymenium, und zwar als weitverbreitete Erscheinung auftreten, darauf habe ich schon früher hingewiesen¹⁾. Die Schnallen sind also keineswegs, wie man früher wohl vielfach angenommen hat, Bildungen, die für die Myzelien charakteristisch sind. Um sich von ihrem Vorhandensein zu überzeugen, genügt daher meist die Untersuchung eines Stückes des gewöhnlich leichter zugänglichen Fruchtkörpers. Das negative Ergebnis der Fruchtkörperuntersuchung läßt allerdings nicht den Schluß zu, daß bei dem betreffenden Pilz Schnallen überhaupt nicht vorkommen. So findet man z. B. im Gewebe des Fruchtkörperstiels und Hutes von *Clitocybe expallens* keinerlei Schnallenbildungen. Dagegen sind solche vorhanden in dem Hyphenfilz, auf dem sich die Fruchtkörper entwickeln und der die Stiele der letzteren an der Basis umkleidet. Dabei ist allerdings zu bemerken, daß hier die Schnallen

1) Vgl. Beiträge zur Kenntnis d. Hymenomyzeten, III. Zeitschr. f. Bot. 1915, Bd. VII, pag. 390 und IV. Ebenda 1916, Bd. VIII, pag. 353. Übrigens bildet auch Falck, wie hier nachträglich bemerkt sei, bei *Merulius* Basidien mit Schnallen ab (vgl. Hausschwamm-Forschungen herausgegeben v. Möller, Heft 6; Die *Merulius*-fäule des Bauholzes von Falck. Jena 1912, Fig. 7 auf pag. 16).

durchaus nicht an allen Querwänden vorkommen. Es gibt auch hier Hyphen, die keine Schnallen haben und solche, bei denen sie sehr reichlich auftreten, und man kann oft finden, daß in ein und derselben Hyphe Querwände mit und ohne Schnallen mehr oder weniger regelmäßig miteinander abwechseln. Das gleiche Verhalten habe ich noch bei verschiedenen anderen Basidiomyzeten gefunden, worauf unten zurückzukommen sein wird. Danach lassen sich hinsichtlich der Schnallenbildung drei Typen unterscheiden:

1. Typus: Die Schnallen erhalten sich, einmal entstanden, als regelmäßige Erscheinung in allen folgenden Entwicklungsstadien; sie finden sich an jeder Querwand.

2. Typus: Die Schnallen fehlen völlig¹⁾.

3. Typus: Die Schnallen treten mehr oder weniger unregelmäßig auf; sie können unter natürlichen Bedingungen bei gewissen Entwicklungsstadien ganz fehlen, bei anderen reichlich vorhanden sein.

Es bedarf wohl keines besonderen Hinweises, daß der dritte Typus als ein Übergang zwischen dem ersten und zweiten aufzufassen ist. Vom phylogenetischen Gesichtspunkt aus dürfen wir den ersten Typus als den primären ansehen²⁾. Sonach wären also Typus 2 und 3 auch im phylogenetischen Sinn als abgeleitete anzusehen. Es mag dabei dahingestellt bleiben, ob Typus 2 sich immer auf dem Umwege über Typus 3

1) Hierher gehören nach eigenen Beobachtungen z. B. *Calocera viscosa* und *Armillaria mellea*, nach Rumbold (Naturw. Zeitschr. f. Forst- u. Landwirtschaft. 1908, Bd. VI, pag. 121), *Polyporus annosus*, *P. igniarius* und *P. fulvus*, nach Möller (Hedwigia 1903, Bd. XLII, pag. 13), *Trametes pini*, nach Brefeld (s. die Zusammenstellung bei Rumbold, a. a. O. pag. 121/22), Arten der Gattungen *Polyporus*, *Hypochnus*, *Tomentella*, *Stereum*, *Auricularia* usw. Die Angaben stimmen jedoch nicht immer überein (so z. B. nicht für *Stereum purpureum*, *Collybia velutipes*, *Polyporus igniarius*), so daß erst genauere Untersuchungen werden feststellen müssen, welche Formen streng schnallenfrei sind und welche nicht. — Bei der Aufstellung der Typen mußte ich mich zunächst an das bekannte Tatsachenmaterial halten. Es ist möglich, daß spätere Untersuchungen zu einer Verschiebung in der Zugehörigkeit zu den einzelnen Typen führen werden.

2) Die nähere Begründung hierfür liegt außerhalb des Rahmens dieser kurzen Darstellung. Ich verweise nur darauf, daß auf Grund der früher von mir nachgewiesenen Homologie von Schnallenhyphen der Basidiomyzeten und ascogenen Hyphen der Ascomyzeten (Beitr. z. Kenntnis d. Hymenomyzeten, III. Zeitschr. f. Bot. 1915, Bd. VII), die Annahme einer Verwandtschaft beider Gruppen außer Zweifel steht. Die bis ins einzelne übereinstimmenden zytologischen Vorgänge in beiden Arten von Hyphen lassen es mir kaum zweifelhaft erscheinen, daß die sogenannten höheren Basidiomyzeten von den Ascomyzeten abzuleiten sind und daß beide Gruppen nicht, wie das meist angenommen wird, zwei auf einen gemeinsamen Ursprung zurückgehende Parallelreihen darstellen.

aus Typus 1 entwickelt hat oder vielleicht gelegentlich direkt aus dem letzteren entstanden ist. Sicher ist jedenfalls, daß der Entwicklungsprozeß sich im Laufe der Stammesgeschichte mehrfach vollzogen hat und höchstwahrscheinlich noch jetzt im Begriff ist sich zu vollziehen, da für die drei Typen in den verschiedensten Verwandtschaftskreisen der höheren Basidiomyzeten Vertreter zu finden sind.

Versuche, die Schnallenbildung durch Veränderung der Außenbedingungen zu beeinflussen liegen bereits von Rumbold vor¹⁾. Die Verf. hat mehrere Basidiomyzeten auf Nährböden kultiviert, die nach chemischer Zusammensetzung, Aggregatzustand und Konzentration in verschiedener Richtung variiert wurden, mit dem Ergebnis, daß die Schnallenbildung nicht beeinflußt werden kann. Das mag, wie aus meinen Beobachtungen hervorgeht, für eine größere Anzahl von Basidiomyzeten tatsächlich zutreffen, sicher aber nicht für alle. Die Wahrnehmung, daß Myzelien von *Coniophora cerebella*, *Clitocybe expallens*, *Lepiota rhacodes* u. a. in Agarkulturen ihre Schnallen oft völlig verlieren und die Vermutung, daß namentlich die dem Typus 3 zuzurechnenden Formen im phylogenetischen und physiologischen Sinne als besonders labile anzusehen sein könnten, legten es nahe, zu untersuchen, ob vielleicht bei ihnen die Schnallenbildung durch Veränderung der Außenbedingungen willkürlich hervorgerufen und unterdrückt werden kann. Ich versuchte zunächst, diesen Zweck durch verschiedene chemische Zusammensetzung des Nährbodens zu erreichen, doch zeigte sich bald, daß die Schnallenbildung hiervon anscheinend völlig unabhängig ist. Dagegen ergab sich aus einer getrennten Untersuchung des auf der Agaroberfläche sich entwickelten Luftmyzels und der in den Agar hineingewachsenen Hyphen, daß ersteres bei mehreren dem Typus 3 angehörenden Formen reich an Schnallen war, während sie bei letzteren vollkommen fehlten. Die Schnallenbildung hängt also offenbar davon ab, ob die Hyphen von Luft oder von Nährboden umgeben sind.

Danach war zu erwarten, daß bei Myzelien, die sich in flüssigem Nährboden untergetaucht entwickeln, die Schnallenbildung verloren geht, während sie wieder erzeugt wird, wenn den Hyphen Gelegenheit gegeben ist, in die Luft zu sprossen. Das hat sich, wie aus dem Folgenden hervorgeht, für eine Reihe von Formen bestätigt. Zum Beweis hierfür lasse ich einige Versuchsergebnisse folgen.

1) Rumbold, C., Beiträge zur Kenntnis der Biologie holzerstörender Pilze Naturwiss. Zeitschr. f. Forst- und Landwirtsch. 1908, 6. Jahrg., pag. 123.

1. *Corticium bisporum* (Schroet.) v. Hoehn. et Litsch.

Der Pilz wurde im November als weißer Überzug auf zum Teil abgestorbenen Blättern von *Plantago* in den Zeller Anlagen bei Würzburg gefunden. Die Untersuchung des frischen Myzels ergab das Vorhandensein zahlreicher Schnallen, doch waren dieselben keineswegs an allen Querwänden vorhanden. Es handelt sich also um Typus 3. Die Sporen keimten auf Malzextrakt-Fleischextraktgelatine (schwach sauer) nicht, ich schlug daher zur Gewinnung von Reinkulturen ein anderes Verfahren ein. In sterile Petrischalen wurde die Gelatine so ausgegossen, daß sie den Boden derselben nicht ganz, sondern nur etwa halb bedeckte. In die Nähe des freien Gelatinerandes wurden nun auf den nicht mit Gelatine bedeckten Teil des Plattenbodens Myzelflocken des Pilzes ausgelegt und das Ganze in einen dampfgesättigten Raum gestellt. Unter diesen Bedingungen sprossen aus den Myzelstücken nach allen Seiten Hyphen aus. Einige davon erreichen alsbald den Gelatinerand, dringen in die Gelatine ein und wachsen infolge der guten Ernährung in derselben schnell fort, so daß man dann auf sterile Röhrchen abimpfen kann und Reinkulturen besitzt. Um dieses Isolierverfahren, das ich auch bei anderen Pilzen, deren Sporen nicht zum Keimen gebracht wurden, mit Erfolg angewandt habe, nicht immer umschreiben zu müssen, will ich es die „Halbplattenmethode“ nennen. — Das in den Agarröhrchen sich entwickelnde Luftmyzel des Pilzes stimmt in seiner Beschaffenheit überein mit dem frischen Naturmyzel, hat also Schnallen.

Einige dieser schnallenhaltigen Lufthyphen des Agar-Luftmyzels wurden nun am 12. Sept. in Kölbchen mit Pflaumendekokt übertragen. Am 19. Sept. hatte sich hier dichtflockiges untergetauchtes Myzel entwickelt, dessen Hyphen durchgehends schnallenlos waren. Beim weiteren Wachstum bildete sich an der Oberfläche der Flüssigkeit und an den Wänden des Kölbchens wieder etwas Luftmyzel, dessen Querwände zum großen Teil Schnallen aufwiesen. Ich bemerke noch, daß die in den Malzextrakt-Fleischextrakt-Agar der Reagenzröhrchen eingedrungenen Hyphen ebenso wie die des in Flüssigkeit untergetauchten Myzels schnallenlos waren.

2. *Corticium byssinum* Karst.

Isolierung ebenfalls mit der Halbplattenmethode. Das auf morschen Zweigen in der Natur vorkommende Myzel hat teilweise Schnallen, teilweise schnallenlose Querwände, ebenso das Luftmyzel der Agarkulturen. Am 20. Sept. wurde Myzel aus einer Agarkultur in Pflaumen-

dekocht übertragen. Die dort aussprossenden Hyphen waren gänzlich schnallenlos.

3. *Corticium spec.*

Es handelt sich um eine auf Zweigrinden weißliche Hymenialüberzüge bildende, im Steigerwald und Spessart vorkommende Art der Gattung *Corticium* (im Sinne von v. Hoehnel und Litschauer), die nicht identifiziert werden konnte und vielleicht noch nicht beschrieben ist. Legt man Zweigstücke, auf denen die Hymenien sitzen, auf feuchten Sand in eine Glasschale, so sproßt allseitig Myzel aus, dessen Hyphen ziemlich weitlumig sind und sich durch den Besitz von Schnallenwirteln (meist 2–4 Schnallen an einer Querwand; daneben kommen auch einfache Schnallen vor) auszeichnen. In letzterer Hinsicht stimmt das Myzel also mit dem von *Coniophora cerebella* überein, bei der ja die Schnallenwirtel schon seit längerer Zeit bekannt sind. Auch darin zeigt sich Übereinstimmung, daß die Schnallenwirtel nicht an allen Querwänden vorkommen, es gibt auch solche ohne Schnallen. Ferner sind die Zellen — was hier nur nebenbei bemerkt sei — wie bei *Coniophora* und anderen Formen mit Schnallenwirteln (*Stereum hirsutum* und *Stereum rameale*; s. unten) mehrkernig¹⁾. Man könnte daher vermuten, daß das Myzel mit den weißen Hymenien nichts zu tun hat und mit *Coniophora* identisch ist. Doch trifft das nicht zu. Schon die Verschiedenheiten in der Verzweigungsart, Wachstumsgeschwindigkeit, Farbe (die für *Coniophora* charakteristische gelbliche Färbung war nicht vorhanden) usw. weisen darauf hin, daß keine Identität bestehen kann. Es ließen sich ferner aus den farblosen Basidiosporen des weißen Hymeniums in Reinkultur Myzelien gewinnen, die mit den aus den Zweigen aussprossenden mit der Halbplattenmethode isolierten völlig übereinstimmten.

Die Untersuchung dieser Reinkulturen (Agarröhrchen) ließ schon erkennen, daß der Pilz sich ganz ähnlich verhält wie die beiden anderen oben beschriebenen Corticien. Junge Myzelien, deren Hyphen sich ausschließlich im Agar entwickelt haben, sind schnallenlos. In älteren Kulturen, die meist auf der Agaroberfläche etwas Luftmyzel bilden, läßt sich an letzteren das Vorhandensein der charakteristischen Schnallen-

1) Auf die Zytologie dieser und sich ähnlich verhaltender Pilzmyzelien kann erst an anderer Stelle eingegangen werden. Es liegt natürlich nahe, einen Zusammenhang zwischen Vermehrung der Kernzahl und der Schnallenzahl zu vermuten, nachdem bei den Formen mit einfachen Schnallen so nahe Beziehungen zwischen Kernteilung und Schnallenbildung nachgewiesen wurden (vgl. Beitr. z. Kenntn. d. Hymenomyz. III. Zeitschr. f. Bot. 1915, Bd. VII.)

wirtel nachweisen. Um Luftmyzel in größerer Ausdehnung zu erhalten, wurde aus einer Agarkultur schnallenfreies Myzel auf sterile, mit Wasser durchtränkte morsche Buchenäste übergeimpft, die sich, in sterilen Sand gesteckt, in Erlenmeyerkolben befanden. Es entwickelte sich dort im Laufe von wenigen Tagen (vom 31. August bis 6. Sept.) reiches Luftmyzel mit Schnallenwirteln. Umgekehrt wurde am 12. Sept. Luftmyzel in Pflaumendekokt übertragen. Die hier entstehenden untergetauchten Hyphen erwiesen sich bei der Untersuchung am 19. Sept. als völlig schnallenlos.

4. *Coniophora cerebella* (Pers.) Alb. u. Schw.

Isoliert aus Sporen, die auf 5%iger Malzextraktgelatine in etwa 5 Tagen keimen¹⁾ und durch Ausstechen steriler Myzelstücke aus dem subhymenialen Pseudoparenchym. Die in den Agar eindringenden Hyphen haben keine oder nur ganz vereinzelt Schnallen bzw. Schnallenwirtel. Ein Agarstück, das von solchem schnallenfreiem Myzel durchwuchert war, wurde auf sterilisierte, morsche Buchenzweige in der soeben (bei Nr. 3: *Corticium spec.*) beschriebenen Weise übertragen und bildete hier im Laufe weniger Tage reiches Luftmyzel, das die typischen Schnallenwirtel in großer Menge besaß, daneben aber auch schnallenlose Querwände hatte. Das Myzel von *Coniophora* ist also ebenso wie die der zuvor besprochenen Pilze dem Typus 3 zuzuzählen. Auch hier kann die Schnallenbildung völlig unterdrückt werden, wenn man das Myzel untergetaucht in Flüssigkeit kultiviert. Am 12. Sept. wurde schnallenhaltiges Luftmyzel aus einer älteren Agarkultur in Pflaumendekokt übertragen. Das dichte Watten bildende Myzel, das sich hier entwickelte, erwies sich bei der Untersuchung am 19. Sept. als völlig schnallenlos. Es wich von dem Luftmyzel noch insofern ab, als die weitlumigen Hyphen, die im Luftmyzel ziemlich gleichmäßig zylindrisch gebaut sind, teilweise schwach angeschwollen und unregelmäßig gebogen waren.

5. *Clitocybe expallens* Pers.

Isoliert durch Ausstechen von Fruchtkörpergewebe. Das so gewonnene Myzel wächst gut auf Malzextrakt-Fleischextrakt-Agar, dringt in denselben ein und bildet nach einiger Zeit auch an der Oberfläche Luftmyzel. Die Hyphen des letzteren erhalten an zahlreichen, wenn auch bei weitem nicht an allen Querwänden Schnallen (Typus 3). Die in den Agar eingedrungenen Hyphen sind dagegen durchgehends

1) Vgl. auch Rumbold, a. a. O. pag. 103.

schnallenfrei. Auch hier verhindert also das Untergetauchtsein die Schnallenbildung, was auch daraus hervorgeht, daß Myzelien, die sich in Malzextraktlösung entwickeln, stets schnallenlos sind. Wie schon oben erwähnt, fehlen die Schnallen auch im Fruchtkörpergewebe des Pilzes; da der Pilz an feuchten, grasigen Plätzen im Spätherbst wächst und hygrophan ist, ist letzteres meist mit Wasser durchtränkt. In den lockeren Hyphen, die an der Basis des Fruchtkörperstiels vorkommen, sind dagegen, da sie in die Luft ragen, Schnallen vorhanden.

6. *Lepiota rhacodes* Vitt.

Isoliert durch Ausstechen von Fruchtkörpergewebe. Das Myzel bildete bei Zimmertemperatur in Malzextrakt-Fleischextrakt-Agarröhrchen dichtwolliges Luftmyzel, dessen Hyphen größtenteils schnallenlose Querwände hatten. Daneben fanden sich nicht selten, namentlich an weitelumigen Myzelfäden, Schnallen. Die in den Agar eingedrungenen Hyphen sind durchgehends schnallenlos. Der Pilz gehört also auch zu Typus 3. Am 6. Nov. wurde etwas Luftmyzel in Pflaumendekokt übergeimpft. Das daraus entstandene untergetauchte Myzel war völlig schnallenfrei (Untersuchung am 17. Nov.).

7. *Lepiota excoriata* Schaef.

Isoliert wie Nr. 6. In einem am 5. Sept. geimpften Agarröhrchen bildete sich nach längerer Zeit oberflächliches Luftmyzel, dessen Hyphen vereinzelt Schnallen aufwiesen (Untersuchung am 16. Jan.). Die in den Agar eingedrungenen Hyphen waren schnallenlos. Flüssigkeitskulturen wurden von dem Pilz nicht angesetzt; es ist aber wohl kein Zweifel, daß es sich darin ebenso wie *Lepiota rhacodes* verhält.

8. *Pholiota squarrosa* Fl. Dan.

Isoliert durch Sporenaussaat auf Malzextrakt-Fleischextrakt-Gelatine. Am 23. Okt. wurde aus einem Agarröhrchen Myzel in Pflaumendekokt übertragen. Die Untersuchung am 2. Nov. ergab, daß das dichte Watten bildende untergetauchte Myzel größtenteils schnallenlos war. Besonders die dickeren Hyphen waren schnallenfrei, dagegen fanden sich an dünnen Seitenhyphen vielfach Schnallen. Die Hyphenenden sind häufig zu dicken ovalen Körpern (Konidien) angeschwollen¹⁾. — In älteren Pflaumendekoktkulturen bilden sich oberflächliche Rasen von

1) Ähnliche Konidien hat Rumbold (a. a. O. pag. 86 ff) für *Pholiota adiposa* (Fr.) beschrieben.

Luftmyzel. Hier sind Schnallen allgemein verbreitet, Querwände ohne Schnallen zum mindesten sehr selten.

9. *Pholiota spectabilis* Fr.

Der Pilz wurde durch Ausstechen von Fruchtkörpergewebe isoliert und verhielt sich hinsichtlich der Schnallenbildung ganz ähnlich wie *Pholiota squarrosa*. In in Pflaumendekokt untergetauchten Hyphen fanden sich zahlreiche schnallenlose Querwände, vorwiegend an den dickeren Hyphen. Die dünnen Hyphen haben meist Schnallen. An den Hyphenenden oder in den Hyphen bildeten sich vielfach eigentümliche Anschwellungen, die, verglichen mit denen von *Pholiota squarrosa*, mehr kugelige Gestalt haben.

10. *Boletus luteus* L.

Isoliert aus Fruchtkörpergewebe. Der Pilz stellt auf Agar sein Wachstum ein und ist nur auf Gelatine gut zu züchten. Die Hyphen des Fruchtkörpergewebes sind schnallenfrei. Auch in der Gelatinekultur (Röhrchen mit Malzextrakt-Fleischextrakt-Gelatine) ließen sich keine Schnallen nachweisen. Sie bildete eine dichte Decke, die wenig zur Luftmyzelbildung neigte. Um letzteres zu erzeugen, wurden kleine Myzelstücke aus der Gelatinekultur auf sterile Objektträger übertragen, die mit einer dünnen Gelatineschicht überzogen waren und im feuchten Raum in sterilisierten Petrischalen aufbewahrt wurden. Unter diesen Bedingungen sproßte innerhalb weniger Tage reiches Luftmyzel aus, dessen Hyphen häufig, aber keineswegs immer Schnallen hatten. Der Pilz gehört also auch zum Typus 3. In flüssigem Malzextrakt war der Pilz nicht zum Wachstum zu bringen.

11. *Lycoperdon piriforme* Schaeff.

Isoliert aus Fruchtkörpergewebe. Der Pilz zeigt wenig Neigung zur Schnallenbildung. Das in den Agar eindringende Myzel ist ganz schnallenfrei, auch im Luftmyzel sind selten Schnallen vorhanden, doch habe ich im Luftmyzel einer Agarkultur vereinzelte Schnallen aufgefunden. Somit gehört der Pilz ebenfalls zum 3. Typus. Nebenbei sei bemerkt, daß die Zellen des aus Fruchtkörpern gewonnenen Myzels typisch je ein Kernpaar enthalten.

12. *Lycoperdon caelatum* Bull.

Isoliert aus Fruchtkörpergewebe. Zum Unterschied von *Lycoperdon piriforme* wurden bei diesem Pilz trotz mehrfacher eingehender

Untersuchung von Luftmyzel keine Schnallen angetroffen. Ich will nicht behaupten, daß sie nicht gelegentlich doch auftreten könnten und lasse daher die Frage offen, ob der Pilz dem Typus 2 oder 3 zuzuzählen ist. Die Zellen des Myzels sind jedenfalls wie bei *Lycoperdon piriforme* (und auch bei *L. gemmatum*) paarkernig.

Wie wir sahen, kann also bei den unter 1—11 genannten Arten, die alle dem 3. Typus angehören, die Schnallenbildung völlig oder wenigstens zum Teil (*Pholiota squarrosa* und *spectabilis*) unterdrückt werden, wenn man die Myzelien untergetaucht kultiviert. Umgekehrt lassen sich Schnallen wieder hervorrufen, wenn man dafür sorgt, daß sich Luftmyzel entwickeln kann. Ich sagte schon oben, daß es sich hier offenbar um Formen handelt, die phylogenetisch gesprochen — im Begriff sind, die Schnallenbildung ganz einzubüßen. Bei einigen, wie z. B. *Lycoperdon piriforme*, ist dieser Vorgang schon weit vorgeschritten, denn die Schnallen sind hier im Luftmyzel sehr selten, bei dem nahe verwandten *Lycoperdon caelatum* ist vielleicht das Endstadium, der völlige Schnallenverlust, schon erreicht, andere wieder, wie die beiden *Pholiota*-Arten, befinden sich vermutlich noch im Anfangsstadium des Übergangs, denn hier bilden sich auch im untergetauchten Myzel noch Schnallen. Ich darf hier hinzufügen, daß die der *Pholiota squarrosa* und *Pholiota spectabilis* sehr nahe stehende *Pholiota aurivella*, die sich z. B. auch durch die Bildung eigentümlicher keulenförmiger Konidien im Myzel auszeichnet, beim Wachstum im untergetauchten Zustand keine Veränderung der Schnallenbildung aufweist. Das Myzel hat durchgehends Schnallen, nur an den die Konidien abtrennenden Querwänden und an den Oidien, in die die Hyphen auf Agarkulturen oft zerfallen, scheinen sie regelmäßig zu fehlen. *Pholiota praecox*, die den drei genannten Arten weniger nahe stehen dürfte, als diese unter sich, gehört, soweit ich nach meinen bisherigen Untersuchungen urteilen kann, streng dem Typus 1 an. Die regelmäßige Schnallenbildung geht bei ihr auch bei submersem Wachstum nicht verloren. Auch in den anderen Verwandtschaftskreisen, z. B. bei den Gattungen *Corticium*, *Clitocybe*, *Boletus*, ließen sich Fälle anführen, die beweisen, das nahe verwandte Arten derselben Gattung hinsichtlich der Schnallenbildung ein verschiedenes Verhalten zeigen. Somit ist, wie oben schon bemerkt wurde, der Schluß berechtigt, daß Typus 3 (und auch Typus 2) im Laufe der Stammesgeschichte mehrfach aus Typus 1 entstanden ist bzw. noch entsteht.

Für letzteres spricht besonders sein labiler Charakter. Bei allen 11 erwähnten Formen gelang es ja, die Schnallenbildung durch Veränderung der Außenbedingungen zu beeinflussen. Gibt es nun auch Formen des gleichen Typus, bei denen bei submersem Wachstum die Schnallenbildung nicht unterdrückt und auch nicht merklich herabgemindert wird? Bis jetzt sind mir erst drei solcher Arten bekannt geworden: *Stereum hirsutum* (Willd.) Fr., *St. rameale* Schw. und *St. purpureum* (Pers.). Die beiden ersteren haben wie *Coniphora cerebella* und das oben sub 3) besprochene *Corticium* Schnallenwirtel. Für *Stereum hirsutum* wird das schon von Cool¹⁾ angegeben, für *St. rameale* ist mir eine diesbezügliche Literaturangabe nicht bekannt.

13. *Stereum hirsutum* (Willd.) Fr.

wurde aus Sporen isoliert. Die Sporen keimen auf den verschiedensten Substraten (z. B. Malzextrakt-Gelatine) gut und die Keimlinge wachsen rasch zu ansehnlichen Myzelien heran. In Agarröhrchen treten nach wenigen Tagen Schnallenwirtel auf, die jedoch nie, auch bei älteren Myzelien nicht, an allen Querwänden beobachtet wurden. Sie bevorzugen die weitleumigen Hyphen. Wurde nun von solchen Agarkulturen in flüssiges Malzextrakt übergeimpft, so entwickelte sich hier alsbald (bei Zimmertemperatur schon nach 3—6 Tagen) ein reiches Myzel, das sich von dem im oder über dem Agar gebildeten nicht unterschied. Auch hier also häufig Schnallenwirtel.

14. *Stereum rameale* Schw.

Ich bezog eine Myzelkultur des Pilzes aus Amsterdam (Zentralstelle für Pilzkulturen). Die Untersuchung ergab im wesentlichen dieselbe Myzelbeschaffenheit wie bei *Stereum hirsutum*. Neben Schnallenwirteln wurden auch einfache Schnallen und schnallenlose Querwände gefunden. Nach Übertragung aus Agar in Malzextrakt entwickelte sich schnell untergetauchtes Myzel von gleichem Charakter.

15. *Stereum purpureum* (Pers.).

Aus Sporen isoliert. Das Myzel geht nach einigen Tagen in der Agarkultur zur Bildung einfacher Schnallen über, die aber nicht an allen Querwänden auftreten. Namentlich englumige Hyphen sind oft schnallenlos. Opponierte Schnallen, also zweigliedrige Schnallenwirtel,

1) Cool, C., Beitr. z. Kenntn. d. Sporenkeimung u. Reinkultur der höheren Pilze. Mededelingen uit het Phytopathologisch Laboratorium „Willie Commelin Scholten“ Amsterdam, III, 1912, pag. 26.

wie Cool¹⁾ (pag. 25) sie für *Stereum purpureum* angibt, habe ich bei dem Pilz nicht beobachtet. Am 22. Februar wurde Myzel aus einer Agarkultur in Malzextrakt übertragen. Es entwickelten sich dort als bald dichte Flocken, deren Hyphen bei der Untersuchung am 7. März genau so beschaffen waren wie die des Agarmyzels. Von den untersuchten Pilzen des Typus 3 mit einfachen Schnallen ist dies der einzige, bei dem dieselben bei submersem Wachstum nicht unterdrückt wurden.

Betrachten wir nun einige derjenigen Formen, die — in der Natur wenigstens — abgesehen von den jüngsten, der Keimung direkt folgenden Entwicklungsstadien, regelmäßig an allen Querwänden Schnallen besitzen (Typus 1). Ich besitze eine ganze Anzahl Reinkulturen von Myzelien solcher Arten, teils aus Sporen, teils aus steril ausgestochenem Fruchtkörpergewebe gezüchtet, und habe, nachdem die Schnallen einmal entstanden waren, in den Agarröhrchen niemals Querwände ohne Schnallen gefunden. Das schließt natürlich nicht aus, daß eine Beeinflussung bei submersem Wachstum in flüssigen Nährmedien nicht doch eintreten könnte. Um das zu prüfen, wurden Myzelstücke aus der Agarkultur in Pflaumendekokt oder Malzextrakt übertragen. Es zeigte sich nun, daß bei keinem der untersuchten Pilze im untergetauchten Myzel Schnallenverlust eintrat. Folgende 30 Arten wurden in der beschriebenen Weise untersucht:

Corticium confluens Fr. (Sp.²⁾, *Peniophora corticalis* (Bull.) Bres. (Sp.), *Hydnum cirrhatum* Pers. (Frk.²⁾, *Hydnum aurisalpium* L. (Z.²) *Marasmius confluens* (Pers.) (Sp.), *Stropharia aeruginosa* (Curt.) (Frk.), *Hypholoma hydrophilum* (Bull.) (Sp.), *Hypholoma fasciculare* (Huds.) (Sp.), *Pholiota praecox* (Pers.) (Sp.), *Armillaria mucida* (Schrad.) (Sp.), *Tricholoma molybdinum* (Bull.) (Frk.), *Omphalia oniscus* (Fr.) (Sp.), *Clitocybe clavipes* (Pers.) (Sp.), *Clitocybe gyrans* (Paul.) (?)³⁾ (Sp.), *Clitocybe in-*

1) Vgl. Anm. 1 pag. 389.

2) Sp. bedeutet: aus Sporen isoliert; Frk.: durch steriles Ausstechen von Fruchtkörpergewebe gewonnen; Z.: der Pilz (Myzelkultur in Agarröhrchen) wurde von der Zentralstelle Amsterdam bezogen; Isolierweise unbekannt.

3) Es handelt sich um eine im trocknen Zustand weiße, hygrophane *Clitocybe*, die der *Cl. gyrans* sicher nahe steht, jedoch nicht mit ihr identisch zu sein scheint. In Ricken, *Die Blätterpilze* (Leipzig 1915) ist der Pilz nicht aufgeführt. Herrn Pfarrer Ricken, dem ich ein Exemplar schickte, war der Pilz neu, er vermutete, daß *Clitocybe gyrans* vorliegen könnte. Ich werde den Pilz vorläufig unter dieser Bezeichnung führen. — Bei dieser Gelegenheit möchte ich bemerken, daß Herr Pfarrer Ricken mehrfach die große Freundlichkeit hatte, meine Pilzbestim-

fundibuliformis (Schaeff.) (Sp.), Clitocybe nebularis (Batsch) (Sp.), Collybia butyracea (Bull.) (Sp.), Collybia conigena (Pers.) (Sp.), Collybia dryophila (Bull.) (Sp.), Mycena polygramma (Bull.) (Sp.), Nyctalis asterophora (Fr.) (Z.), Pleurotus ostreatus (Jacq.) (Z.), Schizophyllum commune (Fr.) (Sp.), Daedalea quercina (L.) (Sp.), Polyporus betulinus (Bull.) (Sp.), Fomes fomentarius (L.) (Z.), Trametes gibbosa (Pers.) (Sp.), Trametes robiniophila (Murr.) (Z.), Cyathus striatus (Huds.) (Frk.), Phallus impudicus (L.) (Frk.).

In allen diesen Fällen trägt also die Schnallenbildung nicht den labilen Charakter, den wir oben kennen lernten. Ob sie völlig stabil ist oder ob es andere Außenbedingungen gibt, die sie ganz oder teilweise zum Schwinden bringen, muß zunächst dahingestellt bleiben. Ich bemerke noch, daß ich von verschiedenen der eben genannten Formen die untergetauchten Myzelien mehrfach in neue Kölbchen mit Malzextrakt übergeimpft habe, ohne daß sie (auch nach monatelanger submerser Kultur) ihre Eigenschaften änderten.

Eine andere Frage ist nun die, ob die dem Typus 1 zu zuzählenden Pilze auch dann zur regelmäßigen Schnallenbildung schreiten, wenn man die Sporen direkt in ein flüssiges Nährmedium aussät oder die jungen Myzelien dahin überträgt, noch ehe sie zur Schnallenbildung übergegangen sind. Es wurde ja schon mehrfach hervorgehoben, daß die Schnallenbildung (bei Kultur auf Agar oder Gelatine) erst einige Zeit nach der Keimung einsetzt. Dem parkernigen Schnallenzustand geht (wenigstens da, wo es sich um einfache Schnallen handelt) der Zustand mit einkernigen, schnallenlosen Zellen voraus. Entstehen nun bei submersem Wachstum die Schnallen zur gleichen Zeit wie in einer gleichalterigen Agar- oder Gelatinekultur oder bleibt da die Schnallenbildung vielleicht völlig aus? Diese Frage hat mit Rücksicht auf die angenommene Homologie der Schnallenhyphen und ascogenen Hyphen ein gewisses Interesse. Es ist ja bekannt, daß die große Mehrzahl der Ascomyzeten im untergetauchten Zustand keine Fruchtkörper, also auch keine ascogenen Hyphen bilden. Sät man z. B. Pyronemasporen in Malzextrakt oder Pflaumendekokt aus, so bilden sich zwar in kürzester Frist üppige Myzelien, dieselben bleiben aber, sofern man dafür sorgt, daß sie nicht über die Flüssigkeitsoberfläche wachsen, völlig steril. Es bilden sich also weder Ascogone und Antheridien, noch ascogene Hyphen, noch Ascii. Da die höheren Basidiomyzeten keine spe-

mungen zu kontrollieren, wofür ich ihm auch an dieser Stelle herzlichsten Dank sagen möchte.

zifischen Geschlechtsorgane haben, so wäre es in Anbetracht der Homologie möglich, daß im submersen Zustand wenigstens die Schnallenbildung unterdrückt oder gehemmt wird¹⁾ und die Entstehung von Fruchtkörpern ausbleibt. Letzteres ist auch sicher der Fall. Wie steht es aber mit dem Auftreten des der Fruchtkörperbildung vorausgehenden Schnallenmyzels?

Zur Beantwortung dieser Frage habe ich Versuche mit *Armillaria mucida*, *Collybia butyracea* und *Schizophyllum commune* gemacht. Die Sporen wurden entweder auf Malzextrakt-Gelatineplatten in der früher²⁾ von mir beschriebenen Weise ausgesät und von dort kurz nach der Aussaat - auf alle Fälle, bevor die jungen Keimmyzelien zur Schnallenbildung übergegangen waren — in (flüssiges) Malzextrakt übertragen, oder sie wurden direkt in Erlenmeyerkölbchen mit Malzextrakt gesät. Letzteres geschah in der Weise, daß an der Unterseite des Wattepfropfs, der den mit sterilem Malzextrakt zu etwa ein Drittel gefüllten Erlenmeyerkolben verschließt, mit einer Nadel ein Stück eines sauberen, Sporen ausstreuenden Fruchtkörpers für kurze Zeit befestigt wurde. Geht man hierbei mit der nötigen Vorsicht zu Werke, so tritt keine Infektion ein, da die Basidiosporen steril ausgestreut werden. Zur Kontrolle wurden gleichzeitig Sporen in Röhrchen mit schräg erstarrtem Malzextrakt-Agar übertragen. Die einzelnen Versuche verliefen nun folgendermaßen:

1. *Armillaria mucida* (Schrad.).

Beginn des Versuchs am 6. Nov. Am 24. Nov. haben sich auf beiden Substraten reiche Myzelien entwickelt. Die Myzelien in der Flüssigkeitskultur sind schnallenlos, die der Agarkultur haben bereits zahlreiche Schnallenhyphen. Am 1. Dez. ist das untergetauchte Myzel der Flüssigkeitskultur ebenfalls schnallenlos, in der Agarkultur hat sich ein reiches Schnallenmyzel entwickelt. Dasselbe geht später (anfangs Januar) zur Fruchtkörperbildung über. 12. Dez. Auch in der Flüssigkeitskultur sind jetzt untergetauchte Schnallenhyphen aufgetreten. —

1) Wie ich früher (Beitr. z. Kenntnis d. Hymenomyzeten, V, Zeitschr. f. Bot. 1917) gezeigt habe, trifft bei den einfachschnalligen Formen *Collybia conigea* und *Corticium varians* die Entstehung des Schnallenmyzels mit der Entstehung der Paarkernigkeit zusammen. Bei den Formen, die Schnallenwirtel haben, liegt die Sache etwas anders. Darauf soll erst später an anderer Stelle eingegangen werden.

2) Beitr. z. Kenntn. d. Hymenomyzeten I. Zeitschr. f. Bot. 1913, Bd. V, pag. 595.

Die zytologische Untersuchung der untergetauchten Myzelien ergab, daß ihre Zellen, sofern Schnallen nicht vorhanden waren, stets nur einen Kern enthielten; die Schnallenhyphen bestanden aus typisch zweikernigen Zellen. Es erlangt also das schnallenlose Einkernstadium bei submersem Wachstum des Pilzes eine größere Ausdehnung als in der Agarkultur, das Auftreten des Schnallenmyzels wird erheblich verzögert.

2. *Collybia butyracea* (Bull.).

Der Pilz verhält sich ähnlich wie *Armillaria mucida*. Beginn des Versuchs am 4. Dez. Das Wachstum schreitet in beiden Substraten anfangs ziemlich langsam fort. Am 24. Dez. haben sich in der Flüssigkeit am Boden des Erlenmeyerkölbchens kleine Myzeflocken von 1—2 mm Durchmesser aus den Sporen entwickelt. In der Agarkultur ist ebenfalls deutliches Wachstum zu konstatieren; die Hyphen sind größtenteils in den Agar eingedrungen. Beide Kulturen sind schnallenfrei. 6. Jan.: Die Flüssigkeitskulturen, die erheblich herangewachsen sind, sind schnallenlos. Auf der Agarkultur hat sich etwas Luftmyzel gebildet, das aus Schnallenhyphen besteht. 21. Jan.: Ein Teil der Myzeflocken der Flüssigkeitskultur ist ebenfalls noch schnallenfrei; bei einigen wenigen (den größten) sind einzelne (submerse) Schnallenhyphen aufgetreten. Das Schnallenmyzel der Agarkultur hat sich beträchtlich weiter entwickelt.

3. *Schizophyllum commune* (Fr.).

Beginn des Versuchs am 7. Jan. Am 21. Jan. ist im Agarröhrchen reiches Schnallenmyzel vorhanden. Die Flüssigkeitskulturen, die aus dichten Myzelmasten bestehen, sind völlig schnallenfrei. Am 24. Jan. sind in den Flüssigkeitskulturen vereinzelte submerse Schnallenhyphen aufgetreten.

Die Versuche zeigen, daß das submerse Wachstum auf die Schnallenentstehung einen hemmenden Einfluß ausübt. Die schnallenlosen Keimlingsmyzelien nehmen bei *Armillaria mucida*, *Collybia butyracea* und *Schizophyllum commune* im untergetauchten Zustand eine größere Ausdehnung an, als wenn ihnen Gelegenheit geboten wird, in die Luft zu sprossen. Hervorgehoben muß werden, daß die schnallenlosen Keimlingsmyzelien den schnallenlosen Myzelien, die aus schnallenhaltigen Hyphen bei untergetauchtem Wachstum (Nr. 1—11, pag. 383 ff.) hervorgehen, nicht gleichgesetzt werden dürfen. Die ersteren bestehen aus einkernigen Zellen, es handelt sich also um eine durch die Kultur-

bedingungen hervorgerufene Verlängerung der haploiden Phase, die letzteren dagegen sind (sofern es sich um Formen mit einfachen Schnallen handelt) aus typisch zweikernigen Zellen zusammengesetzt. Bei ihnen kann also von einem Rückschlag zu einem früheren Entwicklungszustand nicht gesprochen werden.

Betrachten wir die Hemmung der Entstehung des paarkernigen Schnallenmyzels vom phylogenetischen Standpunkt aus, so darf darin vielleicht die bis zu einem gewissen Grade erfolgte Erhaltung einer Vorfahreneigenschaft der Basidiomyzeten erblickt werden. Die Ascomyzeten bilden untergetaucht überhaupt keine ascogenen Hyphen. Die Entstehung der homologen Schnallenhyphen wird wenigstens eine Zeitlang aufgehalten. Daß es im allgemeinen nicht zur völligen Unterdrückung derselben in Flüssigkeitskultur zu kommen scheint, mag damit zusammenhängen, daß die engen Beziehungen, die bei den Ascomyzeten zwischen ascogenen Hyphen und Fruchtkörperbildung vorhanden sind (die ersteren finden sich in den Fruchtkörperanlagen und gehen schon nach kurzer Zeit zur Ascusbildung über), bei den höheren Basidiomyzeten verloren gegangen sind. Hier entwickeln sich die Schnallenhyphen zunächst ganz unabhängig von der Fruchtkörperbildung zu mehr oder weniger ausgedehnten Myzelien, deren Mächtigkeit ganz von den jeweiligen Außenbedingungen abhängt; auf ihnen entstehen dann erst die Fruchtkörperanlagen. Darüber nun, daß Asci und Basidien daran angepaßt sind, ihre Sporen in die Luft auszustreuen, wird wohl niemand im Zweifel sein. Es ist daher ökologisch durchaus verständlich, daß bei den Ascomyzeten, wo die Paarkernphase und die Asci auf einen engen Raum zusammengedrängt sind, eine Entstehung aller Fruchtkörperstadien in Nährlösungen unterbleibt, während bei den höheren Basidiomyzeten unter den gleichen Bedingungen nur die Fruchtkörperbildung ausgeschaltet ist. Daß Fruchtkörper bei Asco- und Basidiomyzeten nicht streng homolog sind, braucht nach dem Gesagten wohl nicht besonders betont zu werden.

Schließlich ist noch die Frage zu beantworten, welcher Außenfaktor es denn eigentlich ist, der bei submersem Wachstum die Schnallenbildung unterdrückt. Daß dieser Faktor nicht eindeutig bestimmt ist, wenn wir sagen, das Untergetauchtsein ruft schnallenloses Myzel hervor, ist klar. Man könnte daran denken, daß mangelnde Sauerstoffversorgung, mit der ja bei Kultur in Flüssigkeiten gerechnet werden muß, den Ausschlag gibt. Ich glaube jedoch nicht, daß das der Fall ist. Kultiviert man z. B. *Clitocybe expallens* auf ganz dünnen Agarhäutchen, die sich auf Objektträgern befinden, so sind die im Agar wachsenden Hyphen,

auch wenn sie nur einen geringen Bruchteil eines Millimeters von der Oberfläche entfernt sind, stets schnallenfrei. Hier wird man kaum von Sauerstoffmangel sprechen können. Ob die Änderung der Feuchtigkeitsverhältnisse der eigentliche Grund ist, muß ich dahingestellt sein lassen. Tatsache ist jedenfalls, daß Luftmyzelien auch im völlig dampfgesättigten Raum zur Schnallenbildung übergehen. Aber Wachstum im dampfgesättigten Raum und Untergetauchtsein sind ja nicht das gleiche. Es ist auch gut möglich, daß der bestimmende Faktor die verschiedene Nahrungsaufnahme ist. Untergetauchte Hyphen können ja allseitig Nährstoffe aufnehmen, während Lufthyphen dieselben zugeleitet erhalten müssen. Daß die Schnallenbildung an letzteren bevorzugt ist, könnte man biologisch dahin deuten, daß durch die Schnallen die Querwände, die der Stoffleitung doch immer einen gewissen Widerstand entgegenzusetzen, vergrößert werden, die Stoffwanderung in der Längsrichtung also erleichtert wird. Dem steht natürlich nicht im Wege, daß die Schnallen noch die andere Bedeutung haben, bei der Teilung des Kernpaares das Zusammenkommen von Schwesterkernen in einer Zelle zu verhindern.

Würzburg, Botanisches Institut.

Über Orientierungsbewegungen von Knospen, Blüten und Früchten.

Von M. Möbius.

(Mit 11 Abbildungen im Text.)

Im Anschluß an frühere Untersuchungen über Erscheinungen, die mit dem Blühen der Pflanzen in Verbindung stehen, habe ich vor 2 Jahren angefangen, einige Bewegungen zu studieren, die sich an gewissen Pflanzen während der Entwicklung der Knospe zur Blüte und zur Frucht vollziehen. Hansgirg¹⁾ hat bereits eine große Anzahl von Arten zusammengestellt, die solche Bewegungen ausführen, und hat die letzteren als gamo- und karpotropische bezeichnet. Es braucht kaum darauf hingewiesen zu werden, daß dieser Ausdruck nicht beibehalten werden kann. Sie können aber auch nicht gamo- und karpotnastische genannt werden, denn die Befruchtung und Fruchtbildung sind nicht, wie die Lichtentziehung bei den nyctinastischen, die Ursache, sondern der Zweck der Bewegung, während die Ursache durch andere Umstände und Reize gegeben wird.

Von einigen dieser Orientierungsbewegungen weiß man schon längere Zeit, daß sie durch die Schwerkraft, von anderen, daß sie durch einseitige Beleuchtung hervorgerufen werden, also zu den geo- und phototropischen Bewegungen gehören. Man hat dabei auch eine Umstimmung der geotropischen Reizbarkeit in den die Bewegung veranlassenden Organen und ihre Abhängigkeit von der morphologischen Entwicklung beobachtet, z. B. die Knospe negativ-geotropisch, die Blüte transversal- und die Frucht positiv-geotropisch gefunden. Zu bestimmen, in welchen Fällen das Licht und in welchen die Schwerkraft oder eine andere Ursache wirksam ist, und wie sich bei geotropischen Bewegungen, im Gegensatz zu anderen, statolithen- und statocystenartige Organe verhalten, würde für physiologische und anatomische Untersuchungen ein reiches Feld eröffnen. Als ich mit einigen Beobachtungen begonnen

1) Phytodynamische Untersuchungen. In: Sitzungsber. der Königl. böhmischen Gesellsch. der Wissenschaften, 1889, pag. 334 und später.

hatte, erschien die Arbeit von Bannert¹⁾, aus der hervorgeht, daß die Krümmungen der untersuchten Infloreszenzachsen durch die Schwerkraft verursacht werden, und daß in sämtlichen untersuchten Infloreszenzachsen und Blütenstielen stets reichlich Statolithenstärke vorhanden ist. Wenn ich nun auch im wesentlichen zu denselben Resultaten gelangt bin, so möchte ich doch hier einige meiner Beobachtungen mitteilen, sowohl um zu zeigen, wie verschieden sich die untersuchten Pflanzen bei Umkehrungsversuchen verhalten, als auch um das Vorkommen und die Verlagerung der Statolithenstärke etwas genauer zu schildern.

Wir wollen mit der Pflanze beginnen, über deren Orientierungsbewegungen bereits eine ganze Literatur erschienen ist, mit dem Mohn. Bei den meisten Papaver-Arten — nicht bei *P. bracteatum* — hängt bekanntlich die Knospe nach unten über, während Blüte und Frucht aufrecht nach oben stehen. Nach den Untersuchungen von Scholtz scheint es mir nicht mehr zweifelhaft zu sein, daß der Knospenstiel positiv-geotropisch ist, Blüten- und Fruchtstiel aber negativ-geotropisch werden. Bei *P. dubium* fand ich im Knospenstiel eine deutliche Stärkescheide, die im Querschnitt eine zusammenhängende, vor den einzeln liegenden Gefäßbündeln immer etwas nach außen gebogene, sonst annähernd kreisförmige Linie bildet. In der dünnwandigen Rinde zwischen dieser Stärkescheide und dem davorliegenden Kollenchymring ist nur wenig Stärke vorhanden, im Mark gar keine. Die Stärkekörner in der Scheide sammeln sich natürlich rein passiv der Schwere folgend auf den basalen Wänden oder in den entsprechenden Ecken an, so daß sie in den verschiedenen Abschnitten des Stiels eine Lage zeigen, wie es Fig. 1 schematisch darstellt. So liegen zwar in dem horizontalen Abschnitt des Stiels die Körner auf einer der Längsseiten, bewirken aber hier ebensowenig eine Umbiegung wie in dem unteren Teil eines horizontal gelegten und im oberen Teil sich negativ-geotropisch aufrichtenden Stengels. Es kommt eben nur darauf an, daß die für den Gravitationsreiz empfindliche Knospe in die richtige Stellung gelangt, und wenn sie diese einnimmt, so müssen an der Stelle, wo die Umbiegung stattfindet, die Stärkekörner auf die basale Seite, also eine Längsseite, zu liegen kommen. Würden sie so einen Reiz ausüben, so käme dessen Erfolg in Konflikt mit dem positiven Geotropismus der Knospe und des obersten Teils ihres Stieles. Es muß

1) Über den Geotropismus einiger Infloreszenzachsen und Blütenstiele (Beiträge zur allgemeinen Botanik, 1916, Bd. I, pag. 1—44). Hier auch die frühere Literatur.

also, wenn zwei Abschnitte eines Organs entgegengesetzte geotropische Stimmung besitzen, der dazwischen liegende sich wie ein transversal-geotropischer verhalten. Wenn die Knospe zur Blüte und diese zur Frucht wird, so wird der ganze Stiel negativ-geotropisch, es erfolgt dann die bekannte Aufrichtung und Umlagerung aller Stärkekörner auf die erdwärts gewandten, kurzen Seiten der Zellen in der Stärkescheide. Bemerkenswert aber ist, daß die Stärke allmählich verschwindet, so daß man im Fruchtstiel keine Stärke mehr, auch nicht in der Stärkescheide findet.

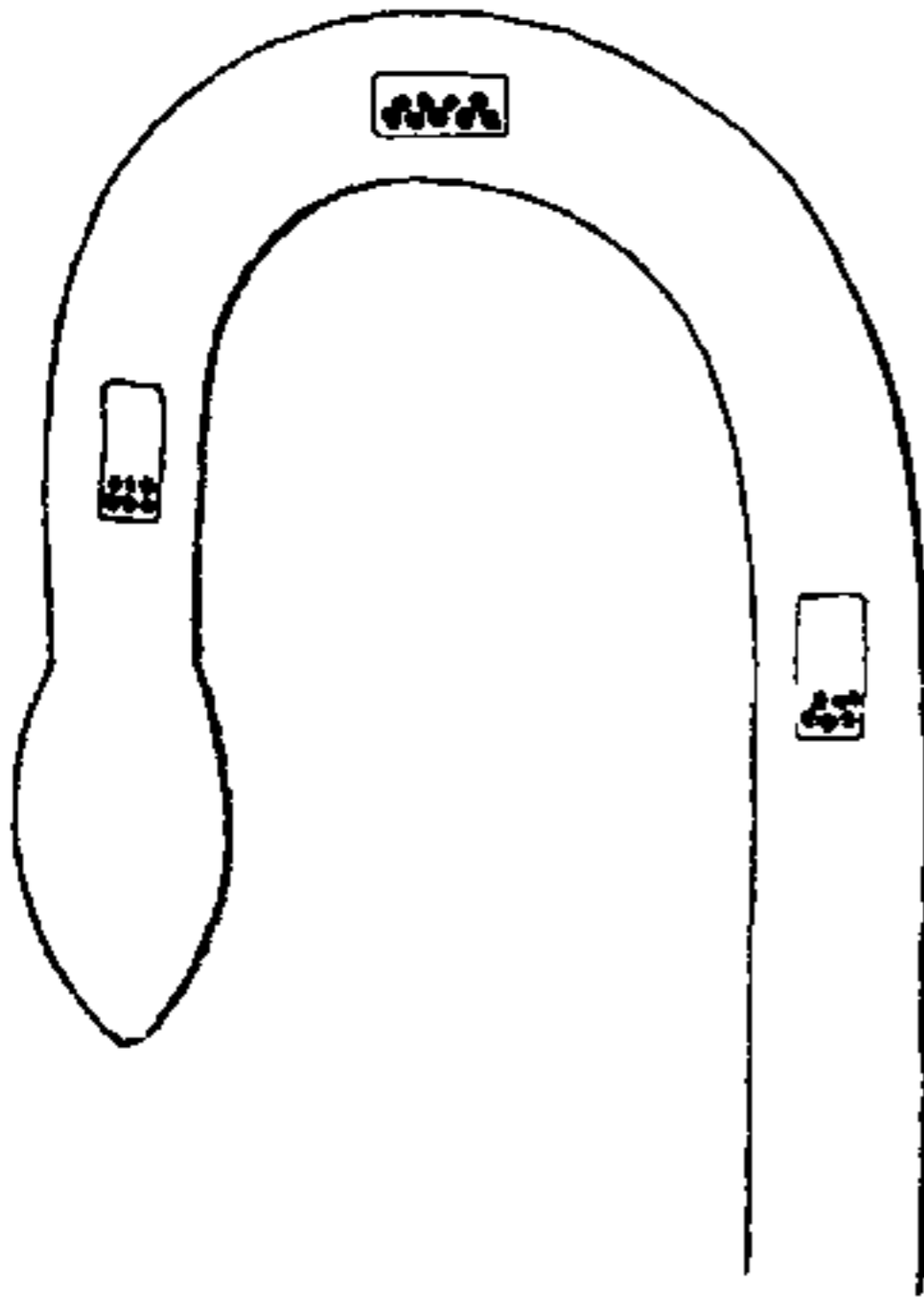


Fig. 1. Schema der Lage der Stärkekörner in der Stärkescheide bei einer überhängenden Knospe von *Papaver dubium*.

Was schon Frank angibt, habe ich auch bestätigt gefunden, daß sich nämlich bei Umkehrungsversuchen der Knospensiel nicht gerade streckt, sondern sich der Winkel nur soweit öffnet, daß die Knospe etwa horizontal gestellt wird. Ein ähnliches Verhalten zeigte der Fichtenspargel.

Wie bei *Papaver* hängen bei *Monotropa Hypopitys* die Knospen nach unten und sind die Blüten und Früchte aufwärts gerichtet, doch ist es hier die Achse der ährenförmigen Infloreszenz, von der die entsprechenden Bewegungen ausgeführt werden, während der Winkel, den die Stiele der Einzelblüten mit der Ährenachse bilden, ziemlich derselbe

bleibt. *Monotropa* eignet sich zu Versuchen gut, weil abgeschnittene Sprosse, in Wasser gestellt, lange frisch bleiben und ihre Blüten weiter entwickeln. Ich brachte die Sprosse in Gläser mit weitem Hals und durchbohrtem Kork und verdichtete die Einführungsstelle mit Plastilin, so daß bei inverser Stellung das Wasser nicht aus dem Glas herauslaufen konnte. Wurde nun ein Sproß, dessen oberer, knospentragender Teil senkrecht nach unten hing, invers aufgestellt (Fig. 2 a), so begann der letztere sich nach unten zu neigen und bildete am nächsten Tage mit dem gerade bleibenden basalen Teil einen Winkel von ca. 45° , am 3. Tag von ca. 90° . Diese Bewegung erfolgte in einigen Fällen in der ursprünglichen Krümmungsebene, in anderen aber drehte sich der obere Teil aus dieser heraus, so daß die Knospe senkrecht auf sie gerichtet war (Fig. 2 b). Wenn bei einem derartigen

Versuch der Sproß so aufgestellt wurde, daß die ursprüngliche Krümmungsebene dem Fenster parallel war, und wenn sich nun der obere Teil vom Fenster wegbog, so konnte man glauben, daß es sich um einen negativen Phototropismus handele, da aber in einem anderen Fall, bei derselben Anfangsstellung die Biegung nach dem Fenster zu erfolgte, so ist diese Erklärung nicht möglich.

Eine Senkung unter die Horizontale fand bei diesen Versuchen auch in den späteren Tagen nicht statt, indem ja nun auch die Knospen sich dem Blütenstadium näherten und damit Umstimmung aus dem positiven Geotropismus der Blütenachse in den negativen erfolgte. Diese Erscheinung zeigte sich deutlich bei folgendem Versuch. Ein Sproß mit überhängender Endknospe wurde am 12. Juli invers so aufgestellt, daß die Krümmungsebene senkrecht auf das Fenster gerichtet und die Endknospe vom Fenster abgekehrt war (Fig. 2c). Jetzt öffnete sich zu-

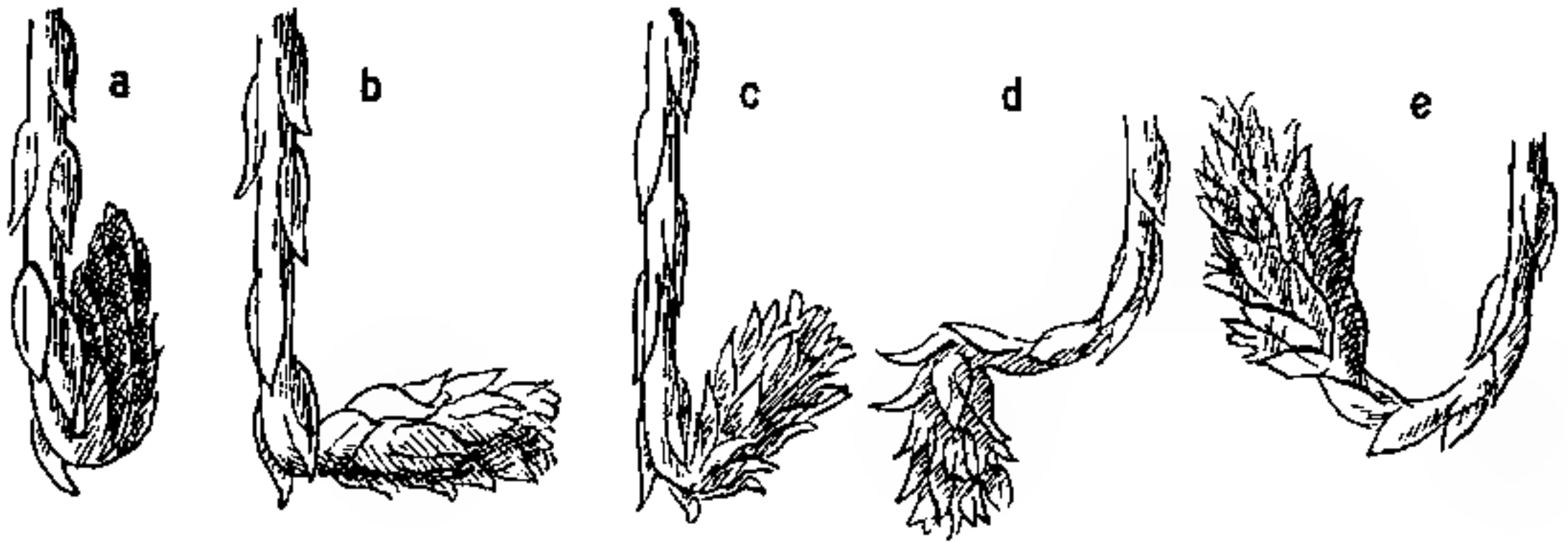


Fig. 2. *Monotropa Hypopitys*. (Vgl. den Text.)

nächst der Krümmungswinkel, aber schon am 2. Tag (13. Juli) bog sich auch der darüber befindliche Stengelteil nach dem Fenster zu, so daß der Sproß die Stellung der Fig. 2d annahm, und am 18. Juli war der apikale Teil durch eine entsprechende Krümmung so aufgerichtet, daß die sich öffnenden Blüten nach oben dem Fenster zugerichtet waren (Fig. 2e).

Aus den Umkehrungsversuchen und aus dem Verhalten der aufrecht im Glas stehenden und aufblühenden Stengel, die sich dabei deutlich positiv-phototropisch erweisen, geht also hervor, daß die Orientierungsbewegung bei *Monotropa* nicht auf negativem Phototropismus beruht, sondern geotropischer Natur ist. Dementsprechend finden wir auch bei dieser chlorophyllfreien Pflanze eine deutliche Stärkescheide mit Statolithenstärke, während Rinde und Mark gar keine Stärkekörner enthalten. Wenn nun auch der untere, blütenlose Teil des Stengels als negativ-geotropisch zu betrachten ist, so führt er doch bei inverser

Stellung keine Krümmung aus, sondern bleibt, wie schon oben bemerkt, ganz gerade.

Wesentlich anders hinsichtlich des letzten Punktes verhält sich die Pflanze, mit der ich im Herbst 1915 meine Beobachtungen begann, *Bryophyllum crenatum*¹⁾, an der mir bei mehreren, in unserem Gewächshaus kultivierten Exemplaren das starke Überneigen der knospentragenden Sproßenden in die Augen fiel. Die Knospen beginnen sich im November zu entwickeln und stehen zahlreich in einem dichasial aufgebauten Blütenstand, der anfangs noch ganz zwischen den obersten Laubblättchen verborgen ist und durch eine vollständige Umbiegung in dem weiter basalwärts gelegenen Sproßteil gerade nach unten hängt (Fig. 3a). Ein Verbringen in den Dunkelschrank für 2 Tage änderte

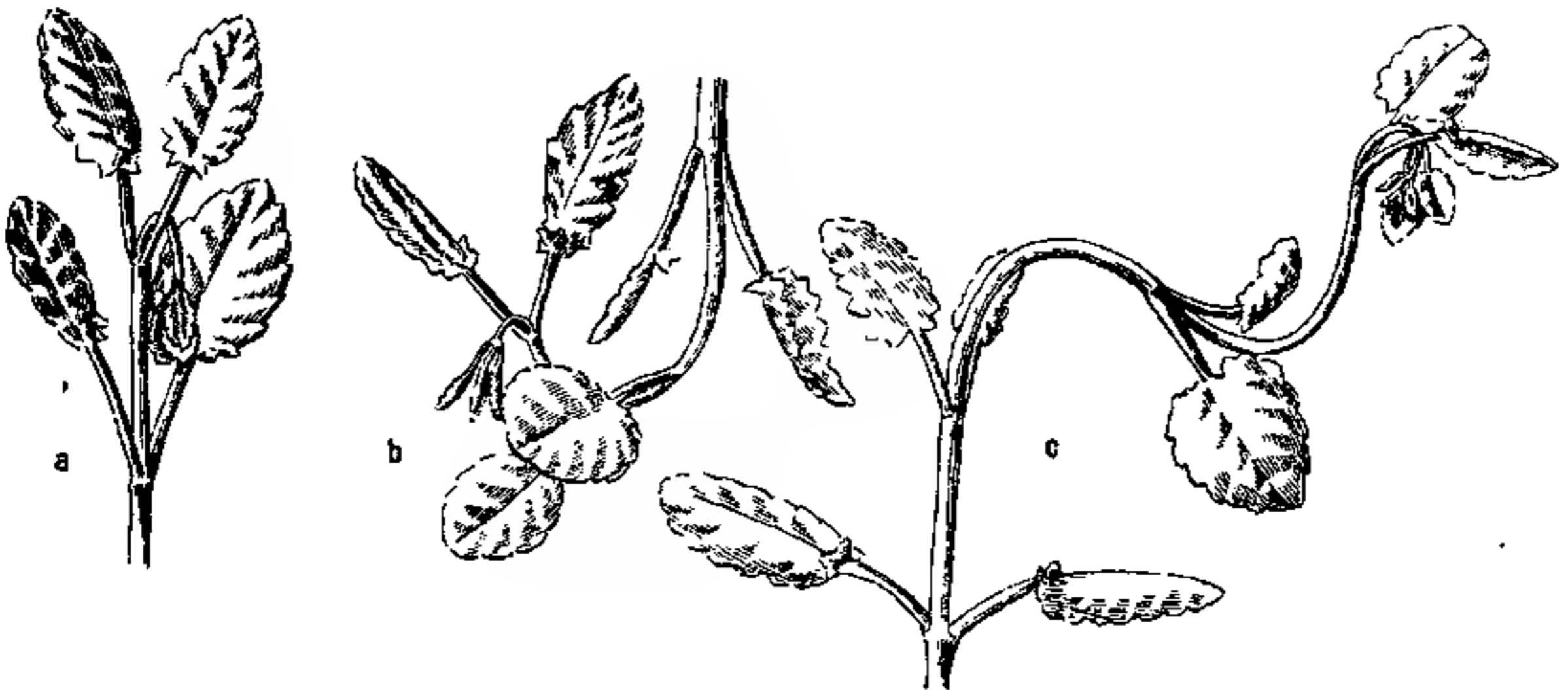


Fig. 3. *Bryophyllum crenatum*. (Vgl. den Text.) *a* am 19. X., *b* am 20. X., *c* am 24. X. 1916 gezeichnet.

die Lage nicht, aber bei inverser Stellung der Topfpflanze begann schon nach mehreren Stunden der basalwärts von, jetzt also über dem Bogen liegende Teil des blühenden Triebes sich wieder aufzurichten, und am anderen Tage war die Aufrichtung soweit vollzogen, daß jetzt zwei Bogen in entgegengesetztem Sinne vorhanden waren, die Knospen also wieder nach unten hingen (Fig. 3 *b*, vgl. auch Fig. 4 *a* und *b*). Wurde

1) Herr Professor von Goebel macht mich nachträglich darauf aufmerksam, daß er die positiv-geotropische Krümmung der Knospenstiele von *Bryophyllum crenatum* bereits erwähnt und abgebildet hat (Flora 1906, Bd. XCIV, 205—206) und zwar in Form einer Laboratoriumsnotiz, die ich leider übersehen hatte. Dort wird auch bereits die Umstimmung bei der Weiterentwicklung der Blüten erwähnt und die Frage aufgeworfen, wie die Statolithentheorie damit in Übereinstimmung zu bringen ist.

der Stock darauf wieder aufrecht hingestellt, so richtete sich der Sproß mit einer dritten Biegung wieder nach oben, und wiederum kamen so die Knospen in abwärts gerichtete Lage (Fig. 3c).

Der oberste Bogen und der ganze

Endtrieb von diesem Bogen an scheint sich also ganz passiv zu verhalten, sich gewissermaßen ganz auf den unteren Teil zu verlassen.

Die erste Umbiegung bleibt aber im Verlauf der Blütenentwicklung nicht immer in demselben Internodium liegen, sondern wird, während sich die oberen Internodien strecken, auf ein höheres verschoben, und das vorher gebogene streckt sich gerade.

Schließlich, wenn die einzelnen Blütenstiele und Knospen die gehörige Länge und Größe erreicht haben, streckt sich auch das oberste Internodium gerade, und die Umbiegung ist auf das obere Ende des Blütenstiels verschoben, an dem die Knospe schräg nach abwärts hängt (Fig. 5a). Da der erstere nicht lotrecht steht, sondern schräg aufwärts, so bildet er mit der Knospe einen nach unten geöffneten Winkel von ungefähr 90°. Bei der Öffnung bleiben die Blüten auch schräg abwärts gerichtet (Fig. 5b), und erst wenn die Blumenkrone abwelkt, stellt sich der Kelch in die Verlängerungslinie des Stieles ein (Fig. 5c).

Früchte wurden nicht angesetzt. Es wurde auch ein Versuch gemacht, ob in dem Zustand, in dem durch einen Bogen im

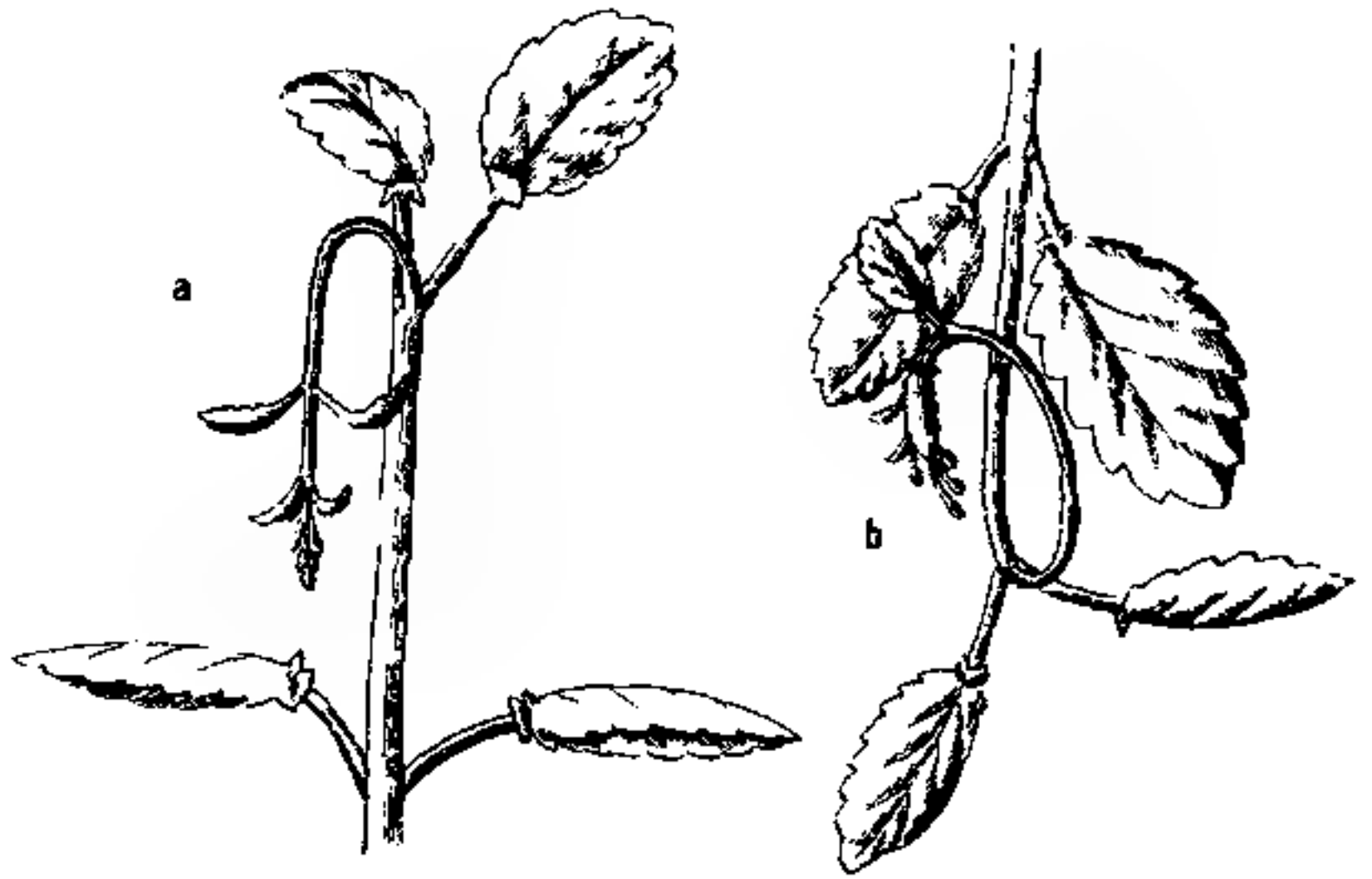


Fig. 4 *Bryophyllum crenatum*. (Vgl. den Text.) a am 23. XI., b am 24. XI. 191. gezeichnet.

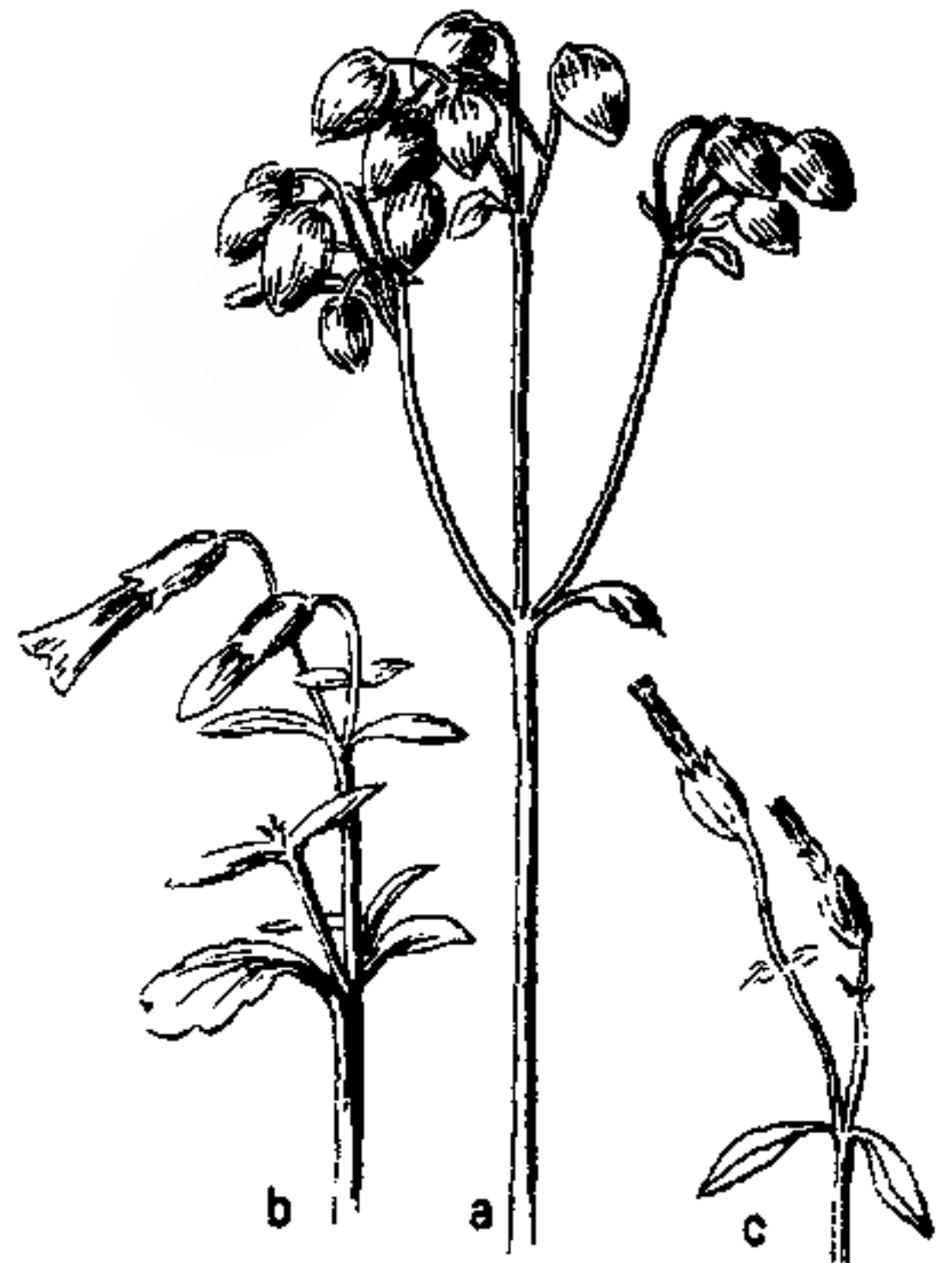


Fig. 5. *Bryophyllum crenatum*. (Vgl. den Text.)

obersten Internodium die noch kleinen Knospen abwärts hängen, durch deren Abschneiden eine Aufrichtung der übergebogenen Infloreszenzachse bewirkt werden könnte, entsprechend dem Verhalten von *Papaver*, bei dem sich bekanntlich der Blütenstiel nach Abschneiden der Knospe aufrichtet. Der Versuch ist nicht so leicht auszuführen, weil es schwierig ist, auch die kleinsten Knospenanlagen zu entfernen. Doch konnte ich beobachten, daß nach Ausführung dieser Operation eine mehr oder weniger deutliche Aufrichtung der Infloreszenzachse eintrat. Demnach können wir wohl sagen, daß auch hier die Knospen als Perzeptionsorgane fungieren. Schließlich sei noch ein Versuch erwähnt, bei dem die ganze Infloreszenz kurz vor dem Aufblühen in inverse Stellung gebracht wurde, worauf sich dann der Winkel, den die Einzelblüte mit ihrem Stiel bildete, so weit öffnete, daß die Blüte ziemlich in derselben Richtung mit ihrer Mündung nach abwärts sah, als wenn sie in normaler Lage aufgeblüht wäre.

Aus allen Versuchen geht hervor, daß es der Geotropismus ist, der bei unserem *Bryophyllum* die Stellung der Knospen und Blüten bei normaler und inverser Lage regelt. Dem entspricht auch das Auftreten einer Stärkescheide mit verlagerbaren Stärkekörnern, die den rings geschlossenen Phloem-Xylemzylinder umgibt, während in Mark und Rinde nur kleinere Stärkekörner vorhanden sind, die sich nicht auf den basalen Wänden ansammeln. Was bei *Bryophyllum* besonders auffällt, ist die Art und Weise, wie sich der Stengel bei inverser Stellung benimmt, daß er nämlich die Knospen durch doppelte Umbiegung wieder der Erde zukehrt, statt einfach die erste Umbiegung aufzuheben. Man muß also annehmen, daß der untere Teil der Infloreszenzachse die geotropische Einwirkung schneller perzipiert und auf sie reagiert als der obere, denn daß in dem oberen Bogen schon eine gewisse Fixierung durch entsprechende Wachstumsprozesse eingetreten wäre, läßt sich nicht annehmen, da, wie wir ja gesehen haben, im natürlichen Verlauf der Entwicklung die Umbiegung von einem Internodium auf das andere verschoben wird.

Eine gewisse Ähnlichkeit mit *Bryophyllum* zeigt bei Umkehrungsversuchen *Pelargonium zonale*, das zwar unterdessen von Bannert in dieser Beziehung geschildert worden ist, das ich aber der Vergleichung wegen hier nochmals kurz beschreiben möchte. Diese bekannte Pflanze ist insofern ein günstiges Versuchsobjekt, als ja ein Topfexemplar etwa sechs Infloreszenzen in verschiedenen Entwicklungszuständen tragen kann, und als die Reaktion sehr schnell erfolgt. Wenn das die Infloreszenz tragende Internodium sich aus den Blättern hervor-

zustrecken beginnt, so biegt es sich dicht unter der Endknospe hakenförmig um, so daß die ganze aus den grünen, noch fast ungestielten, knöpfchenförmigen Knospen bestehende Infloreszenz nach unten gerichtet ist (Fig. 6*a*). Wenn aber dann die Knospen größer werden und längere Stiele bekommen, so streckt sich die Achse selbst gerade, und die Einzelstiele biegen sich an ihrer Basis um, so daß die Knospen doch nach unten gerichtet sind. In dieser Stellung bleiben sie noch, wenn schon der Kelch sich öffnet, und die rote Farbe der Krone sichtbar wird. Während nun die Blüte sich öffnet, richtet sich ihr Stiel mehr oder weniger aufwärts, wie es ihm seine Stellung in der Scheindolde¹⁾ erlaubt, so daß man zunächst die Mittelblüten geöffnet und aufrecht stehend findet, während die randständigen noch im Knospenzustand und je nach ihrem Alter, vom jüngeren bis zum älteren Zustand, herab-

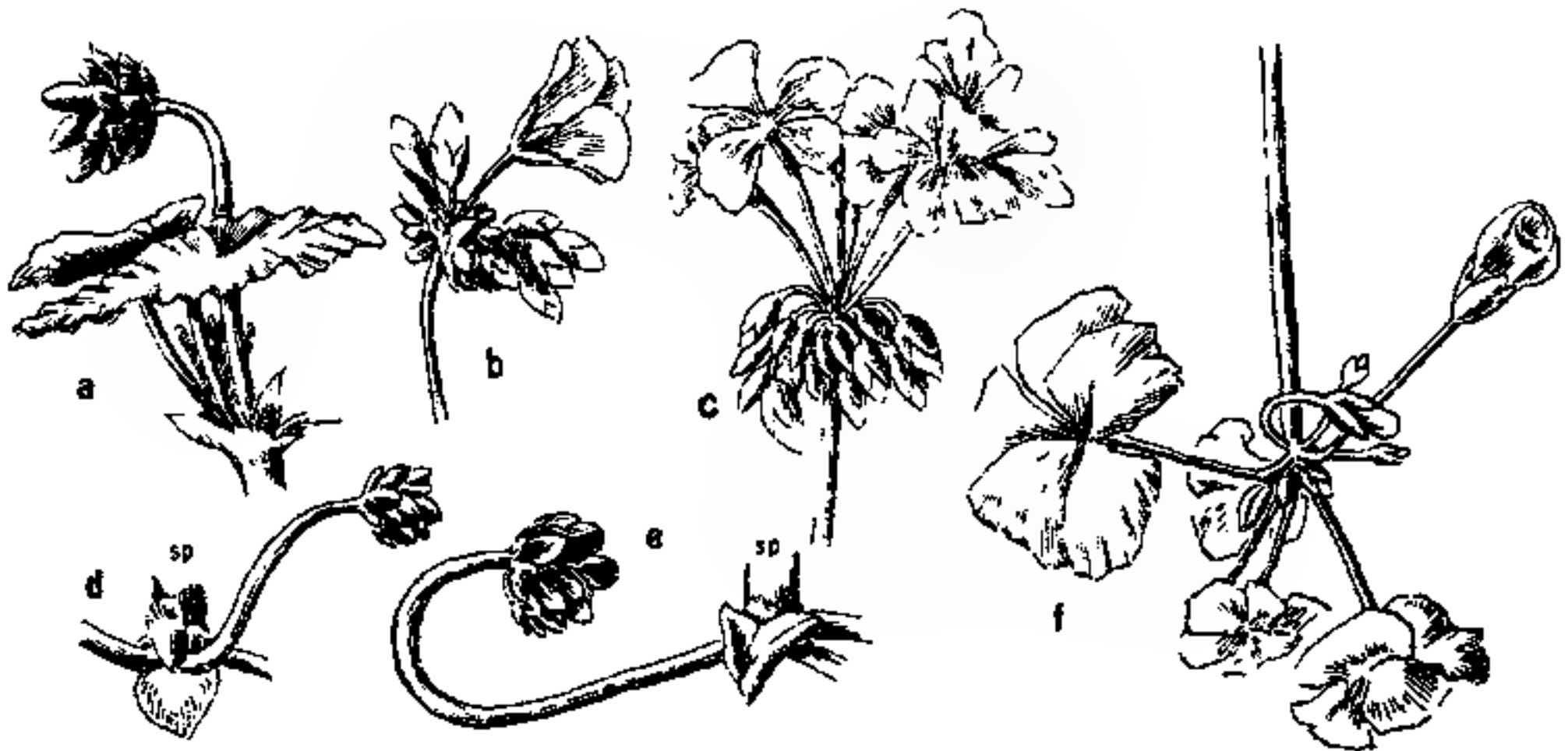


Fig. 6. *Pelargonium zonale*. (Vgl. den Text.) In *d* und *e* ist *sp* der nach unten gerichtete Sproßteil.

gebogen bis aufstrebend gefunden werden (Fig. 6*b—c*). Wenn die äußersten zur Blüte kommen, sind die mittelsten schon verwelkt.

Bringt man nun das ganze Topfexemplar in umgekehrte Lage, so fängt sehr bald, schon innerhalb 12 Stunden, eine Veränderung in der Stellung der Blüten an. Bei den jüngeren Infloreszenzen übernimmt es die ganze Achse, also der Doldenträger, durch seine Aufwärtskrümmung die Knospen wieder in die Lage zu bringen, die sie vor der Umkehrung hatten, so daß wir ein ähnliches Verhalten wie bei *Bryophyllum* konstatieren können (Fig. 6*d—e*). An den älteren Infloreszenzen aber, deren Blüten schon teilweise geöffnet sind, verhält

1) Eigentlich sind die Blütenstände von *Pelargonium* aus mehreren, doldig angeordneten Wickeln zusammengesetzt (nach Reiche in Engler-Prantl, *Natürliche Pflanzenfamilien, Geraniaceae*, pag. 4).

sich die Infloreszenzachse passiv und überläßt es den einzelnen Blütenstielen, sich aufzurichten und die Blüten in die normale Lage zu bringen, wobei man bisweilen eine ziemlich scharfe winkelige Umbiegung an der Basis dieser Stiele beobachten kann. Die offenen Blüten stehen dann um die in der Mitte befindliche abwärts gerichtete Infloreszenzachse herum, während die im Knospenzustand befindlichen sich nach unten biegen (Fig. 6f).

Die anatomische Untersuchung ergibt, daß eine Stärkescheide sowohl in den Einzelstielen als auch in der Infloreszenzachse deutlich ausgeprägt ist. Die großen Stärkekörner ihrer Zellen liegen immer auf den der Erde zugekehrten Zellwänden, während die kleinen Körner in den Rinden- und Markzellen keine solche bestimmte Lagerung zeigen. Später, bei eintretendem Welken der Blüten, verschwinden die Stärkekörner auch aus der Scheide, und nur in den Schließzellen der Spaltöffnung tritt noch Schwärzung mit Jod ein. Bemerkenswert ist dabei, daß bei inverser Stellung der Pflanze in der nach unten gerichteten Infloreszenzachse die Stärkekörner auf der entgegengesetzten Seite der Zellen liegen wie bei normaler Stellung. Es würde dies der labilen Gleichgewichtslage nach *Haberlandt* entsprechen, bei der die geotropische Reizung ebensowenig zur Geltung kommen soll wie bei normaler Lagerung. Es scheint aber, daß in diesem Zustand die Achse überhaupt nicht mehr geotropisch reagiert, wenigstens biegt sie sich nicht aufwärts, wenn man sie in horizontale Lage bringt. Aus der mit dem Alter abnehmenden Empfindlichkeit für den Geotropismus erklärt sich auch der Umstand, daß die einzelnen Blütenstiele jetzt durch entsprechende Krümmungen dafür sorgen, daß die Blüten selbst wieder in die naturgemäße Lage kommen.

Ganz anders als die bisher besprochenen Pflanzen verhält sich *Agapanthus umbellatus*, der ja seit den Untersuchungen von *Vöchting*¹⁾ beinahe als Paradigma für den Stellungswechsel von Knospe, Blüte und Frucht gelten kann, indem nämlich hier die Knospen

1) Die Bewegungen der Blüten und Früchte (*Bonn* 1882, pag. 87—90). *Vöchting* bildet (Taf. II, Fig. 3) eine Dolde im Knospenzustand ab, zeichnet aber die äußeren Knospenstiele mit stark positiver Aufwärtskrümmung im mittleren Teil, wie ich es nicht beobachtet habe. Vielmehr fand ich die Aufrichtung der Knospen nur durch das „kurze, keilförmige, polsterartige, zwischen Blüte und Stiel eingeschobene Stück“ bedingt, von dem auch *Vöchting* (pag. 88) spricht. Ich bemerke deshalb, daß meine Figuren 7a und b nach photographischen Aufnahmen von mir gezeichnet sind. *Vöchting* erwähnt nichts davon, daß die Blüten durch Torsion in die normale Stellung zurückkehren, wenn die Infloreszenz in inverse Lage gebracht worden ist.

aufrecht, die Blüten horizontal, die Früchte aber senkrecht nach unten stehen (Fig. 7). Wie der Speziesname sagt, ist der Blütenstand hier eine Dolde. Der hohe, kräftige Doldenträger ist negativ-geotropisch und positiv-phototropisch, so daß er bei einseitiger Beleuchtung schräg nach oben, dem einfallenden Licht zugewendet steht. Die langen Stiele der Einzelblüten bilden mit der Achse der Dolde verschiedene Winkel und biegen sich nur an ihrem obersten Ende so, daß die Knospen alle senkrecht aufwärts stehen (Fig. 7a). Hier nämlich bildet der Stiel eine kleine Anschwellung, die sich ähnlich wie ein Grasknoten verhält und als Gelenk bezeichnet werden kann. Sehr auffallend ist nun, daß gerade hier die Stärkescheide reichlich mit Statolithenstärke versehen ist, während schon in der Entfernung von $\frac{1}{2}$ cm unter der Knospe nur noch wenig Stärke in ihr enthalten ist, und weiter unten die Stärke ganz fehlt. Auf dem Querschnitt durch das Gelenk finden wir unter der großzelligen Epidermis mehrere Schichten von chlorophyllhaltigem



Fig. 7. *Agapanthus umbellatus*. a Stellung der Knospe, b der Blüte, c der Frucht.

Rindengewebe, an das sich eine zweischichtige Stärkescheide anschließt. Innerhalb dieser liegt ein Collenchymring, und an ihn lehnen sich die Gefäßbündel an, die nur einen das Mark umschließenden Kreis bilden. In Rinde und Mark tritt kleinkörnige, unbewegliche Stärke auf, während in der Stärkescheide die grobkörnige Stärke sich, der Schwerkraft folgend, auf den basalen Zellwänden anhäuft. Nach unten zu geht das erwähnte Collenchym in verholztes Sklerenchym über und verleiht dem Stengel eine größere Festigkeit, wozu auch die collenchymatische Verdickung der äußersten Rindenschichten beiträgt. Wenn die Frucht sich ausbildet, verschwindet die Stärke auch in der Stärkescheide des Gelenkes wie bei *Papaver* im Fruchtstiel (s. oben). Es wurden nun an einem frei im Garten stehenden Topfexemplar zwei Dolden, die gerade anfangen aufzublühen, abwärts gebogen und in dieser Lage befestigt, so daß die Knospen senkrecht nach unten standen. Nach 2 Tagen war die normale Stellung mit aufwärts gerichteten Knospen wieder

erreicht und zwar durch Torsion der Stiele in ihrem obersten Teil, besonders in dem gelenkartigen Abschnitt. Bei einem zweiten gleichen Versuch wurde die Rückkehr in die Normalstellung in derselben Zeit ausgeführt. Gleichzeitig waren jene ersten Dolden wieder aufgerichtet worden und die Knospentiele mußten nun die Torsion wieder rückgängig machen, um in die aufrechte, normale Stellung zu gelangen. Daß es sich um eine Torsion handelt, kann man an zwei Umständen direkt sehen: nämlich erstens werden die Knospen bei der Umdrehung zur Seite gewendet, und zweitens kommt die dunklere Oberseite des Stiels nach der Drehung in dem Gelenk wieder nach oben zu liegen. Hervorgerufen wird diese dunklere Färbung durch das Auftreten von Anthocyan in den Rindenzellen. Außerdem machte ich bei einigen Stielen die ursprüngliche Oberseite durch eine über die ganze Länge verlaufende Tuschlinie kenntlich und konnte so an deren Verlauf nach der Umkehrung die Torsion im obersten Abschnitt des Stiels konstatieren. Wenn sich aber erst die Frucht entwickelt hat, so gelingt es nicht mehr, deren Stellung durch Abwärtsbiegen des Stengels zu verändern.

An zwei anderen Pflanzen konnte ich ebenso durch Umkehrungsversuche nachweisen, daß der Geotropismus eine Torsion in den Blütenstielen hervorruft, nämlich bei *Borago officinalis* und *Loasa tricolor*, deren offene Blüten nach unten gerichtet oder, wie man zu sagen pflegt, nickend sind. Vom Boretsch benutzte ich eine eingetopfte Pflanze zum Versuch und kennzeichnete wie bei *Agapanthus* die Oberseite einiger Blütenstiele durch Längslinien mit Tusche. Eine der so bezeichneten Blüten allerdings suchte ihre nach der Inversion nach oben gerichtete Blütenöffnung dadurch wieder nach unten zu bringen, daß sie den Stiel aufrichtete und nach der anderen Seite überbog, die meisten Blüten aber wurden durch eine Torsion des Stiels aus der inversen Lage mit ihrer Öffnung wieder nach unten gerichtet¹⁾, und

1) Bereits Dutrochet hat beobachtet, daß die Orientierungsbewegungen beim Boretsch durch Torsion oder Krümmung der Blütenstiele erfolgen. Er hat keine Umkehrungsversuche, sondern Rotationsversuche gemacht: „nach einer Rotation von 16 Stunden hatten alle Blüten ihre Innenseite nach der Peripherie hingewandt, und zwar durch Torsion oder Krümmung ihrer Stiele“. (Zitiert nach der Ausgabe in Ostwalds Klassikern, Nr. 154, pag. 95—96. Seine Arbeit „Über den Einfluß der Rotationsbewegung auf die besonderen Richtungen, die die verschiedenen Pflanzenteile annehmen“ ist erschienen in *Philosophical Transactions of the royal Society of London* 1806.) Auch beim Alpenveilchen (*Cyclamen persicum*) habe ich beobachtet, daß an invers gehaltenen Topfexemplaren die Blüten während der Öffnung teils durch Zurückbiegen des Stiels, teils durch dessen Torsion in die normale Lage, mit der Mündung nach unten, sich einstellen.

zwar geschah dies von einem Tag zum anderen, ebenso als der invers gestellte Stock wieder aufgerichtet war, und die nun nach oben sehenden Blüten sich wieder umdrehen mußten. Auch an abgeschnittenen und in Wasser gestellten Sprossen konnte ich bei *Borago* die Torsion beobachten, und dasselbe war bei *Loasa tricolor* der Fall. Bei diesen Pflanzen fehlt ein besonderes Gelenk, wie wir es bei *Agapanthus* gefunden haben, und dementsprechend ist auch die sehr deutliche mit Statolithenstärke versehene Stärkescheide über den Blütenstiel in seinem ganzen Verlauf ausgedehnt. Man kann die Blütenstiele von *Borago* und *Loasa* als transversal, die Blüten selbst als positiv geotropisch bezeichnen.

An *Agapanthus* schließen sich andererseits, nämlich im Stellungswechsel von Knospe, Blüte und Frucht zwei Pflanzen an, die sich wegen ihrer rankenden Wachstumsweise weniger zu Versuchen eignen, *Passiflora gracilis* und *Cobaea scandens*. Erstere, durch das Fehlen der Blütenblätter ausgezeichnete Art beobachtete ich an einem Exemplar unseres Gewächshauses. Ihre Stengel ranken sich senkrecht in die Höhe, doch können deren Enden, wie der in Fig. 8 abgebildete Sproß auch abwärts hängen, und die langen Blütenstiele stehen ungefähr horizontal, sind aber, solange sie noch eine Knospe tragen, an ihrem oberen Ende im rechten Winkel aufwärts gebogen, so daß die Knospe gerade nach oben steht (Fig. 8a). Bei der geöffneten Blüte verschwindet dieser Winkel fast, sie sieht mit ihrer Öffnung nach auswärts, ihre Achse liegt also in der Verlängerung des Stieles (Fig. 8b), während bei der Fruchtbildung eine Biegung des Stiels nach entgegengesetzter Richtung wie bei der Knospe stattfindet, die sich später gelbrot färbende Frucht also senkrecht abwärts hängt (Fig. 8c). Ich habe mich begnügt, festzustellen, daß eine Stärkescheide mit verlagerbaren Stärkekörnern

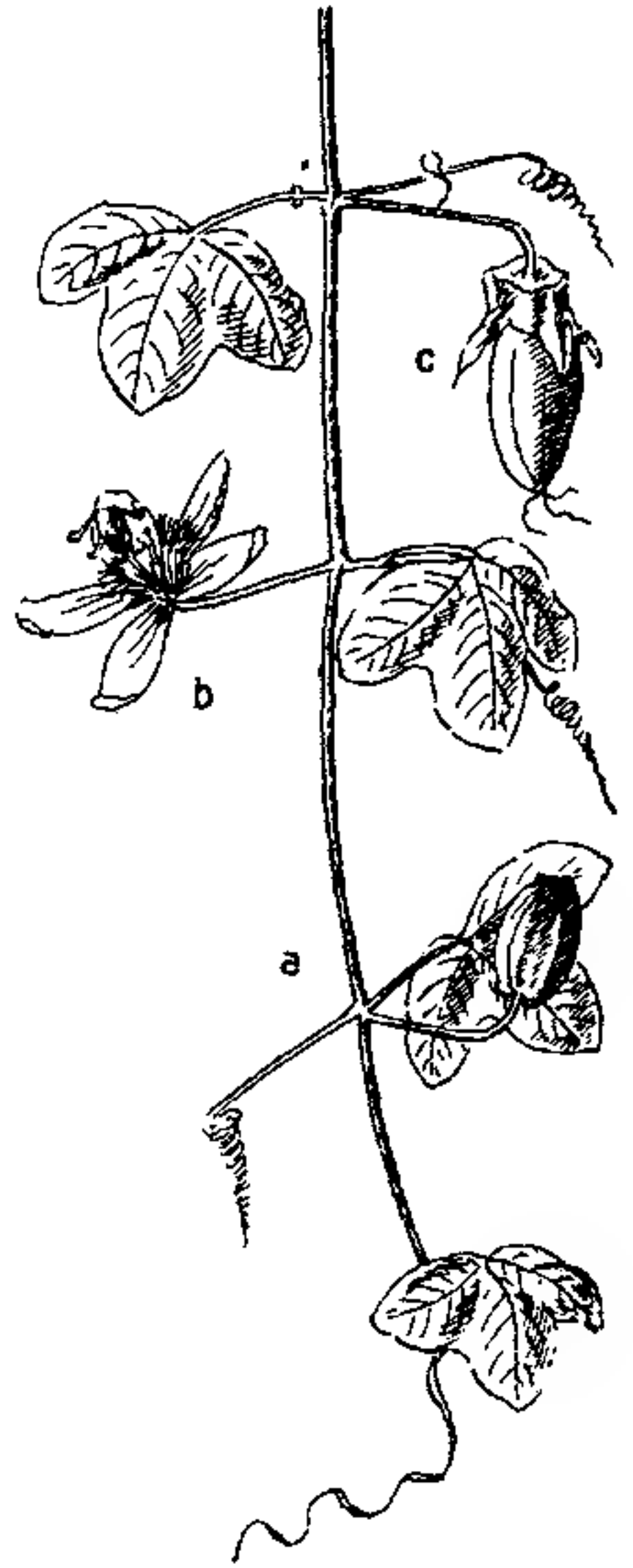


Fig. 8. *Passiflora gracilis*; ein abwärts hängender Zweig mit Knospe (bei a), Blüte (bei b) und Frucht (bei c).

vorhanden ist und zwar besonders deutlich im Knospensiel dicht unter der Knospe.

Die eigentümlichen Stellungsänderungen der Blüte bei *Cobaea* sind so auffallend, daß sie schon mehrfach beschrieben worden sind¹⁾. Ich will deshalb von meinen Beobachtungen nur das mitteilen, was sich direkt auf unser Thema bezieht, aber einige Abbildungen geben, die den früheren Beschreibungen fehlen. Wenn die Knospe sichtbar wird, steht sie auf ihrem Stielchen senkrecht nach oben. Diese Stellung behält sie bei, bis der Stiel eine Länge von 8—9 cm und die Knospe selbst eine solche von etwa 2,5 cm erreicht hat (Fig. 9a—b). Sie ist dadurch ziemlich unter dem Blattwerk versteckt und bei ihrer grünlichen Färbung wenig auffällig, vermutlich also gegen die Angriffe von Tieren besser geschützt. Wenn sich nun der Kelch öffnet und die Blüte heraustritt, streckt sich der Stiel noch mehr in die Länge und biegt sich zugleich an seinem Grunde nach auswärts, bis er in einen Winkel von ca. 45° mit der horizontalen zu stehen kommt (Fig. c—d). Die dadurch aus dem Blattwerk hervortretende Blüte neigt sich dabei durch eine Krümmung des Stiels nach unten, dicht unter ihrem Ansatz am oberen Ende des sie tragenden Achsenorgans (Fig. 9e). Sie wird für die bestäubenden Insekten um so mehr sichtbar, als sich ihre Krone von hellgrün in dunkelviolett umfärbt. Nach dem Verblühen, mag Fruchtbildung eintreten oder nicht, macht das vordere Ende des Stiels eine doppelte Einkrümmung nach unten, so daß die Frucht senkrecht abwärts hängt. Diese Stellung wird wohl durch die Abbildung (Fig. 9f) besser als durch eine Beschreibung zu erkennen sein. Welchen Vorteil die reifende Frucht aber davon hat, ist fraglich: vielleicht dient der Kelch als eine Art von Schutzdach, vielleicht wird dadurch die mechanische Festigkeit des für die große Frucht ziemlich dünnen Stiels erhöht.

Ich habe auch beobachtet, in welcher Zeit diese Veränderungen vor sich gehen und fand beispielsweise, daß zwei Monate verstrichen, während sich eine Knospe von etwa 2,5 cm Länge auf ebenso langem Stiel entfaltete und die Krone abgeworfen wurde, wobei der Stiel eine Länge von 13 cm erreichte. Eine andere Blüte, die am 29. September künstlich bestäubt wurde, zeigte am folgenden Tage die Abwärtsbiegung des Stiels. Am 2. Oktober bildete der Stiel über der jungen Frucht

1) Vgl. besonders: W. Behrens. Der Bestäubungsmechanismus bei der Gattung *Cobaea* Cavanilles (Flora 1880, Bd. LXIII, pag. 403), wo auch die frühere Literatur zitiert wird, und H. Ross, Blütenbiologische Beobachtungen an *Cobaea macrostemma* Pav. (Flora 1898, Bd. LXXXV, pag. 125).

einen rechten Winkel, am 3. bereits eine deutlich weitergehende Einkrümmung, am 11. war die doppelte Krümmung vollzogen, der Fruchtknoten war 1,7 cm lang geworden und erreichte bis zum 14. November eine Länge von 4 cm.

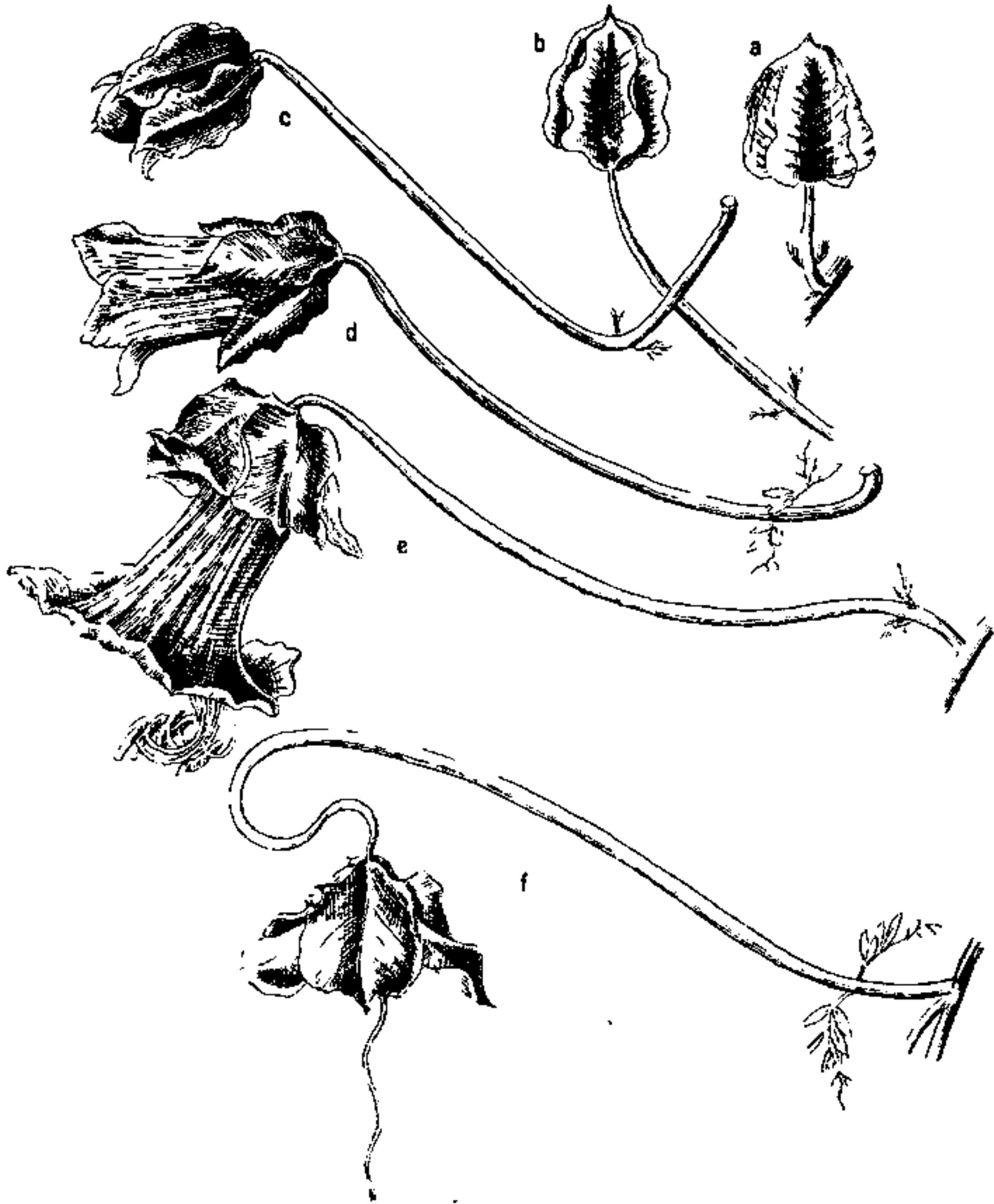


Fig. 9. *Cobaea scandens*. *a*, *b* Stellung der Knospen, *c* die Knospe öffnet sich, der Stiel, durch äußere Umstände erst abwärts gehogen, hat sich im Winkel von 45° zur Horizontalen gestellt und beginnt sich an seinem oberen Ende abwärts zu biegen, *d* die Blumenkrone öffnet sich, Farbe grünlich-weiß, *e* die Blüte abwärts geneigt, die Blumenkrone violett, *f* Blumenkrone abgefallen, S-förmige Krümmung des Stiels, aus dem Kelch ragt der Griffel hervor.

Wie bei den Polemoniaceen überhaupt nach Peter¹⁾ die Stärkescheide meistens besonders deutlich ist, so tritt sie auch im Blütenstiel von *Cobaea scandens* deutlich hervor und zwar in der ganzen Aus-

1) Vgl. Peter. Polemoniaceae in Engler-Prantl. Natürliche Pflanzenfamilien, IV, 3^a. pag. 42.

dehnung von der Basis bis zum oberen Ende und in der ganzen Entwicklungszeit von der Knospe bis zur Fruchtbildung. Jedoch nimmt die Menge der Stärke im Verlauf dieser Entwicklung mehr und mehr ab. Während aber die Stärke in den Zellen der Scheide auch nach dem Abblühen noch vorhanden ist, findet sich in diesem Zustand in Rinde und Mark fast gar keine mehr, besonders schwindet die Stärke im oberen Teil des Blütenstiels, im untersten, kräftigeren Teil hält sie sich etwas länger. Während ferner in Rinde und Mark kleinere, einzeln liegende Stärkekörner auftreten, enthält die Stärkescheide große, zusammengesetzte Körner, die nach der Färbung mit Jod jenen gegenüber als dicke, schwarze Klumpen erscheinen. Denselben Unterschied in den Stärkekörnern finden wir auch in den vegetativen Sprossen, die offenbar negativ geotropisch sind. Aus der Analogie mit so vielen anderen Blüten, dürfen wir wohl auch für unsere *Cobaea* annehmen, daß ihre Orientierungsbewegungen zunächst auf geotropischen Reizungen beruhen, daß also die Knospen und ihre Stiele negativ, die offenen Blüten und deren Stiele mehr transversal und die Früchte mit dem oberen Teil ihrer Stiele positiv geotropisch reagieren. Doch dürfte die zuletzt eintretende S-förmige Biegung durch den Geotropismus allein schwierig zu erklären sein, wenn man nicht für die verschiedenen, hintereinander liegenden Abschnitte einen ungleichen, ja entgegengesetzten Geotropismus annehmen will. Eine experimentelle Prüfung wird sich aber auch sehr schwer ausführen lassen, weil so große Topfexemplare, wie sie blühende Pflanzen dieser Art darstellen, bei Umkehrungsversuchen und am Klinostat zu schwer zu handhaben sind.

Können wir nun auch nicht bestimmt sagen, durch welchen Reiz und welche Kraft die eigentümliche S-förmige Biegung am Ende des Blütenstiels von *Cobaea* bewirkt wird, so läßt sich doch zeigen, wie sein äußerer und innerer Bau dafür geeignet erscheint. Während nämlich der Stiel an seiner Basis ca. 2 mm dick ist, verdünnt er sich an seinem oberen Ende auf ca. 1 mm und zwar so, daß die Verdünnung da beginnt, wo die Abwärtsbiegung einsetzt. Man kann diesen dünneren Teil zwar nicht als Gelenk bezeichnen, weil pflanzliche Gelenke als Anschwellungen aufzutreten pflegen, aber im inneren Bau zeigt er hier doch insofern Ähnlichkeit mit gewissen Gelenken¹⁾, als der Xylemring in einzelne, durch dünnwandiges Parenchym getrennte Gefäßstrahlen aufgelöst ist, während diese weiter unten durch dickwandige

1) Vgl. meinen Aufsatz „Über Bewegungsorgane an Blattstielen“ in Festschrift für Schwendener, 1899, pag. 37—62.

und verholzte Zellen verbunden sind. Nach unten zu nimmt der verholzte Ring an Dicke zu und dehnt sich schließlich fast so weit nach dem Mark hin aus wie die primären Holzgefäße reichen. Wir können also einen ähnlichen Unterschied zwischen dem obersten und dem mittleren Teil des Blütenstiels in anatomischer Hinsicht wie bei dem oben beschriebenen *Agapanthus* beobachten. In dem untersten Abschnitt, zwischen dem Stielansatz und der Stelle, wo die beiden Vorblätter entspringen (vgl. die Fig. 9f), treten innerhalb des Xylemrings markständige Gefäßbündel auf, während solche oberhalb der Vorblätter wie auch in den vegetativen Sprossen fehlen. Sie bestehen aus einem zentralen Phloemstrang, um den ein mehr oder weniger geschlossener Ring verholzter Zellen liegt. Es sind 6—9 Bündel, die unregelmäßig im Mark verteilt sind und sich erst allmählich während der Streckung des Stiels entwickeln. Wenn der Stiel noch kurz ist und nur die Knospe trägt, erscheint jeder Phloemstrang wie mit einem Cambium umgeben. Näher habe ich den Bau und Verlauf dieser eigentümlichen Gefäßbündel nicht untersucht, da sie ja hier nur insofern von Interesse sind, als sie offenbar zur Erhöhung der mechanischen Festigkeit dienen, den untersten Teil zugfester zu machen bestimmt sind.

In den bisher betrachteten Fällen handelte es sich um Stellungsänderungen, die im Laufe der Entwicklung von der Knospe bis zur Fruchtbildung eintreten, um jeder dieser Zustandsformen eine bestimmte Lage zum Horizont zu geben. Eine andere Gruppe bilden die Pflanzen mit zygomorphen Blüten, die nicht nur in Hinsicht auf oben und unten, sondern auch auf vorn und hinten eine bestimmte Stellung einnehmen müssen, wenn sie von Insekten besucht werden sollen, und die darum Orientierungsbewegungen ausführen müssen, wenn sie aus ihrer normalen Lage gebracht wurden, oder wenn die Knospen eine andere Lage haben, als den Blüten bestimmt ist.

Beispiele für ersteres Verhalten geben die von Noll¹⁾ eingehend studierten Arten von *Aconitum* und ebenso die von *Delphinium*. Kehrt man eine Infloreszenzachse einer solchen Pflanze um, so biegen sich, im Hellen sowohl wie auch im Dunkeln, die Stiele der einzelnen Blüten zunächst soweit zurück, daß der Helm wieder nach oben sieht, wobei natürlich die Öffnung der Blüte der Achse zugewendet wird. Dann findet im Stiel eine Torsion statt, um die Blüte nach außen zu wenden. Die letztere Bewegung hat Noll auf einen besonderen „Exo-

1) F. Noll, Über die normale Stellung zygomorpher Blüten und ihre Orientierungsbewegungen zur Erreichung derselben, I, II. (Arbeiten aus dem botan. Inst. in Würzburg 1885, Bd. III, pag. 189—252, 315—371.)

tropismus“ zurückgeführt, wozu aber kein zwingender Grund vorhanden ist. Vielmehr können wir mit Schwendener und Krabbe¹⁾ die ganze Bewegung als eine geotropische auffassen, nachdem wir bei *Agapanthus*, *Borago* u. a. gesehen haben, daß der Geotropismus auch Torsionen hervorruft. Hier will ich deshalb nur bemerken, daß ich bei *Aconitum Napellus* und *Delphinium elatum* eine deutliche Stärkescheide in ihren Blütenstielen gefunden habe.

Daß die Blüten aus der Knospelage erst durch eine Drehung in die richtige Stellung gelangen, ist, wie bekannt, bei den meisten Orchideen der Fall. Sie gehören zu den Pflanzen, die bei der Assimilation keine Stärke sondern Zucker bilden: sie sind „saccharophil“. Doch besitzt die von mir experimentell und mikroskopisch untersuchte Art *Orchis latifolius* im Stengel eine deutliche Stärkescheide, die

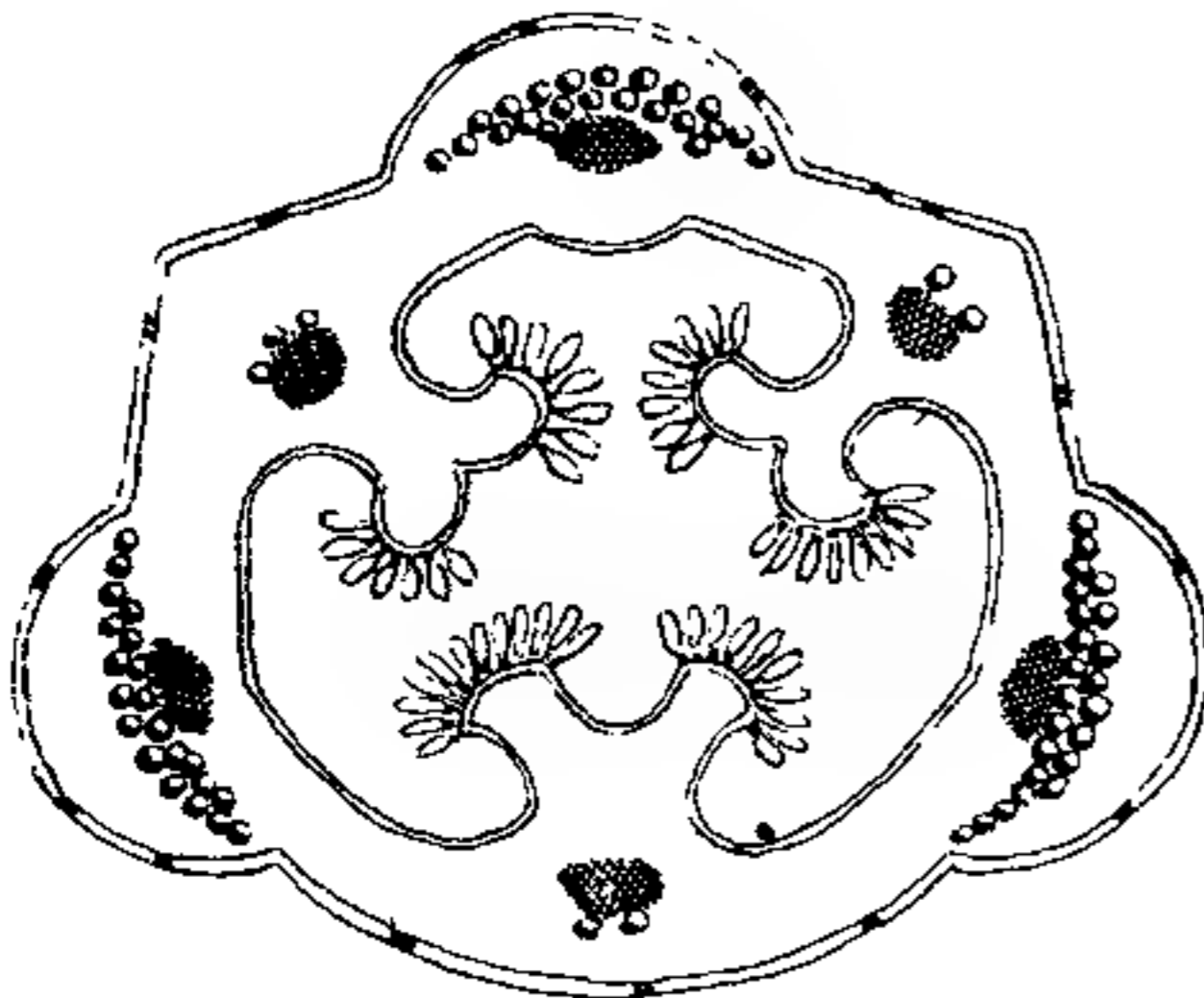


Fig. 10. *Orchis latifolius*, Querschnitt des Fruchtknotens.

innerhalb der Rinde einen geschlossenen Zylinder bildet und der Schwerkraft folgende Stärkekörner enthält. Die Gefäßbündel liegen in einem Kreis innerhalb dieser Stärkescheide. Von besonderem Interesse aber war es mir, zu sehen, wie sich in dieser Hinsicht der Fruchtknoten verhält, der ja die geotropische Drehung ausführt. Hier ist nun auch eine Stärkescheide vorhanden, allerdings nicht zusammenhängend

wie im Stengel, aber in Form von drei Bogen vor den Gefäßbündeln, die in den drei vorspringenden Rippen verlaufen, während die kleineren Bündel in den dazwischen liegenden Abschnitten nur von einzelnen „Statolithenzellen“ auf der Außenseite begleitet werden, wie es in Fig. 10 angedeutet ist. Bemerkenswert dabei ist, daß die drei Seiten des Fruchtknotens auf dem Querschnitt nicht gleich erscheinen, sondern daß zwei nach außen vorspringen, die dritte Seite aber mehr abgeflacht ist, und zwar ist dies diejenige Seite, welcher der Sporn der Blüte anliegt. Außer in der Stärkescheide findet sich Stärke nur noch in den Schließ-

1) S. Schwendener und G. Krabbe, Untersuchungen über die Orientierungstorsionen der Blätter und Blüten. (Abhandlungen der Königl. preuß. Akad. der Wissensch. Berlin, 1892.)

zellen der Spaltöffnungen, wo man ihr bekanntlich ebenfalls eine besondere physiologische Funktion zuschreibt.

Ich begnüge mich, diese Beobachtungen hier mitzuteilen und hinzuzufügen, daß ich auch bei *Lobelia splendens* im Blütenstiel eine Stärkescheide gefunden habe, wo die Blüten ebenfalls resupiniert werden, d. h. beim Aufblühen durch eine Drehung um 180° im Stiel aus der verkehrten Knospenlage in die Normalstellung zurückkehren. Ferner fand ich die Stärkescheide deutlich ausgebildet im Blütenstiel von *Helianthus annuus*, *Dahlia variabilis*, *Linaria cymbalaria*, *Viola calcarata*, und *Clivia nobilis*, bei letzgenannter auch in der Perigonröhre, bei *Lamium maculatum* in der Kronröhre und bei *Tropaeolum majus* in den Staubfäden, also bei verschiedenen Blütenstielen und Blütenorganen, von denen bekannt ist, daß sie Orientierungsbewegungen ausführen. Inwieweit bei diesen Bewegungen der Geotropismus beteiligt ist, habe ich nicht untersucht: manche, z. B. das

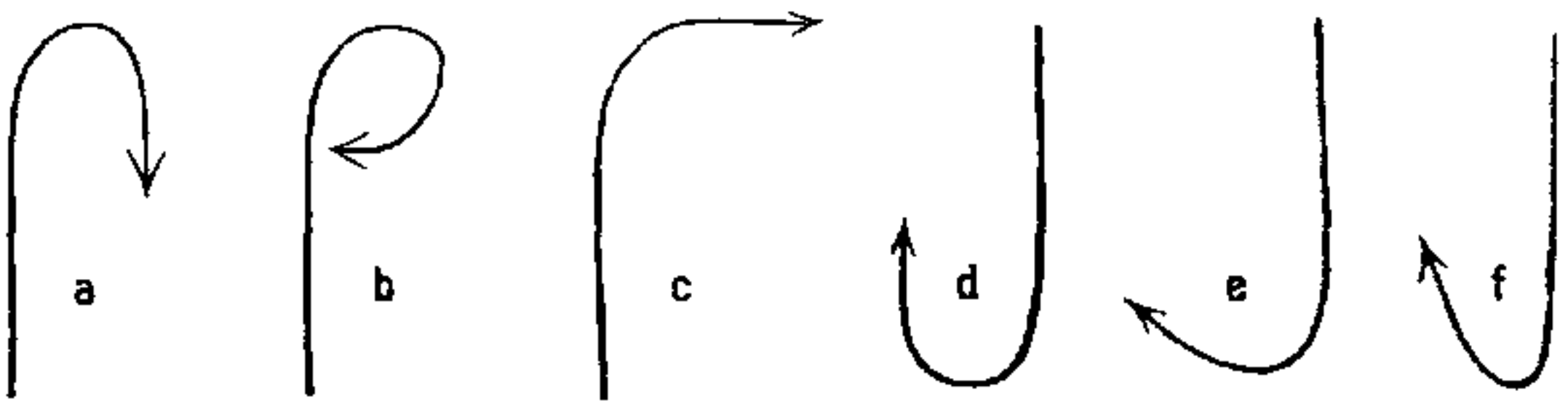


Fig. 11. *Solidago canadensis*. Schema der Stellungen eines Sprosses vor dem Blühen. (Vgl. den Text.)

Hinwenden der Blüten nach der Sonne bei der genannten *Viola*-Art, dürften rein phototropisch sein.

Ausführlicher behandeln möchte ich nur noch eine Pflanze, obwohl ich leider über die Ursache ihrer Bewegungen nicht volle Klarheit erlangt habe: es handelt sich um *Solidago canadensis*. Die Spitze ihrer wachsenden Stengel ist in ganz charakteristischer Weise hakenförmig eingekrümmt (Fig. 11a), was Frank¹⁾ einem negativen Phototropismus zuschreibt. Der letztere müßte also den doch jedenfalls auch vorhandenen negativen Geotropismus überwinden, und wenn man die Pflanze ins Dunkle bringt, müßte sich die Spitze aufrichten. Häufig habe ich nun die Beobachtung gemacht, daß ein solches Aufrichten stattfindet, wenn man einen abgeschnittenen und ins Wasser gestellten Sproß in mäßige Beleuchtung bringt, also etwa in die Mitte des Zimmers (Fig. 11c). Wenn man ihn aber in den Dunkelschrank stellt,

1) Lehrbuch der Botanik, Bd. I (Leipzig 1892), pag. 479.

so nimmt die Krümmung sogar noch zu, die Spitze hebt sich nach der inneren Seite, nach dem aufrechten Stengel hin (Fig. 11 *b*). Dasselbe findet statt, wenn man ihn in recht helle Beleuchtung bringt, also dicht ans Fenster stellt. Diese Veränderungen erfolgen unter Umständen innerhalb weniger Stunden, z. B. von 11 Uhr vormittags bis 3 Uhr nachmittags. Einem negativen Phototropismus kann man sie jedenfalls nicht zuschreiben, wie sich auch schon daraus ergibt, daß der Sproß am Fenster aus der Stellung *a* in *b* übergeht, sowohl wenn die Spitze bei der Anfangsstellung dem Fenster zugewendet als auch wenn sie von ihm abgewendet war, im letzteren Fall also krümmt sie sich geradezu dem Licht entgegen. Aber ebensowenig kann die Einkrümmung auf einem positiven Geotropismus beruhen, denn bei inverser Stellung (*d*) hatte in einem Falle der Sproß von einem Vormittag bis zum Nachmittag seine Spitze zwar etwas gesenkt (*e*) sie aber am nächsten Tag wieder gehoben und die Stellung *f* eingenommen. Es handelt sich hier offenbar um gewisse Nutationen, die im Grunde autonom sind, aber mehr oder weniger von den Beleuchtungsverhältnissen beeinflußt werden, ähnlich manchen nyctinastischen Bewegungen.

Solche junge, noch nicht blühende Sprosse zeigen sowohl im überhängenden als auch im aufrechten Teil eine deutliche Stärkescheide und zwar im letzteren noch etwa 30 cm unterhalb des Bogens. Sie bildet einen geschlossenen Ring um die durch schmale primäre Markstrahlen getrennten Gefäßbündel und enthält „Statolithenstärke“, während sich in der, an der Peripherie von Collenchymbündeln unterbrochenen, grünen Rinde nur wenig kleinkörnige und unbewegliche Stärke findet. Die Sprosse sind natürlich in ihrem unteren Teil negativ-geotropisch. Wenn nun die Sprosse zum Blühen kommen, so verschwindet die Statolithenstärke sowohl in den blühenden Zweigen als auch in den Köpfchenstielen. Die Orientierungsbewegungen, die jetzt ausgeführt werden, erfolgen aber offenbar nicht mehr auf geotropischen, sondern auf phototropischen Reiz. Zu ihrem Verständnis muß aber kurz der morphologische Aufbau der ganzen Infloreszenz geschildert werden.

An einer aufrechten Hauptachse entspringen die Seitenzweige in spitzem Winkel, biegen sich aber nach ihrem Ende zu so weit nach unten, daß sie hier etwa horizontal gerichtet sind. Von diesen sekundären Zweigen gehen drittens nach allen Seiten hin ganz kurze Triebe aus, die viertens mehrere gestielte Blütenköpfchen, etwa drei, tragen. Diese Triebe dritter Ordnung mit ihren Blütenköpfchen biegen sich aber alle nach oben, so daß sämtliche Köpfchen aufrecht stehen. Wird nun die Hauptachse horizontal umgelegt, so suchen die früher horizontal

stehenden Zweige wieder in diese Lage zu kommen, und zwar krümmen sich die jetzt nach oben gerichteten Seitenzweige durch stärkeres Wachstum der Oberseite so weit zurück, bis das Ziel erreicht ist, während die von der Unterseite entspringenden es dadurch erreichen, daß sie sich unter entsprechendem stärkerem Wachstum der Unterseite einfach gerade strecken. Die rechts und links entspringenden Seitenzweige aber führen entsprechende Torsionen aus, und so ist das Resultat, daß alle Blütenköpfchen wieder aufrecht stehen. Man erkennt also deutlich, daß ein bestimmter Zweck, nämlich die Köpfchen aufrecht zu stellen, alle Bewegungen beherrscht, und diese immer so ausgeführt werden, daß er auf dem kürzesten Wege erreicht wird. Den geschilderten Vorgang hat man Gelegenheit in der Natur zu beobachten, wenn nach anhaltendem Regen die etwa mannshohen Stengel dieser beliebten Gartenpflanze sich umbiegen.

Zu künstlichen Versuchen mußten bei der Größe der Pflanze abgeschnittene Zweige dienen, an denen die Reaktion natürlich nicht so klar hervortritt. Doch ließ sich folgendes feststellen. Im Dunkeln tritt bei horizontal gelegten Hauptsprossen keine Stellungsänderung ein, bei einseitiger Beleuchtung aber finden gewisse Biegungen und Torsionen statt, die entsprechend den oben geschilderten die Seitenzweige so richten, daß die Köpfchen dem einfallenden Licht zugewendet werden. Daraus läßt sich also der Schluß ziehen, daß hier die nachträglichen Orientierungsbewegungen nicht durch geotropischen, sondern durch phototropischen Reiz bewirkt werden. Sehen wir nun, daß in diesem Falle bei dem Fehlen der geotropischen Reizbarkeit auch die Stärkescheide mit den der Schwerkraft folgenden Stärkekörnern fehlt, so würden wir darin eine gewisse Berechtigung finden können, die Zellen der Stärkescheide als Statocysten nach der Haberlandt'schen Theorie anzusehen.

Es braucht kaum erwähnt zu werden, daß die Einkrümmung des Sproßendes vor dem Blühen und die Orientierungsbewegungen der blühenden Sprosse bei *Solidago* verschiedener Natur sind und nichts miteinander zu tun haben. Sie sind auch verschieden von den Bewegungserscheinungen, die zur bestimmten Einstellung von Knospe, Blüte und Frucht dienen, wie wir sie früher kennen gelernt haben. Überblicken wir die letzteren noch einmal und halten wir unsere Ergebnisse zusammen mit denen anderer Beobachter, besonders denen von Bannert, so kommen wir zu dem Resultat, daß die Stellungsänderungen, die ein Blütenorgan im Laufe seiner Entwicklung erfährt, hauptsächlich durch geotropische Reizung unter Umstimmung des Geotropismus veranlaßt werden. Allerdings mögen auch andere Umstände

mit in Betracht kommen, von denen außer der phototropischen Beeinflussung das Eigengewicht und der Einfluß, den ein Organ auf das andere ausübt, wie die Hauptachse auf die Seitenachsen, genannt werden können.

Ich will hier nur ein Beispiel anführen, bei dem die Stellung der Blütenorgane nicht auf Geotropismus beruht, nämlich die Abwärtskrümmung der äußeren Perigonblätter bei der Irisblüte. Denn wiederholt habe ich Knospen von *Iris sibirica* in inverser Stellung aufblühen lassen, ohne daß dabei die gegenseitige Stellung der Perigonblätter eine Änderung erfahren hätte: d. h. die äußeren Perigonblätter waren jetzt nach dem Aufblühen nach oben gerichtet.

Andererseits dürfen wir wohl annehmen, daß geotropische Einflüsse in vielen Fällen wirksam sind, in denen man sie bisher nicht vermutet hat. Sollte z. B. nicht die aufrechte Stellung der Zapfen von *Abies pectinata* und das Herabhängen derer von *Picea exelsa* auf verschiedener geotropischer Reizbarkeit beruhen? Und sollte es nicht aus derselben Ursache zu erklären sein, daß die Ähren bei der einen Getreidesorte aufrecht stehen, bei der anderen aber durch eine Krümmung des darüber liegenden Halmstücks abwärts gebogen sind?

In allen Fällen, wo der Geotropismus die Stellung oder Stellungsänderung veranlaßt, hat sich nun auch das Vorhandensein einer Stärkescheide mit verlagerbaren und der Schwerkraft folgenden Stärkekörnern nachweisen lassen. Ob aber umgekehrt aus dem Vorhandensein oder Fehlen des genannten Organs eine Entscheidung für geotropische oder nichtgeotropische Wirkung getroffen werden kann, läßt sich noch nicht mit Bestimmtheit sagen. Die Stärkescheide ist sehr weit verbreitet, und ein Bild wie das der Fig. 1 läßt uns zunächst vermuten, daß ihre Stärkekörner ganz passiv dem Einfluß der Schwere folgen, wie es bereits Heine (1885) angenommen hatte. Andererseits finden sich gerade unter den hier beschriebenen Fällen einige, die eine auffallende Beziehung zwischen dem Auftreten der Stärkescheide und der geotropischen Reizbarkeit aufweisen, nämlich *Agapanthus*, dessen Blütenstiel nur in dem Gelenkabschnitt beweglich ist und nur hier eine Stärkescheide aufweist, und *Orchis*, dessen Fruchtknoten die geotropische Torsion ausführt und mit einer so auffälligen Stärkescheide ausgestattet ist. Noch mehr Beachtung aber verdient *Solidago* und *Iris*. Bei ersterer Art ist keine Stärke mehr in der Scheide vorhanden, wenn die blühende Sprosse ihre Orientierungsbewegungen ausführen, und diese beruhen eben auch nicht auf geotropischer, sondern auf phototropischer Reizung. Ebenso ist bei *Iris* das Zurückschlagen der Perigonblätter keine geo-

tropische Erscheinung, gleichzeitig aber tritt hier auch keine Stärkescheide auf¹⁾. Man wird zugeben müssen, daß die bei den hier behandelten Bewegungen gemachten Beobachtungen geeignet sind, die Auffassung von der Statocystennatur der Stärkescheide zu stützen.

Daß mit der Umstimmung in der geotropischen Reizbarkeit, die in vielen Fällen mit der entwicklungsgeschichtlichen Veränderung Hand in Hand geht, auch in den Statocysten eine Umstimmung eintritt, bietet für die Erklärung keine besondere Schwierigkeit, denn wenn eine solche Umstimmung überhaupt erfolgt, so kann sie ja in den Statocysten zuerst eintreten. Über diese Erscheinung sowie über die Lokalisation von Perzeption und Bewegung wollen wir hier nicht ausführlicher verhandeln, sondern uns zum Schluß nur fragen, wie es kommt, daß sich die Pflanze zur Ausführung jener „gamotropischen und karpotropischen“ Bewegungen des Geotropismus bedient, während doch die Schwerkraft eigentlich gar nichts mit ihnen zu tun hat. Die Erklärung ist aber einfach darin zu finden, daß der Pflanze eben keine andere Reizwirkung zu Gebote steht, an der sie sozusagen eine Maßstab für die einzunehmende Stellung ihrer Organe fände. Das Licht fällt zu jeder Tageszeit verschieden ein und ist in seiner Stärke außerordentlich wechselnd. Ebenso schwankend sind andere äußere Umstände. Nur die Schwerkraft wirkt an allen Orten und zu allen Stunden mit derselben Stärke und in derselben Richtung und gibt somit gewissermaßen das Lineal oder das Senkblei ab, nach dem die Pflanzenorgane ihre Richtung einnehmen können.

1) Das Gefäßbündel des Mittelnerven wird auf seiner Xylemseite, nicht auf der Phloemseite, wo die Stärkescheide zu liegen pflegt, von einigen langgestreckten Zellen begleitet, in denen bei Färbung mit Jod Stärke sichtbar wird, während das übrige Parenchym davon frei ist, und nur noch in den Schließzellen der Spaltöffnungen ein bedeutender Stärkegehalt nachzuweisen ist. Aber in jenen Parenchymzellen, die man als Vertreter der Stärkescheide ansehen könnte, liegen die Stärkekörner in Chromatophoren, wie sie sonst nicht in der gewöhnlichen Stärkescheide erkennbar sind, und diese Chromatophoren mit ihren Stärkekörnern sind nicht einseitig in den Zellen angehäuft, so daß man mit Recht sagen kann, es sei keine Stärkescheide vorhanden.

Impfversuche mit Pfropfbastarden.

Von H. Klebahn.

(Mit 9 Abbildungen im Text.)

Hinsichtlich der Empfänglichkeit gegen schmarotzende Pilze zeigen oft nahe verwandte Pflanzengattungen oder Arten, ja selbst Kultursorten oder Standortsvarietäten merkliche Unterschiede. Von besonderem Interesse ist die Frage nach dem Verhalten der Doppelwesen, die durch die künstliche Vereinigung zweier in bezug auf ihre Empfänglichkeit verschiedener Pflanzen zustande kommen. Daß die Zahl der über diesen Gegenstand vorliegenden Untersuchungen noch gering ist, liegt namentlich an der Seltenheit solcher Pflanzen und Pilze, die für die experimentelle Untersuchung genügend günstige Verhältnisse aufweisen.

Über das Verhalten geschlechtlich erzeugter Bastarde haben Biffen¹⁾ und andere, neuerdings auch Ed. Fischer²⁾ Untersuchungen in Angriff genommen. In gewissen Fällen scheint die Empfänglichkeit als dominierende Eigenschaft vererbt zu werden und der Mendelspaltung zu unterliegen³⁾.

Was die Pfropfungen betrifft, so ist eine gegenseitige Beeinflussung von Pfropfreis und Unterlage hinsichtlich des Angriffs von Parasiten mehrfach behauptet worden; Beweise liegen aber nicht vor. Winkler⁴⁾ hat das Wichtigste darüber zusammengestellt. Bei den auf *Ribes aureum* gepfropften Stachelbeeren glaubte ich selbst eine durch die Unterlage hervorgerufene Anfälligkeit für *Cronartium ribicola* bemerkt zu haben, mußte aber später feststellen, daß auch wurzelechte Stachelbeeren empfänglich sein können⁵⁾. Auch die Impfversuche Fischer's⁶⁾ und seiner Schülerin G. Sahli⁷⁾ mit Pomaceen-Pfropfungen führten zu dem Ergebnis, daß hinsichtlich der Empfänglichkeit für

1) Journ. of Agric. Science 1907, Vol. II, pag. 109.

2) Zeitschr. f. Botanik 1910, Bd. II, pag. 762; Mitteil. naturf. Gesellsch. Bern 1917, pag. 79.

3) Biffen, a. a. O.

4) Untersuchungen über Pfropfbastarde 1912, Bd. I, pag. 141.

5) Die wirtswechselnden Rostpilze 1904, pag. 191.

6) Mykol. Zentralbl. 1912, Bd. I, pag. 195.

7) Zentralbl. f. Bakteriol. 1916, 2. Abt., Bd. XLV, pag. 264.

Gymnosporangium-Arten keine gegenseitige Beeinflussung der Bestandteile nachweisbar ist.

Unter diesen Umständen kann man vermuten, daß auch an den Pflanzbastarden trotz der noch engeren Lebensgemeinschaft die Bestandteile keine Änderung ihrer Empfänglichkeit erkennen lassen werden. Hinsichtlich der Periklinalchimären ergibt sich aber die interessante Frage, wie sich der Erfolg der Infektion gestaltet, wenn das empfängliche Innere der Pflanze von einer unempfindlichen Schicht umhüllt ist, oder umgekehrt, wenn nur die oberflächliche Schicht empfänglich ist. Versuche über das Verhalten der *Crataegomespili* gegen Gymnosporangium-Arten hat zuerst Fischer¹⁾ begonnen und durch G. Sahli²⁾ fortsetzen lassen. Später hat Winkler³⁾ in seinem Vortrage über die Chimärenforschung auf die besondere Bedeutung dieses Gegenstandes hingewiesen.

Eine Anfrage Prof. Winkler's, ob nicht mit den von ihm hergestellten Periklinalchimären von Tomate und schwarzem Nachtschatten (*Solanum lycopersicum* und *Solanum nigrum*) derartige Versuche ausgeführt werden könnten, gab die Anregung zu den nachfolgenden Untersuchungen. Herr Prof. Winkler stellte mir wiederholt geeignete Versuchspflanzen zur Verfügung, wofür ich ihm meinen besten Dank ausspreche. Leider hat der Krieg auf die wünschenswerte Fortsetzung der Versuche störend eingewirkt, da der Mangel an geschulten gärtnerischen Hilfskräften Prof. Winkler nötigte, die Weiterkultur seiner Pflanzlinge einzuschränken und zuletzt einstweilen mehr oder weniger aufzugeben. Das bisher Festgestellte mag daher jetzt mitgeteilt, die Wiederaufnahme der Untersuchungen auf bessere Zeiten verschoben werden.

Es gibt besonders zwei Pilze, die sich zu Versuchen mit den *Solanum*-Chimären eignen, *Septoria lycopersici* und *Cladosporium fulvum*. Beide befallen die Tomate; der schwarze Nachtschatten ist gegen beide unempfindlich. Vielleicht würde auch *Phytophthora infestans* dem gleichen Zwecke dienen können.

Septoria lycopersici Speg. ruft in den Tomatenkulturen, z. B. vielerwärts in den Hamburgischen Vierlanden, eine weitverbreitete und schädliche Blattkrankheit hervor. Der Pilz bildet Gruppen von Pykniden auf verhältnismäßig kleinen, gelblich bis graubraun werdenden,

1) a. a. O.

2) Mykol. Zentralbl. 1913, Bd. III, pag. 10; Zentralbl. f. Bakteriologie. 1916, 2. Abt., Bd. XLV, pag. 264.

3) Sitzungsber. der phys.-med. Gesellsch. Würzburg, Jahrg. 1913.

meist mehr oder weniger scharf begrenzten Blattflecken. Die Pykniden entleeren kleine Ranken fadenförmiger, gekrümmter, mehrzelliger Konidien. Infektion der Tomate gelingt leicht und sicher, wenn man die mit Wasser von den Blattflecken abgewaschenen Konidien mit einem Pinsel oder einem Zerstäuber über das Laub verteilt und die Pflanzen dann ein paar Tage unter eine Glasglocke stellt. Auch Reinkulturen sind leicht herzustellen. In Deckglaskulturen in feuchter Kammer wurden *Septoria*-Konidien gebildet. Auf der schräggelegten Agarfläche in Reagenzgläsern breitete sich das Myzel ähnlich dem anderer *Septoria*-Arten langsam aus, so daß es nach $\frac{1}{2}$ Jahr nicht über 1—2 cm Durchmesser erreicht hatte. Der mittlere Teil bildete dann eine dichte schwarze Masse, die sich über den Agar erhob, mit etwas grauem lockerem Luftmyzel bedeckt war und am Rande in eine Zone büschelig in der Agaroberfläche vorwachsender Hyphen übergang. Es entstanden zahlreiche Pykniden, welche die Konidien in bräunlich weißen Tröpfchen entleerten. Eine *Septoria lycopersici* zugehörige Schlauchfruchtform (*Mycosphaerella*?) ist bisher nicht gefunden worden. Die Konidien aus überwinterten Pykniden sind aber im Frühjahr infektiös.

Cladosporium fulvum Cooke ruft gleichfalls eine Blattkrankheit der Tomaten hervor, die in den Hamburgischen Vierlanden in besonders starkem Maße bei der Treibhauskultur auftritt. Es entstehen ausgedehnte gelbliche Blattflecken, die sich mit einem sammetartigen Überzug bräunlichgrauer Konidienträger bedecken und später vertrocknen. Die ebenso gefärbten länglichen, meist etwas unregelmäßigen, ein- oder zweizelligen, seltener mehrzelligen Konidien verstäuben leicht und werden durch bewegte Luft oder durch Berührung verschleppt. Schlauchfrüchte sind auch bei diesem Pilze nicht gefunden worden. Mit Konidien von getrockneten Blättern, die während des Winters im Zimmer gelegen hatten, gelang es, im Frühjahr Infektionen hervorzurufen. Vielleicht beruht also das etwas rätselhafte erste Auftreten der Krankheit im Sommer auf Konidien, die irgendwo an geschützten Plätzen in den Treibhäusern den Winter überdauert haben. Reinkulturen auf Salepagar zeigten in der Mitte eine schwarzbraune, von olivenfarbenem Luftmyzel bedeckte Fläche von 6 mm Durchmesser und um diese herum, durch einen hellen Raum getrennt, eine dunkle Zone von 12—15 mm Durchmesser. Einige Kulturen wurden auch größer, weitere Zonenbildung war aber undeutlich. Im Luftmyzel waren Konidien nachweisbar. Auffällig ist ein dunkelvioletter Farbstoff, der sich im Agar bemerkbar macht, soweit das Myzel wächst.

1. Versuche mit *Septoria lycopersici*.

Versuche mit *Septoria lycopersici* machte ich bereits im Sommer 1913. Auf bezeichnete Blätter der vier Chimären *Solanum tubingense*, *Koelreuterianum*, *proteus* und *Gaertnerianum*, sowie solcher von *Sol. lycopersicum* und *S. nigrum* wurden in Wasser verteilte Konidien gleichzeitig und möglichst gleichmäßig aufgetragen. Die Pflanzen, die alle von guter Beschaffenheit waren, standen dann nebeneinander und unter möglichst gleichartigen Bedingungen zunächst einige Tage unter Glasglocken und darauf ohne Glasglocken im Gewächshause.

In den Jahren 1915—17 wurden die Versuche, soweit Pflanzen zur Verfügung standen, wiederholt, wobei im wesentlichen dieselben Ergebnisse erhalten wurden; nur bei *S. Gaertnerianum* wurde eine Abweichung festgestellt. Außerdem konnte ich einige weitere Chimären, darunter *S. Darwinianum*, sowie die in Prof. Winkler's Kulturen entstandene Riesenform der Tomate, *Solanum lycopersicum gigas*, zu den Versuchen heranziehen.

Solanum lycopersicum.

Zu den Versuchen im Sommer 1913 dienten zwei große Tomaten von der Sorte „Alice Roosevelt“ aus den Kulturen des Botanischen Gartens und eine Tomate von der Sorte „König Humbert, gelb“, aus der Prof. Winkler's Chimären gewonnen sind, und zwar eine Pflanze, die selbst als Rückschlag aus einer Chimäre erhalten worden war. Beide Tomatensorten wurden stark befallen, nach 6—7 Tagen entstanden ziemlich große schwärzliche Flecken, und später wurden *Septoria*-Pykniden sichtbar. Impfungen der Oberseite und der Unterseite der Blätter waren ungefähr gleich erfolgreich.

1. Versuch am 12. Juli 1913, Erfolg vom 18. Juli an. — 2. Versuch am 6. August 1913, Erfolg vom 13. August an.

Bei sonstigen Versuchen wurden die Tomaten stets leicht infiziert.

Die mikroskopische Untersuchung zeigte, daß sich die Hyphen des Pilzes in den Interzellularräumen des Schwammparenchyms und des Palisadenparenchyms ausbreiten. Meist ist das Mesophyll durch die Wirkung des Pilzes ziemlich stark geschrumpft. Man findet daher in den Mikrotomschnitten nicht leicht Stellen, die sich zur zeichnerischen Wiedergabe eignen (Fig. 1). Auch die Epidermis ist an den von dem Pilze befallenen Stellen oft geschrumpft und das Verhalten der Hyphen zu derselben daher manchmal wenig klar. Doch erkennt man, daß die Fäden durch die Spaltöffnungen eingedrungen sind. In den älteren

Stadien der Infektionsflecken wurden auch die Fruchtkörper der *Septoria* mikroskopisch nachgewiesen.

Das Mesophyll der Tomate ist durch das Vorhandensein zahlreicher Zellen mit Kristallsand ausgezeichnet. Man kann dies, auch ohne zu schneiden, leicht feststellen, wenn man die Blätter mit Laktophenol aufhellt und sie dann im durchfallenden Lichte bei schwacher Vergrößerung untersucht. Die Kristallsandzellen gehören meistens der an die Palisaden angrenzenden Zellenlage an.

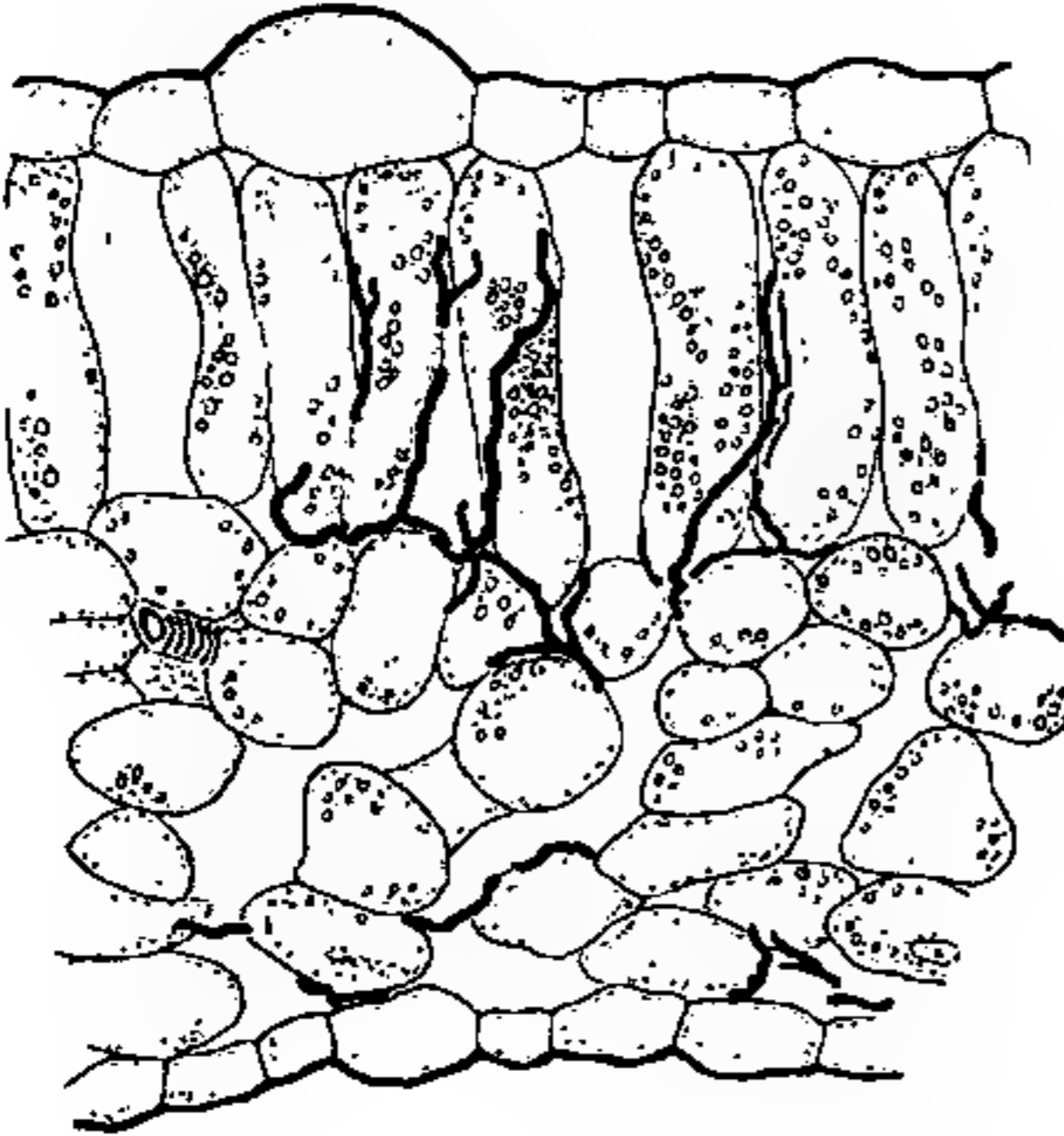


Fig. 1. Teil eines Querschnitts durch ein Tomatenblatt in einem frühen Zustande des Befalls mit Hyphen von *Septoria lycopersici*. Zellen mit Kristallsand sind an der gezeichneten Stelle nicht, aber in nächster Nachbarschaft vorhanden. Alle Abbildungen etwas schematisch. 290:1.

phenol aufhellt und sie dann im durchfallenden Lichte bei schwacher Vergrößerung untersucht. Die Kristallsandzellen gehören meistens der an die Palisaden angrenzenden Zellenlage an.

Solanum nigrum.

Geimpft wurden drei vom Komposthaufen des Gartens entnommene Pflanzen unbekanntes Ursprungs und eine Pflanze aus den Kulturen Prof. Winkler's von demselben Stamme, der den Chimären zugrunde liegt.

Alle drei Pflanzen erwiesen sich als völlig unempfindlich; es wurde keinerlei sichtbarer Erfolg erhalten.

1. Versuch am 12. Juli 1913. — 2. Versuch am 8. August 1913.

Das Mesophyll von *Solanum nigrum* ist durch das Fehlen der Zellen mit Kristallsand ausgezeichnet.

Solanum tubingense.

Die Epidermis dieser Chimäre gehört *Solanum lycopersicum* an, das gesamte innere Gewebe *Solanum nigrum*¹⁾.

Die Impfung blieb fast ganz ohne Erfolg. Es traten nur sehr vereinzelte kleine braune Pünktchen auf, deren Zahl zu der Menge des angewandten gut keimfähigen Konidienmaterials in gar keinem Verhältnis stand. Die Flecken blieben ganz klein und zeigten keine weitere Veränderung. Die Pflanze ist also praktisch unempfindlich.

1) Die Andeutungen über den Bau der Chimären beruhen auf mündlichen Mitteilungen Prof. Winkler's und auf den Angaben in seinen Schriften. S. besonders Ber. der Deutsch. botan. Gesellsch. 1910, Bd. XXVIII, pag. 116.

1. Versuch am 12. Juli 1913. Erfolg nur kleine Flecken am 21. Juli. — 2. Versuch am 6. August. Erfolg wurde nicht bemerkt.

Auch spätere Versuche führten zu keiner stärkeren Beeinflussung der Pflanzen.

Die braunen Pünktchen kennzeichnen sich im Blattquerschnitt durch die Braunfärbung eines kleinen Teils des Mesophylls, etwa in

Fig. 2.

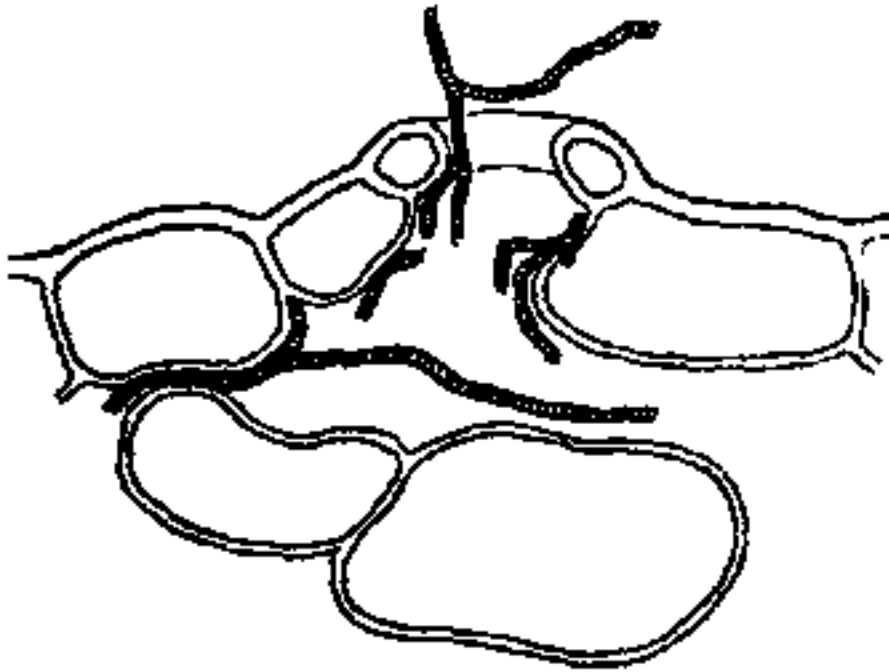


Fig. 3.

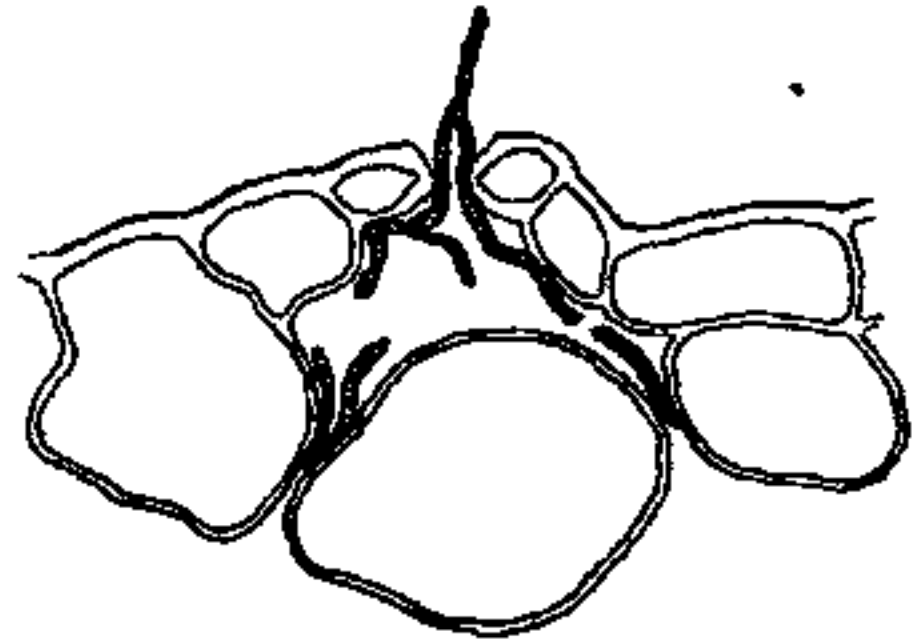


Fig. 2 und 3. Schnitte durch Spaltöffnungen der der Tomate angehörenden Epidermis eines Blattes von *Solanum tubingense* mit eindringenden Hyphen von *Septoria lycopersici*. 490:1

der Breite von 5—15 Palisadenzellen. Die Verfärbung erscheint als die Wirkung eingedrungener Pilzhypen. Man kann das Eindringen derselben durch die über der braunen Stelle liegenden Spaltöffnungen verfolgen (Fig. 2 und 3) und sieht einzelne Hyphen sich unter der Epidermis und im Mesophyll verbreiten (Fig. 4); sie gehen aber nicht oder kaum über die gebräunte Stelle hinaus.

Zellen mit Kristallsand fehlen, da das innere Gewebe von *Solanum nigrum* gebildet wird.

Die der Tomate angehörige Epidermis von *Solanum tubingense* ermöglicht also den Keimschläuchen der *Septoria lycopersici* das Eindringen. Das aus diesen hervorgehende Myzel vermag dann sogar ziemlich weit in das aus Nachtschattengewebe bestehende Mesophyll hineinzuwachsen und sich hier, nachdem die anstoßenden Zellen durch seine

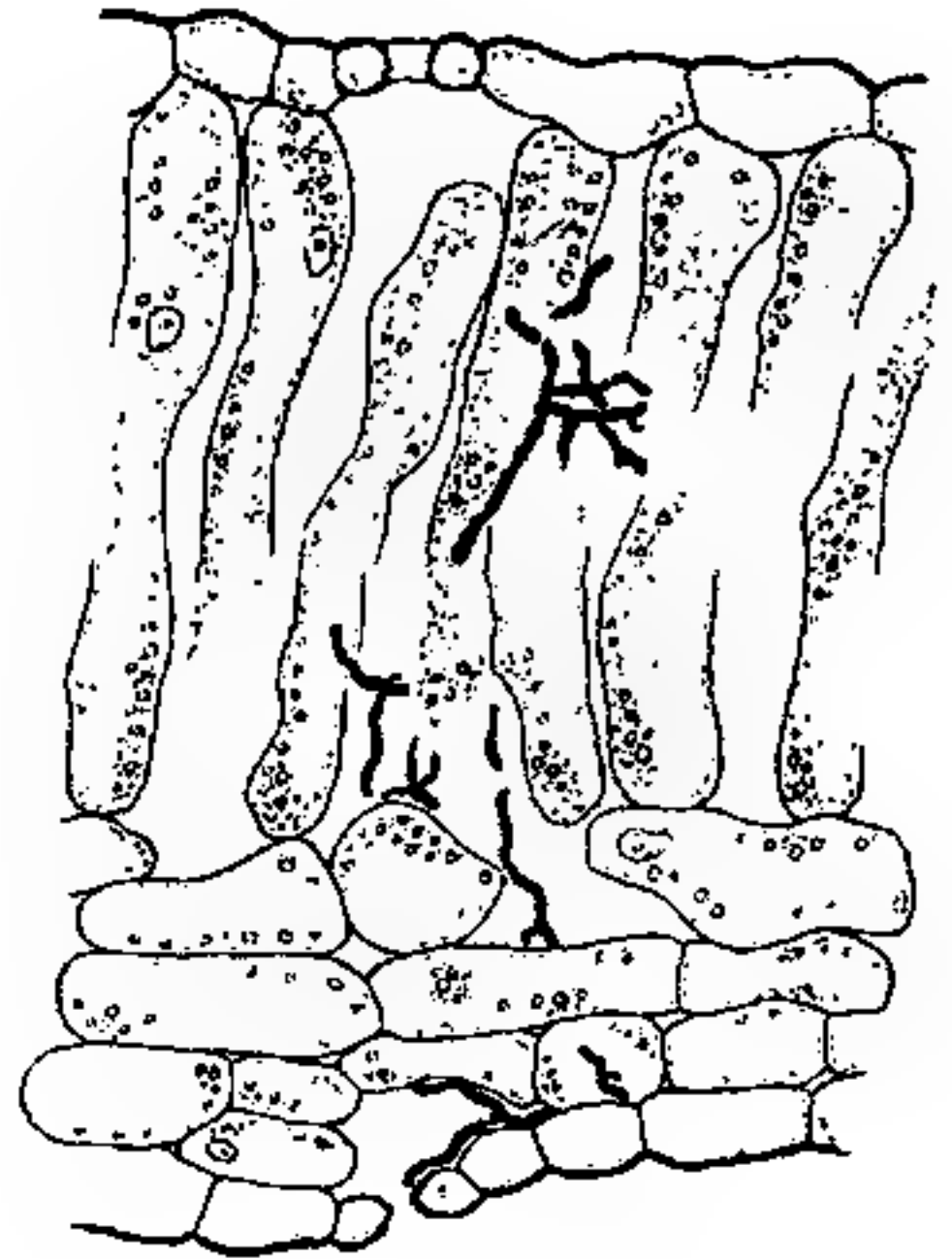


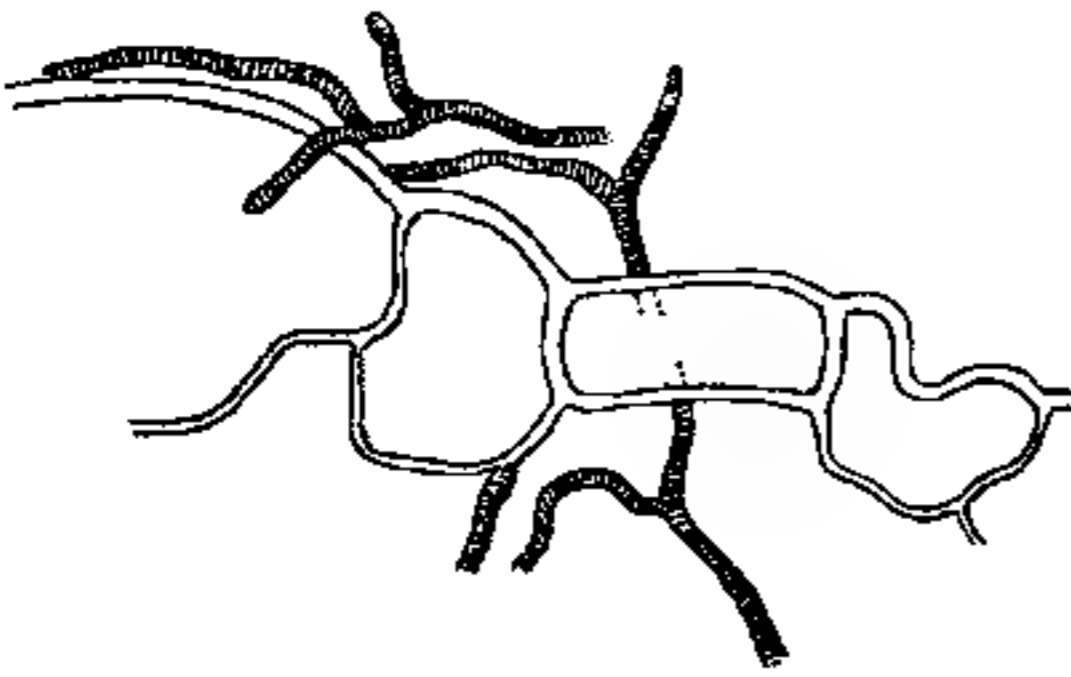
Fig. 4. Querschnitt durch einen Infektionsfleck an einem Blatte von *Solanum tubingense* mit Hyphen in dem an dieser Stelle gebräunten, *Solanum nigrum* angehörenden Mesophyll. 290:1.

Einwirkung getötet sind, bis zu einem gewissen Grade zu ernähren. Es kommt aber weder zu einer weiteren Ausbreitung noch zur Ausbildung von Fruchtkörpern. Ob hier eine durch die Tomatennachbarschaft angeregte Empfänglichkeit vorliegt, oder ob der Pilz die Zellen tötet und dann saprophytisch ein kümmerliches Dasein fristet, läßt sich einstweilen nicht sagen.

Solanum proteus.

Am Vegetationspunkt dieser Chimäre lagert außer dem der Tomate angehörenden Dermatogen noch eine zweite Zellschicht Tomatengewebe über dem den Kern bilden-

Fig. 5.



gewebe über dem den Kern bildenden Gewebe von *Solanum nigrum*. An der ausgebildeten Pflanze befinden sich daher mindestens zwei Schichten Tomatengewebe über dem Inneren von schwarzem Nachtschatten. Es kann aber auch die Zahl der der Tomate angehörenden Schichten durch Zellteilung eine größere werden; dies findet in un-

regelmäßiger Weise statt, und die das äußere bildenden Lagen von Tomatengewebe sind daher von ungleich starker Ausbildung. Die Gefäßbündel gehören dem Nachtschatten an.

Das Ergebnis der Impfung war eine starke Infektion; es entstanden

Fig. 6.



Fig. 7.

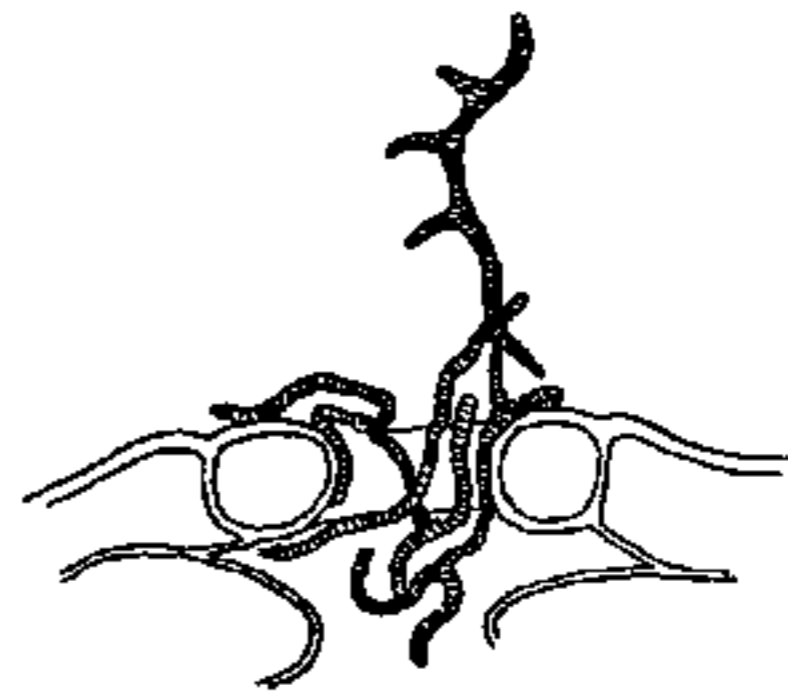


Fig. 5—7. Schnitte durch Spaltöffnungen der der Tomate angehörenden Epidermis von *Solanum proteus* mit hindurchwachsenden Hyphen der *Septoria*. 600:1.

zahlreiche kleine schwärzliche Flecken. Dabei war es gleichgültig, ob die Oberseite oder die Unterseite der Blätter geimpft worden war. An älteren Infektionsstellen traten Pykniden auf. Einzelne der befallenen Blätter fielen ab.

1. Versuch am 12. Juli 1913. Erfolg vom 18. Juli an. — 2. Versuch am 6. August. Erfolg vom 13. August an.

Die mikroskopische Untersuchung ergab, daß Pilzhyphen durch die Spaltöffnungen eindringen (Fig. 5—7) und sich zwischen den Pali-

sadenzellen und im Schwammparenchym verbreiten. Zellen mit Kristallsand sind fast überall vorhanden, aber nicht sehr reichlich; wo Pykniden gebildet sind, findet sich auch Kristallsand in der Nähe. Da die Kristallsandzellen meist in der unter den Palisaden lagernden Zellschicht auftreten und auch noch die unterste Schicht des Schwammparenchyms der Tomate angehören muß, so bleibt von dem Mesophyll nichts oder nur ein sehr geringer Teil für Nachtschattengewebe übrig. Leider gibt es kein Mittel, genaueres über die Abgrenzung der beiderlei Bestandteile festzustellen. Der Pilz aber vermag in das außen lagernde Tomatengewebe leicht einzudringen und findet durch dessen starke Entwicklung für sein Gedeihen fast ebenso günstige Bedingungen wie auf reinen Tomatenblättern.

Solanum Koelreuterianum.

Die Epidermis gehört *Solanum nigrum* an, während das Innere aus *Solanum lycopersicum* besteht.

Der Erfolg der Impfung waren große schwärzliche Flecken, die anscheinend etwas reichlicher auftraten, wenn die Konidien auf die Unterseite der Blätter ge-

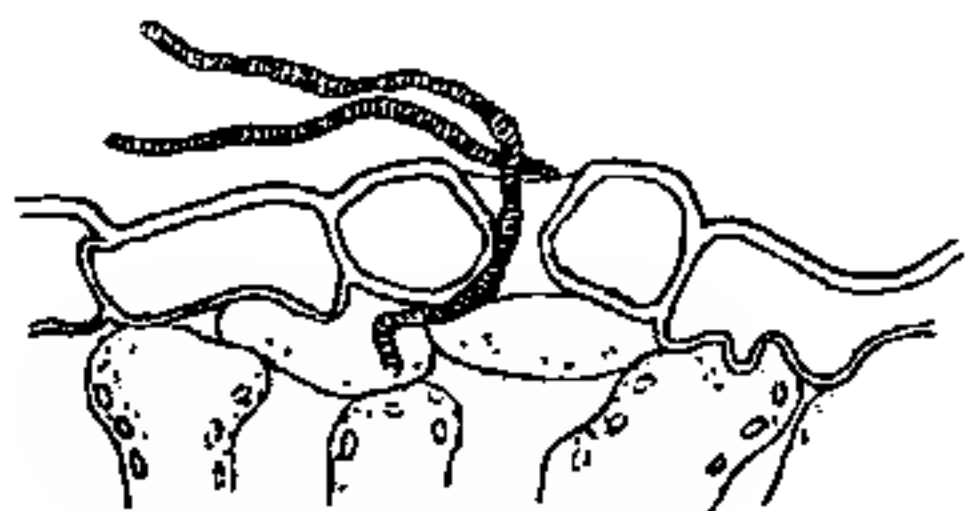


Fig. 8. Schnitt durch eine Spaltöffnung der dem Nachtschatten angehörenden Epidermis von *Solanum Koelreuterianum* mit eindringenden Keimschläuchen der *Septoria*. 600:1.

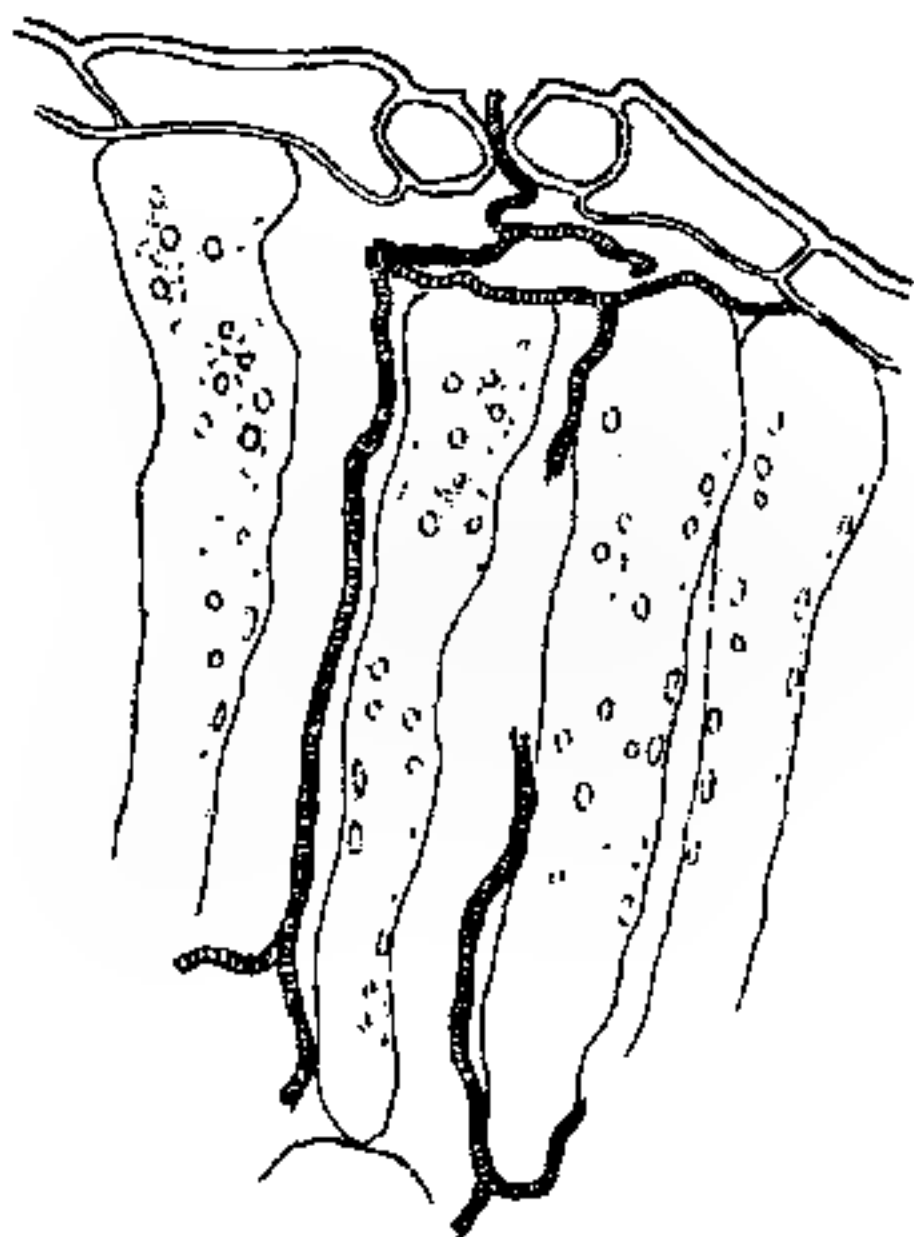


Fig. 9. Teil eines Blattquerschnitts von *Solanum Koelreuterianum*. Die *Septoria*-Hyphen dringen durch eine Spaltöffnung der Blattoberseite in das Palisadengewebe ein. 490:1.

bracht worden waren. Später waren reichliche Pykniden vorhanden.

1. Versuch am 12. Juli 1913. Erfolg vom 18. Juli an. — 2. Versuch am 6. August 1913. Erfolg vom 13. August an.

Ein Versuch vom 20. Juni 1916 führte zu demselben Ergebnis (8. August).

Die Hyphen dringen vielerwärts durch die Spaltöffnungen ein (Fig. 8); sie verbreiten sich in den Interzellularräumen sowohl im Schwammparenchym wie auch zwischen den Palisadenzellen (Fig. 9).

Oft ist die Epidermis etwas geschrumpft. Zellen mit Kristallsand sind überall vorhanden, stellenweise aber in etwas geringerer Zahl.

Die *Solanum nigrum* angehörende Epidermis schützt die Blätter dieser Chimäre also nicht gegen das Eindringen der Keimschläuche der *Septoria*. Dies findet durch den Umstand, daß die Pilzfäden nur die Spaltöffnungen zu durchwachsen brauchen, um dann in dem ganz aus Tomatengewebe bestehenden Mesophyll den ihnen zusagenden Nährboden in ausreichender Menge zu finden, wohl eine einfache Erklärung. Ob dabei vielleicht von dem Tomatengewebe ausgehende chemische Reize eine Rolle mitspielen, läßt sich nicht sagen.

Solanum Gaertnerianum.

Am Vegetationspunkt dieser Chimäre lagert außer dem *Solanum nigrum* angehörenden Dermatogen noch eine zweite Zellschicht von *Solanum nigrum* über dem den Kern bildenden Tomatengewebe. An der ausgebildeten Pflanze befinden sich also mindestens zwei Schichten Nachtschattengewebe über dem aus Tomatengewebe bestehenden Inneren; es können aber durch Zellteilungen weitere Schichten in unregelmäßiger Weise hinzukommen.

Zu den Versuchen im Sommer 1913 wurden zwei Pflanzen benutzt. Es konnte äußerlich keinerlei Erfolg der Impfung festgestellt werden.

1. Versuch, Pflanze 1, am 6. August 1913. — 2. Versuch, Pflanze 2, am 4. September 1913.

Eine Wiederholung des Versuchs im Sommer 1916 führte zu einem abweichenden Ergebnis. Es traten jetzt an ein paar Stellen Flecken auf, und auf einigen derselben konnten Konidienranken nachgewiesen werden.

Bei der mikroskopischen Untersuchung der im Sommer 1913 geimpften Blätter wurde keinerlei Myzel gefunden. Auch bräunliche Flecken, die an den in Alkohol gelegten Blättern sichtbar wurden, waren myzelfrei; sie schienen durch Blattläuse oder andere Insekten verursacht zu sein. Die Blattdicke war ziemlich groß und gleichmäßig, Schrumpfungen waren nicht vorhanden. Zellen mit Kristallsand wurden nur an wenigen Stellen gefunden. Die im Sommer 1916 geimpften Blätter waren im ganzen dünner und hatten außerdem dünnere und geschrumpfte Stellen. Kristallsand war reichlicher vorhanden. An einigen Stellen wurde Myzel gefunden; auch ein paar Pykniden fanden sich in den Schnitten.

Die Untersuchung aufgehellter Blätter im durchfallenden Lichte ergab, daß die Zellen mit Kristallsand nur streckenweise vorhanden sind, während sie an anderen Stellen fehlen. Dieses ungleichartige Ver-

halten hängt mit der ungleichen Entwicklung der unter der Epidermis lagernden Schicht von Nachtschattengewebe zusammen. Pykniden fanden sich nur an Stellen, wo Kristallsand vorhanden war. Wo Zellen mit Kristallsand fehlen, dürfte auch die Zellschicht unter den Palisaden *Solanum nigrum* angehören. Da außerdem noch mindestens die unterste Schwammparenchymzellschicht aus Nachtschattengewebe besteht, so bleibt an solchen Stellen außer den Gefäßbündeln kaum etwas von den inneren Blattbestandteilen für Tomatengewebe übrig. Die Verhältnisse sind gerade umgekehrt wie bei *Solanum proteus*.

Im allgemeinen werden die aus *Solanum nigrum* bestehenden äußeren Schichten dem Eindringen des Pilzes genügenden Widerstand entgegensetzen, um die Infektion zu verhüten. Wie die bei dem späteren Versuche doch zustande gekommene Infektion zu erklären ist, läßt sich gegenwärtig noch nicht übersehen. Man könnte sich vorstellen, daß die etwa unterseits durch Spaltöffnungen eingedrungenen Keimschläuche mit genügender Schnelligkeit gewachsen sind, um noch rechtzeitig Tomatenzellen zu erreichen. Gelegentlich, wenngleich selten, kommen an den *Solanum*-Chimären aber auch Rückschläge vor, und es wäre möglich, daß ein solcher oder eine den gewöhnlichen Grad überschreitende kräftige Entwicklung des Tomatengewebes vorgelegen hätte. Ich möchte nicht weiter darüber urteilen, ohne neue Versuche mit gut ausgebildeten Pflanzen ausgeführt zu haben. Leider wird sich auch hier durch mikroskopische Untersuchung nicht entscheiden lassen, wo im einzelnen Falle die Grenze zwischen Tomaten- und Nachtschattengewebe liegt.

Solanum Darwinianum.

Zwischen der Epidermis und den inneren Geweben, die beide *Solanum nigrum* angehören, lagert eine Schicht Burdonengewebe¹⁾. Inwieweit außerdem unter dem letzteren liegendes Tomatengewebe am Aufbau der Chimäre beteiligt ist, steht nicht sicher fest.

Am 8. Juli 1916 wurde ein Versuch mit *Septoria* gemacht. Die Pflanze war nicht von besonders guter Beschaffenheit. Das Ergebnis waren wenig ausgebildete Blattflecken, auf denen an mehreren Stellen Pykniden mit Konidienranken nachgewiesen werden konnten.

Die mikroskopische Untersuchung ergab an den gebräunten geschrumpften Stellen und hier und da auch in dem unveränderten Gewebe

1) Als Burdonen oder Verschmelzungspfropfbastarde bezeichnet Winkler solche Pflanzen, die durch Verschmelzung zweier artverschiedener somatischer Zellen entstanden sind. Vgl. Untersuchungen über Pfropfbastarde. Jena 1912, pag. 11 und Berichte der Deutsch. botan. Gesellsch. 1910, Bd. XXVIII, pag. 116.

mehr oder weniger reichliches Myzel und an einigen Stellen auch *Septoria*-Pykniden. Zellen mit Kristallsand wurden kaum gefunden; auch an aufgehellten Blättern, die im durchfallenden Lichte untersucht wurden, zeigten sie sich nur spärlich. Dagegen waren in großer Zahl, aber in einer anderen Schicht Zellen vorhanden, die größere drusenartig gehäufte Kristalle enthielten. Es steht nicht fest, ob das Burdonengewebe Zellen mit Kristallsand ausbildet. Es kann daher auch nicht gesagt werden, ob die spärlich vorhandenen Kristallsandzellen auf Tomatengewebe hinweisen.

Die Infektion war im vorliegenden Falle jedenfalls auch an Stellen aufgetreten, wo Zellen mit Kristallsand fehlen. Da das Nachtschattengewebe unempfindlich und da nicht anzunehmen ist, daß eine reichlichere Entwicklung von Tomatengewebe ohne Kristallsandzellen vorgelegen hat, dürfte an diesen Stellen Burdonengewebe vorhanden gewesen sein. Es ist also wahrscheinlich, daß das Burdonengewebe für die *Septoria* empfänglich ist. Die aus Nachtschattenzellen bestehende Epidermis schützt in diesem Falle ebensowenig gegen die Infektion, wie bei *Solanum Koelreuterianum*.

Solanum lycopersicum gigas.

Die in einem der Propfbastarde Winkler's¹⁾ entstandene Riesenform der Tomate ist äußerlich in ganz ähnlicher Weise, wie die von de Vries als Mutation aufgefaßte Riesenform von *Oenothera Lamarckiana* (*Oenothera gigas*) durch Vergrößerung aller Organe gekennzeichnet. Es war von Interesse, auch diese merkwürdige Pflanze zu den Versuchen heranzuziehen. Die am 18. Juli 1917 vorgenommene Impfung führte zu reichlichem Erfolg.

Nach den Untersuchungen Winkler's ist der Riesenwuchs dieser Pflanze, ebenso wie der Riesenwuchs des gleichzeitig entstandenen *Solanum nigrum gigas*, die Folge der Verdoppelung der Chromosomenzahl in den Zellkernen. Es liegen also keine neuen Merkmale vor, sondern nur eine Steigerung oder Verstärkung der bereits in der gewöhnlichen Tomate enthaltenen Eigenschaften. Es kann daher nicht überraschen, wenn sich die Riesenform gegen den schmarotzenden Pilz genau so empfänglich erweist, wie die gewöhnliche Pflanze.

2. Versuche mit *Cladosporium fulvum*.

Die Versuche mit *Cladosporium fulvum* haben bisher infolge unerwarteter Schwierigkeiten noch nicht zu klaren Ergebnissen geführt.

1) Zeitschr. f. Botanik 1916, Bd. VIII, pag. 417.

Wenn ich im Frühjahr geeignete Versuchspflanzen hatte, fehlte der Pilz, der erst im Laufe des Sommers auftritt, und wenn der Pilz später zur Verfügung stand, war das Laub der Versuchspflanzen nicht mehr von genügend frischer Beschaffenheit. Reinkulturen vom vorausgehenden Jahre infizierten nicht. Es gelang dann, den Pilz aus Konidien von getrockneten Blättern vom vorausgehenden Jahre auf Tomaten zur Entwicklung zu bringen, aber ein üppiges Wachstum kam nicht zustande. Ich habe keinen genügenden Grund zu der Annahme, daß die in den Chimären enthaltene Tomatensorte „König Humbert“ weniger empfänglich ist als die in den Vierlanden meist gebauten Sorten, obgleich es möglich wäre. Wahrscheinlicher ist es wohl, daß die Einzelkultur an dem schlechten Gedeihen des Pilzes schuld ist, denn es entspricht einer wiederholt gemachten Erfahrung, daß Pilze, die bei Massenanbau der Nährpflanze nicht auszurotten sind, bei dem Versuch, sie in künstlicher Kultur weiter zu ziehen, sehr bald ausbleiben. Selbst als ich im Sommer 1917 aus einer größeren Zahl junger Tomatenpflanzen einer leicht empfänglichen Sorte neun reichlich infiziert hatte, kam es weder auf diesen noch auf den nicht geimpften zu einer starken Entwicklung des Pilzes.

Erfolg hatten von den Versuchen nur die Impfungen auf Tomaten, und zwar auch auf der in den Chimären enthaltenen Sorte „König Humbert gelb“. Ebenso reichlich wurde die von Prof. Winkler gezogene Gigas-Form, die durch den Besitz der doppelten Chromosomenzahl ausgezeichnet ist, befallen. Es wurde schon oben darauf hingewiesen, daß diese Form nach ihrem inneren Aufbau keine neuen Eigenschaften enthalten kann, und daß man daher von vornherein erwarten mußte, daß sie sich auch hinsichtlich der Empfänglichkeit wie die gewöhnliche Tomate verhalten würde.

Von den Chimären wurde keine befallen. Gelbliche Flecken, die auf *S. Koelreuterianum* und *S. proteus* bemerkt wurden, können auch von andern ungünstigen Einflüssen herrühren, da Konidienträger nicht darauf zur Entwicklung kamen. Man sieht aber vorläufig keinen Grund, warum sich die Chimären gegen das *Cladosporium* wesentlich anders verhalten sollten wie gegen die *Septoria*, und deshalb bedürfen die Versuche der Wiederholung unter günstigeren Umständen.

Vergleichung mit dem Verhalten der *Crataegomespili*.

Es erübrigt noch eine Vergleichung der vorstehenden Ergebnisse mit denjenigen, die Fischer und Sahli mit den beiden Chimären *Crataegomespilus Asnieresii* und *C. Dardari* gewonnen haben.

Als infizierende Pilze wurden *Gymnosporangium clavariaeforme* und *G. confusum* benutzt. Von den Bestandteilen der Chimären ist *Mespilus germanica* gegen *G. clavariaeforme* ganz unempfindlich, von *G. confusum* wird sie mitunter schwach befallen; *Crataegus oxyacantha* ist für beide Pilze in hohem Grade empfänglich. Unmittelbar vergleichbar sind daher nur die Versuche von Sahli mit *Gymnosporangium clavariaeforme* und meine Versuche mit *Septoria* auf *Solanum Koelreuterianum* und *Gaertnerianum*, und auch diese nur mit der Einschränkung, die sich aus dem verschiedenen Verhalten der Keimschläuche beim Eindringen in die Nährpflanzen ergibt. Nach dem älteren Bericht von G. Sahli schien *Crataegomespilus Asnieresii* durch die von *Mespilus* gebildete Epidermis gegen den Angriff des *Gymnosporangium clavariaeforme* geschützt zu sein. Bei den neueren Versuchen wurden aber sogar Aecidien erhalten; nur fand die Entwicklung merklich langsamer statt als auf den stärker empfänglichen Pflanzen. *Crataegomespilus Dardari* erwies sich dagegen durch die mindestens zweifache Außenlage von *Mespilus*gewebe als völlig unempfindlich. Wenn man das nicht völlig geklärte Verhalten des *Solanum Gaertnerianum* bei meinem Versuch von 1916 als durch eine Unregelmäßigkeit der Versuchspflanze herbeigeführt betrachtet, besteht also gute Übereinstimmung mit meinen Ergebnissen. Nur wurde bei der rascheren Entwicklung der *Septoria* ein auffallender Zeitunterschied im Auftreten der Infektionswirkung bei meinen Versuchen nicht bemerkt. Daß bei G. Sahli's Versuchen mit *Gymnosporangium confusum* auch *Crataegomespilus Dardari*, die eine mindestens doppelte Außenlage von *Mespilus*gewebe hat, befallen wurde, kann nicht überraschen, da auch *Mespilus* allein von diesem Pilze, wenn auch nur schwach, angegriffen wird. Immerhin wurde eine Verzögerung der Entwicklung festgestellt.

Als allgemeineres Ergebnis kann hervorgehoben werden, daß die Chimäre nicht gegen Infektion geschützt ist, wenn sie als Außenschicht nur die Epidermis der unempfindlichen Pflanze hat. Über die Frage, ob diese einen gewissen Empfänglichkeitsgrad annimmt, oder ob sie als ein Widerstand wirkt, der überwunden wird, ergeben auch meine Versuche nichts Bestimmtes; immerhin ist es beachtenswert, daß bei dem Versuche mit *Solanum tubingense* des *Septoriamyzel* in das aus Nachtschatten bestehende Mesophyll eingedrungen war, allerdings ohne hier zu einer stärkeren Entwicklung zu kommen.

Anatomische Untersuchung der Pilzsymbiose bei *Casuarina equisetifolia* nebst einigen Bemerkungen über das Mykorrhizenproblem.

Von Hugo Miede.

(Mit Tafel VI und 2 Abbildungen im Text.)

Vor etlichen Jahren (1910) besuchte ich eine jener zahlreichen Koralleninseln auf der Reede von Batavia, die mit ihrer dichten Vegetation gleich schwimmenden Laubmassen über die See ausgestreut zu sein scheinen. Der innere, d. h. nach Java zu gerichtete Rand der Insel (es handelte sich um die Insel Leyden, mal. poeloe njamoek) ist von einem Streifen hellen Sandes umsäumt, während erst an den Flanken die eigentliche Mangrovevegetation beginnt, die sich dann hauptsächlich der Außenseite als grüne Pflanzenbarre vorlagert. Unter der interessanten Vegetation, die den sandigen Strand bevölkerte und die Schimper in seiner Schrift über die Indomalayische Strandflora¹⁾ geschildert hat, fanden sich zahlreiche Exemplare der Strandjemara, *Casuarina equisetifolia*, in allen Stadien der Entwicklung. Als ich eines der jüngsten Pflänzchen aus dem Boden zog, bemerkte ich zu meiner Überraschung, daß die Wurzeln mit zahlreichen knöllchenartigen Gebilden besetzt waren, die die größte Ähnlichkeit mit den wohlbekannten sogenannten Wurzelknöllchen der Erle zeigten. Eine Durchmusterung zahlreicher weiterer Exemplare ergab, daß es sich um ein ganz regelmäßiges Vorkommen handelt. Nachdem ich von diesem Funde in einer ganz kurzen Bemerkung²⁾ Nachricht gegeben hatte, machte nicht lange darnach Kamerling³⁾, der ebenfalls die Koralleninseln besuchte, die gleiche Beobachtung. Weder Kamerling jedoch noch ich sind die

1) A. F. W. Schimper, Die indomalayische Strandflora. Botan. Mitteil. aus den Tropen 1891, Heft 3.

2) H. Miede, Javanische Studien IV. Zur Frage der mikrobiologischen Vorgänge im Humus einiger humussammelnder Epiphyten. Abhandl. der math.-phys. Klasse der Kgl. sächs. Gesellsch. der Wissensch. 1911, Bd. XXXII, Nr. 4, pag. 381, Anm. 5.

3) Z. Kamerling, Over het voorkomen van Wortelknolletjes bij *Casuarina equisetifolia*. Natuurkundige Tijdschrift voor Ned.-Indie 1911, Deel LXXI, pag. 20.

ersten, die jene auffälligen Wurzelanschwellungen, wenigstens innerhalb der Gattung *Casuarina*, feststellten. Denn bereits Janse hat in seiner umfangreichen Abhandlung über javanische Wurzelendophyten¹⁾ Wurzelknöllchen (*nodosités*, *mamelons*) bei Casuarinen erwähnt, die er im Berggarten von Tjibodas untersuchte. Er spricht von verschiedenen Arten, gibt aber Einzelheiten und Abbildungen nur von *Casuarina muricata*. Da weder Janse's noch namentlich Kamerling's kurze Notizen ein hinreichend genaues Bild von der Histologie der merkwürdigen Gebilde geben, schien es mir der Mühe wert, diesen typischen, bisher nicht weiter bekannt gewordenen Fall von Wurzelsymbiose etwas eingehender zu studieren. Freilich nur in anatomischer Hinsicht; denn so sehr mich gerade ihre physiologische Basis interessiert hätte, so mußte doch ihre Untersuchung daran scheitern, daß es mir trotz verschiedener Bemühungen nicht gelang, lebendes Knöllchenmaterial von Casuarinen zu erhalten.

Die anatomische Untersuchung wurde an Material angestellt, das ich in 70proz. Alkohol konserviert hatte. Es wurde auf dem üblichen Wege in Paraffin eingebettet²⁾, mit dem Mikrotom geschnitten und nach Flemming, d. h. also mit Safranin, Gentianaviolett und Orange-G gefärbt. Der Erhaltungszustand des fixierten Materials war gut, dagegen ließen die Schnitte durch das offenbar etwas brüchige Gewebe zuweilen zu wünschen übrig. Immerhin erhielt ich eine ausreichende Zahl einwandfreier Präparate, die die anatomischen Einzelheiten festzustellen gestatteten.

Wie aus der Abbildung 1, die das Wurzelsystem einer jungen *Casuarina equisetifolia* darstellt, hervorgeht, sitzen die kleinen knolligen Wurzelnester in verschieden weit ausgebildetem Zustand an verschiedenen Stellen der Wurzel, an der Hauptwurzel so gut wie an den feineren und feinsten Verzweigungen. Aus Gründen klassifikatorischer Klarheit dürfte es sich empfehlen, einen Kunstausdruck für den Typus von Mykorrhizen zu schaffen, wie er unter anderen Pflanzen auch bei *Casuarina* vorliegt. Sie einfach als Knöllchen zu bezeichnen, halte ich wegen ihres besonderen entwicklungsgeschichtlichen Charakters und des durch ihn bedingten deutlichen Unterschiedes gegenüber den in bevorzugtem Sinne als „Knöllchen“ bezeichneten *Nodositäten* der Leguminosen nicht für vorteilhaft. Am treffendsten würde der Name *Korallorrhizen* (*Korallenwurzeln*) sein, da er die korallenartige Anhäufung von gedrungenen,

1) J. M. Janse, *Les endophytes radicaux de quelques plantes javanaises*. *Annales du Jardin de Buitenzorg* 1897, Tome XIV, pag. 87.

2) Vgl. „Javanische Studien“, pag. 401.

verzweigten Kurzwurzeln am besten zum Ausdruck bringen würde. Leider ist aber dieser Ausdruck schon für eine Pflanzengattung vergeben und würde Anlaß zu Verwechslungen bieten. Ich schlage deshalb vor, die Gebilde Rhizochamniae (Wurzelbüschel, von $\rho\acute{\iota}\zeta\alpha$ die Wurzel und $\acute{\omicron}$ $\delta\acute{\alpha}\mu\omicron\varsigma$ der Busch) zu nennen.

In ihrer einfachsten Form, die auch wohl als das Initialstadium der komplizierteren zu betrachten ist, stellen die Rhizochamniae einzelne



Fig. 1.

Seitenwurzeln dar, die ganz kurz bleiben und wesentlich dicker als die normalen Wurzeln sind. Meist aber sind diese gestauchten Kurzwurzeln verzweigt; zwei, drei bis viele sind zu einem kleinen Nest oder Büschel vereinigt. Im höchst entwickelten Zustande führt eine solche Verzweigung zu umfangreichen kugligen Gebilden, die aus radial gestellten Kurzwurzelsystemen zusammengesetzt sind. Ihre Enden schließen an

der Oberfläche oft so dicht zusammen, daß auf den ersten Blick eine solide mit höckriger Oberfläche versehene Kugel vorzuliegen scheint. oft ist aber auch der radiale büschlige Bau noch ohne weiteres deutlich zu erkennen. Die Verzweigung der Rhizothamnienäste ist meist ausgeprägt dichotom. Schon äußerlich erkennt man dies an der seichten Einbuchtung, die viele Ästchen zeigen, und in vorgeschrittenerem Stadium an ihrer Zweizipfligkeit. Die mikroskopische Beobachtung bestätigt dies, sie zeigt, daß sich das Scheitelmeristem der Kurzwurzeln verbreitert und in zwei neue embryonale Gewebe sondert. Der zweite entscheidende entwicklungsgeschichtliche Faktor ist die ausgeprägte Hemmung des Längenwachstums. Sie kann soweit gehen, daß sich die Ästchen nur unvollkommen voneinander loslösen, d. h. miteinander verwachsen bleiben, und da die Ebenen der Verzweigung wechseln und die Verzweigung selber sehr rasch weitergeht, resultieren massigere Komplexe, die nach dem Verlauf der Gefäßbündel in ihnen den Eindruck



Fig. 2.

machen, als könnten sie auch durch polytome Teilung des Scheitelmeristems entstanden sein. Die Fig. 2 zeigt dies z. B. ganz gut. Indem die Rhizothamnien in der beschriebenen Weise fortwachsen, können sie schließlich größeren Umfang erreichen. Die größten, die ich an Material beobachtete, das mir später Herr Dr. Hj. Jensen die Freundlichkeit hatte zu senden, hatten einen Durchmesser von etwa 3 cm. Man kann sie wahrscheinlich auch für entsprechend alt halten,

wenn mir auch keine Beobachtungen darüber vorliegen. Jedenfalls machen aber die Rhizothamnien den Eindruck dauerhafter Gebilde¹⁾, wenn auch wahrscheinlich ein Absterben einzelner Partien dauernd im Innern erfolgt.

Welcher Art ist nun der Symbiont, der in diesen Büscheln gestauchter Wurzeln lebt? Es ist ein sehr dünnfädiger Pilz. Betrachten wir einen medianen Längsschnitt durch den Gipfel eines Rhizothamnienästchens, wie ihn die Abbildung Taf. VI, Fig. 1 darstellt! Die Oberfläche ist von einem mehrschichtigen Periderm überzogen, das aus meist in regelmäßigen Reihen angeordneten flachen Korkzellen besteht. Eine deutlich abgesetzte Wurzelhaube ist nicht vorhanden, höchstens ließen sich die spärlichen kugligen Zellen auf dem Scheitel als Reste derselben

1) Wie sich in der Hinsicht die Knöllchen mehrjähriger Leguminosen verhalten, scheint meines Wissens bisher nicht festgestellt worden zu sein.

auffassen. Wurzelhaare fehlen vollständig. Die Mitte ist von einem Gefäßbündel durchzogen. Mächtig entwickelt ist das Rindengewebe, das den Sitz des Symbionten darstellt. Merkwürdigerweise ist es ganz ohne Interzellularen. Ich vermochte wenigstens an den Schnitten durch mein konserviertes Material nirgends eine Spur von Lücken zwischen den Zellen zu entdecken. In geringer Entfernung von dem Scheitelmeristem bemerkt man einzelne Zellen, deren Inhalt kräftiger gefärbt ist. Bei starker Vergrößerung kann man in ihnen die Hyphen eines Fadenpilzes erkennen, allerdings recht undeutlich, wahrscheinlich wohl deshalb, weil die dünnen Hyphen in dem hier noch ziemlich dichten Plasma verlaufen, bzw. von Plasmahüllen umgeben sind. Es ist deshalb auch nicht möglich, den Verlauf einzelner Hyphen im Zellraum über eine größere Strecke zu verfolgen. Sehr schön kann man aber in hintereinander liegenden Zellen erkennen, wie der Pilz von Zelle zu Zelle fortwuchert und was mit ihm weiter geschieht. Man sieht ganz deutlich die an dieser Stelle schärfer hervortretenden Hyphen die Wände durchsetzen (vgl. dazu Taf. VI, Fig. 2). Diese Haupthyphen, die gewöhnlich gradewegs von Zelle zu Zelle eilen, sind stets wesentlich dicker als das äußerst dünnfädige Hyphengewirr, das den übrigen Zellraum erfüllt. Sehr merkwürdig ist, daß schon wenige Zellagen hinter der vordringenden Spitze des endophytischen Myzels sich die Spuren des Absterbens und des Zerfalls bemerklich machen. So sind es an Stellen, wo sich die Infektionslinien deutlich verfolgen lassen, nur ein oder zwei Zellen an der Spitze, die mit plasmareichen, also wohl in kräftiger Wachstumstätigkeit begriffenen, aber an Masse gegen das Plasma der Wirtszelle zurücktretenden Hyphen durchzogen werden. Dann folgen zwei oder drei Zellen, die von einem dichten, aber schon weniger stark färbbaren Hyphenknäuel erfüllt sind. Die folgende Zelle zeigt dann aber schon den schwach gefärbten Pilzinhalt im Zustande der Auflösung. Abgesehen von den stärkeren, von Durchtrittsstelle zu Durchtrittsstelle verlaufenden Hyphen, die aber in der Mitte der Zelle auch nur noch schattenhaft hervortreten, ist von dem übrigen Myzel nichts mehr zu sehen als eine gerinslige oder flockige oder körnige Masse. Weiter zurück ist das Hyphenknäuel auch in seinen Resten bis auf ganz feine Suspensionen verschwunden, die nach dem Flemming'schen Färbungsverfahren einen schwachen orange-gelben Farbton zeigen. Sehr merkwürdig ist nun aber, daß die die Wände durchsetzenden Hyphenstückchen von diesem kräftigen Auflösungs Vorgange verschont bleiben. So kommt das überall im Rindengewebe anzutreffende, ja häufig allein die Erkennung der ehemaligen Mykoblasten ermöglichende Bild zustande,

das wir in der Fig. 3c auf Taf. VI wiedergegeben haben. Man sieht hier die Hyphenreste als kurze Röhrchen in der Wand stecken, mit der sie in bezug auf ihre Färbbarkeit übereinstimmen. Sie sind nämlich wie jene kräftig rot gefärbt. Ob das Myzel septiert ist oder nicht, habe ich mit Sicherheit nicht feststellen können.

Manche Präparate zeigen etwas andere Bilder. Hier ist nämlich die Auflösung des Pilzes nicht so weit und allgemein vorgeschritten, so daß man noch in den meisten Rindenzellen die dicht gepackten Hyphenmassen erkennen kann. Die Unterschiede beruhen vermutlich auf dem verschiedenen Entwicklungszustand einzelner Teilwurzeln oder ganzer Wurzelnester. Was nun ferner das Aussehen solcher besser erhaltener Pilzmassen anlangt, so machen sie oft den Eindruck, als ob sie aus sehr dicht gelagerten bakterienartigen Körperchen bestünden, wie das z. B. die Fig. 3b auf Taf. VI versucht wiederzugeben. Da auch Freihandschnitte das gleiche Bild zeigen, braucht es nicht von den besonderen Verhältnissen sehr dünner Schnitte abzuhängen. An den Rändern der Schnitte, namentlich aber in der Nachbarschaft von Pilzklumpen, die durch das Messer herausgerissen wurden, sieht man kleine Stäbchen oder kurz verzweigte Stückchen. Zerreibt man ein Rhizothamnium, so kann der Eindruck, als ob in der Aufschwemmung Bakterien von der Art der Knöllchenbakterien enthalten seien, sehr stark werden. Bei genauerer Betrachtung sieht man freilich, daß die Formen doch nicht ganz typisch sind, und vor allem erfolgt auch hier keine homogene Verteilung, wie sie leicht beim Zerdrücken eines echten Knöllchens erzielbar ist. Die Struktur eines dichten und noch dazu sehr dünnfädigen Hyphengeflechtes ist an Schnitten überhaupt nicht direkt festzustellen, auch die Herstellung von Zupfpräparaten ist so gut wie ausgeschlossen in unserem Falle. Aus der Gesamtbetrachtung ergibt sich jedoch mit genügender Sicherheit, daß wirklich ein fädiges Myzel vorliegt. Es wird von stärkeren Hyphenästen gebildet, von denen immer feinere Verzweigungen abgehen. Diese scheinen schließlich sehr dichtbüschlig und die Ästchen kurz und gedrungen zu werden. Daß zuletzt auch eine Art von Zerfall eintreten kann, halte ich für ganz gut möglich. Auffällig ist ferner, daß in manchen Präparaten kleine blasige Auftreibungen vorhanden sind. Man sieht in solchen Zellen kleinere und größere Blasen, sowie blasig aufgetriebene Hyphenstücke in schwer zu analysierendem Verein. Ich glaube nicht, daß es sich in diesen Erscheinungen um Sporen oder Sporangien handelt, da sie ganz inhaltsarm sind. Hier und da begegnet man im Gewebe Zellen, die mit wesentlich dickeren Hyphen, die etwa die Dimensionen der Haupt-

stränge haben, locker durchzogen werden. Man kann nun gelegentlich mit aller Deutlichkeit einen Zusammenhang dieses typischen Myzels mit dem in körnigem Zerfall begriffenen Inhalt der Nachbarzelle konstatieren. Man kann dieses Verhalten wohl dadurch erklären, daß die Zelle (vor oder nach der Infektion) abgestorben ist, der Pilz mithin nicht der Auflösung anheimfiel. Der Fall ist insofern bemerkenswert, als auch aus ihm mit aller Deutlichkeit der Fadenpilzcharakter des Symbionten hervorgeht.

Was nun die Beschaffenheit der pilzbeherbergenden Zellen, der Mykoblasten, anlangt, so sei hierüber noch folgendes bemerkt. Der Zellkern ist in den jungen Mykoblasten kräftig gefärbt und wesentlich größer als in den nicht infizierten Zellen (vgl. Taf. VI, Fig. 3d). Er fällt ferner durch unregelmäßig gebuchtete oder gelappte Form auf. In älteren Mykoblasten, deren Bewohner schon vollkommen aufgelöst sind, wird der Zellkern ganz außerordentlich substanzarm, so daß man ihn nur bei genauester Beobachtung und oft nur an dem etwas stärker hervortretenden kleinen Nucleolus erkennt (Taf. VI, Fig. 3e). Bisweilen ist es aber auch ganz vergeblich, den Kern aufzufinden. Er scheint verschwunden zu sein. Inwieweit dies allgemein der Fall ist und gar die ganze Zelle abgestorben ist, läßt sich nur schwer entscheiden. Zum mindesten das letztere kommt mir wenig wahrscheinlich vor; denn auch in den älteren Teilen des Gewebes ist von einer Schrumpfung der Zellen oder einer Obliteration des Rindengewebes nichts zu bemerken. Auch zeigt eine Durchmusterung von Freihandschnitten, daß doch in recht vielen älteren Mykoblasten die Zellkerne vorhanden waren, wenn sie auch recht inhaltsarm erschienen. Auffällig ist noch das Verhalten der Mykoblastenzellwände. Sie sind deutlich dicker als die der gewöhnlichen Rindenzellen und bevorzugen im Gegensatz zu diesen, die gewöhnlich blau gefärbt sind, das Safranin. Die Membranen sind also irgendwie verändert. Eine Aufklärung brachte die mikrochemische Untersuchung. Bei Anwendung von Jod und Schwefelsäure bleiben die Mykoblastenzellwände hellbraun gefärbt, während die Wände der nicht infizierten Rindenparenchymzellen die bekannte blaue Färbung zeigen. Nur diese letzteren bestehen also aus reiner Zellulose, jene sind verändert. Worin die Veränderung besteht, zeigte sich, als die Schnitte mit Phlorogluzin und Salzsäure behandelt wurden. Jetzt färbten sich die Zellwände der Mykoblasten rot, die gewöhnlichen, zwischen ihnen zerstreut liegenden Parenchymzellen blieben dagegen ungefärbt. Die Rotfärbung war um so kräftiger, je weiter die Zellen vom Vegetationspunkt entfernt lagen, ganz junge, eben infizierte Zellen

zeigten keine oder nur sehr schwache Reaktion. Bemerkenswert ist, daß auch die oben erwähnten, in den Membranen steckenden Hyphenstückchen rot gefärbt sind. Es ergab sich also, daß die von den Pilzen besiedelten Zellen verholzte Membranen besitzen. Da das Rindenparenchym gewöhnlicher Wurzeln von *Casuarina* dieses merkwürdige Mosaik verholzter und nicht verholzter Zellen nicht aufweist (nur ganz ausnahmsweise zeigte sich an einzelnen Zellwänden ein ganz schwacher lokaler Anflug), müssen wir annehmen, daß die Verholzung der Mykoblastenzellwände eine spezifische Reaktion der Zellen auf die Infektion mit dem Pilz darstellt. Auch können wir uns jetzt ganz gut vorstellen, weshalb die Durchtrittsstücke der Hyphen der Auflösung entgegen. Die Infektionshyphne treibt vermutlich den Plasmaschlauch erst ein Stück weit vor sich her, bevor sie ihn durchbohrt. Diese Partie wird dann weiterhin mit Zellulose überzogen und mit Holzsubstanzen imprägniert, kann also der enzymatischen Wirkung der Zellsäfte nicht völlig erliegen.

Stärke findet sich nur ganz selten in Form kleiner Körner, sie spielt als Reservestoff in den Rhizothamnieen keine Rolle. Unerwartet war der negative Ausfall der Reaktion auf Eiweißstoffe, indem das Reagens Millon's nirgends eine Rotfärbung hervorrief. Möglicherweise muß man frisches Material verwenden. Von anderen Inhaltsbestandteilen erwähne ich noch Gerbsaftschläuche in der Nähe des Zentralzylinders und ganz vereinzelt im Rindengewebe verstreute Kristallzellen. Beide sind immer ohne Pilze.

Wie ein Blick auf die Fig. 1 der Taf. VI lehrt, ist hier die Zahl der Zellen, in denen deutlich erkennbare Myzelien enthalten sind, nur ganz auffallend klein. Diese Zellen sind in der Zeichnung an ihrem dunkler gehaltenen Inhalt zu erkennen. Die meisten befinden sich in der Kolonisationszone, die aber auch recht schmal ist. Der Pilz stirbt also bald, nachdem er sich in einem Mykoblasten ausgebreitet hat, ab. Nur die vordringenden Infektionshyphen setzen seine Existenz fort. Demgemäß enthält hier die überwiegende Mehrzahl der Zellen des Rindengewebes keine lebenden Pilze mehr, ja, wie wir sahen, nicht einmal deutlich erkennbare Reste von ihnen. Nur die in den Wänden steckenden Hyphenstückchen weisen noch auf die ehemalige Besiedelung hin. In der Zeichnung sind diese Zellen durch einen hellgrauen Farbton gekennzeichnet, der aber nicht als Maß für die Dichte des Inhaltes gelten soll. Wie man sieht, bleiben stets einzelne wenige Zellen oder Zellzüge frei von Pilzen, die weiß gelassen wurden. Nun sieht man aber auch im älteren Rindengewebe hier und da noch einzelne eben

infizierte Zellen. Die Reihenfolge der Besiedelung entspricht also nicht immer dem Alter der Zellen, die Pilzhypphen dringen nicht alle geschlossen in einer Richtung vor. Vielmehr zweigen sich Bahnen ab, die sich durch ursprünglich frei gebliebene Zellen nach verschiedenen Richtungen fortsetzen.

Besonders darauf hingewiesen muß schließlich noch werden, daß die Hypphen nie in das Gefäßbündel eindringen und vor allem keinerlei Verbindung nach außen herstellen, was nach dem dicken Peridermmantel auch kaum anders erwartet werden konnte.

Die Verbreitung von Rhizothamnien bei *Casuarina equisetifolia* ist, wie eingangs bemerkt wurde und wie das auch aus den erneuten Befunden von K a m e r l i n g hervorgeht, am natürlichen Standorte ganz allgemein. Auch an einem großen Baume in dem Garten des Herrn Dr. Jensen in Wedi (Vorstenlanden) waren sie reichlich und in schöner Ausbildung vertreten. Dagegen habe ich sie an Topfpflanzen verschiedenen Alters, die in den Gewächshäusern des Leipziger botanischen Gartens kultiviert werden, stets vermißt. Das betrifft sowohl *C. equisetifolia* wie andere Arten. Auch Proben von Wurzeln, die ich durch die Freundlichkeit des Herrn Dr. Snell aus Ägypten bekam, waren ohne Rhizothamnien; desgleichen sollen sie nach freundlicher Mitteilung von Herrn Dr. Gast an den Casuarinen der Villa nazionale zu Neapel fehlen. Um welche Arten es sich in den beiden letzten Fällen handelt, ist nicht festgestellt. Dagegen fand J a n s e Rhizothamnien bei verschiedenen im Berggarten von Tjibodas kultivierten Arten von *Casuarina*: jedenfalls besitzt *C. muricata* typische. Man kann wohl annehmen, daß der Besitz von Rhizothamnien den Arten der Gattung *Casuarina* ganz allgemein zukommt, wenigstens an den natürlichen Standorten. Daß sie anderwärts (so namentlich an *C. equisetifolia* der Gewächshäuser) fehlen, zeigt, daß der symbiontische Pilz keine kosmopolitische Verbreitung hat, es zeigt aber auch, daß die Rhizothamnien nur durch den Reiz des eingedrungenen Pilzes entstehen. Die Casuarinen würden sich also von *Cycas* und *Ceratozamia* unterscheiden, die nach Brunchorst¹⁾ auch algenfreie Rhizothamnien besitzen sollen. Wie der Pilz in die Wurzel hineingelangt, konnte ich an meinem Material nicht ermitteln. Ich untersuchte junge Wurzelspitzen, die dicht mit Wurzelhaaren besetzt sind, ohne Erfolg. Nur in einem Präparat sah ich an einzelnen Wurzelhaaren Knäuel eines sehr dünnfädigen Pilzes. Es gelang mir aber nicht,

1) Brunchorst, J., Über einige Wurzelanschwellungen, besonders diejenigen von *Alnus* und den *Elaeagnaceen*. Untersuchungen aus dem botanischen Institut zu Tübingen 1886—1888, Bd. II, pag. 154.

den Pilz innerhalb der Wurzelhaare oder im Rindengewebe wahrzunehmen. Er muß aber selbstverständlich von außen in die Wurzel des jungen Keimlings einwandern, da eine nur auf die Wurzel beschränkte Symbiose niemals eine zyklische ¹⁾ sein kann. Wann dies aber geschieht und wo, ob es vielleicht besondere entgegenkommende Anpassungen bei der Pflanze gibt, muß einstweilen unbekannt bleiben. Erwähnen will ich schließlich noch, daß es nicht gelang, junge Pflanzen von *Casuarina equisetifolia* mit einer Aufschwemmung zerriebener Rhizothamnien der Erle zu infizieren²⁾. Trotz größter Ähnlichkeit der entsprechenden Organe ist also der Pilz nicht austauschbar, was freilich auch von vornherein wahrscheinlich war. Leider erzielte ich auch mit Material, das mir Herr Dr. Jensen aus Java sandte, keine Infektion, wie es mir auch nicht gelang, aus ihm einen Pilz herauszuzüchten, der etwa als Symbiont in Frage kommen konnte. Die Rhizothamnien waren offenbar auf der langen Reise abgestorben und der Pilz mit ihnen.

Vergleichen wir noch die Befunde Janses und Kamerling's mit den meinigen! Das morphologische Bild, das Janse³⁾ auf seiner Taf. X in den Fig. 3—5 für *C. muricata* hat darstellen lassen, entspricht ziemlich gut demjenigen von *Casuarina equisetifolia*; nur die zahlreichen feinen Wurzeln, die aus dem in der Fig. 3 dargestellten Knöllchen heraustreten, habe ich an meinem Objekt nicht wahrgenommen. Auch die Beschreibung auf pag. 88, sowie die morphologische Charakteristik stimmt mit der meinigen durchaus überein. Anatomisch dagegen wird nur angegeben, daß das Rindengewebe eine große Zahl von Zellen enthalte, die mit einer „masse grumileuse“ erfüllt seien. Hier klafft also eine Lücke, indem genauere Angaben über den Symbionten fehlen. Wie er sich die krümligen Massen entstanden denkt, wird in einer Bemerkung auf pag. 159 angedeutet. Er weist nämlich hier auf die an vielen endophytischen Pilzen zu beobachtenden „Sporangiolen“ hin, die aufplatzen und eine krümlige Masse entleeren sollen. In diesem Zustande ähnelten die dicht mit Krümeln erfüllten Mykoblasten den bakteroidenführenden Zellen der Leguminosen. In einer Anmerkung macht er dann auf den körnigen Inhalt der Mykoblasten von *C. muricata* aufmerksam und bezeichnet ihn, allerdings mit einem Fragezeichen dahinter, als „Bakteroiden“. Außer den typischen Rhizothamnien bildet er ab und beschreibt er noch bei *C. quadrivalvis* auf seiner Taf. X.

1) Mische, H., Weitere Untersuchungen über die Bakteriensymbiose bei *Ardisia crispa* II. Jahrb. f. wissensch. Botanik 1917, Bd. LVIII, pag. 60.

2) Die geimpften Topfexemplare wurden 2 Jahre hindurch beobachtet.

3) l. c.

Fig. 1 und 2, eigenartige gestauchte Würzelchen von intermittierendem Wachstum, die ganz den Mykorrhizen von *Podocarpus* entsprechen sollen. Ähnliche kleine, aber weniger auffallende Wurzeln habe ich auch gesehen, einen Pilz habe ich jedoch nicht darin entdecken können. Kamerlings¹⁾ Angaben sind noch weniger eingehend als die Janses, sie beschränken sich nur auf wenige oberflächliche Feststellungen. Er bezeichnet die Wurzelnester als „typische wortelknolletjes“, die handförmig verzweigt, oft aber auch mehr oder minder kugelförmig seien. Im „Bastgewebe“ fielen Gruppen von Zellen mit dichtem körnigen Inhalt auf, der deutliche Eiweißreaktion gäbe. Gefärbte Ausstriche von frischem Knöllcheninhalt zeigten Körperchen, die mit den Bakteroiden der Leguminosen übereinstimmten, woran sich dann die Vermutung knüpft, daß auch *C. equisetifolia* Stickstoff sammle. Von Interesse ist, daß auch er nicht in allen „Bakteroidenzellen“ einen Kern nachweisen konnte.

Wenn wir mit ganz wenigen Worten die Rhizothamnien von *Casuarina* mit anderen Mykorrhizenbildungen vergleichen, so stimmen sie morphologisch sehr gut mit denen von *Alnus*, *Elaeagnus* und *Myrica* überein. Namentlich die Ähnlichkeit mit den Wurzelnestern der Erle ist außerordentlich auffallend. Auch das anatomische und zytologische Bild ist im ganzen ähnlich, wenn wir Shibatas²⁾ Beschreibung und Abbildungen vergleichen. Nur ist die Durchtrittsstelle der Pilzhyphen anscheinend bei *Alnus* sehr viel weniger deutlich, auch der Auflösungs Vorgang ist etwas anders, namentlich tritt die Bläschenbildung, auf die auch Peklo³⁾ viel Gewicht legt, bei *Casuarina* nicht so frappant hervor. Desgleichen fehlen die strahlig angeordneten Keulen, die das endophytische Myzel bei *Myrica* nach Shibata⁴⁾ so merkwürdig machen. Hier ist auch, abgesehen von der stengeren lokalen Beschränkung des Pilzgewebes, ein Unterschied zwischen Wirts- und Verdauungszellen (Shibata, pag. 669) vorhanden, der bei *Casuarina* fehlt. Vor allem aber vermischen wir bei *Casuarina* die Exkrementierung der Pilzreste innerhalb der Zelle, wie sie nach Magnus⁵⁾ auch für die Orchi-

1) l. c. pag. 21.

2) Shibata, K., Zytologische Studien über die endotrophe Mykorrhiza. Jahrb. f. wissensch. Botanik 1902, Bd. XXXVII, pag. 662.

3) Peklo, J., Die pflanzlichen Aktinomykosen. Zentralbl. f. Bakt. usw., II. Abt., 1910, pag. 10 ff.

4) l. c. pag. 669.

5) Magnus, W., Studien an der endotrophen Mykorrhiza von *Neottia Nidus avis* L. Jahrb. f. wissensch. Botanik 1900, Bd. XXXV, pag. 32, 50.

deen so charakteristisch ist, vollständig. Auch bei *Alnus* bleibt ein deutlicher Klumpen zurück, der allerdings ganz desorganisiert ist. In diesem Punkte ergibt sich dagegen eine Ähnlichkeit mit *Podocarpus*, bei dem nach Shibata (pag. 646) genau die nämliche vollständige Resorption des Pilzes erfolgt, wie bei *Casuarina*. Hier findet aber ein Absterben des pilzhaltigen Gewebes statt, was für die Mykoblasten mit innerer Exkrementierung (*Alnus*, *Myrica*, Orchideen) nicht zutrifft, die sich völlig erholen. Bei *Casuarina* konnten wir ein deutliches Absterben des Rindengewebes nicht feststellen. Soweit mir bekannt, ist es bisher nur Peklo¹⁾ geglückt, den Symbionten, und zwar bei *Alnus* und *Myrica*, rein zu kultivieren; allerdings wird ein auf Impfung beruhender Identitätsbeweis nur für *Alnus* und auch hier nicht völlig befriedigend geführt. Ich halte es aber für wahrscheinlich, daß er die echten Pilze in Händen gehabt hat. Es sollen nach diesem Autor Strahlenpilze (*Actinomyzeten*) sein, die nach Shibata auch die Wurzeln von *Myrica* bewohnen sollen. Ein Urteil über die systematische Stellung des Tjemara-Symbionten vermag ich auf Grund der Präparate allein noch nicht abzugeben. Er könnte aber nach der Feinheit seiner Hyphen ganz gut in die Verwandtschaft der *Actinomyzeten* gehören, die allerdings, was oft übersehen wird, auch noch durch andere Eigenschaften charakterisiert sind.

Da es leider die Umstände verhinderten, die Untersuchung nach der physiologischen Seite hin zu ergänzen, würde es überflüssig sein, das interessante, oft diskutierte und immer wieder zum Nachdenken reizende Mykorrhizenproblem an diesem neuen Beispiele typischer Pilzsymbiose eingehender zu erörtern. Immerhin möge der Versuch erlaubt sein, wenigstens eine ganz allgemeine Aufklärung des schwierigen Geländes vorzunehmen, wenn dabei auch vielfach Bekanntes und oft Besprochenes wiederholt und anderes nur andeutungsweise berührt werden kann. Dabei wollen wir als allgemein ausgemacht annehmen, daß die Symbiose weder eine Krankheit noch einen Kommensalismus darstellt, sondern eine ernährungsphysiologische Bedeutung für die Pflanze hat. Das braucht wohl kaum noch von neuem begründet zu werden.

Der Pilz hat keinerlei Verbindung mit dem umgebenden Boden. Er muß sich also von Stoffen ernähren, die er innerhalb der von ihm bewohnten Zellen des Wirtes vorfindet. Dies können einmal Stoffe sein, die durch die eigene auf- resp. abbauende Stoffwechselfähigkeit der Wirtspflanze in der Zelle selbst gebildet oder in sie von anderen

1) l. c. pag. 33 ff.

Bildungsarten aus hineingeleitet wurden, oder Stoffe, welche die Pflanze durch ihr Bodenabsorptionssystem von außen aufnahm und unverändert durch die Leitbahnen dem Mykoblastengewebe zuführte. Zu der ersten Art von Stoffen gehören alle, die das lebende Plasma zusammensetzen und die sich innerhalb der Zellen vorfinden können. Unter ihnen kommt aber wahrscheinlich das Körpereweiß des Wirtes nicht in Frage, da ja der Protoplast nicht vom eindringenden Pilze getötet wird. Dagegen kommen in Betracht die Kohlehydrate (unter ihnen aber Stärke bei *Casuarina* nicht), ferner organische Säuren, die ja meist von Pilzen gut ausgenutzt werden, vielleicht auch Fette, Amidverbindungen, wie das häufige Asparagin, sowie Albumine, Proteine usw. Die zweite Kategorie von Stoffen, die als Nährsubstrat für den Pilz dienen könnten, wäre einmal das selbstverständlich durch den Wasserstrom zugeführte Wasser samt seinen gegebenenfalls darin ursprünglich enthaltenen anorganischen Salzen und ferner die auf demselben Wege geleiteten löslichen Produkte der mikrobiologischen Zersetzungsvorgänge im Boden, die unter dem Sammelnamen „Humussubstanzen“ begriffen und fast in allen Böden in größerer oder geringerer Menge angetroffen werden. Sie enthalten die Elemente, welche die tierischen und pflanzlichen Abfallstoffe zusammensetzen, wenn auch in einfacherer Bindung. Neuerdings haben wir auch, namentlich durch die Untersuchungen von Schreiner¹⁾ und seinem Mitarbeiter Shorey, einen genaueren Einblick in die Bestandteile jenes bunten Stoffgemisches erhalten, das man mit dem Sammelnamen „Humussubstanzen“ bezeichnete. Von den zahlreichen wohldefinierten Verbindungen, die die Autoren aus verschiedenen Böden isolierten, interessieren hier die aus C und H und aus C, H und O bestehenden organischen Körper weniger, um so mehr aber die übrigen. Sie fanden an stickstoffhaltigen Verbindungen die Hexonbasen Arginin, Histidin und Lysin, die Purinbasen Xanthin, Hypoxanthin und Adenin, sowie das Zytisin, das Cholin und das Trimethylamin, ferner eine organische Schwefelverbindung (Trithiobenzaldehyd) und eine Nukleinsäure unbekannter Zusammensetzung, also auch eine organische Phosphorverbindung. Da nach Dumont²⁾ organische Bestandteile des Bodens durch tierische Blase oder Pergamentpapier dialysieren, so ist es wahrscheinlich, daß manche der den Humus zusammensetzenden Stoffe von

1) Schreiner, O. und Shorey, E. C., Chemical nature of soil organic matter. U. S. Department of Agriculture, Bureau of soils. Bull. 1910, Nr. 74; Shorey, E. C., Some organic soil constituents. Ebenda. Bull. 1913, Nr. 88

2) Compt. rend. Paris Acad. 1897, Nr. 124, pag. 1051; zitiert nach E. Rammann, Bodenkunde. Berlin 1911, pag. 162.

der Pflanze aufgenommen werden können. Für etliche der oben erwähnten Stickstoffverbindungen, sowie andere ähnliche Abbauprodukte von Eiweißstoffen, glauben Schreiner und Skinner¹⁾ sogar aus Ernährungsversuchen schließen zu können, daß sie in den pflanzlichen Stoffwechsel gelangen und zum Teil als N-haltige Nährstoffe verwandt werden können. Jedenfalls würden sie für den symbiontischen Pilz als Nahrung dienen können. Als eine Quelle besonderer Art würde schließlich noch der durch das Interzellularsystem eindringende atmosphärische Stickstoff in Frage kommen können. Wir möchten aber, um den Gedankengang nicht zu komplizieren, vorläufig diesen speziellen Punkt absondern.

Aus allen diesen Stoffen könnte der Pilz seine Körpersubstanz aufbauen; welche er im einzelnen benutzt, ist bisher nicht ermittelt. Wir müssen aber, wenn wir überhaupt eine Bedeutung für die Pflanze annehmen, ausschließen, daß sich der Pilz allein von den Stoffen ernährt, die die Pflanze produziert. Nun verfällt die Substanz des Pilzes der Auflösung; was mithin der Pilz aufbaute, geht in Form von löslichen Abbauprodukten in die Säfte der Pflanze ein. Ausscheiden tut sie ja nichts²⁾. Dabei braucht man zunächst nicht einmal anzunehmen, daß das Absterben und die Auflösung durch eine spezifische, zweckmäßige Reaktion der lebenden Mykoblasten vermittelt werde. In jedem Pilzmyzel sterben die rückwärtigen Teile dauernd ab, und daß die Pflanzenzelle allgemein über proteolytische Enzyme verfügt, ist bekannt. Die enzymatische Kraft scheint aber nach den interessanten Versuchen Shibata's³⁾ erheblich gesteigert zu sein; denn der Saft der Rhizothamnen von *Alnus* z. B. löst im Gegensatz zu dem der gewöhnlichen Erlenwurzeln Albumin energisch auf. Auch darf auf die rasche und ungewöhnlich intensive Auflösung hingewiesen werden, der bei unserer *Casuarina* das Pilzmyzel mit Stumpf und Stiel verfällt. Das die aufgelöste Pilzsubstanz auch im aufbauenden Stoffwechsel der Pflanze verwandt wird.

1) Schreiner, O. und Skinner, J. J., Nitrogenous soil constituents and their bearing on soil fertility U. S. Department of Agriculture, Bureau of soils, Bull. 1912, Nr. 87. Da die Wasserkulturen nicht steril waren, muß freilich die ganze Frage der Aufnahme und Bearbeitung als noch nicht einwandfrei entschieden gelten. Doch geben Hutchinson und Müller (Zentralbl. f. Bakt. 1911, II. Abt., Bd. XXX, pag. 513) an, daß für steril gehaltene Erbsen Azetamid, Harnstoff, Alloxan u. a. gute N-Quellen seien.

2) Nur z. B. bei den Orchideen würde eine innere Exkrementierung in Betracht kommen und z. B. bei *Podocarpus* eine eventuelle Abstoßung nutzloser Reste bei dem normal eintretenden Absterben des Pilzgewebes.

3) l. c. pag. 670.

kann man wohl als sehr wahrscheinlich annehmen. Das scheint nun allerdings auf den ersten Blick ein merkwürdiger Umweg zu sein. Weshalb richtet die Pflanze ihr Vermögen, organische Stoffe zu verarbeiten, nicht direkt auf die gegebenenfalls aufnehmbaren organischen Substanzen des Bodens? Der Widersinn löst sich aber durch die Überlegung, daß in diesem Falle die Pflanze auf die Spaltprodukte fremder Zersetzungstätigkeit angewiesen ist, im Gegensatz zu der legitimen Aufschließung eines nativen organischen Ausgangsproduktes beim Verdauungsvorgang im Mykoblasten. Die fleischfressenden Pflanzen können sich diesen Umweg ersparen, sie erfassen und lösen die organische Masse direkt und zwar schon an ihrer Oberfläche. Im Versuch können wahrscheinlich auch andere weniger spezifisch angepaßte Pflanzen organische Stoffe aufnehmen (der Keimling entzieht sie ja auch dem Endosperm), aber solche direkt assimilierbaren Stoffe werden beim natürlichen Zersetzungsvorgang im Boden vielleicht nur in geringer Menge zur Verfügung stehen. Es würde ganz lehrreich sein, wenn wir Stoffe kennen lernen würden, die gar nicht oder schlecht von einer grünen Pflanze, gut dagegen von einem Pilz verbraucht werden können. Hier könnte man übrigens schon an Ammonverbindungen erinnern, auf die bereits Pfeffer¹⁾ bei Erörterung des Mykorrhizenproblems aufmerksam macht.

Wenn nun die Substanz des Pilzes aufgelöst und als Nahrung verwandt wird, so würde der Kohlenstoff nur für die chlorophyllfreien Mykorrhizenpflanzen ein wertvoller Erwerb sein. Die grüne Pflanze braucht ihm nicht nachzujagen. Vielmehr sind es für sie nur die Elemente Stickstoff, Phosphor, Kalium, Schwefel usw., oder einzelne von ihnen, die nunmehr bei Verarbeitung des organischen Stoffes als wertvollster Gewinn auftreten. Elemente also, die gewöhnlich in anorganischer Bindung in der Form der Nährsalze aus dem Boden aufgenommen werden müssen. Darin würden wir den Sinn und eigentlichen Vorteil der Mykorrhizenbildung grüner Pflanzen erblicken. Und dieser Vorteil ist sehr groß! Wie sehr hängen Gedeihen und Verbreitung der Pflanzen von der Gewinnung und dem Nachschub der Nährsalze des Bodens ab! Wie spärlich sind manche von ihnen verteilt, im Gegensatz zu Licht, Kohlensäure und auch zum Wasser, wie schwierig, ja umständlich werden sie oft ersetzt! Da ist jeder neue Weg, sich die wichtigen Elemente zu sichern, von höchster Bedeutung, wir müßten geradezu besondere Anpassungen an diese besondere Situation fordern, wenn auch

1) W. Pfeffer, Pflanzenphysiologie. Leipzig 1897, Bd. I, pag. 359.

noch keine Anhaltspunkte vorlägen. Eine solche direkte Ausnutzung von Humus ist direkt wertvoll, wenn das Substrat einen Mangel an anorganischen Nährsalzen oder solchen bestimmter Art zeigt, nicht minder bedeutungsvoll aber auch, wenn solche zwar erreichbar sind, aber die Möglichkeit eröffnet wird, das Quantum der Bodennahrung noch erheblich zu steigern. So werden die mykotrophen Pflanzen, deren Wurzelsystem nicht gänzlich im Sinne dieser Anpassung umgestaltet wurde, also gerade z. B. unsere Pflanzen mit Rhizothamnien, in nährsalzreichem Substrat auch ganz ohne ihre Pilzwurzeln gut gedeihen und tun es ja auch, wie die Gewächshausexemplare von Casuarina zeigen und wie dies auch bei der Erle beobachtet wurde. Überhaupt braucht nicht weiter ausgeführt zu werden, daß wir Übergänge von obligater zu fakultativer und von totaler zu partieller Mykotrophie aufstellen können.

Durch Einschalten eines heterotrophen Gastes in den eigenen Stoffwechselmechanismus würde sich also die Pflanze ganz oder wenigstens teilweise von einer Abhängigkeit befreien, in welcher sie sich gegenüber den Mineralisierungsvorgängen im Boden befindet; die Mykotrophie ist eine mehr oder weniger ausgestaltete Modifikation des Nährsalzerwerbes. So stoßen wir, wenn auch auf einem anderen Wege, auf ein Moment, das zuerst Stahl¹⁾ in einer an Gedanken wie an Beobachtungen reichen Abhandlung in die Diskussion über das Mykorrhizenproblem hineingetragen hat. Im Kampfe um die Nährsalze des Bodens, sagt er, haben sich gewisse Pflanzen der Pilze als Dienstleute versichert. Nun nimmt er allerdings diese Nährsalze als gegeben an, ohne auch dem Falle nachzugehen, wo alle oder einzelne fehlen, bzw. sehr knapp sind, und erörtert nur, wie sich die Pflanzen auf humösen Standorten ihrer im Wettbewerb mit den zahllosen, den Humus durchwuchernden Pilzen bemächtigen können. Dabei stellt er sich offenbar vor, daß die Pilze die Salze an die Pflanze abgeben. Denn er hat bei seinen Erörterungen in erster Linie die ektotrophe Mykorrhiza im Auge. Auf sie, mit ihrer direkten Verbindung mit dem Boden, ist überhaupt seine Vorstellung zugeschnitten, für die extrem endotrophe Mykorrhiza, wie sie uns gerade als Ausgangspunkt diente, ist dagegen seine Hypothese nicht direkt anwendbar. Wohl aber können die oben angedeuteten Zusammenhänge für beide Arten der Pilzsymbiose gültig sein, man könnte die endotrophe Mykorrhiza als die höhere Entwicklungsstufe der ektotrophen auffassen, wie ja auch beide Formen durch Zwischenglieder

1) E. Stahl, Der Sinn der Mykorrhizenbildung. Eine vergleichend biologische Studie. Jahrb. f. wissensch. Botanik 1900, Bd. XXXIV, pag. 539.

miteinander verbunden sind. Allerdings müssen wir, wenn wir die ektotrophe Mykorrhiza ganz in unseren Gedankengang eingliedern, die notwendige Annahme machen, daß der Pilz Stoffe an die Pflanze abgibt, und zwar in einer geeigneteren Form, als sie die ihr direkt zugänglichen besitzen. Denn ein Eindringen der Pilzhyphen in die Wirtszellen ist nur vereinzelt beobachtet und über eine interzellulare Verdauung wissen wir schon gar nichts. In welcher Weise also die osmotische Ausbeutung der symbiontischen Pilze erfolgt, ist hier noch ein Problem, wie sie auch in der Stahl'schen Hypothese noch im Unklaren geblieben ist. Die merkwürdigen Beziehungen zwischen gewissen physiologischen Eigenschaften und der Mykotrophie, die Stahl aufdeckte und die im wesentlichen auf eine geringere Wasserdurchströmung der Mykotrophen hindeuten, würden auch von unserem Standpunkte aus als die Folge der Verschiebung erscheinen, die die Aufnahme der Bodennahrung erfahren hat. Über die Transpiration der Strandtjemara ist mir nichts bekannt, der xerophile Habitus kann trügerisch sein. Dagegen gilt der Baum als sehr schnellwüchsig.

Die Hebung des im Bodenhumus eingeschlossenen Schatzes wertvoller Elemente unter Umgehung seiner völligen Mineralisierung, ist noch in einer anderen Hinsicht ausgezeichnet, nämlich in Hinsicht auf das Tempo der Abbauvorgänge im Erdboden. Es ergibt sich aus unseren Auseinandersetzungen von selber, daß irgendwelche gegebenen organischen Abfallprodukte rascher in die durch die grünen Pflanzen hindurchgehende Phase des Stoffkreislaufes eintreten, wenn sie vom System Pflanze-Pilz schon vor ihrem vollständigen Abbau ergriffen werden. Inwieweit dies nun auf altem humösem Substrat also z. B. in einem Walde von Vorteil ist, läßt sich schwer übersehen, da das schwierige geschichtliche Moment hinzutritt. Man darf aber in diesem Zusammenhange auf Beobachtungen hinweisen, die jüngst Hesselmann¹⁾ über die Nitrifikationsvorgänge in verschiedenen natürlichen Böden angestellt hat. Er fand, daß in Fichtenwäldern mit starker Moosdecke sowie in Kiefernheiden, deren Bodendecke aus Flechten und Heidekräutern besteht, keine Nitrifikation stattfindet und dementsprechend so gut wie kein Salpeter auftritt, selbst nicht in Lagerproben. Es gibt also nach diesen Befunden Stellen auf der Erde, wo infolge bestimmter

1) Hesselmann, H., Studier över Salpeterbildningen i naturliga Jordmaner usw. (Studien über die Nitratbildung in natürlichen Böden usw.). Meddelanden fran Statens Skogsforsöksanstalt 1917, Heft 13—14. pag. 353 ff., sowie Studier över Norrländska Tallhedarnas Föryngringsvillkor II. (Studien über die Verjüngungsbedingungen der Norrländischen Kiefernheiden. Ebenda, pag. 1242 ff.

eigenartiger Bedingungen die Mineralisierung nicht nach dem glatten Schema verläuft, das wir uns nach den Verhältnissen kultivierter Böden gebildet haben. Daß hier die Mykotrophie eine bedeutsame Rolle spielen kann, braucht kaum betont zu werden. Etwas klarere Gestalt gewinnt die Frage, wenn wir sie auf die Verhältnisse übertragen, die bei der Kolonisation jungen Bodens obwalten. Die Pflanze, welche imstande ist, organische Abfallstoffe rascher in ihren Stoffwechsel einzuführen, hat einen bedeutenden Vorsprung und ist als Kolonist besonders geeignet. Allerdings müssen wir die Gegenwart gewisser Mengen von Abfallstoffen voraussetzen. Wir können hier an N-sammelnde Organismen und symbiontische Systeme denken (die wir aber der Einfachheit wegen auch hier nicht näher berücksichtigen), aber auch an andere im Bereich der Möglichkeit liegende Quellen bzw. Transporte. Ist aber erst ein gewisser Anfang gemacht, so würde schon die rasche Ausnutzung der eigenen Reste einen bedeutenden kolonisatorischen Vorteil bedeuten. Hier könnten wir sogar den Versuch wagen, wieder an *Casuarina* anzuknüpfen. *C. equisetifolia* ist nämlich ein Bewohner des Meeresstrandes, also eines jungen Bodens, der wohl sicher nicht arm an organischen Abfallstoffen, wie z. B. den Resten von Meertieren, besonders der Korallenpolypen, ist. Auch das Vorkommen anderer *Casuarinen* ist pflanzengeographisch bemerkenswert. So gedeiht eine *Casuarina*-Art ausgezeichnet im Wüstensande längs des Suezkanals, und jedem der durch die großen Wälder der Bergtjemaren (*C. montana*) im vulkanischen Gebiet des Tenger auf Java gewandert ist und das merkwürdige Bild eines in den Tropen so seltenen reinen Bestandes hat auf sich wirken lassen, wird zu der Vorstellung eines Pionierwaldes geführt. Auch darf hier vielleicht noch einmal an die schon früher erörterte¹⁾ Vegetation anderer Vulkane erinnert werden, auf denen mykotrophe (und bakteriotrophe) Pflanzen eine außerordentlich auffallende Rolle spielen, sowie an den gleichfalls dort diskutierten Zusammenhang zwischen Epiphytismus und Mykotrophie²⁾.

Auch der Stickstoff kann natürlich wie andere Elemente auf dem Wege über den Pilzstoffwechsel der Pflanze einverleibt werden. Zu den dergestalt ausnutzbaren Stickstoffquellen des Humus kann aber hier noch eine besondere Quelle hinzukommen, nämlich der atmosphärische Stickstoff, dessen direkte Ausnutzung, wie es scheint, nur innerhalb des Pilz- und Bakterienreiches vorkommt. In diesem Falle würde die

1) Javanische Studien, pag. 380, Anm. 5.

2) Ebenda. pag. 379, 380.

Mykotrophie noch eine spezielle Bedeutung erlangen, die ökologisch auf N-armem oder -freiem Boden entscheidend, aber auch anderswo groß genug sein würde. Da *Alnus*¹⁾, *Elaeagnus*²⁾, *Podocarpus*³⁾ in stickstoff-freiem Substrat bei Ausbildung der Rhizothamnien gut gedeihen und der Pilz der Erikazeen N zu binden vermag⁴⁾, wird vielleicht für diese Pflanzen die N-werbungskomponente des Mykorrhizenproblems in den Vordergrund treten, ohne damit die alleinige Bedeutung beanspruchen zu dürfen. Freilich dürften für die ersterwähnten Fälle noch genauere und ausführlichere Untersuchungen nicht überflüssig sein.

Wie man sieht, nähern wir uns in unseren obigen Betrachtungen wiederum etwas der Auffassung, die seinerzeit der Begründer unserer Kenntnisse von der Mykorrhiza, B. Frank, entwickelt hat⁵⁾. Weitere Fortschritte würden wir von exakten Ernährungsversuchen erwarten können, die die Ausnutzbarkeit von Humusstoffen oder, allgemeiner gesagt, von organischen Substanzen durch mykotrophe Pflanzen zum Gegenstand haben. Solche würden freilich auf große methodische Schwierigkeiten stoßen.

1) Hiltner, L., Über die Bedeutung der Wurzelknöllchen von *Alnus glutinosa* für die Stickstoffsammlung dieser Pflanze. *Landwirtsch. Versuchsstation*. 1896, Bd. XLVI, pag. 153.

2) Hiltner und Nobbe, Über das Stickstoffsammelungsvermögen der Erlen und *Elaeagnaceen*. *Naturwiss. Zeitschr. f. Land- und Forstwirtschaft* 1904, Bd. II, pag. 366.

3) Dies., Die endotrophe Mykorrhiza von *Podocarpus* und ihre physiologische Bedeutung. *Landwirtsch. Versuchsstation*. 1899, Bd. LI, pag. 241.

4) Ternetz, Ch., Über die Assimilation des atmosphärischen Stickstoffs. *Jahrb. f. wissensch. Botanik* 1907, Bd. XLIV, pag. 353.

5) Frank, B., *Lehrbuch der Botanik*. Leipzig 1892, Bd. I, pag. 263.

Pflanzen und Nacktschnecken.

Von Wilhelm Benecke.

Ein Menschenalter ist verflossen, seitdem Ernst Stahl in seiner Abhandlung über „Pflanzen und Schnecken“¹⁾ durch den biologischen Versuch das Vorhandensein zahlreicher Schutzrichtungen der Pflanzen gegen Schneckenfraß nachwies, und zeigte, auf welche Weise das Gleichgewicht, das wir heute auf Erden zwischen pflanzenfressenden Tieren und Pflanzen beobachten, zustande kommt. Stahl teilt die Tiere ein in Omnivore und Spezialisten. Insonderheit gegen die Omnivoren, die nicht auf eine ganz bestimmte Kost eingestellt sind, schützen sich die Pflanzen unserm Forscher zufolge chemisch oder mechanisch in mehr oder minder bedingter Weise, — denn absolute Schutzmittel gegen Tierfraß sind nach Stahl bis jetzt nicht bekannt, — oft gleich „kleinen Festungen“, so daß sie zwar ihren Zoll an die Tierwelt abgeben müssen, aber doch nicht ausgemerzt werden. Die Schädigung andererseits durch spezialisierte Tiere, die durch ihren Geschmack auf ganz bestimmte, für die omnivoren aus diesem oder jenem Grund widerwärtige Pflanzen angewiesen sind, wird dadurch in Schranken gehalten, daß der vollkommenen Vernichtung einer als ausschließliche Nahrung dienenden Pflanzensippe der Hungertod der auf sie angewiesenen Tiere sehr bald folgen müßte. Diese Einteilung in Omnivore und Spezialisten, die Stahl für seine Versuchstiere, die Schnecken, durchführt und auch später nochmals in seiner Arbeit über Schutzmittel der Flechten gegen Tierfraß²⁾ eingehend begründet, ist der Angelpunkt seiner ganzen Ausführungen über Phytophagie.

Die Stahl'schen Versuchsergebnisse sind inzwischen Gemeingut der biologischen Wissenschaften geworden. Neuerdings aber vertritt Heikertinger³⁾ andere Anschauungen und ich will versuchen, die Grundgedanken dieses Forschers hier mit wenigen Worten anzuführen, um das Problem „Pflanzen und Schnecken“ wie es heute vor uns steht, kurz aber tunlichst vollständig zu skizzieren.

1) Jen. Zeitschr. f. Naturw. u. Med. 1888, Bd. XXII, N. F. Bd. XV.

2) Festschr. f. Haeckel. Jena 1904, pag. 357.

3) Biol. Zentralbl. 1914, Bd. XXXIV, pag. 81; Bot. Zentralbl. 1916, Bd. XXXI, pag. 275.

Ganz unabhängig von seiner persönlichen Stellungnahme zu den Fragen nach der Entwicklung der Lebewelt auf Erden, muß jeder, der die Darstellung Stahl's liest, den großen Reiz empfinden, der darin liegt, daß unser Forscher sich nicht mit dem experimentellen Nachweis des Daseins jener Schutzmittel genügen läßt, vielmehr versucht, den Beweis zu führen, daß sie entstanden sind als Zuchtprodukte des Daseinskampfes zwischen grünen Pflanzen und Schnecken. Heikertinger aber sagt, daß zur Entscheidung solcher Fragen die Schnecken gar nicht herangezogen werden dürfen, da sie keine stammesgeschichtlich alten Krautfresser seien, und nur die Bearbeitung solcher zur Beantwortung der Frage, wie sich etwaige Schutzmittel im Laufe der Zeiten bei grünen Pflanzen herausgebildet haben mögen, führen könne.

Die Schnecken aber seien ursprünglich Pilz-, Algen-, Flechten-, Moderfresser, denen engere Beziehungen zu den Fleisch- als zu den Krautfressern zuzuschreiben seien; er beruft sich dabei auf eigene Erfahrungen, ferner auch besonders auf die Angaben von Simroth¹⁾, der ausführt, daß auch die herbivoren Helices noch Hinneigung zu jener Ernährungsweise der anderen Schnecken zeigen, ja sogar im Hinblick auf die von Ludwig²⁾ ermittelte Tatsache, daß grüne Pflanzen häufig zumal dann von Schnecken gefressen werden, wenn sie von Schmarotzerpilzen befallen sind, die interessante Frage aufwirft, ob vielleicht die herbivoren Schnecken erst durch die Pilze, welche Blätter besiedeln, zu Krautfressern herangezüchtet worden seien. — Auch jene Stahl'sche Einteilung der Tiere in omnivore und spezialisierte beanstandet Heikertinger. Seiner Meinung nach sind alle Tiersippen mehr oder minder spezialisiert; die jeder Tierart eigene Geschmacksrichtung verhindere, daß bestimmte Pflanzen von allzuvielen Tierarten gefressen und so vernichtet werden, nicht aber die Ausbildung etwaiger Schutzmittel, deren Wert vielmehr nur dann anzuerkennen sei und den Fraß an einer bestimmten Pflanzensippe einschränke, wenn Tiere gezwungenermaßen eine ihnen weniger zusagende Pflanze fressen müssen. Solcher Hungerfraß sei aber nicht, wie Stahl glaubt, bei allen Omnivoren in natura die Regel, sondern nur in Gefangenschaft.

Von der Überzeugung geleitet, daß nicht durch theoretische Diskussionen, sondern lediglich durch den biologischen Versuch, wie Stahl ihn uns gelehrt, verbunden mit Beobachtungen der Organismen in ihrem Standgebiet, eine Förderung dieser in mancher Hinsicht noch

1) Zeitschr. f. wiss. Zool. 1885, Bd. XLII, pag. 203.

2) Beih. z. bot. Zentralbl. 1891, pag. 35.

strittigen Fragen zu erwarten sei, habe ich mir zwei Sonderprobleme aus dem Gebiet, welches die Beziehungen zwischen Pflanzen und Schnecken behandelt, zur experimentellen Bearbeitung herausgegriffen, und auch diese beiden Sonderprobleme noch insofern eingeschränkt, als fast nur vom Fraß durch einige einheimische Nacktschnecken gehandelt werden soll. Die erste Teilfrage ist die folgende: Stahl gruppiert, wie gesagt, in seiner Arbeit über Pflanzen und Schnecken die Schnecken in omnivore, die mit Vorliebe „süße Pflanzenteile, Früchte, Wurzeln“ fressen, Pilze aber meiden, wenn man sie nicht durch Auslaugen mit Alkohol oder anderen Mitteln ihrer spezifischen Stoffe beraubt, und in Spezialisten, und zwar Pilzspezialisten, welche mit Vorliebe frische Pilze verzehren, ausgelaugte Pilze aber weniger gern zu sich nehmen. Ist es nun nicht sachgemäßer, so wollte ich im Anschluß an viele gelegentliche Angaben der Zoologen fragen, statt dieser zwei Gruppen von Nacktschnecken, zunächst mindestens deren drei aufzustellen, nämlich erstens *Pleophage*¹⁾, welchen sowohl süße Früchte, Wurzeln, Blätter von Blütenpflanzen, als auch Pilze munden, zweitens *Herbivore*, die mit Vorliebe die erstgenannten Pflanzenteile, nicht aber Pilze fressen, und drittens *Mykophage*, deren Leibspeise die Pilze sind?

Und wenn diese Dreiteilung gelingt, sollte untersucht werden, welche Grenzüberschreitungen vorkommen, denn daß Grenzen zwischen solchen ernährungsphysiologischen Gruppen nicht vollkommen starr sein können, steht für jeden Biologen fest.

Der Erörterung dieser und einiger sich anschließender Fragen ist Teil I der folgenden Ausführungen gewidmet.

1) Für meine Zwecke ist dieser Ausdruck der Stahl'schen Bezeichnung *Omnivor* entschieden vorzuziehen, da man unter *Omnivoren* zwar keine Allesfresser, — die es gar nicht gibt, aber Tiere, die von Pflanzen- und Fleischkost leben, versteht. Die Frage der Sarkophagie, die ganz in zoologisches Gebiet fällt, habe ich ausgeschaltet. Stahl führt von seinen omnivoren Nacktschnecken (*Arion empiricorum*, *Agriolimax agrestis*) an, daß sie gern Fleisch fressen. Nach Ansicht vieler Zoologen andererseits sind Sarko- und Mykophagie verwandte Ernährungsweisen. Von meinen Versuchstieren war *Arion subfuscus* am meisten fleischlüstern und verschlang lebende Regenwürmer, die von den anderen verachtet wurden, oft nach lebhaftem Kampf. Nach Künkel (Biol. d. Lungenschnecken, Heidelberg 1916) verschlingt *Arion empiricorum* Käfer, tote Nackt- und lebende Gehäuse-schnecken, *A. agrestis* frißt lebende *Arion hortensis* und tote *Limax cinereus*, dieser frißt cinereoniger und *Arion empiricorum* auf. Weitere Angaben bei Simroth. — Viele Nacktschnecken werden bekanntlich auch „des Kannibalismus beschuldigt“, so *A. empiricorum*, für den ich das bestätigen kann, ferner *Limax tenellus*, *Agriolimax agrestis*.

Als bald aber drängen sich weitere Fragen vor den Richterstuhl des biologischen Versuchs: Wenn es sich als möglich erweist, die oben genannten drei Gruppen aufzustellen, so ist es doch klar, daß die Pleophagen nicht Allesfresser s. str. sind, daß weiter die Herbivoren nicht Blätter, Wurzeln, Früchte aller höheren Pflanzen fressen, daß endlich die Mykophagen nicht wahllos von allen Pilzen zehren werden. Für den Kräuterfraß durch Schnecken ist das ja durch die Stahl'schen Versuche aufs klarste bewiesen. Wie verhalten sich aber Schnecken, soweit sie überhaupt Pilze fressen, seien es nun Pilzspezialisten oder nicht, den Pilzen gegenüber? Fressen sie, wenn anders die Konsistenz des Thallus es zuläßt, alle Pilze gleich gern? Oder sind, wie viele Kräuter, so auch bestimmte Pilze geschützt? Bevorzugen die einen Schnecken Vertreter dieser, die anderen Zugehörige jener Pilzgruppen vor anderen? Zeigt es sich, daß pleophage Schnecken andere Pilze als mykophage verzehren? Über diese Fragen liegen eine ganze Zahl von Einzelbeobachtungen vor, über die nachher noch zu berichten ist, zusammenhängende Versuchsreihen aber fehlen, und manche Angaben in der Literatur scheinen auf ziemlich wahllosen Pilzfraß durch Schnecken hinzudeuten. Teil II dieser Arbeit hat den Zweck, die Frage des Pilzfraßes durch Schnecken auf experimenteller Grundlage zu fördern.

Es leuchtet ein, daß die Probleme, denen ich mich zugewendet habe, einer gleichen Fragestellung entspringen, wie sie sich auch bei Heikertinger findet: Ob die Stahl'sche Teilung in Omnivore und Pilzspezialisten nicht zu ersetzen sei durch eine andere Einteilung in eine größere Zahl ernährungsphysiologisch charakterisierter Gruppen. Doch ist eben so klar, daß meine Fragestellung den Stahl'schen Ausführungen nur dann zuwiderlaufen würde, wenn ich versuchte, seine Omnivoren ganz aufzuteilen. Dies ist aber nicht meine Absicht, indem auch ich versuche, eine Gruppe von Pleophagen, die den Stahl'schen Omnivoren entsprechen, aufzustellen, und um diese herum eine Anzahl von Spezialisten, — allerdings auch auf Kosten Stahl'scher Omnivoren — zu gruppieren. Daß Stahl selbst seine Zweiteilung nicht als endgültig betrachtet hat, sondern die schließliche Aufstellung einer größeren Zahl ernährungsphysiologischer Gruppen, zu welchen auch solche Formen gehören, die er vorläufig zu den Omnivoren stellt, ins Auge faßt, geht daraus hervor, daß er selbst auf Unterschiede in der Ernährung seiner Omnivoren hinweist, indem z. B. manche von ihnen meistens keine lebenden, sondern mit Vorliebe tote Pflanzenreste fressen (Saprophagie), ferner daraus, daß er in seiner oben zitierten Arbeit über Flechtenschutzmittel die Frage aufwirft, ob von den mykophagen Schnecken im

weiteren Sinn echte Lichenophagen abzugliedern seien, welche Frage er allerdings verneint. — Stehe ich somit ganz auf den Schultern Stahl's mit meinen Versuchen, so ist doch ein wesentlicher Unterschied zu beachten: Wenn Stahl mit vollem Recht die Ergebnisse seiner Versuche über die Zehrung der Schnecken an grünen Pflanzen als Beleg für den Kampf zwischen Pflanze und Tier betrachtet, so liegen die Dinge doch wesentlich anders, wenn wir den Pilzfraß vor Augen haben: Falls Schnecken, wie das z. B. für den jugendlichen *Limax tenellus* gesagt wird, hauptsächlich am Myzel, nicht an den Fruchtkörpern fressen, so sehen wir hier zwar auch zweifellos einen kleinen Ausschnitt aus dem Daseinskampf vor uns, wenn aber ausgereifte Fruchtkörper gefressen werden, so kann das ebensogut auch eine für den Pilz nützliche Erscheinung sein, d. h. die Sporenverbreitung fördern und die Erhaltung der Art sicher stellen. Hebt doch Stahl hervor, daß Morchelsporen in den Dejekten der Schnecken auskeimen, also unbeschädigt den Darm passieren. Auch F. Ludwig¹⁾ schreibt den Schnecken eine bedeutende Rolle bei der Verbreitung der Pilze zu. —

Meine Versuchstiere waren Vertreter der Nacktschneckengattungen *Arion*, *Limax* und *Agriolimax*²⁾. Von ihnen sagt Simroth (l. c.): „Das ursprüngliche Standgebiet der *Limaces* ist die pilzreiche Moosschicht der Heide- und Bergwälder, ihre ursprüngliche Nahrung die Basidiomyzeten; von hier aus gehen sie weniger ins freie Land als an Baumstämme und Felsen und in die Keller und Speicher über, werden Fleisch-, Kraut- und Flechtenfresser oder ernähren sich von den Abfällen der menschlichen Tafel. Dasselbe Ursprungsgebiet, dieselbe Ernährung kommt den *Arionen* zu; sie strahlen dann ins freie Land, in Laubwälder und Gärten und werden Krautfresser. Die *Agriolimaces* bewohnen ursprünglich feuchtes Krautland, gleichgültig ob die Feuchtigkeit vom Waldesschatten oder vom Bach geliefert wird, und bleiben im allgemeinen diesen Bedingungen treu.“ —

Im folgenden nenne ich die einzelnen von mir zu Versuchen herangezogenen Spezies:

Arion empiricorum, nach Stahl omnivor, auch nach den Zoologen ein Allesfresser, der saftige Kräuter ebensogern als Pilze oder frische Leichen von niederen Tieren frißt.

1) Beih. z. bot. Zentralbl. 1891, pag. 35.

2) Die vierte Gattung, *Amalia*, deren Vertreter „echte Fleischfresser mit einer beschränkten Zahl von Beutetieren sind“, habe ich nicht untersucht. Sie verzehren *Helix*-Arten, meiden Nacktschnecken und ziehen „Kartoffelstückchen nur dem Hungertod vor“. Nach Clessin fressen sie auch Moos. Ob weitere Untersuchungen über ihre Ernährungsweise angestellt sind, ist mir unbekannt. Vgl. Simroth, l. c. pag. 335.

Ich sammelte die Art im Lauf des Sommers und Herbstes im Hochwald, Garten usw., die erwachsenen Tiere auf Wegen, an Mauern, die halberwachsenen, die später im Jahr reichlich auftraten, hauptsächlich im Wald an Pilzen fressend¹⁾. Wohl auf Grund gleicher Beobachtungen schließt Simroth, daß die Spezies in der Jugend auf Pilze angewiesen sei. Auffallend rot gefärbte Individuen sammelte ich auf Kalkboden im Teutoburger Wald, die forma ater stand mir aus Holstein zur Verfügung. Beide Formen verhielten sich in den Versuchen ganz ebenso, wie die braune. —

Arion subfuscus. Nach Stahl Pilzspezialist, auch nach Simroth ein „reiner Pilzfresser, der vor allem die großen *Agaricus*- und *Boletus*-Arten, gleichgültig ob sie giftig oder ungiftig sind, frißt, und unter jenen nur die schwarzsporigen, unter diesen die holzigen *Polyporus*-Arten meidet oder doch weniger gern frißt, als etwa die *Boviste*“. Heide-, Kiefer- und Torfgrund sind das Standgebiet, Laubwälder werden von Simroth als Wechselgebiet bezeichnet. Ich sammelte die Art, und zwar fast ausschließlich junge Tiere, an und unter Hutpilzen des Laubwaldes²⁾.

Vom *Limax*genus hatte ich zur Verfügung zunächst *Limax cinereoniger*, eine Art, die wie die vorhergehende als Pilzfresser geht. Den nahe verwandten *Limax cinereus*, der früher mit *cinereoniger* zu der Art *maximus* zusammengefaßt wurde, zu beobachten hatte ich keine Gelegenheit, übrigens konnte ich auch den *cinereoniger* nicht so ausgiebig untersuchen, als ich gern getan hätte, da er hier bei Münster offenbar recht selten ist; so war ich auf Tiere angewiesen, die aus dem Teutoburger Wald stammten. Ich hätte gern eine größere Zahl von Parallelversuchen mit ihm und *Ar. empiricorum* angestellt.

Limax tenellus (cereus), ebenfalls einen der Stahl'schen Pilzspezialisten, der nach Simroth nie grüne Kräuter frißt, sammelte ich mehrfach in seinem Wechselgebiet, dem herbstlichen Laubwald, unter Pilzen.

Limax arborum fand ich an alten Baumstümpfen im Wald, auch an feuchten Mauern. Die Zoologen sehen in ihm einen Flechtenfresser, der Blätter und Kraut meidet. Stahl hat ihn nicht untersucht.

1) So auch Clessin, S., Deutsche Exk.-Moll.-Fauna, 2. Aufl., 1884.

2) Großes Interesse würde es bieten, in künftigen Untersuchungen auch die Ernährung von *Arion Bourguignati*, der in Gärten und Wäldern Pilze oder modernde Pflanzenreste frißt und von *Arion hortensis*, der herbivor ist, durch Versuche vergleichend zu studieren. Vgl. Clessin, S., l. c.

Agriolimax agrestis, von vielen Forschern als ausschließlich herbivor bezeichnet (wenn man von gelegentlichen sarkophagen Anwendungen absieht), sammelte ich an Kohlblättern. Nach Stahl liebt er süße Pflanzenteile, frißt aber auch Löcher in die Thalli von *Peltigera*. Doch soll es sich nach Stahl dabei um Hungerfraß handeln.

Die eben zitierten Angaben beziehen sich auf die Nahrung der Schnecken an ihren natürlichen Standorten, ohne daß gesagt sein soll, daß nicht bei Hunger auch Notfraß vorkommt, und Dinge verzehrt werden, die sonst verschmäht werden, oder daß vielleicht auch in Gefangenschaft andere Pflanzenteile, welche die Schnecken am natürlichen Standort keine Gelegenheit haben zu finden, eben so gern gefressen werden, als die natürliche Nahrung. Das geht u. a. aus Künkel's verdienstvollen Untersuchungen hervor, der fand, daß *Arion empiricorum* und *subfuscus*, ferner *Limax cinereoniger* in Gefangenschaft Kopfsalat, gelbe Rüben, Wirsing, Makkaroni fressen, daß *Arion subfuscus*, obwohl Pilzspezialist, gut gedeiht, wenn er zeitlebens nur Salat erhält. Beachtenswert ist auch die Angabe, daß *Limax cinereoniger* durch Makkaronigenuß so verwöhnt werden kann, daß er Kopfsalat und Rüben, die er vorher gierig verschlang, nunmehr abweist.

Natürlich dürfen solche und ähnliche Erfahrungen den Biologen nicht dazu verleiten, nunmehr alle diese Arten für pleophag schlechthin zu halten, und den Versuch, ernährungsbiologische Grenzen zwischen ihnen zu ziehen, ganz aufzugeben; daß das unberechtigt wäre, wird u. a. auch aus den unten mitzuteilenden Versuchsergebnissen hervorgehen. —

Die Versuchsanordnung ist mit wenigen Worten beschrieben: Die Schnecken gelangten zu mehreren oder einzeln in bedeckte Kristallisierschalen oder auch in hölzerne „Ställe“, die mit Drahtgeflecht bedeckt und innen mit Wald- oder Gartenboden ausgelegt waren, um recht natürliche Bedingungen herzustellen. Die Pflanzenteile wurden ganz oder auch in Fragmenten geboten, die Fruchtkörper der Pilze wohl auch in natürlicher Stellung in den Boden gesteckt. Ganz besonders häufig habe ich, wie auch Stahl, elektive Versuche angestellt, derart, daß mehrere Pilze oder andere Pflanzenteile gemeinsam geboten wurden, um sehen zu können, für welche Nahrung größere Vorliebe besteht. Dabei muß vermieden werden, daß die Schnecken, aus „Trägheit“ (wie manche Malakologen sagen) sich an der zufällig zuerst angekrochenen Speise sättigen, ohne sich zu überzeugen, ob die

1) Biologie der Lungenschnecken. Heidelberg 1916.

andere vielleicht besser schmeckt. Solche Möglichkeiten kann man auch dadurch vermeiden, daß man viele Individuen derselben Spezies zusammen im selben Raume hält, was aber nur dann durchführbar ist, wenn die Tiere sich nicht selbst zerfleischen. — Eine sehr häufig von mir angewendete Versuchsanordnung, die ich sehr empfehlen kann, ist die der „kurzläufigen Versuche“, bei welchen man den Schnecken Stückchen der zu prüfenden Teile vorhält und zusieht, ob sie gierig, gar nicht, nur wenig mit Widerwillen fressen, oder, was auch gar nicht selten ist, sich nach kurzer aber eifriger Kostprobe abwenden. Man hält dann den Tieren z. B. einen notorisch gern gefressenen Pilz, etwa den Hallimasch, vor, überzeugt sich von ihrem Appetit, dann wird der zu prüfende Pilz bzw. andere Pflanzenteil vorgehalten, dann wieder der Hallimasch, dann wieder ein anderer zu prüfender Teil, dann wieder der Hallimasch, und der Versuch wird erst dann abgebrochen, wenn auch der Hallimasch verschmäht wird. So gelingt es, wohl 12mal hintereinander verschiedene Pilze kosten zu lassen, ehe Sättigung oder Freßunlust wegen des zu häufigen Wechsels eintritt. —

Die Versuche wurden auch derart abgeändert, daß stark hungrige Tiere verglichen wurden mit solchen, die erst kurz vorher Gelegenheit zur Sättigung hatten, frisch eingefangene Tiere wurden verglichen mit solchen, die bereits längere Zeit in Gefangenschaft saßen. Die Stahl'sche Beobachtung, daß seine Omnivoren, frisch eingefangen, immer besonders hungrig sind, konnte für *Arion empiricorum* bestätigt werden.

I.

Bei den nun zunächst zu schildernden Versuchen, die den Zweck haben, zur allgemeinen Orientierung über die Geschmacksrichtung der Nacktschnecken zu dienen, verwenden wir *Arion empiricorum* und *subfuscus*, *Agriolimax agrestis*, *Limax tenellus* und *arborum*¹⁾, und werfen den Tieren verschiedene Pflanzenteile vor, nämlich Apfel- und Birnstückchen, Spinat- und Rotkohlblätter, Möhren-, Kartoffel- und Rettichscheiben und endlich Pilze und zwar den Hallimasch und einen milden Täubling, etwa *Russula cyanoxantha*. Wir bieten diese Dinge zunächst nicht gleichzeitig, sondern einzeln nacheinander. Da zeigt es sich nun, daß alle genannten Objekte von sämtlichen Schnecken gefressen, entweder nur mäßig benagt, oder auch vollkommen verzehrt werden. Nur *Limax arborum* zeigt die Eigentümlichkeit, daß er ein einziges der erwähnten Teile ganz verschmäht, nämlich die grünen

1) *L. cinereoniger* konnte nur zu den in Teil II beschriebenen Versuchen mit Pilzen verwendet werden.

Blätter (was sich deckt mit Angaben bei Simroth, dessen Behauptung, daß auch *L. tenellus* sich so verhalte, ich andererseits nicht bestätigt finde). Worauf diese Eigenart von *L. arborum* beruht, vermag ich nicht zu sagen¹⁾. Daß es der Chlorophyllgehalt als solcher nicht sein kann, zeigt die Angabe der Faunen, daß er Flechten frißt und Algenüberzüge von Bäumen abweidet²⁾. In meinen Versuchen fraß er nicht oder kaum an Flechten (*Ramalina*, *Physcia*) und da ich den Eindruck habe, daß es mir nicht gelungen sei, eine Speise, die dem schönen, sensibeln Tierchen wirklich zusagt, ausfindig zu machen, muß ich es unentschieden lassen, ob es eine pleophage Form ist mit der Einschränkung, daß es grüne Blätter ganz abweist, oder Vertreter einer stark spezialisierten Gruppe, etwa ein weitgehend spezialisierter Lichenophag.

Sehen wir nun ab von *Limax arborum*, so machen wir, wie gesagt, die Erfahrung, daß alle unsere anderen Versuchstiere sämtliche Teile fressen, die wir ihnen vorgelegt haben und könnten uns, wenn wir wollten, mit der Feststellung beruhigen, daß „der Grundgeschmack aller Schnecken sehr ähnlich ist“, und sie alle mehr oder minder pleophag seien. Das Bild ändert sich aber sofort, wenn wir die genannten Dinge nunmehr nicht nacheinander, sondern gleichzeitig bieten, also elektive Versuche anstellen.

Arion empiricorum erweist sich dann, wie nach allen Angaben in der Literatur zu erwarten war, als pleophag, er frißt Spinatblätter, Kartoffeln, Pilze annähernd gleich gern, auch die anderen Speisen werden nicht verschmäht. Diese Befunde gelten übrigens für ältere wie für jüngere Tiere; ich habe keinen Anhalt dafür gewonnen, daß die jüngeren, wie Simroth vermutet, ausschließlich auf Pilze angewiesen

1) Eine experimentelle Behandlung dieser Frage müßte auch die Tatsache berücksichtigen, daß nach Lang (zitiert nach Heikertinger) *Helix nemoralis* und *hortensis* zwar dürres Laub und Flechten aber nie grüne Blätter fressen sollen. Daß das nicht unbedingt zutrifft, zeigen Versuche und Beobachtungen von Stahl, welcher Forscher allerdings auch fand, daß die genannten Arten wesentlich von toten Pflanzenteilen, Flechten usw. zehren, darum auch im Garten und Feld weniger gefährlich werden können, als phyllophage Formen.

2) Der Flechtenfraß durch Nacktschnecken ist in den Werken von Bachmann, Zukal, Zopf, Stahl behandelt, auf die hier verwiesen sei.

Zopf (Die Flechtenstoffe. Jena 1907, pag. 368) nennt „große graue *Limax*-formen“, welche die bitterste aller Flechten, *Pertusaria faginea*, abweiden. Stahl findet, daß jugendliche *Arion empiricorum* von Flechten zehren. Künkel sagt, daß *Limax cinereoniger* im Frühjahr von Flechten lebt, während Stahl den Fraß von *L. maximus* an Flechten nur geringfügig findet.

sind. Wie sich allerdings ganz junge, eben ausgeschlüpfte Tiere verhalten, habe ich für diese Art ebensowenig untersucht, wie für eine der anderen. — *Arion subfuscus* zu dieser elektiven Versuchsreihe mit heranzuziehen, hatte ich leider keine Gelegenheit; anderweitige Versuche belehrten mich aber darüber, daß diese Art viele Hutpilze, Kartoffeln, Spinatblätter, Äpfel (diese lieber als Birnen) tüchtig befrißt, insofern also auch als pleophag erscheint. Nach seinem natürlichen Vorkommen aber darf wohl in Übereinstimmung mit Angaben in der Literatur (vgl. pag. 455) angenommen werden, daß er, wenn ihm gleichzeitig zusagende Pilze und zusagende Teile anderer Pflanzen zur Verfügung gestellt würden, erstere vorziehen würde. Ich komme unten auf diese Frage noch zu sprechen. — Untersuchen wir nun, wie sich *Limax tenellus* verhält, wenn ihm alle die oben genannten Pflanzen gemeinsam vorgesetzt werden, so sehen wir, daß er nur die Pilze frißt, alles andere verschmäht. Als sein Gegenstück erweist sich *Agriolimax agrestis*, welcher unter gleichen Umständen die Pilze verschmäht, Blätter, Früchte, Knollen und Wurzeln aber verzehrt.

So können wir denn sagen, daß *Limax tenellus* zwar mykophag aber nicht obligat mykophag, sondern fakultativ herbivor ist, *A. agrestis* umgekehrt zwar herbivor, aber nicht obligat herbivor, vielmehr fakultativ mykophag ist. *Limax arborum*, über dessen Geschmacksrichtung ich sonst, wie erwähnt, keine weiteren Erfahrungen sammeln konnte, können wir vorläufig nur negativ, als obligat phyllophob charakterisieren.

Manche analoge Versuche wurden mit gleichem Ergebnis durchgeführt. Nur der eine sei noch genannt, der den Unterschied zwischen dem pleophagen *A. empiricorum* und dem herbivoren *A. agrestis* zeigt: Bot ich beiden gleichzeitig Kartoffeln, Topinamburscheiben und *Boletus versicolor*, so befräß der pleophage alle drei Objekte, der herbivore aber lediglich Kartoffeln und Topinamburscheiben, diese hauptsächlich in der Cambiumregion, verschmähte aber das Rothäubchen.

Mit Recht wird man gegen die Deutung dieser Versuchsergebnisse den Vorwurf einer gewissen Willkürlichkeit erheben, weil eben die Auswahl der als Nahrung vorgelegten Pflanzen und Pilze eine willkürliche sei, und es nicht ausgeschlossen erscheine, daß bei anderer Auswahl derselben auch die Versuche ganz anders ausfallen, ihre Ergebnisse vielleicht sich direkt umkehren könnten. Bis zu einem gewissen Grad werden solche Versuche nun wohl auch immer willkürlich bleiben müssen, weil die Zahl der zur Verfügung stehenden Pflanzen ja Legion ist, und nicht alle in den Versuchen durchprobiert werden können.

Die eben erhaltenen Resultate gelten auch nur unter der Voraussetzung, daß von den verschiedenen Pflanzengruppen solche Vertreter herausgesucht und zum Fressen vorgelegt werden, die den verschiedenen Schnecken besonders gut munden, besser, oder etwa eben so gut als andere Vertreter derselben Gruppe.

Wie sich im übrigen die pleophagen, herbivoren und mykophagen Nacktschnecken den verschiedensten Pilzen gegenüber verhalten, wird im Teil II noch zu schildern sein; wie sich diese drei Gruppen gegen andere als die eben benutzten Blätter, Früchte, Knollen usw. verhalten, das im Anschluß an die Stahl'schen Versuche weiter zu prüfen, dürfte ein sehr dankbares Thema sein. Ich selbst habe, nachdem ich in den Spinat- und Rotkohlblättern zwei nach Stahl ungeschützte Blätter untersucht hatte, in dieser Richtung nur noch den Versuch gemacht zu entscheiden, ob sich die drei genannten Nacktschneckengruppen gegen ein „geschütztes“ Blatt und zwar gegen Nachtkerzenblätter verschieden benehmen. Das Ergebnis war, daß diese von keiner unserer Schnecken, seien sie nun pleophag, mykophag oder herbivor, — natürlich auch nicht von *L. arborum*, — angerührt werden. Damit soll nicht gesagt sein, daß sich die von Stahl nachgewiesenen Schutzeinrichtungen nicht doch gegenüber Vertretern jener drei ernährungsphysiologischen Schneckengruppen als verschieden stark wirksam erweisen könnten, nur umfangreichere Versuchsreihen können darüber entscheiden.

Versuche, ernährungsphysiologische Gruppen aufzustellen, werden natürlich erst dann rationell ausfallen können, wenn sie aus biologischem in physiologisches Fahrwasser übergeleitet werden, d. h. wenn die Ernährungsversuche nicht mit Pflanzenteilen von nur mehr oder minder genau bekannter Zusammensetzung, sondern mit chemisch genau definierten Stoffen ausgeführt werden und wenn untersucht wird, welche Kombinationen solcher Stoffe bei den verschiedenen Tieren geschmacksreizend wirken und gute Ernährung, sei es für das ausgewachsene, sei es für das jugendliche Tier bedingen. Da dergleichen Versuche schließlich zu weit in zoologisches Gebiet führen würden, habe ich nur einige wenige angestellt, die ich ausdrücklich als vorläufige bezeichne und deren Ergebnisse durch weit umfassendere kontrolliert und verbessert werden müßten. —

Die oben benutzten Spinatblätter führten, als sie verwendet wurden, keine Stärke, waren frei von Traubenzucker und enthielten nach Kochen mit Säure reduzierende Stoffe, wohl Rohrzucker. Es wurden nun unseren Schnecken solche Blätter, nachdem sie mit Lösungen verschiedener Zuckerarten (10% Glucose, 20% Saccharose) oder mit

Peptonlösungen (2—5% Witte-Pepton) injiziert worden waren, vorgelegt. Es zeigte sich, daß die beiden Arionen die Traubenzucker-, Rohrzucker- und Peptonblätter gemeinsam geboten, etwa ebensogern nahmen, als die nicht injizierten, vielleicht die injizierten etwas lieber, ohne daß eine besondere Bevorzugung der Zucker- vor den Peptonblättern sich bemerkbar gemacht hätte. *Limax tenellus*, der Pilzspezialist, verschmähte die Zuckerblätter ganz oder fast ganz, fraß aber die Peptonblätter, wenn beide gleichzeitig vorgelegt wurden. *Limax arborum* mied die injizierten wie die nicht injizierten Blätter; einmal schien es, als ob er Traubenzuckerblätter ganz unbedeutend angefressen hätte. — Das Ergebnis war also, daß der pleophage *A. empiricum*, dem sich sein Gattungsgenosse *A. subfuscus* anschließt, für Kohlehydrate, wie für Eiweißkörper gleich gut zu haben war, während der mykophage *L. tenellus* Peptonblätter bevorzugte. Daß diese Art übrigens Traubenzucker nicht unbedingt meidet, vielleicht nur in höheren Konzentrationen ganz verschmäht, geht z. B. schon aus der Tatsache hervor, daß sie Birnstückchen, wie wir oben hörten, befrißt¹⁾.

Weitere Ergebnisse hoffte ich zu erhalten, wenn ich die Zucker- und Eiweißlösungen nicht in lebende Blätter, sondern in einigermaßen indifferente Substrate injizierte und verwendete hierzu zuerst Würfelchen von Sonnenblumenmark; diese hatten jedoch den Nachteil, daß sie für die kleineren Arten eine zu derbe Kost waren, und darum nicht gern genommen wurden. Immerhin konnte ich so viel ermitteln, daß die beiden Arionen wiederum mit Zucker und mit Pepton getränkte Würfel fraßen, *Agriolimax* aber nur dann daran ging, wenn sie mit 10% oder mehr Zucker durchtränkt waren; enthielten sie weniger Zucker oder 4% Pepton, so wurden sie von dieser herbivoren Art verschmäht. Beachtenswert war, daß mit reinem Wasser durchtränkte Würfel entweder ganz beiseite liegen gelassen (*A. agrestis*) oder nur ganz wenig befressen wurden (*A. empiricum*). Daß *A. agrestis* sogenannte Reizstoffe braucht, um eine an sich für sie verdauliche und nahrhafte Substanz, wie die Zellulose es ist, anzunehmen,

1) Eigenartigerweise zieht *L. tenellus* die Birne dem Apfel vor, während *arborum* sich umgekehrt verhält. Diese Tatsache, die ich mehrfach beobachtet habe, müßte noch weiter analysiert werden.

2) Nach Heikertinger und Lang fressen größere *Helix*-Arten gern Papier, bedürfen also keiner „Reizstoffe“. Ob hierin ein durchgreifender Unterschied zwischen unseren Nacktschnecken, die gern von lebenden Pflanzenteilen zehren, und diesen Gehäuseschnecken, welche nach Stahl und Lang hauptsächlich angefeuchtete dürre Blätter und Flechten fressen, wäre wohl noch zu untersuchen.

find schon Stahl und dürfte somit für die anderen von mir untersuchten Nacktschnecken gleichfalls mehr oder minder gelten.

Endlich versuchte ich auch noch, Würfel von Agar-Agar (2%) mit verschiedenen Lösungen zu durchtränken und diese Methode glaube ich dem, der etwa die vorliegenden fragmentarischen Versuche durch weiterführende ersetzen will, empfehlen zu können.

Zucker- und Peptonagar werden wieder von beiden Arionen genommen, Wasseragar aber verschmäht. Traubenzucker wird wohl etwas lieber als Rohrzucker genossen, Malzzuckeragar ebenfalls sehr gern verspeist. (Konzentration: Traubenzucker 5%, Rohr- und Malzzucker 10%.) Nicht ganz ohne physiologisches Interesse dürfte es sein, daß Milchsuckeragar im Gegensatz zu Wasseragar gefressen, also als süß empfunden wird. Das Optimum der Traubenzuckerkonzentration liegt bei etwa 4–5%, während z. B. 1% und 18% verschmäht werden. Das Optimum des Rohrzuckers liegt für *subfuscus* bei etwa 8 bis 10%, für *empiricorum* etwas tiefer. Peptonagar wird von *Ar. subfuscus* in den Konzentrationen $\frac{1}{4}$ bis 8% etwa gleichgern genommen, von *Ar. empiricorum* aber nur, wenn die Konzentration mindestens etwa 4% beträgt; bei dieser Art liegt also der Schwellenwert für Pepton höher als bei *subfuscus*. — Mit *Limax tenellus* und *arborum* konnte ich leider wegen allzuweit vorgeschrittener Jahreszeit keine eindeutigen Versuche mehr anstellen. In einem Versuch wurde von den beiden erstgenannten weder Zucker- noch Peptonagar gefressen, keiner dieser beiden Stoffe erwies sich also, allein geboten, als „Reizstoff“ im obigen Sinn; *Agriolimax agrestis* konnte ich zu gleichen Versuchen nicht mehr verwenden.

Ich stellte dann noch einige Versuche an, um zu ermitteln, ob bestimmte, in Pilzen häufige Stoffe als Reizstoffe in Betracht kommen. Zuerst hatte ich den Verdacht, daß vielleicht Mannit hier in Frage käme, das dürfte aber nicht der Fall sein, denn mit Mannit (5%) injizierte Blätter des Spinats werden weniger gern als nicht injizierte gefressen, oder doch höchstens ebenso gern, während mit Mannit getränkte Agarwürfel wie Wasseragar behandelt, d. h. verschmäht werden. Das gilt wieder für die beiden Arionen, ferner für *Limax tenellus*, während die anderen Arten nicht geprüft wurden.

Anders aber, wenn man Glycogen anwendet. Reibt man Kartoffelscheiben mit Glycogen ein¹⁾, so werden die Scheiben besonders gern gefressen, und das gleiche gilt von mit Glycogen durchtränkten

1) Die Methode stammt von Zopf.

Agarwürfeln. *Arion empiricorum* und *subfuscus* sowie *Limax tenellus* wurden dieser Prüfung unterzogen. Der herbivore *Agriol. agrestis*, dem ich auch gern Glycogen vorgesetzt hätte, stand mir damals nicht mehr zur Verfügung. Somit ist es jedenfalls nicht ausgeschlossen, daß der Glycogengehalt der Pilze dazu beiträgt, sie den Schnecken schmackhaft zu machen, während das für den Mannitgehalt nicht gilt, womit natürlich nicht ausgeschlossen ist, daß Mannit als nahrhafter Stoff für unsere Tiere in Frage kommt¹⁾. —

Mit Trehalose Versuche anzustellen, die ein besonderes Interesse bieten könnten, habe ich bis jetzt keine Gelegenheit gehabt. — Schließlich sei bemerkt, daß auch Dextrin ein recht guter Reizstoff für unsere Schnecken zu sein scheint (nach Versuchen mit Dextrinagar und mit Dextrin bestreuten Kartoffelscheiben).

Besonders auffallend, und ein Problem für besondere Untersuchungen ist es, daß in diesen physiologischen Versuchen *Arion subfuscus*, obwohl doch in ökologischer Hinsicht als Pilzspezialist anzusprechen, sich ganz ähnlich verhält, wie sein Gattungsgenosse *Ar. empiricorum*, und wesentlich anders, wie sein biologischer Genosse, der Pilzspezialist *Limax tenellus*.

II.

Knüpfen wir nun wieder an unsere oben besprochene Versuchsreihe an, die uns zur Einteilung der Nacktschnecken in pleophage, herbivore und mykophage führte. Dort hatten wir von Pilzen lediglich *Armillaria mellea* und *Russula cyanoxantha* als Schneckenspeise geprüft und schon hervorgehoben, daß das, was für diese beiden Hymenomyzeten gilt, nämlich daß sie gern gefressen werden, noch keineswegs für das Heer aller anderen Pilze zutreffen wird. Deshalb wenden wir uns nun der weiteren Aufgabe zu, eine recht große Zahl von Pilzen mit Rücksicht auf ihren Reiz- und Nährwert für Nacktschnecken zu prüfen. Die Literatur gibt uns auf diesem Gebiet nicht viel Anhaltspunkte. Was Simroth für *Arion subfuscus* anführt, ist oben (pag. 455) schon erwähnt, weitere Einzelangaben der Literatur werden unten angeführt werden. Häufig findet man, z. B. in Faunen, die Angabe wiederkehren, daß die Schnecken Pilze (gemeint sind damit fast immer Hutpilze), gleichgültig, ob sie für den Menschen giftig oder ungiftig sind ohne Wahl fressen. Auch Stahl sagt, daß nach seiner

1) Zu ergänzen wären diese Versuche auch durch gleiche Versuche mit Gehäuse-schnecken, die Pilzen durchaus abgeneigt sind.

Erfahrung die Pilzschncken, „sich von den verschiedensten eßbaren und giftigen Schwämmen ernähren“, führt aber selbst an, daß der Pilzspezialist *Limax maximus*, welcher *Peziza vesiculosa* zwar sehr gern verzehrt, *P. badia* nur ungern frißt.

Da die Zahl der Pilze riesenhaft groß ist, und ich mich deshalb stark beschränken mußte, untersuchte ich in erster Linie die Fruchtkörper von Hymenomyzeten und es liegt in der Natur der Sache, daß auch hier die Auswahl eine recht willkürliche sein mußte. Ganz und gar summarisch wurden einige wenige Ascomyzeten untersucht, und die (oben pag. 451 berührte) Frage nach dem Fraß an schmarotzenden Pilzen, die höhere Pflanzen befallen, mußte vor der Hand ganz ausscheiden. —

Eine endgültige Deutung der Versuchsergebnisse ist meistens deshalb unmöglich, weil Unterschiede in der chemischen Zusammensetzung der verschiedenen Pilze noch allzu unbekannt sind, um etwaige Unterschiede im Geschmack und Nährwert der Pilze durch ihre stoffliche Zusammensetzung begründen zu können. In einigen Fällen konnte das Verschontbleiben gewisser Formen durch die Ausbildung mechanischer Schutzmittel erklärt werden.

Mit dem Alter der Fruchtkörper, der davon abhängigen Konsistenz, sowie mit den mit dem Ausreifen parallel gehenden chemischen Veränderungen und Wanderungen der Stoffe wird sich ferner natürlich auch Geschmack und Nährwert der Fruchtkörper und seiner Teile ändern. Meistens, wenn nicht etwas anderes sich angegeben findet, habe ich eben ausgereifte Fruchtkörper dargeboten, und zwar entweder den ganzen Fruchtkörper, oder nur einzelne Teile derselben, z. B. Hutfleisch, Hymenium, Stiel oder Knolle; wurden einzelne dieser Teile anderen Teilen des Fruchtkörpers vorgezogen, so ist das jeweils vermerkt.

Es wurden dieselben Schnecken, wie in den oben beschriebenen Versuchen wieder verwendet, also *Ar. empiricorum* als pleophage, *Agr. agrestis* als herbivore, *Ar. subfuscus* (vgl. pag. 459) und *Limax tenellus* als mykophage Form. Zu den letztgenannten wurde auch der in den bisherigen Versuchen nicht verwendete, in den folgenden aber häufig herangezogene *Limax cinereoniger* auf Grund der Literaturangaben gerechnet. Schließlich *Limax arborum*. Die Tiere kamen nicht im ausgehungerten Zustand zur Verwendung, wenn es nicht ausdrücklich gesagt ist. —

Ich berichte nun zuerst systematisch über die Ergebnisse meiner Versuche.

Agaricaceae:

Cantharelleae. Hier wurde nur der Pfifferling, *Cantharellus cibarius*, geprüft, mit dem Ergebnis, welches schon aus der Beobachtung, daß der Pilz im Freien wenig unter Schneckenfraß zu leiden hat, abgeleitet werden konnte; er wird von unseren sämtlichen Schnecken nur sehr wenig angegangen, lediglich die Falten des Hymeniums, wohl auch die Oberhaut werden spurenweise befressen. Am meisten davon frißt noch *Ar. subfuscus*. Ob die Zähigkeit des Fleisches, oder ob chemische Stoffe, die seinen brennenden Geschmack bedingen, oder der auf ein ätherisches Öl zurückzuführende Geruch den Pilz schützt, muß fürs erste ganz ungewiß bleiben. Den naheliegenden Versuch, zu vergleichen, ob der „falsche“ Pfifferling *C. aurantiacus*, bei den Schnecken beliebter ist, als der echte, muß ich späteren Untersuchungen überlassen.

Paxilleae. Der als Speisepilz vom Menschen geschätzte *Paxillus involutus* wird vom pleophagen *Ar. empiricorum*, wie auch vom mykophagen *L. cinereoniger* gern gefressen. Der Nachprüfung bedarf die Angabe meines Protokolls, daß junge Tiere der erst genannten Art ihn meiden. Der für unseren Geschmack außerordentlich bittere *P. lepista* wird von *Ar. empiricorum* gemieden; leider hatte ich keine Gelegenheit, ihn einer Pilzschnecke vorzulegen.

Coprineae. Untersucht wurden *C. porcellanus* und *atramentarius*, zwei bekanntlich auch vom Menschen gegessene Arten. *Agriol. agrestis* befrißt nur die erstgenannte Art etwas, die zweite nicht. Auch *L. arborum* fraß nur ganz wenig davon. Alle anderen Schnecken, seien sie nun pleophage oder mykophage, nahmen beide sehr gern. Von Interesse ist es, daß wir hier auf mechanischen Schutz eines Pilzes gegen Schneckenfraß stoßen, insofern nämlich, als die trockenfaserige Beschaffenheit der Hutoberfläche von *C. porcellanus* bedingt, daß er im Gegensatz zu *atramentarius* nur ungern von oben her befressen wird, vielmehr pflegen sich die Tiere, wenn möglich durch etwa vorhandene Spalten des Hutes, oder zwischen Hut und Stiel hindurch zu zwängen, um dann innen an den Lamellen zu zehren. Auch wird wohl der ganze Pilz aufgefressen und nur die Oberhaut bleibt übrig.

Lactarieae. Zur Gattung *Russula* (einschließlich *Russulina*) gehören ganz besonders von den Schnecken geschätzte Pilze. Mangels einer für unsere Zwecke wirklich brauchbaren Einteilung sondern wir sie in milde und scharfe (beurteilt nach menschlichem Geschmack!) und finden, um mit *Ar. empiricorum* zu beginnen, daß wohl alle milden, z. B. *R. cyanoxantha*, *nauseosa*, *citrina*, *alutacea*, *lutea*, *integra* u. a. m. sehr gern verzehrt werden. Pflanzt man solche Pilze

in den Schneckenstall, so kriechen die Tiere nicht selten, ihrer negativen Geotaxis folgend, am Stiel in die Höhe, um am Hut und den Lamellen zu fressen; aber auch der Stiel wird schließlich gern verzehrt.

Bietet man nun *Ar. empiricorum* eine scharfe *Russula*, so hat man zunächst den Eindruck, als ob sie ebensogern gefressen würde, als milde Arten. Schon Lewin¹⁾ fand, daß der Speiteufel, *R. emetica* von Schnecken reichlich gefressen wird. Stellt man aber Versuche an, die längere Zeit währen, so wird man stets finden, daß die milden bevorzugt werden. Jedenfalls gilt von *R. emetica*, *fragilis* und zumal *sardonia*, welche die unbeliebteste von allen zu sein scheint, daß milde ihnen vorgezogen werden. *R. sardonia* wird oft erst nach sehr langer Zeit, unter Vermeidung der Lamellen, von oben her befressen. Daß sie noch unbeliebter ist als andere scharfe Arten, zeigt sich, wenn wir etwa *fragilis* und *sardonia* gleichzeitig bieten; dann wird erstere gefressen. Auch junge Exemplare von *Ar. empiricorum* sind dem Genuß von *sardonia* nicht besser, vielmehr schlechter angepaßt als ältere. — *Arion subfuscus* frißt ebenfalls alle milden Arten gern, von scharfen frißt er *emetica*, *fellea*, *ochroleuca*, ob eben so gern oder weniger gern als die milden Arten, vermag ich nicht zu sagen; auch nicht, ob er *sardonia* frißt. An *R. fellea* wurde er in natura ganz besonders häufig angetroffen.

Limax cinereoniger verhält sich offenbar ähnlich, wie *Ar. empiricorum*. Er frißt alle milden Täublinge, — geprüft wurden *livida*, *depallens* u. a., sehr gern; aber die brennend scharfe Art *R. pectinata* wird erst nach längerer Zeit, dann aber nicht ganz unbeträchtlich befressen. — *Limax tenellus* verschmäht *sardonia*, wenn sie gemeinsam mit den milden *alutacea* oder *grisea* geboten wird. Gegen die scharfe *fragilis* scheint er vielleicht einen Grad weniger empfindlich zu sein, als etwa *Ar. empiricorum*, denn *R. fragilis* wird ebensogern verzehrt als die milde *R. decolorans*. — Nicht wesentlich anders verhält sich *L. arborum*, der die milden, z. B. *alutacea*, *nigricans*, frißt, *sardonia* aber meidet. — *Agriolimax agrestis* endlich frißt die milden Arten auch lebhaft, während die scharfen *sardonia* und *emetica* von ihm verschmäht oder nur wenig befressen werden. Alles in allem zeigt es sich somit, daß die Pilzschnecken vielleicht gegenüber den scharfen Täublingen etwas weniger empfindlich sind, als die pleophagen und herbivoren, daß aber höchstens ein gradueller, kein durchschlagender Unterschied vorhanden ist und daß jedenfalls die

1) Ber. d. Deutsch. bot. Ges. 1900, Bd. XVIII, pag. 53.

Spezialisierung der Pilzschnecken nicht so weit gegangen ist, daß sie etwa scharfe Arten den milden vorzögen. Ausdrücklich bemerke ich, daß ich es dahingestellt sein lasse, ob nun alle uns Menschenkindern scharf erscheinenden Arten den Schnecken weniger munden als die milden; so ist z. B. noch ungewiß, ob *R. fellea* nicht ebensogern als die milden genommen wird. Auch *R. foetens*, um noch eine der bekannteren scharfen Arten zu nennen, habe ich nicht untersucht. —

Ob die aus *R. emetica*, *rubra* und anderen scharfen Täublingen dargestellten Basen, oder ob andere für unseren Geschmack indifferente Stoffe es sind, welche den Schnecken die scharfen Arten verleiden, muß vorläufig ungewiß bleiben. Es lag nahe, die Beliebtheit der milden Arten auf den großen Reichtum der Täublinge an Mannit zurückzuführen, und diese Überlegung bewog mich auch zur Durchführung der oben erwähnten Mannitversuche, deren Ergebnis aber, wie wir sahen, nicht dafür spricht, daß Mannit für die Schnecken ein Reizstoff ist¹⁾.

Lactaria. *Agriolimax* verschmäht Milchlinge schlechterdings. *Arion empiricorum* frißt die brennend scharfe *L. rufa* nicht minder wie *subdulcis*, von scharfen ferner u. a. *torminosa*, *vellerea*, während er *piperata* und *turpis* meidet. Daß der Schneckengeschmack dem des Menschen nicht entspricht, zeigt sich auch darin, daß der milde Goldbrätling, *L. volema*, nicht gern verzehrt wird (nach Lentz²⁾ sollen auch Insektenlarven diesen geschätzten Speisepilz meiden).

An Pilzschnecken habe ich nur wenige Erfahrungen mit Lactarien gesammelt. *L. cinereoniger* frißt u. a. *L. torminosa* und zwar auch von der frisch hergestellten, stark milchenden Schnittfläche aus. *Limax tenellus* scheint den Birkenreizker weniger gern zu verzehren. — Es zeigt sich somit, daß die Milch die Pilze allenfalls gegen Herbivore ganz schützt, gegen Pleophage und Pilzspezialisten nur teilweise, und dabei wäre noch zu untersuchen, ob man wirklich von „Schutz“ sprechen darf, ob die Schnecken die Pilzsporen nicht vielmehr verbreiten.

1) Weil alle milden *Russula*-Arten von den Nacktschnecken gern verzehrt werden, lag es nahe zu untersuchen, ob eine dem Pilzgenuß abholde Schnecke, die große Weinbergschnecke, dieser Pilzgattung gegenüber eine Ausnahme macht. Es gelang mir aber auch durch langes Hungernlassen nicht, sie dazu zu bringen, daß sie *Russula* fraß. Auch alle anderen Pilze, die ich ihr vorwarf, verschmähte sie (*Lactaria rufa*, *Lepiota*, *Boletus edulis*, *bovinus*, *Psalliota arvensis*), während sie z. B. Möhren oder Urticablätter gierig verschlang. Auch *Helix nemoralis* gelang es mir, nebenbei bemerkt, nicht, zum Pilzfraß zu bewegen.

2) Die Schwämme. Gotha 1868, pag. 44.

Nun hat schon früher Kniep¹⁾, gleichfalls von Stahl dazu angeregt, Untersuchungen über die Beziehungen der Schnecken zu Milchlingen angestellt. Zwar hat er keine Freßversuche durchgeführt, wohl aber gefunden, daß zumal die Stahl'schen Omnivoren, weniger die Spezialisten, stark geschädigt, ja sogar getötet werden, wenn man ihren Rücken mit Milch betropft. Die Milch von *L. vellerea* war weniger schädlich, als die mancher anderer Arten. Zum Teil kann ich diese Ergebnisse bestätigen. Ich fand, daß der Saft von *L. blennia* besonders stark reizt. *Agr. agrestis* kriecht, mit demselben beschmiert, unter lebhafter Schleimausscheidung und krampfhaften Zuckungen, wie sie Kniep schon sah, mit großer Schnelligkeit aus dem mit geronnener Milch durchsetzten, selbst gebildeten Schleimmantel heraus und ist 24 Stunden später tot. Aber auch *Limax tenellus* wurde auf diese Weise stark geschädigt, während die beiden Arionen sich weniger beunruhigt zeigten. Ich halte weitere Untersuchungen für nötig, um zu entscheiden, ob wirklich, wie Kniep meint, Pleophage bzw. Herbivore durchweg gegen die Milch empfindlicher sind, als Mykophage, oder ob es eine von der Ernährungsweise unabhängige Eigentümlichkeit der Gattung *Arion* ist, weniger durch den Milchsafte geschädigt zu werden als die Gattung *Limax* oder gar *Agriolimax*.

Wenn trotz schädigender Wirkung der auf den Rücken getropften Milch die Pilze vielfach gern verzehrt werden, so dürfte das mit der von Detto²⁾ hervorgehobenen Tatsache zusammenhängen, daß die Haut der Schneckenlippen weniger empfindlicher ist, als die Rückenhaut.

Agariceae. Ich untersuchte hier zunächst den Schwefelkopf, *Hypholoma fasciculare*, der von *Agriolimax agrestis* verschmählt, von den anderen Nacktschnecken mäßig gern verzehrt wird. Bietet man den Schwefelkopf gleichzeitig mit dem als Speisepilz bekannten Stockschwämmchen, so wird dieses entschieden weniger gern genommen, und zwar von Spezialisten ebensowohl wie von Pleophagen. *Arion empiricorum* zehrt davon noch am meisten. Ob etwa der Gerbstoffgehalt des Stockschwammes die Abneigung der Schnecken bedingt, wäre noch zu untersuchen; da dieser Gehalt, wie die Bücher³⁾ sagen, je nach dem Standort wechselt, dürfte es nicht schwer fallen, auch ohne Auslaugungsversuche die Frage zu entscheiden, indem man gerbstoffreiche und -arme Exemplare den Schnecken in vergleichenden Versuchen vorwirft.

1) Flora 1905, Bd. XCIV, pag. 129.

2) Flora 1903. Diss. Jena, pag. 43.

3) Vgl. Zellner, J., Chemie der höheren Pilze. Leipzig 1907, pag. 133.

Psalliota: Diese Gattung wird wiederum vom *Agriolimax agrestis* gemieden. *Ps. (Stropharia) viridula* wird von *Ar. empiricorum* ganz verschmäht, von *L. cinereoniger* spurenweise gefressen. Von den „Edules“ wird *silvestris* und *campestris* von *Ar. empiricorum* verzehrt, *arvensis* eigenartigerweise gemieden (Nachprüfung erwünscht). *Limax cinereoniger* meidet *arvensis* nicht.

Collybia. *Agriolimax* verschmäht diese Gattung. *C. radicata* wird von *Ar. empiricorum* wie von *Limax cinereoniger* zerfressen, letzterer meidet oft die Oberhaut. *C. maculata* wird von *Ar. empiricorum* gemieden, von *subfuscus* gefressen, *platyphylla* wird von beiden verachtet. Eine weitere, leider nicht bestimmbare Art war insofern bemerkenswert, als sie nicht von *Ar. empiricorum*, etwas von *Ar. subfuscus* und sehr stark von *Limax tenellus* be-fressen wurde. Hier zeigt es sich also, daß ein Vertreter einer Pilzgattung von Pilzspezialisten lieber als von Pleophagen verzehrt wird.

In *Clitocy belaccata*, dem Chamaeleontrichterling, treffen wir einen Pilz, der von allen unseren Schnecken, seien sie spezialisiert oder nicht, gemieden wird. Nur einmal sah ich, daß *Ar. empiricorum* einen Hut halb abfraß, den zähen Stiel aber mied. Interessant wäre es zu wissen, ob dieser Pilz wegen seiner chemischen Eigenschaften oder wesentlich aus mechanischen Gründen, wegen seiner eigenartig knorpeligen Konsistenz, aus ähnlichen Gründen etwa, aus welchen nach Stahl *Nostoc* von Schnecken nicht gefressen wird, verschmäht zu werden pflegt.

Tricholoma gambosum wird von *Arion empiricorum* verschmäht, wenigstens die Lamellen, denen sogar, falls die Tiere hungrig sind, der zähe Stiel vorgezogen wird. *Tricholoma equestre* wird mäßig gern gefressen, *saponaceum* recht gern, und zwar Lamellen und Hutfleisch offenbar ziemlich gleich. Besonderes Interesse verdient es, daß *Tricholoma nudum* vom *A. empiricorum* sehr wenig be-fressen wurde. -- Vergleichen wir damit zunächst *Limax cinereoniger*, so finden wir, daß er den erstgenannten Arten gegenüber eine ähnliche Geschmacksrichtung zur Schau trägt, wie *Ar. empiricorum*, nur frißt er von *saponaceum* die stark riechenden Lamellen entschieden weniger gern als das Hutfleisch. (Mehrfach in kurzläufigen Versuchen festgestellt.) Hier liegt also ein Fall vor, wo ein Pilzspezialist einen Teil eines Pilzes wegen dessen chemischer Zusammensetzung weniger gern nimmt, als ein Pleophager. Was nun *Arion subfuscus* und *Limax tenellus* angeht, so war es bemerkenswert, daß diese beiden Tiere, das vom *A. empiricorum* so deutlich abgewiesene *Tr. nudum* sehr gern verzehrten.

Hier meidet also eine pleophage Form einen Pilz, der von Pilzspezialisten gern gefressen wird. Leider konnte ich dem dritten Pilzspezialisten. (*L. cinereoniger*) *Tr. nudum* nicht vorlegen, da zur Zeit, als der Pilz fruchtete, ich über diese Schnecke nicht mehr verfügte. — *Limax arborum* und *Agriolimax agrestis* meiden die Tricholomen, soviel ich gesehen habe.

Die Gattung *Lepiota* bietet in ihren Vertretern den Schnecken ebenso wie den Menschen geschätzte Speisepilze. Auch *Amanitopsis plumbea* wird gern gefressen. Wie sich *Agriolimax* diesen beiden Gattungen gegenüber verhält, habe ich allerdings noch nicht geprüft.

Daß *Armillaria mellea* gern gefressen wird, habe ich oben schon festgestellt und zwar von allen untersuchten Nacktschnecken, einschließlich *Agriolimax*. Zumal die Lamellen sind eine sehr beliebte Kost.

Amanita. Alle Arten dieser Gattung werden von *Agriolimax agrestis* ganz oder fast ganz vermieden.

A. pustulata, der Perlpilz, wird von allen außer der eben genannten Nacktschnecke gern gefressen. *A. spissa* wird von *Ar. empiricorum* und *L. cinereoniger* gern verzehrt. *A. muscaria* ist ein mit Ausnahme von *A. agrestis* allgemein sehr beliebter Pilz. Oberhaut, Hut, Lamellen, Stiel, Knollen werden etwa gleich gern verzehrt. Die Vorliebe, die *Ar. subfuscus* für diese Art hat, hebt schon Simroth hervor. Auch *A. umbrina*, der Pantherschwamm, wird von *Ar. empiricorum* sehr gern genommen, eigenartigerweise aber wendet sich *L. cinereoniger* von ihm ab. Hier tritt uns zum erstenmal der Fall entgegen, daß ein Pilz von einem Spezialisten gemieden, von einem Pleophagen gefressen wird. *A. strobiliformis* wird von *Ar. empiricorum* reichlich gefressen; andere Schnecken zu untersuchen, hatte ich noch keine Gelegenheit. *A. porphyrea* wird gern verspeist von *Ar. subfuscus* und *L. cinereoniger*.

A. phalloides, einer der „Knollenblätterpilze“. Hier scheiden sich die genera: *Ar. empiricorum* und *subfuscus* fressen ihn gern, ja gierig, verschmäht wird nur die Oberhaut und die Volva. Man kann, wenn man das sieht, sich des Eindrucks nicht erwehren, daß die Volva als eine Art Schutzorgan für die von ihr eingeschlossene Knolle, die gern verzehrt wird, dient. Im scharfen Gegensatz zu den Arionen aber wenden sich die Limaces von *phalloides* ab und verschmähen ihn unter allen Umständen. Das Interesse an diesen Befunden liegt darin, daß hier ein Pilz vorliegt, der von einer pleophagen Form und einer spezialisierten gern verzehrt wird, — eben den beiden Arionen, während sie

von anderen Pilzspezialisten, den beiden *Limaces*, verschmäht wird, und zwar ganz sicher nicht aus mechanischen Gründen, sondern wegen irgendwelcher chemisch wirksamer Bestandteile. Es handelt sich hier also nicht um Unterschiede zwischen Pleophagen und Spezialisten, sondern um Differenzen zwischen den beiden Schneckengattungen.

Im Gegensatz zu *A. phalloides* wird der zweite Knollenblätterpilz, *A. mappa*, wenigstens Hut und zumal Lamellen, nicht nur von *Limax*, sondern auch von *Arion empiricorum* und *subfuscus* verschmäht. Der Stiel, zumal dessen Basis und besonders die Knolle, wird aber gern verzehrt. Auffallend ist der Anblick, den ein Versuch gewährt, bei welchem man zwei im Stall nebeneinander eingepflanzte Knollenblätterpilze, ein Exemplar von *mappa*, eines von *phalloides* zum Fraß darbietet. *Phalloides* wird am nächsten Morgen, vielleicht bis auf die Oberhaut des Hutes und die leere Scheide, aus welcher die Knolle herausgefressen ist, verschwunden sein; *mappa* bleibt zuerst unberührt, dann wird der Stiel zerfressen, in erster Linie die Basis, hierauf die Knolle ausgehöhlt und Hut nebst Lamellen werden erst nach langer Zeit etwas benagt. Eigenartig ist es, daß nicht selten auch ein Tier eine ganze Zeitlang an *mappa* frißt, um sich dann plötzlich mit Bestimmtheit abzuwenden, als ob ein schlechter Geschmack erst nach einiger Zeit zum Bewußtsein käme. Auch gelangen hier und da Individuen von *Ar. empiricorum* zur Beachtung, welche von *mappa* zwar nicht entfernt so viel, als etwa von *muscaria* fressen, aber doch nicht beträchtlich davon zehren. Hier dürften wohl individuelle Differenzen zwischen den Schnecken vorliegen. Übrigens verhält sich die *forma ater* ebenso, wie braune oder rote Sippen. Wie *Ar. empiricorum* verhält sich auch *subfuscus*. Auch er frißt die Knolle, indem er sie aushöhlt, sehr lebhaft, verschmäht aber Hut und Lamellen in den meisten Fällen. *Limax cinereoniger* wendet sich unter allen Umständen sehr bald widerwillig von *A. mappa* ab, wenn er etwas davon gefressen haben sollte, *Limax tenellus* verhält sich ebenso, frißt allenfalls von Stiel und Knolle. Auch *L. arborum* meidet den Pilz. Nun findet man in natura unseren Pilz häufig stark von Schnecken befressen, und zwar auch Hut und Lamellen. Ich gestehe, daß ich mir selbst diesen Widerspruch zwischen meinen Versuchsergebnissen und der Beobachtung im Freien nicht ganz erklären kann. In der hiesigen Gegend fand ich besonders häufig kleine Exemplare von *Ar. subfuscus* an dem Pilze, obwohl dieselben ihn doch im Versuch ablehnen. Ob sie an ihrem natürlichen Standort nur widerwillig davon kosten, falls besser zusagende Nahrung fehlt oder ob andere vorläufig noch nicht zu durchschauende

Momente mitspielen, weiß ich nicht. Daß andere Nacktschnecken, als die von mir untersuchten dem Pilz besonders zugetan sind, halte ich für unwahrscheinlich.

Sehr auffällig ist es wohl ohne Zweifel, daß eben die für den Menschen giftigsten Pilze auch von den Schnecken mehr oder minder gemieden werden, und man wird sich nur schwer des Glaubens erwehren können, daß dieselben Stoffe, die dem Menschen schädlich sind, auch die Schnecken abstoßen. Immerhin betone ich, daß ich in den Fällen, in welchen einzelne Schnecken regelwidrig viel von *A. mappa* gefressen hatten, niemals eine Andeutung von Vergiftung wahrnehmen konnte. Auch der Genuß von *phalloides* hatte für *Ar. empiricorum* nie schlimme Folgen. Ferner ist zu beachten, daß *A. phalloides*, die nach den Angaben der Sachverständigen ¹⁾ die für Menschen giftigere Art von beiden Knollenblätterpilzen ist, immerhin von den Arionen gefressen wird, während *mappa*, die von einigen Forschern sogar für harmlos gehalten wird, allen Nacktschnecken widerwärtig ist, wenigstens Hut und Lamellen.

A. verna. Einige wenige Versuche zeigten mir, daß diese Art, wie *mappa* von *Ar. empiricorum* und *L. cinereoniger* gemieden wird. Genauere Versuche wären erwünscht.

Hydnaceae. *H. imbricatum* und *repandum* wurden geprüft mit dem Ergebnis, daß sie nicht allzu beliebt sind. Weitere Untersuchungen bleiben abzuwarten.

Polyporeae. Untersucht wurden im wesentlichen nur einige *Boleti*. Diese werden, wie der Augenschein lehrt, und auch Simroth z. B. hervorhebt, von den Schnecken im allgemeinen gern gefressen. Vielfach werden sie im jugendlichen Zustand gemieden, wie man das u. a. am Stein- oder Maronenpilz beobachten kann. Ob darin eine biologische Bedeutung liegt und dadurch erreicht wird, daß erst reife Sporen von den Schnecken gefressen und verschleppt werden, müßte noch untersucht werden.

Von allen meinen Versuchsschnecken frißt nur *Agriolimax agrestis* die meisten *Boleti* nicht oder kaum an, nur das Rothäubchen sah ich einmal etwas stärker von ihm befressen. Von den übrigen frißt *Arion empiricorum* gern: *B. luteus*, *elegans*, *edulis* u. a. m., fast gar nicht aber die dem Menschen bitter schmeckenden *piperatus* und *felleus*. *Luridus* wird nur sehr mäßig befressen,

1) Vgl. Dittrich, G., Ber. d. Deutsch. bot. Ges. 1915, Bd. XXXIII, pag. 508 und 1916, Bd. XXXIV, pag. 719.

satanas habe ich leider nicht untersucht. Eigenartig ist, daß die Gruppe der „Subtomentosi“ offenbar weniger beliebt ist; so wird im Versuch *variegatus* wenig befressen, desgleichen *subtomentosus* und auch *B. chryseus*, der zwar keineswegs verschmäht aber doch nicht ganz besonders gern verzehrt wird. Ob diese Unbeliebtheit für alle Subtomentosi Fries gilt, wäre noch zu prüfen.

Auch *L. cinereoniger* frißt *B. subtomentosus* nicht gern, während er z. B. *bovinus*, *luteus* u. a. m. liebt.

Über die Frage, ob sich Pleophage und Mykophage sonst in ihrem Verhalten gegen Boleti unterscheiden, habe ich nicht weiter gearbeitet. *Limax tenellus* fraß *edulis*, *badius*, *luteus* gern. Auffallend war, daß er die an Stickstoffverbindungen reichen Röhren dem Hutfleisch vorzog, während sich *Limax arborum* umgekehrt verhielt und entschieden das Hutfleisch lieber fraß, als das Hymenium, ein Befund der näherer Untersuchung wert ist.

Plectobasidinae. *Scleroderma vulgare* wird von *Ar. empiricorum* und *L. cinereoniger* verschmäht.

Ascomyzeten. Ich habe nur wenige Erfahrungen über den Fraß von Nacktschnecken an Ascomyzetenfrüchten gesammelt. Fruchtkörper von *Bulgaria polymorpha* wurden von den beiden Arionen und von *Limax tenellus* gefressen, von *L. arborum* verachtet.

Fruchtkörper von *Peziza badia* und *aurantiaca* wurden von *Arion empiricorum* nur sehr mäßig oder gar nicht befressen, vom Pilzspezialisten *Limax tenellus* aber gern genossen. Da ich mit *Ar. subfuscus* und *L. cin. nig.* keine Versuche mehr anstellen konnte, muß ich die Frage offen lassen, ob sich im Verhalten gegen diese Pilze Spezialisten von Pleophagen, oder ob sich darin das genus *Limax* vom genus *Arion* unterscheidet. — Es lohnt sich aber, an diese letztgenannte Beobachtung einen kleinen geschichtlichen Rückblick zu knüpfen: Stahl gründete seine Unterscheidung der Schnecken in omnivore und spezialisierte u. a. auf folgenden Versuch: Er warf *Arion empiricorum* und *Limax maximus* frische und ausgelaugte Stücke von *Peziza vesiculosa* vor. Daraus, daß *Arion* im wesentlichen nur die ausgelaugten Stücke verschlang, schloß er, daß diese Form auch anderen frischen Pilzen gegenüber sich ablehnend verhalte und stellte ihn mit den Gehäuseschnecken, mit *Agriolimax* u. a. in dieselbe ernährungsphysiologische Gruppe, eben die der von ihm sogenannten Omnivoren. Hätte er nun, statt des genannten Ascomyzeten etwa einen der von *Arion empiricorum* gern gefressenen Basidiomyzeten zu solchen Versuchen benutzt, so wäre er, wie ich vermute, zu dem Ergebnis gekommen, daß

diese Schnecke den Pilz frisch lieber nimmt, als ausgelaugt, und sich also anders verhält, als *Agriol. agrestis*. Jedenfalls glaube ich nicht, daß *Arion empiricorum* einen Pilz, wie etwa den Fliegenpilz, den er so leidenschaftlich gern frißt, lieber im ausgelaugten, als im frischen Zustande verzehrt. Natürlich müßte auch hier der biologische Versuch entscheiden, den ich bisher nicht angestellt habe.

Was wir über den Pilzfraß durch Nacktschnecken ermittelt haben, können wir nunmehr mit den im Teil I wiedergegebenen Ergebnissen unserer Versuche zusammenfassen, wie folgt:

An Stelle der von Stahl getroffenen Einteilung der Nacktschnecken in Omnivore und Pilzspezialisten setzen wir die Dreiteilung in Pleophage, Herbivore und Mykophage. Sapro- und Sarkophagie haben wir aus unseren Betrachtungen ausgeschaltet.

Als pleophag bezeichnen wir solche Nacktschnecken, welche eine große Zahl der verschiedensten Pilze, grünen Blätter, Wurzeln oder Früchte von Blütenpflanzen gern fressen, und wenn man ihnen die genannten Pflanzenteile gleichzeitig bietet, keinen derselben vor einem anderen ganz wesentlich bevorzugen. So ist *Arion empiricorum* pleophag, weil er gleichzeitig dargebotenen Täubling, Hallimasch, Spinatblätter, Kartoffelscheiben annähernd gleich gern verzehrt. Herbivor sind solche Formen, welche außer Kräutern und anderen Teilen höherer Pflanzen zwar auch einzelne Pilze fressen, z. B. die eben genannten, jene aber diesen doch vorziehen, wenn sie ihnen gleichzeitig zur Verfügung stehen. Als Beispiel ist *Agriolimax agrestis* zu nennen. Mykophag endlich ist z. B. *Limax tenellus*, weil er die verschiedensten, ihm zusagenden Pilze lieber frißt, als gleichzeitig gebotene Teile höherer Pflanzen, die er darum aber nicht unbedingt zu verschmähen braucht.

Daß diese Dreiteilung mit fortschreitender experimenteller Erkenntnis, bei Heranziehung anderer Nahrungsmittel und anderer Nacktschnecken, sich vielleicht noch ändern wird, zeigt die Tatsache, daß es nicht gelungen ist, über die Ernährungsansprüche des als Flechtenfresser geltenden *Limax arborum* ganz klar zu werden. Nur die Erfahrung der Zoologen, daß er lebende, grüne Blätter streng meidet, konnte an einer größeren Zahl von Blättern bestätigt werden.

Einige vorläufige Versuche mit chemisch reinen Substanzen zeigen, daß der pleophage *Arion empiricorum*, dem sich sein Gattungsgenosse, der Pilzspezialist *A. subfuscus*, anschließt, Zucker- und Eiweißlösungen etwa gleich gern nimmt, daß *Agriolimax agrestis*,

Zucker bevorzugt, und der mykophage *Limax tenellus* sich durch höhere Zuckerkonzentrationen eher abschrecken läßt. Mit reinem Wasser getränkte Agarwürfel oder andere indifferente Dinge werden von den Nacktschnecken gemieden; sie bedürfen, wie schon Stahl fand, sogenannte Reizstoffe, damit ihnen die Nahrung schmackhaft wird. Als Reizstoff wirkt z. B. auf die beiden Arionen Zucker, Pepton, Glycogen und wohl noch sehr viele andere Stoffe, auf *A. agrestis* u. a. Zucker, auf *L. tenellus* z. B. Glycogen. Genaue Untersuchungen in dieser Richtung stehen aber noch aus.

Ist es somit möglich, daß neben anderen in Pilzen verbreiteten Stoffen auch das Glycogen den Schnecken, welche Pilze fressen, diese schmackhaft macht, so gilt das sicher nicht vom Mannit, der nicht als Reizstoff auf unsere Nacktschnecken wirkt.

Natürlich fressen die Vertreter der oben genannten drei ernährungsbiologischen Gruppen, obwohl sie alle mit größerer oder geringerer Vorliebe Blätter verzehren, diese nicht unterschiedslos; vielmehr konnte ich feststellen, in Übereinstimmung mit Stahl, daß u. a. das Blatt von *Oenothera* gegen alle Nacktschnecken stark geschützt ist. Ob die von Stahl gefundenen Schutzeinrichtungen gegen pleophage, herbivore und mykophage Nacktschnecken gleich wirksam sind, bleibt noch zu untersuchen.

Über die Beziehungen zwischen Pilzen und Nacktschnecken wurde folgendes ermittelt: Der herbivore *Agr. agrestis* verzehrt nur wenige Pilze gern, z. B. milde Täublinge, den Hallimasch. Beziehungen zwischen dem Standgebiet dieser Schnecke und dem Standort der genannten Pilze dürften nicht bestehen.

Pleophage und Mykophage fressen eine weitaus größere Zahl von Pilzen, es findet aber doch kein wahlloser Fraß statt, wie wir in Büchern angegeben finden. Ob die Zahl der von Pleophagen oder von Mykophagen gern genossenen Pilzarten größer ist, läßt sich auf grund der vorliegenden Beobachtungen noch nicht entscheiden.

Manche Pilze werden von pleophagen wie von mykophagen Nacktschnecken gleichermaßen gemieden oder sehr ungern gefressen, z. B. Pfifferling, *Chamaeleontrichterling*, *Amanita mappa*. Bei den erstgenannten Arten können dafür mechanische Gründe verantwortlich gemacht werden, bei der letzteren gibt sicher die chemische Zusammensetzung den Ausschlag.

Der Gattung *Russula* sind die Mykophagen eher besser angepaßt, als die Pleophagen, insofern manche uns scharf erscheinende Arten von ersteren mehr als von letzteren gefressen werden; groß ist aber der

Unterschied nicht. Auch bei der Gattung *Collybia* oder *Tricholoma* finden wir spezialisierte Arten, die von Mykophagen gern, von Pleophagen nur ungerne genossen werden (z. B. *Tricholoma nudum*). An bestimmten anderen Pilzen, so an dem überhaupt nur ungerne genossenen Stockschwamm, *Pholiota mutabilis*, zehren die Pleophagen eher mehr, als die Mykophagen. In wieder anderen Fällen treten Unterschiede zwischen den Schneckengattungen unabhängig von ihrer allgemeinen ernährungsbiologischen Anpassung zutage. So wird *A. phalloides* vom genus *Arion*, und zwar von dem pleophagen *Arion empiricorum* und dem Pilzspezialisten *A. subfuscus* gern gefressen, vom genus *Limax* aber, *Limax tenellus* und *Limax cinereoniger* gemieden. Einige Pezizen werden, soweit untersucht, von *A. empiricorum* nur ungerne, von *Limax tenellus* aber gern verspeist; es ist noch unentschieden, wie sich andere Arten beider Schneckengattungen gegenüber diesen Schlauchpilzen verhalten.

Was die von vielen Forschern vielleicht für unzulässig gehaltene Frage angeht, in wie weit der Geschmack der Schnecken mit dem des Menschen parallel geht, so ist gänzlich überflüssig zu betonen, daß keine vollständige Parallelität herrscht, doch ist es immerhin interessant, daß manche Analogien nicht zu verkennen sind. So werden die meisten uns brennend scharf erscheinenden *Russula*-Arten von den Nacktschnecken, seien sie pleophag oder spezialisiert, weniger gern genommen, als die milden. Bei *Lactaria* ist das Vorkommen eines uns brennend scharf erscheinenden Milchsaftes andererseits kein sicheres Zeichen dafür, daß die Schnecken diese Formen verschmähen. Auch werden manche vom Menschen geschätzte Speisepilze, so die Ziegenlippe, das Stockschwämmchen usw. weder von Pleophagen, noch von Spezialisten gern verzehrt. Am auffallendsten ist wohl die Erscheinung, daß Schnecken gegenüber den für den Menschen giftigsten Hymenomyzeten, sich, wie oben schon gesagt, eigenartig verhalten, indem Hut und Lamellen der *A. mappa* von allen Nacktschnecken im Versuch mehr oder minder gemieden werden, und *A. phalloides* wenigstens von den *Limaces* verschmäht wird. Andere Giftpilze andererseits, so der Fliegenpilz, sind, wie längst bekannt, bei den Nacktschnecken sehr beliebte Speisepilze.

Alle diese Versuchsergebnisse müssen nun noch durch genauere Beobachtungen in freier Natur mit dem Verhalten der Schnecken an ihrem natürlichen Standort in Einklang gebracht werden. In ökologischer Beziehung ist ferner noch festzustellen, ob der Fraß von Schnecken an Pilzfruchtkörpern für die Pilze vorteilhaft ist und die Sporenverbreitung fördert, oder ob dem nicht so ist.

Viele der eben berührten Probleme kristallisierten erst im Lauf meiner Untersuchungen allmählich klar heraus und konnten darum vorläufig noch nicht eingehend bearbeitet werden. Doch hoffe ich gezeigt zu haben, daß Simroth's Wort noch heute gilt, daß die „Nacktschnecken den anregenden Reiz vielseitiger Probleme haben“.

Herr Privatdozent Dr. A. Heilbronn, sowie Herr Dr. A. Schilling waren mir bei der Bestimmung mancher Pilze behilflich.

Herr stud. M. Gallus hat mich bei der Durchführung einiger Versuchsreihen treu unterstützt.

Die Griffelhaare der Campanulablüte.

Von L. Jost.

(Mit 12 Abbildungen im Text.)

Schon Chr. Konrad Sprengel¹⁾ wußte, daß die Campanulablüte zwei auffallend verschiedene Stadien durchmacht: im ersten, bereits in der Knospe beginnenden, männlichen Stadium wird der Blütenstaub aus den Antheren in die Fegehaare abgeladen, die sich am oberen Ende des Griffels befinden; im zweiten, weiblichen öffnen sich erst die Narben, und erfolgt deren Bestäubung mit dem Pollen einer jüngeren Blüte. Daß aber im weiblichen Stadium die Griffelhaare, die bislang den Blütenstaub aufgesammelt hatten, verschwinden, das haben erst spätere Autoren festgestellt, am genauesten wohl Brongniart²⁾. Er zeigte, daß diese Haare nicht etwa wie Alph. de Candolle angenommen hatte, abfallen, sondern daß sie in einer Weise, die sonst beispiellos im Gewächsreich dasteht, sich in sich selbst zurückziehen. Daß dieser Vorgang das Interesse der Botaniker fesselte, ersieht man daraus, daß Schleiden³⁾ in seinen „Grundzügen“ ein solches Griffelhaar einer Campanula abbildet und den Prozeß seiner Einstülpung mit folgenden Worten schildert: „Sehr eigentümlich sind die Haare, deren Inhalt zu einer bestimmten Zeit verschwindet, ohne wie es scheint durch Luft ersetzt zu werden, so daß das Haar dadurch zum Teil in seine eigene Höhle hineingezogen wird. Diese merkwürdige Erscheinung findet sich besonders an den Haaren des Stylus der Campanulaceen, kommt aber auch gar nicht selten bei den kugeligen Endzellen kopfförmiger Haare vor.“ Auch in Weiß⁴⁾ „Anatomie der Pflanzen“ und schon früher in seinen „Pflanzenhaaren“ sind diese Griffelhaare im wesentlichen im Anschluß an Brongniart behandelt, in der Anatomie auch in Fig. 221 in nicht ganz korrekter Weise abgebildet.

1) Sprengel, Chr. Konrad, Das entdeckte Geheimnis der Natur. Berlin 1793.

2) Brongniart, Annales d. sc. nat. Bot. 1839, Ser. II, 12, 244.

3) Schleiden, Grundzüge der wissenschaftlichen Botanik, 4. Aufl. Leipzig 1861, pag. 203 und Fig. 96.

4) Weiß, G. A., Anatomie der Pflanzen. Wien 1878, pag. 357.

Ders., Die Pflanzenhaare in Karstens botan. Untersuchungen 1867, Bd. I.

Trotz der eingehenden Bearbeitung, die in den letzten 50 Jahren die Ökologie der Blüte gefunden hat, haben sich die Angaben über die Griffelhaare der Campanulaceen nicht vertieft. Bei Hermann Müller¹⁾ findet sich nur die kurze Bemerkung: „sie werden allmählich in sich zurückgezogen“; bei Kirchner²⁾, der sich am gründlichsten mit der Ökologie der Blüte zahlreicher Campanula-Arten beschäftigt hat, stehen nur die wenigen Worte (pag. 200): „jedes Sammelhaar zieht sich in seine zwiebelförmige Basis zurück. Die Einziehung schreitet basipetal fort“. Knuth³⁾ endlich, dessen Zusammenfassung der Blütenökologie bekanntlich sehr wenig zuverlässig ist, sagt über das Verschwinden der Bürstenhaare kein Wort.

So schien es mir nicht ohne Interesse, Bau, Entwicklung und Einstülpung dieser Haare nochmals eingehend zu untersuchen. Über ihre ökologische Bedeutung bestehen keine Zweifel.

Bei der großen Mehrzahl der Campanula-Arten sowie einigen verwandten Gattungen (wie Platycodon, Symphyandra) treffen wir im wesentlichen immer wieder die gleiche Form des Griffelhaares an. Zur näheren Untersuchung diente *Symphyandra pendula*, *Campanula medium*, *rapunculoides*, *fragilis* und vor allem *alliariaefolia*.

Die Haare bestehen, wie schon Brongniart beschrieben hat, aus dem eigentlichen Haarkörper, der über die Griffeloberfläche vorragt, und aus dem Haarfuß, der in ein kleinzelliges Gewebe eingesenkt ist. Der Haarkörper ist z. B. bei *Camp. rapunculoides* ein langer, sich ganz allmählich zuspitzender Kegel, der aber derart gekrümmt ist, daß seine Konkavseite nach der Griffelspitze zugewendet ist; während er am Ansatz fast rechtwinklig auf der Oberfläche steht, ist sein Ende fast parallel zu ihr (Fig. 1). In anderen Fällen, z. B. bei *C. alliariaefolia*, ist die äußerste Spitze besonders stark ge-

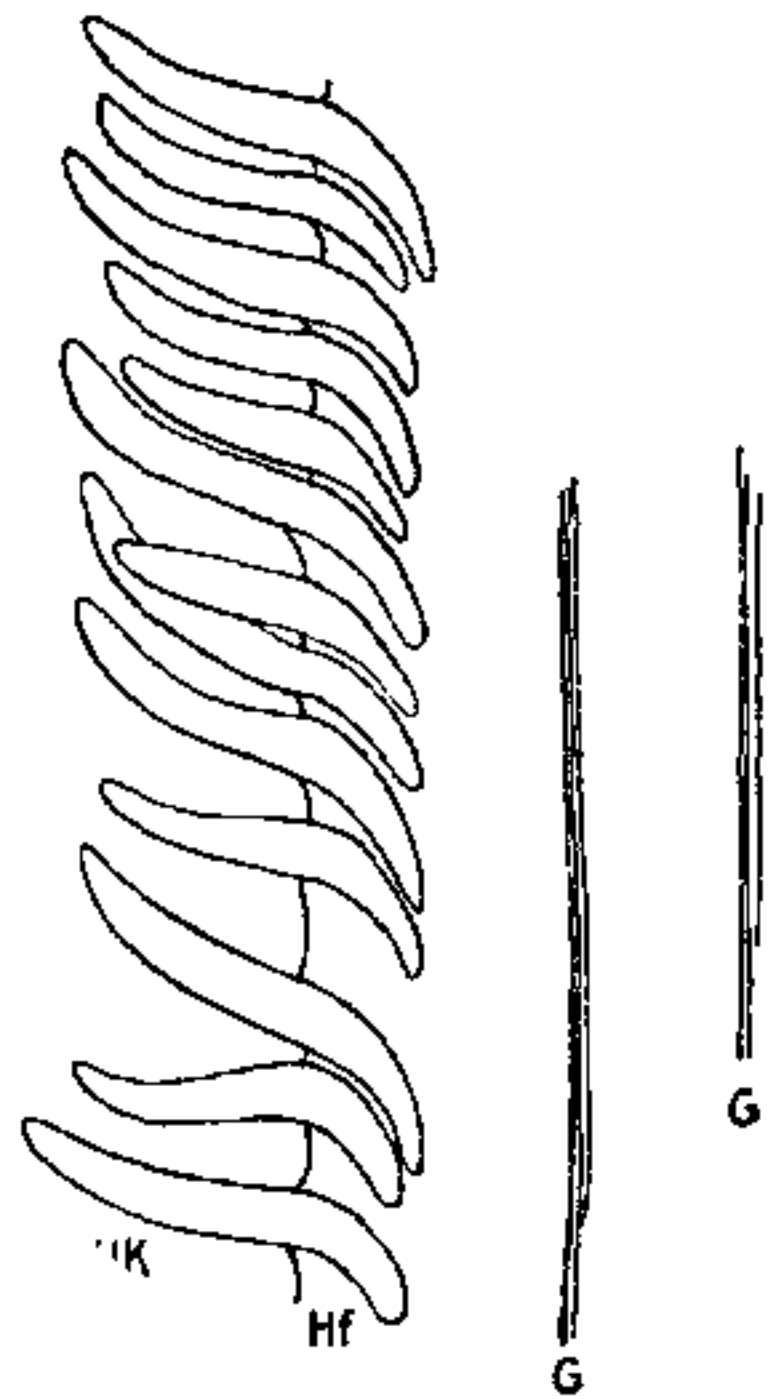


Fig. 1. Längsschnitt durch den Griffel von *Camp. rapunculoides*. Vergr. 40. *G* Gefäßbündel, *HK* Haarkörper, *Hf* Haarfuß.

1) Müller, H., Die Befruchtung der Blumen durch Insekten. Leipzig 1873, pag. 374 Ähnliche Angaben auch in „Alpenblumen“. Leipzig 1881, pag. 402.

2) Kirchner, Jahreshefte des Vereins für Naturk. Württbg. 1897, Bd. LIII, pag. 200.

3) Knuth, Handbuch der Blütenbiologie, Bd. II, 2, pag. 3.

bogen und es stehen zwischen den langen, gebogenen einzelne kurze, gerade Haare (Fig. 2). Der Haarfuß bildet etwa einen Winkel von 45° mit der Griffeloberfläche; Haarfuß und Haarkörper bilden demnach, wo sie aneinanderstoßen, einen stumpfen Winkel. — Im Inneren des Haares ist das wandständige Protoplasma und eine Anzahl von Protoplasmasträngen sehr auffallend, weil sie eine sehr lebhaft Zirkulationsbewegung aufweisen. Mit Recht hat Schleiden deshalb dieses Objekt zur Demonstration der Plasmaströmung empfohlen. — Die Membran des Haarkörpers nimmt von der Basis nach der Spitze an Dicke beträcht-

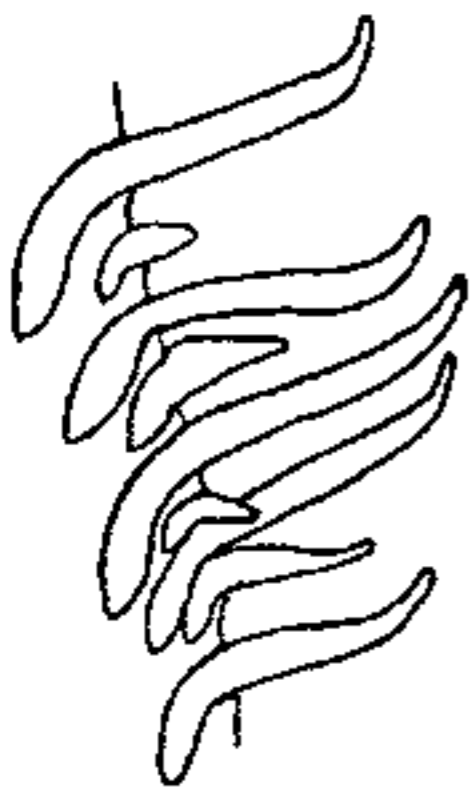


Fig. 2. Längsschnitt durch den Griffel von *Camp. allariaefolia*. Vergr. 40.

zu und zeigt schon ohne Anwendung von Reagentien drei Schichten (Fig. 3): die äußerste, oft fein längsgestreifte und mit Sudan färbbare ist die Cuticula; darauf folgt die zweite, dickste Schicht, die wir Pektinlamelle nennen wollen, während die innerste, glänzende Schicht als Zelluloselamelle bezeichnet werden soll. Letztere wird durch Chlorzinkjod schmutzig violett; mit Rutheniumrot färbt sich

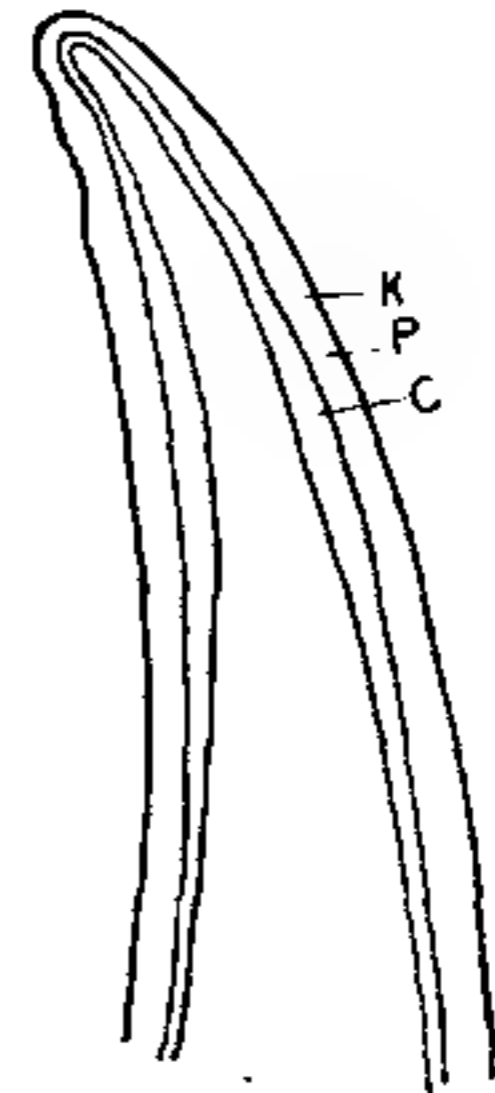


Fig. 3. Ende eines Haares von *Camp. allariaefolia*. Vergr. 360. *K* Cuticula, *P* Pektinlamelle, *C* Zelluloselamelle.

unter Umständen nur die Pektinlamelle oder auch noch, aber schwächer, die Zelluloseschicht. Die Pektinlamelle ist in verdünnter HCl stark quellbar, manchmal, z. B. bei *Campanula fragilis*, enthält sie auch Kristalle von Kalziumoxalat eingelagert. Die Zelluloseschicht weist meistens sehr deutliche annähernd quer verlaufende Streifung auf, die durch lokale Verdickung bedingt ist (Fig. 4).

Die oberste Zellschicht des Griffels berindet den Haarkörper an seiner Basis, namentlich am unteren Ende. Dementsprechend sieht man an Flächenansichten bei hoher Einstellung einen auffallenden Halbkranz von Zellen (Fig. 5). Aber auch in den Längsschnitten treten diese einseitigen Berindungen deutlich genug hervor (Fig. 6). — Der Haarfuß ist ungewöhnlich groß im Verhältnis zum Haarkörper und wird dadurch eben befähigt, bei der Einstülpung den größten Teil des Haarkörpers in sich aufzunehmen. In seiner Wand setzen sich die Pektinschicht und die Zelluloseschicht des Haarkörpers, freilich wesentlich verdünnt, fort.

Das kleinzellige, außen wenigstens lückenlos schließende Gewebe,

in das der Haarfuß eingesenkt ist, wird erst durch entwicklungsgeschichtliche Untersuchung aufgeklärt. Da zeigt sich, daß es ausschließlich aus dem Dermatogen hervorgeht, also eine mehrschichtige Epidermis ist. Ein Längsschnitt durch eine 4 mm lange Knospe von *Campanula rapunculoides* zeigt die Oberfläche des Griffels noch von einer einfachen Epidermis überzogen, in der die künftigen Haarzellen sich schon durch ihre Größe und Vorwölbung nach außen kenntlich machen (Fig. 7 a). Einen Längsschnitt durch die 8 mm lange Knospe zeigt Fig. 7 b; zahlreiche perikline Teilungen, zu denen auch antikline hinzukommen, lassen die Basis des Haares schon tief in das Gewebe eingebettet erscheinen und machen den Endzustand ohne weiteres verständlich. Gegen die Basis des Griffels zu sind übrigens die Teilungen der Epidermis weniger zahlreich und dementsprechend sind hier die Haarfüße kleiner und weniger tief eingesenkt.

Fig. 4.

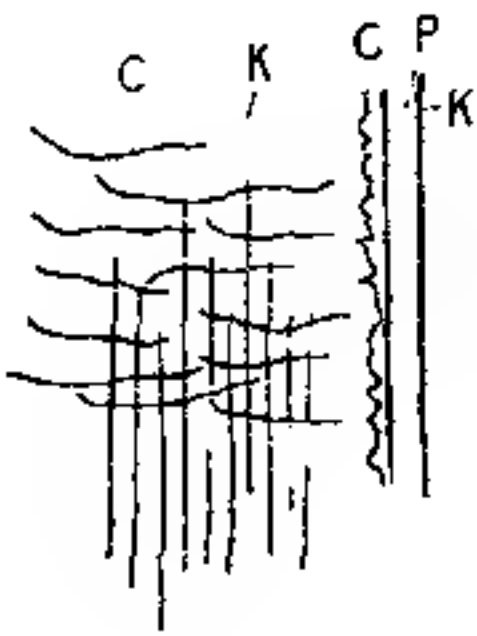


Fig. 5.

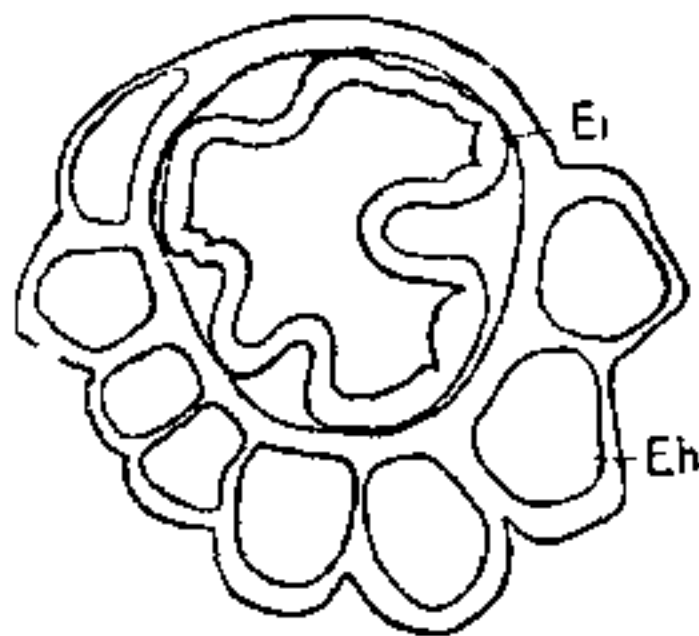


Fig. 6.

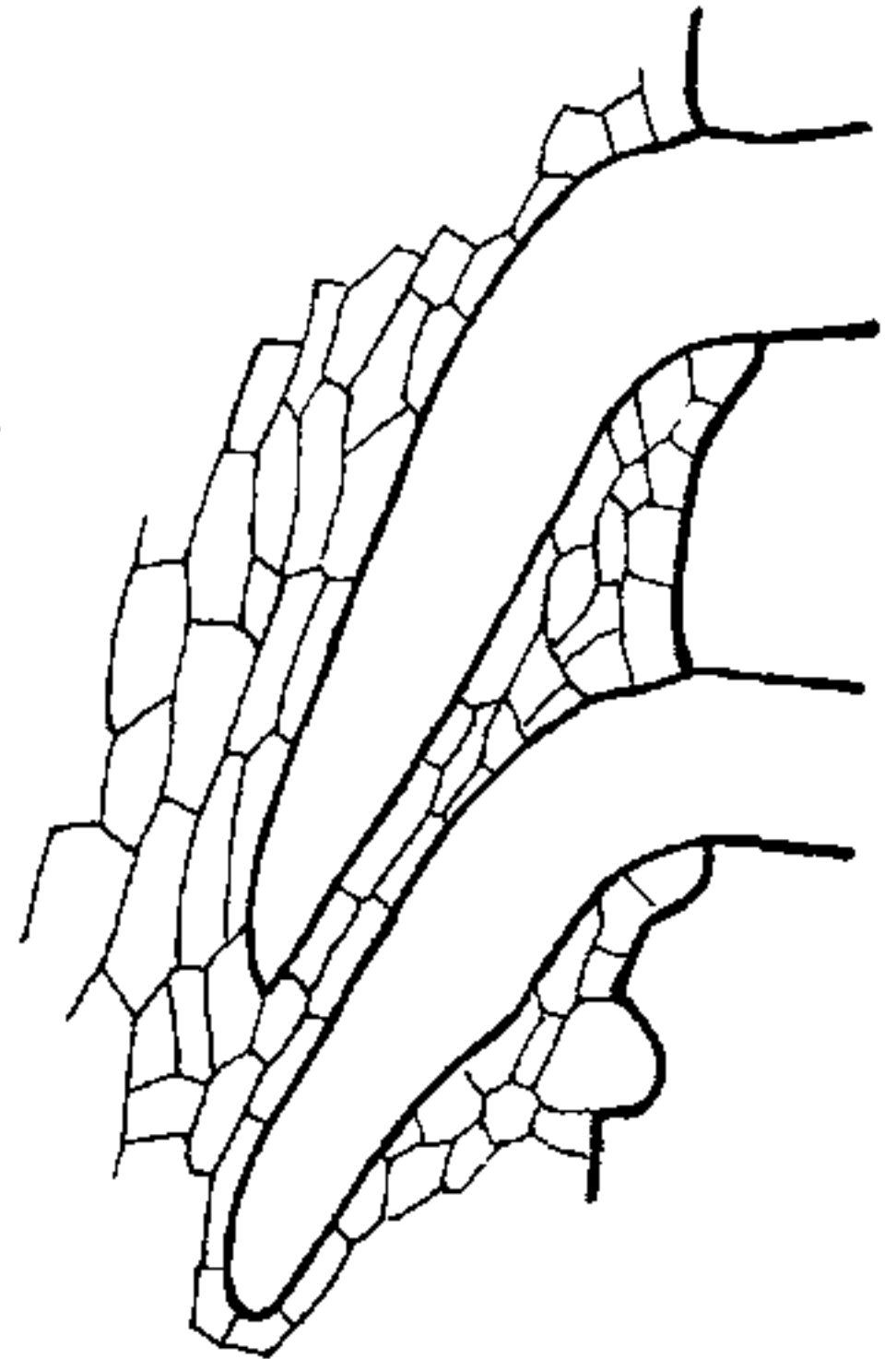


Fig. 4. Stück eines Haares von *Camp. allariaefolia*. Vergr. 360. Bezeichnung wie in Fig. 3. Rechts optischer Längsschnitt durch die Wand. Links Flächenansicht: bei hoher Einstellung die Cuticularstreifung, bei etwas tieferer Einstellung die Streifung der Zelluloselamelle zeigend.

Fig. 5. Querschnitt durch ein eingestülptes Haar an seiner Basis. Vergr. 360. *Ep* Halbkranz berindender Epidermiszellen, *Ei* eingestülpter Teil des Haares.

Fig. 6. Längsschnitt durch die Griffeloberfläche von *Camp. allariaefolia*. Vergr. 160.

Wenn auch in weitaus den meisten Fällen gerade das Fehlen von periklinen Teilungen charakteristisch für das Dermatogen ist, so gibt es doch bekanntlich Beispiele genug für mehrschichtige Epidermen; besonders an Blättern treten sie als „Wasserspeicher“ auf. Mit diesen Fällen den unserigen zu vergleichen, hat wenig Zweck, da die Vielschichtigkeit der Epidermis hier eine ganz andere Bedeutung hat. Größer scheint mir die Ähnlichkeit mit den Brennhaaren der Urticaceen

und verwandten Gebilden. Hier wird ja auch durch das Wachstum des Haarfußes die benachbarte Epidermis mit gestreckt und teilt sich periklin, so daß sie schließlich eine Berindung des Fußes bildet (Rauter; Kny)¹⁾. Man könnte die Verhältnisse, die am Griffel von *Campanula* realisiert sind, in der Weise von denen bei *Urtica* ableiten, daß man sagt: hier sind die Haare so dicht gedrängt, daß es nicht zu einer Berindung jedes einzelnen, sondern zu einer gemeinsamen Berindung aller kommt.

Auf alle Fälle muß man demnach betonen, daß die Mehrschichtigkeit der Griffel­epidermis bei den Campanulaceen nichts besonders Auffallendes hat; um so bemerkenswerter ist aber eine Differenzierung in dieser Epidermis, nämlich die Ausbildung von Trachealelementen. — Am unteren Ende des Griffels von *Campanula alliariaefolia* findet man sechs Gefäßbündel im Kreis um den Griffelkanal

Fig. 7 a.



Fig. 7 b.

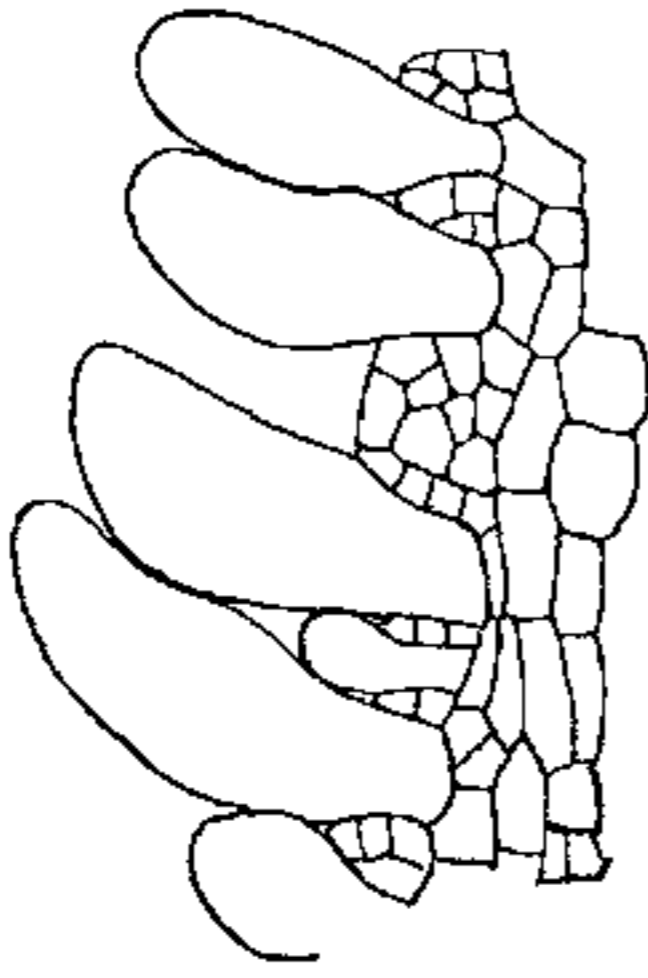


Fig. 7. Längsschnitt durch junge Griffel von *Campanula rapunculoides*. 7 a aus einer 4 mm, 7 b aus einer 8 mm langen Knospe. Vergr. 160.

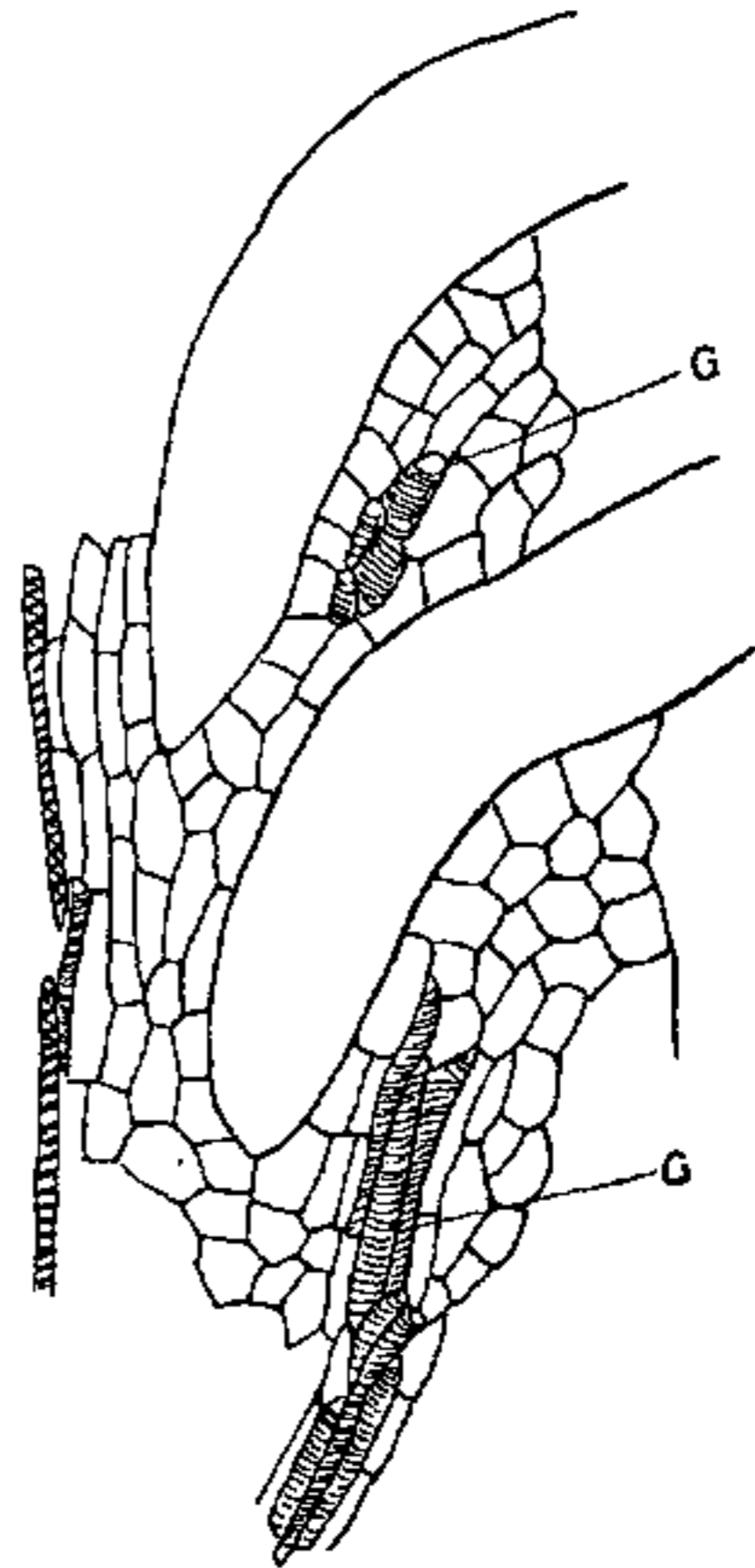


Fig. 8. *Camp. rapunculoides*. Narbe längs. Vergr. 160. G Gefäße zwischen den Haarfüßen.

gestellt. Nach oben spalten sich diese, und schließlich treten je sechs in jede der drei Narben ein. Von diesen Bündeln gehen dann ausschließlich im Narbenteil der Griffel vereinzelt Auszweigungen durch die Rinde, verlaufen parallel zu den Haarfüßen und enden zwischen diesen in einiger Entfernung unter der Außenschicht der Epidermis blind

1) Rauter, Denkschriften der Wiener Akad. Med.-nat. Kl., 31, 187. — Kny, Botanische Wandtafeln 1874, Tafel 6, Fig. 3-5.

(Fig 8, 9). Bei *Campanula alliariaefolia* sucht man meistens vergeblich nach ihnen, bei *rapunculoides* dagegen treten sie in großer Zahl auf und bilden außerhalb der Hauptbündel eine Schicht netzförmig anastomosierender Außenbündel. Zwischen den Maschen des Netzes sind dann die Haare eingefügt, deren Fuß demnach allseits nahe an diese Gefäße angrenzt (Fig. 10). Auch hier aber ist diese aus der Epidermis hervorgegangene Trachealmasse auf den Narbenteil des Griffels beschränkt. Ob auch Siebröhren entwickelt werden, also vollständige

Fig. 9.

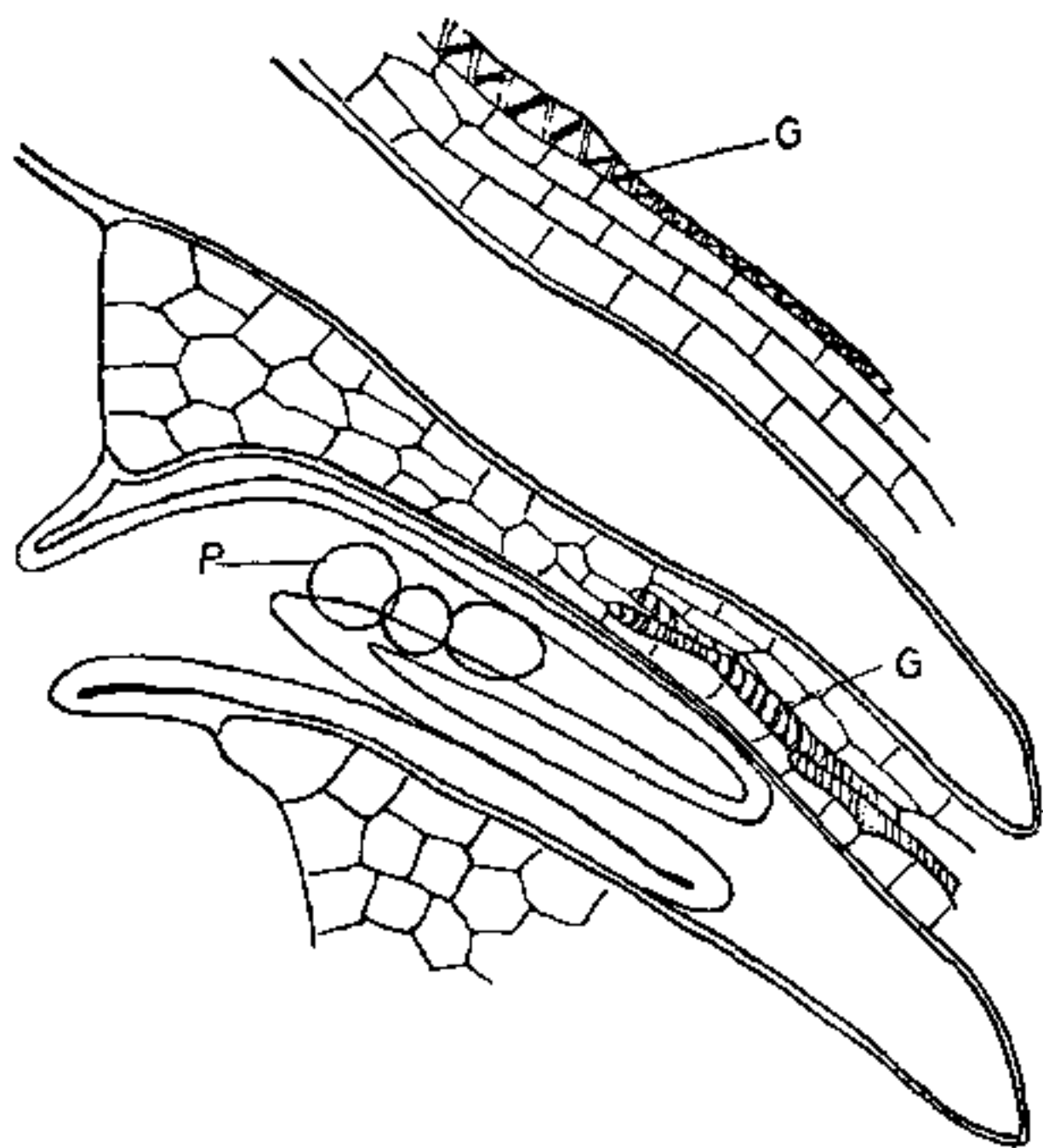


Fig. 10.

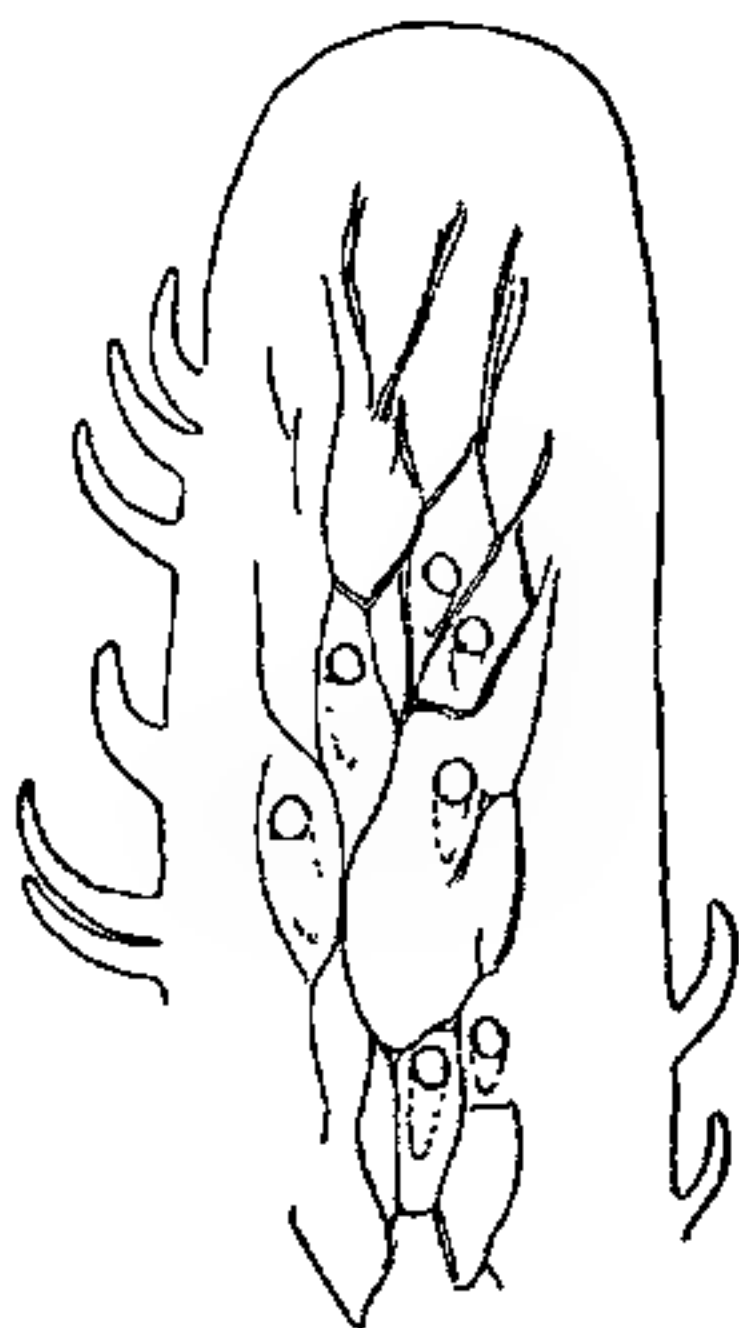


Fig. 9. Längsschnitt der Narbe von *Camp. rapunculoides*. Vergr. 160. Zwischen den Haarfüßen Gefäßbündelenden (*G*). Ein Haar eingestülpt; hat Pollenkörner (*P*) mit in die Höhlung eingezogen.

Fig. 10. Tangentialschnitt durch die Narbe von *Camp. rapunculoides*. Vergr. 40.

Gefäßbündelenden in der Epidermis erzeugt werden, konnte ich nicht mit Sicherheit feststellen.

Wenn auch durch Regenerationsversuche, z. B. bei *Begonia*, der Nachweis längst erbracht ist, daß das Dermatogen, die Fähigkeit Gefäße zu produzieren, nicht entbehrt, so ist doch meines Wissens in der normalen Entwicklung bei *Campanula* zum ersten Male eine solche Gewebedifferenzierung konstatiert. An die Seite stellen könnte man ihr wohl die von *Haberlandt*¹⁾ beobachtete Entstehung von sklerenchymatischen Faserelementen aus der Epidermis bei *Cyperus*.

1) *Haberlandt*, Entwicklungsgeschichte des mechanischen Gewebesystems. Leipzig 1879, pag. 12.

Weniger merkwürdig ist es, daß auch Milchröhren vereinzelt in der mehrschichtigen *Campanulaepidermis* zur Ausbildung gelangen; wissen wir doch, daß auch anderwärts (*Cichoriaceen*) einzelne Haare Anschluß an die Milchröhren finden und sich selbst zu solchen umbilden. Erwähnt muß schließlich noch werden, daß die Epidermis hier, abweichend von ihrem sonstigen Verhalten, auch Interzellularen ausbildet, die im Zusammenhang mit denen der Rinde in die Innenschichten zwischen die Haarfüße hereinstrahlen.

Die Haare nun, deren Bau und Entwicklung im Vorstehenden geschildert wurden, stülpen sich in einem bestimmten Stadium der Blütenentwicklung derartig ein, daß äußerlich nichts mehr von ihnen zu sehen ist.

Zur Beobachtung der Einstülpung eignet sich ganz besonders *Campanula alliariaefolia*; einmal weil sie lange Zeit blüht und dann weil hier der Einstülpungsprozeß an der abgeschnittenen, in Wasser stehenden Blüte verfolgt werden kann, was durchaus nicht für alle Spezies zutrifft. Im Gegenteil, es zeigt sich, daß gerade die Haareinstülpung ein außerordentlich empfindlicher Vorgang ist, der leichter als andere durch scheinbar geringfügige Störungen verhindert wird. So unterblieb die Haareinstülpung an abgeschnittenen Blüten von *Camp. trachelium*, obwohl Wachstum und Oeffnungsbewegung dieser Blüten sonst normal verlief. Und bei *Camp. sarmatica* fand ich sogar, daß die Übertragung der intakten Topfpflanze in ein anderes Gewächshaus schon genügte, die Einziehung der Griffelhaare zu hemmen.

Junge, eben geöffnete Blüten trifft man bei *Campanula alliariaefolia* zu allen Tageszeiten vereinzelt an; die Hauptmenge jedoch geht gegen Abend auf. Im Laufe des folgenden Vormittags wird dann an schönen Tagen der Blütenstaub sehr fleißig von Insekten geholt. In den ersten Mittagsstunden beginnt die Einstülpung der Haare zunächst auf der Außenseite der Narbe und schreitet von da basal am Griffel abwärts. In wenigen Stunden ist der Griffel vollkommen kahl, und die Blüte tritt dann in das zweite Stadium: die Narben öffnen sich. — Daß die eben geöffnete Blumenkrone noch lebhaft wächst, sieht man ohne Messung; aber auch der Griffel verlängert sich zu dieser Zeit noch, ja selbst während des Einziehens der Fegehaare weist das Horizontalmikroskop an ihm noch Wachstum nach, sogar an abgeschnittenen, im Wasser stehenden Blüten. Der Griffel einer solchen wurde am 10. September im Wasser stehend vor das Horizontalmikroskop gestellt; er war noch dicht behaart. Von 2½ Uhr bis 7 Uhr verlängerte er sich um sieben Teilstriche, bis zum nächsten Morgen 9 Uhr um weitere 10 und bis

abends 7 Uhr nochmals um vier Teilstriche und bis zum Morgen des 12. September um drei Striche. Da 13 Teilstriche 1 mm sind, so beträgt die Gesamtverlängerung des ursprünglich 15 mm langen Griffels 2 mm. Am 11. früh waren alle Haare eingezogen, am 12. früh waren die Narben geöffnet.

Der Vorgang der Einstülpung vollzieht sich ziemlich rasch. Ein Griffel, der um 11 Uhr noch ganz behaart war, hatte um 2½ Uhr die obersten Haare schon völlig eingezogen und gegen 5 Uhr erschien er in seiner ganzen Ausdehnung kahl. Wird ein solcher Griffel, nachdem der Beginn der Einstülpung am oberen Ende konstatiert ist, abgeschnitten und in ein kleines wassergefülltes Gläschen eingedichtet, so kann man die Einstülpung der Haare direkt unter dem Mikroskop verfolgen; besonders instruktive Bilder gibt das Binokular in auffallendem Licht. Da der Prozeß der Einstülpung im großen und ganzen basipetal fortschreitet, so fällt es nicht schwer, solche Haare aufzufinden, bei denen

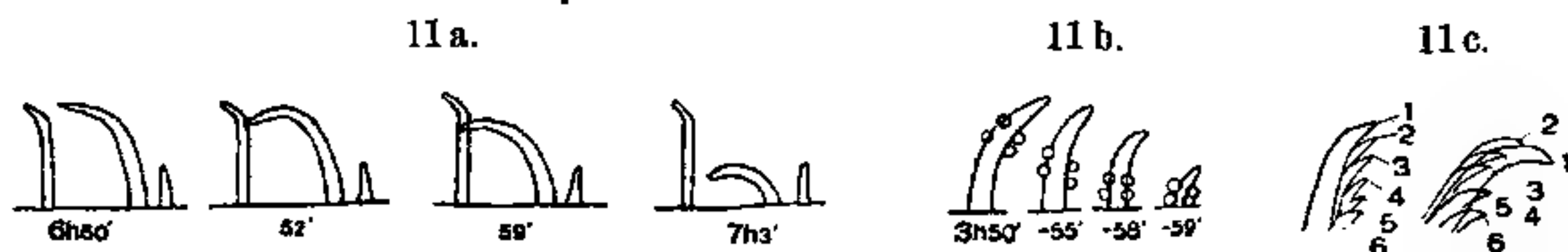


Fig 11a—c. Skizzen, die Einstülpung der Haare illustrierend. Vergr. 40.
 11a. Freihandzeichnung. Drei Haare, von denen das mittlere eingezogen wird.
 11b (Zeichenapparat). Ein Haar mit anhaftenden Pollenkörnern. — 11c (Zeichenapparat). Zwei Haare, die allmählich einsinken. Links: 1: 4^h 3'; 2: 3' 40"; 3: 4'; 4: 5'; 5: 5' 40"; 6: 6' 30". Rechts: 1: 4^h 3' 20"; 2: 4'; 3: 5'; 4: 6'; 5: 6' 40"; 6: 7'.

die Einstülpung in kurzer Zeit beginnt. Häufig wird der Vorgang dadurch eingeleitet, daß die Spitze eines Haares mit ansehnlicher Geschwindigkeit einen großen Bogen nach der Griffelbasis zu beschreibt. Diese Bewegung kommt dadurch zustande, daß das Haar auf seiner Konvexseite ganz unten an der Grenze gegen den Haarfuß einsinkt. Dann sieht man gewöhnlich das Haar immer kürzer und kürzer werden. Die Verkürzung kann ganz gleichmäßig und gradlinig vor sich gehen, meistens aber sieht man die Spitze des Haares eine Zickzacklinie beschreiben und einige Pausen unterbrechen den Vorgang des Einsinkens. In Fig. 11 sind einige, zum Teil mit dem Zeichenapparat aufgenommene und mit Zeitangaben versehene Skizzen wiedergegeben, die das Gesagte näher erläutern.

Die Einstülpung beruht, wie schon in der älteren Literatur klar erkannt war, darauf, daß der untere Teil des Haarkörpers unter Umstülpung seiner Membran in den Fuß einsinkt, während die Spitze ohne wesentliche Veränderung nachrückt. In ähnlicher Weise kann der

Finger eines Handschuhes beim Abstreifen vom Finger eingestülpt werden. Die Umstülpung und Einfaltung der Zellwand tritt besonders klar dann zutage, wenn sie nicht an der Grenze zwischen Fuß und Körper erfolgt — was die Norm ist (Fig. 9) — sondern etwas höher oben am Haarkörper. In diesem in Fig. 12 dargestellten Falle verschwindet dann die Haarspitze nicht so im Fuß wie gewöhnlich. Der Vorgang der Einstülpung kann freilich nicht direkt unter dem Mikroskop wahrgenommen werden, weil man die Haarbasis nie deutlich zu sehen bekommt. Sie ist immer mit Pollenkörnern bedeckt, die auch einer recht gründlichen Bearbeitung mit dem Pinsel Widerstand leisten. Diese Körner werden auch in der Natur oft von Insekten nicht abgetragen und fallen dann, nachdem sie durch Einziehung ihrer bisherigen

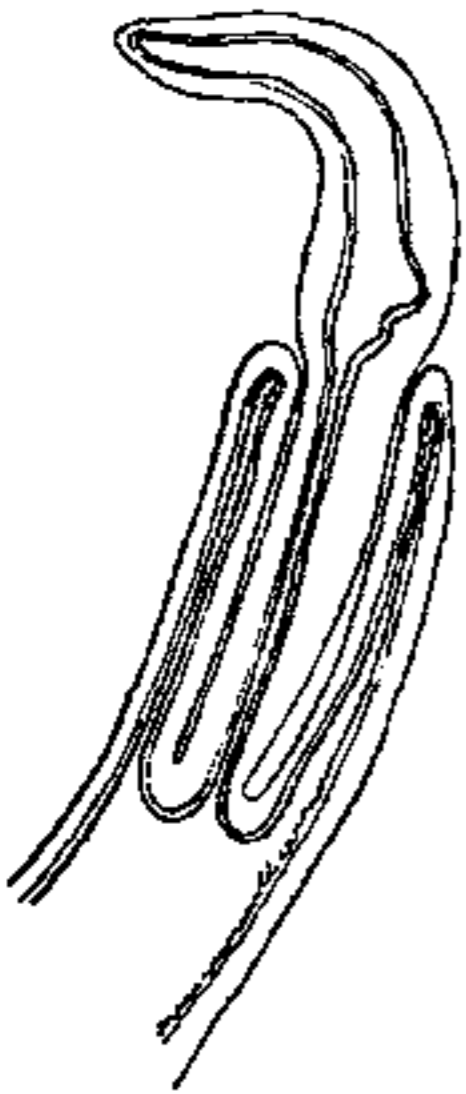


Fig. 12. Ein ziemlich hoch eingestülptes Haar. Vergr. 160.

Stütze den Halt verloren haben, herab. Einzelne freilich kleben so fest an der Cuticula des Haares, daß sie bei der Einstülpung zwischen die Falten des Haares gelangen. Dementsprechend sieht man in den eingestülpten Haaren oft in großer Zahl solche mitgenommene Pollenkörner (Fig. 9) und in der älteren Literatur ist allen Ernstes die Frage aufgeworfen worden, ob etwa diese eingesaugten Körner die Befruchtung besorgten (Cassini¹). Schon Meyen²) hat durch Entdeckung der Pollenschläuche auf der Narbe und im Griffel das Irrige dieser Anschauung nachgewiesen. — Daß die Einstülpung unter Aufwendung von erheblicher Gewalt erfolgt, sieht man daran, daß die Cuticula zahlreiche Risse erhält.

Über die Ursache der Einstülpung der Haare hatte schon Schleiden im wesentlichen die richtige Vorstellung, wenn er betont, daß sie erfolge, weil der Inhalt schwinde, ohne durch Luft ersetzt zu werden. Was Weiß veranlaßt hat, zu dieser Ansicht ein Fragezeichen zu setzen, gibt er selbst nicht an. Heute, wo wir schon mehrfach Vorgänge kennen, bei denen das Schwinden des Inhalts einer Zelle bei Verhinderung des Lufteintrittes zu einer starken Deformation führt, kann ein Zweifel darüber, daß auch bei den Campanulahaaren ein solcher „Kohäsionsmechanismus“ vorliegt, kaum bestehen. Damit ist freilich noch lange keine vollständige Erklärung für den Vorgang der

1) Cassini, zitiert bei Meyen. Eine ähnliche Vorstellung hat nach Sprengel (pag. 111) wohl schon Linné gehabt.

2) Meyen, Physiologie, Bd. III, pag. 248.

Einstülpung gegeben. Es fragt sich vor allem, was ist der Grund für den Verlust des Inhaltes der Haare? Nach Analogie mit den Annuluszellen des Farnsporangiums wird man zunächst daran denken, daß durch die Transpiration ein Wasserverlust in den Haarzellen eintreten dürfte; nur das Wasser schwindet, das Protoplasma ist im eingesunkenen Haar noch leicht nachzuweisen. Anfangs könnten die in Masse den Haaren anliegenden Pollenkörner einen Transpirationsschutz bedingen; nach ihrer Abtragung durch Insekten würde dann die Transpiration gesteigert werden und bald stärker sein, als der Wassernachschub. Allein eine solche enge Beziehung zwischen der Entfernung des Blütenstaubes und der Einstülpung der Haare existiert nicht. Wird die Blüte an einem Ort aufgestellt, wo der Insektenbesuch ausbleibt, so behält sie ihre Pollenkörner als Belag um den Griffel, die Haare aber werden trotzdem eingezogen. Andererseits kann man eine abgeschnittene Blüte im sehr feuchten Raum halten, in einer niedrigen feuchten Kammer, und dennoch sieht man ihre Griffelbehaarung schwinden. Auch ist die Cuticula, die die Haare überzieht, zweifellos nicht schwächer entwickelt als die der gewöhnlichen Epidermiszellen; diese letzteren aber erfahren keine Veränderung, werden zweifellos nicht welk, während die Haare schwinden. Handelte es sich bei der Einstülpung der Haare um einen einfachen Wasserverlust durch Transpiration, so sollte man denken, daß grade wie beim Farnsporangium auch durch osmotische Mittel die Deformation der Zellen bewirkt werden müßte. Den Farnannulus kann man z. B. durch konzentriertes Glyzerin oder durch konzentrierte Chlormagnesiumlösung ganz ebenso zur Öffnung bringen wie durch Austrocknung (Hannig¹). Legt man aber dicke mediane Längsschnitte durch einen Griffel, an dem Haare sich befinden, die im Begriff stehen sich einzustülpen, in konzentriertes Kochsalz oder Chlormagnesiumlösung oder Zuckerlösung, und sorgt man durch Bearbeitung des Schnittes mit einem Pinsel dafür, daß diese Lösungen wirklich mit den Haaren in Berührung kommen, so erfolgt meist rasch ein bandförmiges Kollabieren des ganzen Haares, das nach Eindringen des Plasmolytikums wieder rückgängig gemacht wird. Die Haare verhalten sich also unter diesen Umständen so wie gewöhnliche Haare beim Absterben (Holle²); die so charakteristische Einstülpung unterbleibt völlig. Das Kollabieren zeigt an, daß die Membran für die Plasmolytica genügend impermeabel ist, der Ausfall des Versuches aber ergibt, daß die wirksamen Kräfte oder

1) Hannig, Jahrbuch f. wiss. Botanik 1909, Bd. XLVII.

2) Holle, Flora, Bd. CVIII.

der Ort ihres Angriffes nicht mit den bei der Einstülpung maßgebenden Momenten übereinstimmen. Ein lokales Kollabieren, das kann man häufig beobachten, findet sich auch an Haaren, die bald darauf eingezogen werden. Aber wenn aus irgendwelchen Gründen Haare an der Luft ganz kollabiert sind, dann findet nachträglich keine Einstülpung mehr an ihnen statt. Solche an der Luft kollabierte Haare finden sich z. B. an abgeschnittenen Blüten, die etwas welk geworden sind. Gerade gegen das leichteste Welkwerden sind ja, das wurde früher schon erwähnt, die Haare ganz außerordentlich empfindlich. Aus allen diesen Erfahrungen und Überlegungen ergibt sich, daß offenbar der Wasserverlust durch Verdunstung nicht oder nicht in erster Linie an der Einstülpung der Haare beteiligt sein dürfte.

Wenn also eine Wasserabgabe nach außen nicht maßend ist, so kann man vermuten, daß eine solche nach innen stattfindet, daß die Nachbarzellen dem Haarfuß Wasser entziehen. Experimentell kann man diese Vermutung nicht gut prüfen, denn wenn man das Plasmolytikum statt von außen, von innen her wirken läßt, indem man Schnitte auf Kochsalz bzw. Zuckerlösung schwimmen läßt, oder sie auf Gelatine auflegt, die solche Plasmolytica enthält, dann entziehen diese nicht nur den Haaren, sondern gleichzeitig auch den Nachbarzellen Wasser und eine Einstülpung der Haare erfolgt begreiflicherweise auch jetzt nicht. — Bedingung für einen Wasserentzug durch die benachbarten Epidermiszellen ist jedenfalls irgendeine Veränderung in dem Verhältnis zwischen dem osmotisch wirksamen Inhalt der Haarzellen einerseits und der gewöhnlichen Epidermiszellen andererseits. Das Saugvermögen der Haarzellen könnte abnehmen, das der Epidermiszellen könnte zunehmen. Leider ist es nun unmöglich, den Salpeterwert des Zellsaftes wenigstens in den Haarzellen zu bestimmen. Der große in das Gewebe eingesenkte Haarfuß ist ein für plasmolytische Studien sehr wenig geeignetes Objekt. Es läßt sich aber zeigen, daß die Haare jedenfalls eine Veränderung durchmachen, ehe sie eingezogen werden. Ihre Einstülpung erfolgt offenbar unmittelbar vor oder nach ihrem Absterben. Haare, die der Einstülpung nahe stehen, haben noch ein lebendiges, ja sogar manchmal ein noch deutlich strömendes Protoplasma. Legt man nun dicke Schnitte in eine 10%ige Zuckerlösung, so verhalten sich ihre Haare je nach dem Alter recht verschieden. Am 24. Juli 9 Uhr vormittags wurden solche Schnitte

1. aus einem Griffel, der oben schon haarfrei war,
2. aus einem Griffel, der noch bis oben behaart war und wahrscheinlich erst am Nachmittag mit der Haareinstülpung begonnen hätte,

3. aus einem Griffel, der einer Knospe entnommen war, die sich am Abend geöffnet hätte, in solche Zuckerlösung gelegt. Nach 2 Stunden war das Protoplasma aller Haare von 1. abgestorben. In den Schnitten von 2. war zwar um 11 Uhr keine Strömung mehr zu sehen, aber das Protoplasma war selbst um 3 Uhr noch sichtlich lebendig, nicht kontrahiert und starb erst zwischen 3 und 7 Uhr. In den Haaren von 3. dagegen war auch abends 7 Uhr noch kräftige Plasmaströmung zu sehen; sie starben erst im Laufe der Nacht. Aus diesen Erfahrungen folgt, daß die Haare an sich in Zuckerlösung viele Stunden voll lebendig bleiben können. Wenn also Haare, die dem Einstülpfen nahe sind, in kürzester Zeit sterben, so muß man annehmen, daß sie auch ohne die Präparation gestorben wären. Diese Annahme hat auch sonst nichts Unwahrscheinliches, da ja Haare vielfach, auf einem bestimmten Stadium der Entwicklung angekommen, abzusterben pflegen, während die benachbarten Epidermiszellen am Leben bleiben. Nun kann man sich wohl vorstellen, daß kurz vor dem Absterben oder bei diesem die osmotisch wirksame Substanz in den Haaren abnimmt und ihr Zellsaft dann von den benachbarten Epidermiszellen aufgesaugt wird. Damit wäre dann die Ursache für ihre Einstülpung gegeben. Gewiß ist das nur eine Vermutung. Es war aber nicht möglich, zu einer fester fundierten Vorstellung zu gelangen, denn die Versuche, durch künstliches, vorzeitiges Abtöten der Haare ihre Einstülpung herbeizuführen, mißlangen. Die Abtötung erfolgte in der Weise, daß unter dem Binokular ein einzelnes Haar in eine mit Äther gefüllte Kapillare eingetaucht oder eine Gruppe von Haaren durch Annäherung einer heißen Nadel getötet wurde. In beiden Fällen kollabierten die Haare sofort und blieben dann unverändert zurück, wenn auch die intakten Haare in der Umgebung später noch eingezogen wurden. Offenbar tritt bei solchen Versuchen der Tod und die Wasseraufnahme von seiten der Nachbarzellen zu rasch ein, und kann deshalb nur zu einem Kollabieren und nicht zur Einstülpung führen. Eine andere Methode, die zu einer langsameren Schädigung der Haare führte, ohne die Nachbarzellen zu verletzen, konnte aber nicht aufgefunden werden.

Es ist also nicht gelungen, die aufgeworfene Frage vollkommen zu lösen, aber es ist doch recht wahrscheinlich gemacht, daß die Einstülpung der Campanulahaare ein Kohäsionsvorgang ist, der darauf beruht, daß den alternden Haaren von den Nachbarzellen Flüssigkeit entzogen wird, während ihre Membran für Luft impermeabel ist.

Über Wurzelkork bei Pflanzen stark erwärmter Böden.

Von L. Diels.

(Mit 3 Abbildungen im Text.)

Unter dem Einfluß von Schimper's Pflanzengeographie ist eine Zeitlang die Ansicht obwaltend gewesen, daß Anpassungen an die thermischen Eigenschaften der Umgebung bei den Pflanzen sich nicht ausgebildet hätten, oder daß solche wenigstens nicht nachweisbar wären. Das vorherrschende Studium xerotischer Gewächse hatte den Boden für diese Anschauung vorbereitet und dazu geführt, die transpirationsbeschränkenden Vorrichtungen einseitig in den Vordergrund zu stellen. Noch heute ist diese Auffassung nicht ganz überwunden. Aber sie hat viel von ihrer Ausschließlichkeit verloren, und die Zahl der Ökologismen, die in ihrer thermischen Bedeutung gewürdigt werden, ist im Wachsen begriffen.

Zu dieser Wendung hat Stahl durch seine Beobachtungen wesentlich beigetragen, und er selber gibt der veränderten Einsicht klaren Ausdruck, wenn er 1909 erklärt, der von Schimper aufgestellte Satz, wonach Schutzmittel gegen übermäßige Erhitzung nicht nachgewiesen worden seien, könne nicht mehr aufrecht erhalten bleiben.

Neben den Eigenschaften, die „nur als Schutz gegen die Gefahr der Sonnenstrahlung begreiflich sind“, gedenkt Stahl¹⁾ auch kurz der Bedeutung, „welche dem hellen Periderm als schützendem Mantel der Baumrinden und als isolierendem, schlechtem Wärmeleiter von im heißen Boden vergrabenen Pflanzenteilen zugeschrieben wird“.

Von diesen beiden Erscheinungen ist die Borken- und Korkbildung an Stämmen seit Hartig's klärenden Versuchen oft erwähnt und besprochen. Dagegen hat man sich mit den Wärmeregulatoren der Organe an der Erdoberfläche oder im Boden wenig beschäftigt. Was Seignette darüber mitteilt, beschränkt sich auf die besondere Klasse der Knollengewächse und berücksichtigt nur ihre Wärmeproduktion bzw. den Wärmeausgleich in kalten Böden, ohne sich auf die Zustände in erhitztem Untergrund einzulassen. Weitergehende Untersuchungen darüber wären erwünscht, und es ist der hauptsächliche Zweck dieses kleinen Beitrages, zu solchen Studien anzuregen.

1) Zur Biologie des Chlorophylls, pag. 77.

Was von der Ökologie der Wurzel bekannt ist, leitet sich vorwiegend von den Erfahrungen her, die an den Pflanzen unserer Klimazone gewonnen sind. Die gehaltvollste Arbeit darüber, Freidenfelt's Darstellung des anatomischen Baues der Wurzel „in seinem Zusammenhang mit dem Wassergehalt des Bodens“, gründet sich ja auf Arten der schwedischen Flora. Von den Verhältnissen in den tropischen und subtropischen Zonen wußten wir lange Zeit recht wenig. Erst die Darstellung Cannon's von der Bewurzelung der Pflanzen in Arizona hat an Beispielen aus der Umgebung des Desert Laboratoriums von Tucson gezeigt, welche Wurzeltypen in einem ariden Klima unter bestimmten Verhältnissen vorkommen. Freilich ist der Titel seiner Abhandlung: „The Root Habits of Desert Plants“ zu weit gefaßt: auf Wüsten allgemein lassen sich seine Ergebnisse nicht übertragen, da das Beobachtungsgebiet doppelte Regenzeit besitzt, also unter den Wüsten der Erde eine Sonderstellung einnimmt. Außerdem geht Cannon nirgends auf den anatomischen Bau seiner Objekte ein und gelangt daher nur zu einem oberflächlichen Einblick in die ökologischen Verhältnisse. Es bleibt also vieles nachzuholen, bis die physiologische Anatomie der Wurzel auch für die Gewächse der wärmeren Erdgebiete hinreichend gefördert sein wird.

Für die Frage des Wärmeschutzes interessiert hier zunächst das Korkgewebe der Dikotylen und seine quantitative Entwicklung an ihren unterirdischen Organen.

In dieser Hinsicht betont Freidenfelt, was vor ihm schon Volkens ausgesprochen hatte, man könne „den endogenen Korkmantel der Dikotylenwurzeln der Schutzscheide der Monokotylen als biologisches Analogon zur Seite stehen“. „Seine Ausbildung“, sagt er¹⁾, „wird mit zunehmender Xerophilie durchgehend stärker.“ Er belegt dies durch den Vergleich von zwei *Dianthus*-Arten, die er untersucht hat. „*Dianthus arenarius* besitzt einen bedeutend mächtigeren Korkmantel als der mehr Feuchtigkeit fordernde *D. deltoides*. Bei der letzteren Art umfaßt er in dem Basalteil der Hauptwurzel etwa 10–20 Schichten, bei der ersten wohl im allgemeinen etwa $1\frac{1}{2}$ –2mal so viele.“ Auch bei einer und derselben Art wiederholt sich diese Beziehung. „So habe ich an Individuen von *Sagina procumbens*“, berichtet Freidenfelt, „die in dürrem Sande gewachsen waren, einen aus 3–4 Schichten bestehenden Korkmantel gefunden, während Individuen aus Moorboden nur 2–3 Korksichten entwickelt hatten“.

1) Der anatomische Bau der Wurzel, pag. 93.

Nach diesen Befunden läßt sich erwarten, daß in den warmen Trockengebieten der Erde die Wurzeln perennierender Dikotylen einer ergiebigen Korkerzeugung fähig sein werden. Die Literatur bestätigt dies auch, aber ihre Angaben gehen wenig auf die näheren Umstände ein. Volkens sagt, daß in der ägyptischen Wüstenflora bei allen untersuchten ausdauernden Dikotylenwurzeln der Kork eine ganz hervorragende Rolle spielte. Öfters nähme er da die Hälfte des gesamten Querschnittes ein, ja es seien ihm daumenstarke Wurzeln vorgekommen, wo Korklamellen so tief in das Innere eingriffen, „daß im Zentrum nur ein kaum bleistiftstarker Strang lebenden Gewebes übrig blieb“¹⁾. Leider kommt Volkens im speziellen Teile seines Buches nirgends wieder auf solche Vorkommnisse zurück; man erfährt also nicht, bei welchen Arten und an welchen Standörtlichkeiten diese starken Korkmäntel zu finden sind.

Deshalb scheint es mir gestattet, auf einige Wahrnehmungen über Wurzelkork zurückzukommen, die ich in meiner Pflanzenwelt von Westaustralien (pag. 169) nur gestreift habe. Es ist dort erwähnt, daß ein mehr oder minder mächtiger Mantel von Kork an der Berührungszone von Pflanze und Unterlage sehr verbreitet sei „bei den Kleinsträuchern und suffrutikosen Gewächsen der Sandheiden“. In der Tat wird die Korkkruste in jener Zone, also nahe dem „Fußpunkt“ der Pflanze am stärksten; sie reicht aber von dort an der Wurzel meist noch weiter spitzwärts und zieht sich auch am Stengel öfter noch etwas aufwärts. Als Beispiele solcher Pflanzen mit Korkfuß wurden genannt Vertreter der Leguminosen, Dilleniaceen, Myrtaceen, Loganiaceen, und Goodeniaceen, nur um zu zeigen, in wie weit verschiedenen Dikotylen-Familien die Erscheinung anzutreffen ist. Es hätten dafür noch viele andere Beispiele aufgezählt werden können, vollständig aber würde die Liste doch nicht geworden sein. Auch an dieser Stelle soll es nicht darauf ankommen, die Zahl der Fälle zu vermehren, sondern ein paar bezeichnende Beispiele zu beschreiben und abzubilden, sodann aber auf die Bedingungen ihres Vorkommens näher einzugehen.

Fig. 1 links zeigt das Sproßsystem der *Logania spermacocea* F. v. M. aus Westaustralien in seinem unteren Teile nebst dem Basalstück der Pfahlwurzel. Das perikambiale Phellogen dieser Wurzel beginnt frühzeitig seine Tätigkeit und erzeugt eine weißliche Korkkruste, die schon bei einer jüngeren Wurzel $\frac{2}{3}$ — $\frac{4}{5}$ des gesamten Durchmessers ausmacht.

1) Die Flora der ägyptisch-arabischen Wüste, pag. 26.

Einen ähnlichen Korkmantel besitzt die systematisch isoliert stehende, blattlose Celastracee *Psammomoya choretroides* aus der selben Gegend von Westaustralien. Eine Wurzel, deren Zentralzylinder etwa 1,8 mm breit ist (Fig. 1 rechts), zeigt eine 0,7–0,8 mm dicke Korkkruste von lollundermarkähnlicher, gelblichweißer Färbung, wie sie den meisten dieser Korkbildungen eigentümlich ist. Die primäre Rinde war bereits abgestoßen.



Fig. 1. Links *Logania spermacoea* F. v. M., rechts *Psammomoya choretroides* (F. v. M.) Diels et Loes.

Sehr deutlich ist der Korkmantel des Fußteiles bei zahlreichen Kleinstrüchern aus der Myrtaceengattung *Verticordia*, z. B. *V. grandiflora* Endl., *V. chrysantha* Schau., *V. pieta* Endl. u. a. Auch hier erreicht er seine stärkste Ausbildung an der Oberfläche des Bodens, um von dort sowohl aufwärts wie abwärts abzunehmen. Die aus dem Boden gezogene Pflanze zeigt daher in dieser Zone eine spindelförmige Verdickung, die stärker erscheint, als wie sie sonst am Übergang vom

Stamm zur Wurzel sich darbietet. Schon frühzeitig ist an derartigen Sträuchlein diese Eigentümlichkeit der Fußpunktregion wahrzunehmen. Fig. 2 veranschaulicht dies an einem jungen Exemplare des *Leucopogon gibbosus* Stschegl., einer Epacridacee, die in der Wuchsform große Ähnlichkeit mit jenen Verticordien und zahlreichen anderen Arten der australischen Sandheide aufweist.

Die Monokotylen sind in der Gemeinschaft dieser kleinen Sträucher nur schwach vertreten. Noch am zahlreichsten finden sich einige Restionaceen, und zwar in stark xerotischen Formen, wie *Hopkinsia calovaginata*, *Lepidobolus*, *Ecdiocollea*. Für deren Wurzeln sind vor allem bezeichnend die „Sandstrümpfe“, die sich in kräftigster Ausbildung bei ihnen finden. Wir kennen diese sonderbaren Bildungen seit Volken's von den Wüsten-Gramineen her, und ihre Entstehung ist neuerdings von Price an *Aristida* näher beschrieben worden. Für unser Thema ist beachtenswert, daß nach Volken's Vermutung darin „ein Ersatz der bei den Dikotylen üblichen peripherischen Korklage“ vorliegt. Ebenso wie diese, hindere diese Sandhülle die Verdunstung aus den inneren Geweben. Ob diese Vorstellung vollkommen ausreicht, ist nicht erwiesen, es wäre an der lebenden Pflanze zu prüfen. So weit aber scheint sie zuzutreffen, daß durch diese eigenartige Hülle ein Abschluß der inneren Gewebe nach auswärts stattfindet.

Außer den Restionaceen ist es die Amaryllidacee *Anigozanthus*, die einige Arten, z. B. *A. pulcherrimus* und *A. humilis* auf die Sandheiden übergehen läßt. Sie besitzen eine kräftige Grundachse, die gerade unter der Bodenoberfläche wagerecht dahinwächst. Auf der Oberseite ist sie dicht besetzt mit den als tote Masse bleibenden Scheiden der abgestorbenen Laubblätter. Die Wur-

zeln zeigen eine einschichtige Schutzscheide mit starkverdickten Wänden; die Rinde besteht aus einem sehr lakunösen Gewebe in der Mitte und dichterem Parenchym innen und außen davon. Der Bau hat also wesentliche Züge gemeinsam mit der Einrichtung vieler schlamm-



Fig. 2.
Leucopogon gibbosus Stschegl. Bei *F* der Fußpunkt der Pflanze.

bewohnender Monokotylen, wie etwa Triglochin, Calla u. a.; die Lakunenbildung namentlich ist z. B. von Olivier und von Freidenfelt als bezeichnend für hydrophile Arten hervorgehoben worden. In der Regel hat man diese lakunöse Wurzelrinde als eine Atmungseinrichtung betrachtet, und auch Freidenfelt entscheidet sich für diese Auffassung, indem er die Tatsachen zusammenstellt, die für sie sprechen. Demgegenüber sollte auch hier festgehalten werden, daß die Bedeutung der Struktur je nach den Lebensumständen der Arten wechselt. Bei Anigozanthus und ähnlich xerotischen Gattungen dürfte ebenso wie bei den Restionaceen und Gräsern dürrer Standorte der Nachdruck nicht auf den Sauerstoffgehalt der luftreichen Schicht zu legen sein, sondern auf ihre physikalischen Eigenschaften.

In diesem Sinne ist die Verwendung luftreicher Gewebe — seien sie luftreich nun innerhalb der Zellen oder in den Lücken dazwischen — bei den oberirdischen Organen der Xerophyten ja ungemein verbreitet. Bei den perennierenden Stauden sind es besonders wieder die Fußpunkte der Pflanze, wo diese Bildungen ihren Sitz haben: wir gewinnen damit den Anschluß an die luftreichen Wurzelperidermen. In der Tat sieht man nicht selten beides kombiniert. Bei der westaustralischen *Dampiera Mooreana* E. Pritzel ist das Rhizom mit kräftiger Korkkruste belegt, die Achse trägt an den äußerst verkürzten Internodien der Basis dichte Behaarung und dazwischen die kahlen verbreiterten Blattscheiden abgestorbener



Fig. 3. *Dampiera Mooreana*
E. Pritzel.

Grundblätter, die vorwiegend aus hellfarbigem, luftgefülltem, schwammigem Pareuchym bestehen (Fig. 3). Ähnliche Einrichtungen kehren häufig wieder an den Achsenbasen verschiedener xerotischer Stauden auf den westaustralischen Sandheiden, z. B. bei *Stylidium*-Arten und, sehr ausgeprägt, bei der Restionacee *Lepidobolus deserti* Gilg, die dort von allen ihren Familiengenossen am weitesten gegen die regenarmen Binnenwüsten hin vordringt. Das wesentliche ist bei ihnen sämtlich die Bildung einer luftreichen Außendeckung in der Region des Fußpunktes und unmittelbar oberhalb davon. Ähnlich wirken auch die

„Stroh-“ und „Wolltuniken“ xerotischer Gräser, selbst wenn sie zugleich im Sinne von Hackel bzw. Brockmann-Jerosch an der Wasserversorgung der Pflanze beteiligt sind.

Die Korkkrusten der Dikotylen, die lakunösen Gewebe der Monokotylen und die zwiebelartigen Bildungen, die am Wurzelhals oder um den Stengelfußpunkt entwickelt sind, stimmen darin überein, daß sie als luftreiche Isolatoren das Innere umgeben, wo die Gewebe des Leitsystems liegen.

Ökologisch gleichen sich die Pflanzen, die derartige Einrichtungen haben, in ihrem Vorkommen auf locker bewachsenen, meistens sandigen Böden trockenwarmer Erdgebiete. Aus Nordafrika und aus Westaustralien sind bisher die meisten solcher Arten erwähnt. Ihre edaphische Abhängigkeit von Sand scheint nicht unwichtig. Denn in Westaustralien sind sie mir auf den dichteren Böden, auf Lehm und auf tonig gebundenen Konglomeraten, nicht aufgefallen; bei den niedrigen erikoiden oder spartioiden Sträuchern der Sandheide dagegen schätzte ich¹⁾, etwa drei Viertel aller zugehörigen Arten seien mit Basalkork ausgestattet.

Diese beiden Kennzeichen unserer ökologischen Erscheinung, die luftgefüllten Isolatoren und die Gebundenheit an Sand in warmem Klima, werden den Weg weisen müssen, sie zu deuten.

Bisher hat man in dieser Hinsicht den Transpirationsschutz in den Vordergrund gestellt. So sagt z. B. Volkens, der periphere Korkbesatz der Dikotylen finde seine „hauptsächliche Bedeutung in einem Schutz der saftigen Teile gegen Austrocknung“ und vergleicht damit „die dichtgefügte Sandhülle der Wurzel von Wüstengramineen, als eine Röhre, welche sich dem Austritt des Wasserdampfes hindernd in den Weg stellt“. In der Tat wird niemand bestreiten, daß diese Einrichtungen an sich die Abgabe von Wasserdampf nach außen wirkungsvoll behindern. Es fragt sich nur, ob diese Wirkung einen erheblichen ökologischen Wert hat für den Zentralzylinder der älteren Wurzelteile, der doch vielfach schon durch die Endodermis kräftig geschützt wird oder durch die verkorkten Hypodermissschichten vor Austrocknung bewahrt ist. Versuche zu dieser Frage liegen meines Wissens nicht vor, und theoretisch läßt sich nicht leicht übersehen, wie eine stärkere Verdunstung aus den unterirdischen Pflanzenteilen selbst in anscheinend trockenen Böden vor sich geht. Eine besonders ergiebige Transpiration

1) Pflanzenwelt von Westaustralien, pag. 169.

2) Die Flora der ägyptisch-arabischen Wüste, pag. 26.

des Wurzelhalses und der benachbarten Stammbasis ist jedenfalls weder nachgewiesen noch wahrscheinlich. Dagegen steht es fest, daß an den Standorten, um die es sich handelt, eine starke Erhitzung in der Umgebung jener Organabschnitte stattfindet.

Die verfügbaren Daten darüber sind zwar nicht so eingehend, wie man es wünschte, gestatten aber annähernd zu schätzen, welche Temperaturgrade in Betracht kommen.

In dem Gebiete von Westaustralien, dem die mehrfach erwähnten Sandheiden angehören, herrschen extreme Wärmeverhältnisse. In der heißen Jahreszeit beträgt die mittlere tägliche Schwankung zwischen 15° und 18° . Die mittleren und absoluten Extreme liegen sehr hoch. Die Lufttemperatur hat ein mittleres Maximum in York von 33° , weiter nördlich und östlich davon werden 35° und mehr erreicht: Cue $34,5^{\circ}$, Yalgoo 38° ; die absoluten Maxima, die ich in meiner Pflanzenwelt von Westaustralien nicht erwähnt habe, betragen für York 46° , Southern Cross 46° , Geraldton 46° , Yalgoo 45° . Über 40° Grad kommen z. B. in York in sehr vielen Sommern vor.

Über die Temperaturen des Bodens auf diesen Sandheiden liegen bisher keine Angaben vor. Ich selber habe damals leider zu wenig derartige Messungen angestellt, hatte auch nicht die nötigen Thermometer zur Verfügung, um festzustellen, wie sich die einzelnen Bodenschichten verhalten. Doch läßt sich dieser Mangel an tatsächlichen Beobachtungen bis zu einem gewissen Grade ausgleichen; man ist imstande, den allgemeinen Wärmeszustand dieser Sandböden abzuleiten, seitdem nach dem Vorgange von H. Wild über das thermische Verhalten der verschiedenen Bodentiefen und Bodenarten in neuerer Zeit planmäßigere Untersuchungen angestellt worden sind.

Die pflanzengeographische Literatur gibt ja in dieser Hinsicht nur gelegentliche Beobachtungen wieder. In Cannon's Wurzelarbeit werden zwar pag. 20—23 die Bodentemperaturen bei Tucson für 2,5 cm, 15 cm und 30 cm Tiefe angegeben und dabei Maxima von 40 — 41° erwähnt. Doch da die Messungen alle in dem tonigen Boden unweit des Desert Laboratory vorgenommen wurden, so sind sie mit solchen in lockeren Böden nicht vergleichbar. Außerdem wurde die Wärme an der Oberfläche selbst offenbar nicht gemessen. Es fehlen also gerade die für unsere Zwecke wichtigsten Daten. Deshalb erwähne ich die Notizen von Volken's aus der Gegend von Cairo, die thermisch besser vergleichbar mit den südwestaustralischen Heidegebieten ist:

28. Mai	Luft 30° ,	Geröllboden 48°
5. Juni	Luft 28° ,	Flugsand 52°

Volken¹⁾ sagt zusammenfassend, daß die Erwärmung des Bodens über die der umgebenden Luft sich infolge der Insolation auf 20 und mehr Grade steigern kann, und daß entsprechend in der Nacht eine bedeutende Erkaltung als Wirkung der Ausstrahlung eintreten muß.

Diese summarische Einsicht ist, wie schon oben angedeutet, heute erweitert und vertieft worden, und da diese Erfahrungen auch für die Physiologie der Wurzel fruchtbar werden können, seien einige wesentliche Ergebnisse mitgeteilt. Im Hinblick auf unser Thema halte ich mich dabei an die Angaben von P. Vujević für Belgrad und bediene mich der von ihm festgestellten Juliwerte. Denn die Mitteltemperatur des Juli von Belgrad, 22°, und auch das absolute Maximum, 39,2, erreichen zwar nicht die Januarmittel des eigentlichen südwestaustralischen Heidegebietes (York 25° [46°], Southern Cross 26° [46], Yalgoo 30° [45]), kommen ihnen aber vielleicht näher, als die meisten sonst veröffentlichten Daten, die aus nördlichen Breiten stammen. Für uns sind dabei drei Dinge in Betracht zu ziehen: die Wärme verschiedener Bodenarten, sodann der Gang der Wärme nach der Tiefe, endlich ihre Kurve während des Tages.

1. Wärme der äußeren Bodenoberfläche im Juli von Belgrad²⁾:

	Sandboden kahl	Humöser Boden kahl	Rasenfläche
Mittl. Maximum	51,7	49,0	45,7
Mittl. tägl. Amplitude	37,7	35,2	32,8

Zu beachten ist, daß diese Temperaturen der äußeren Bodenoberfläche mit unbedecktem Thermometer abgelesen werden. Die innere Oberfläche, deren Wärme bei ganz dünner Bedeckung des Thermometers angezeigt wird, liegt noch höher, und zwar nachts um etwa 1°, nachmittags von 1—5 Uhr um etwa 3°.

Es ergibt sich also, daß der unbedeckte Sandboden sich stärker erwärmt, als kahler humöser Boden und noch stärker als rasenbedeckter. In den Dünen- und Wüstengebieten gibt es besonders viele unbedeckte Sandstellen, deren Bodenwärme also unvermindert auf die Pflanzen einwirkt. Dabei sind natürlich wichtig der Wassergehalt und die Dichtigkeit. Daß die Erwärmung feuchteren Bodens geringer bleibt, ist bekannt. Über den Einfluß der Dichte hat Münch (1915, pag. 257) einiges mitgeteilt. Sehr lockerer Sand ist demnach in der Sonne meist um 2—4° wärmer als der gleiche Sand, der durch mäßigen Druck dichter gemacht ist (vgl. pag. 499 oben).

1) Flora der ägyptisch-arabischen Wüste, pag. 14.

2) Vujević in Meteorol. Ztg. 1912, pag. 575.

2. Gefälle der Wärme im Boden nach der Tiefe. Ein Beispiel aus unseren Breiten gibt Münch (1915, pag. 252) aus der Gegend von Kaiserslautern vom 22. April:

	Lockerer Sand	Fester Sand
Oberfläche	49°	45°
0—2 cm	37°	33°
3—5 „	26°	28,5°
4,3—6,2 „	23°	25°
9—11 „	17,5°	20°
15—17 „	14°	16°

Und ähnlich (1914, pag. 178), für sehr lockeren Sand, vom 18. Juni:

Oberfläche	62°
2,5—4,5 cm	46°
6—8 „	31°
12—14 „	27°
22—24 „	20°

Die gleichen thermischen Unterschiede der Bodentiefen treten hervor an ihrer durchschnittlichen Wärmeamplitude in Belgrad¹⁾:

1 cm	12,08°	20 cm	2,29°
5 „	8,3	30 „	0,76
8 „	6,62	50 „	0,12
15 „	3,70	60 „	0,13

Das Wärmegefälle ist unter derartigen Verhältnissen also sehr steil. Wie dieser Umstand auf das Leben der Wurzel wirkt, ist nicht näher bekannt.

Ebenso kennen wir nicht den Einfluß der sehr beträchtlichen täglichen Amplitude. Über deren Werte geben folgende Daten Aufschluß:

3. Gang der Temperatur an der äußeren Oberfläche von Sandboden während des Tages im Juli von Belgrad²⁾.

1 am 17,2°	9 am 37°	5 pm 38,8°
2 „ 16,6	10 „ 41,5	6 „ 32,9
3 „ 16,1	11 „ 46	7 „ 26,2
4 „ 15,2	12 „ 48,2	8 „ 22,7
5 „ 15,9	1 pm 48,4	9 „ 20,8
6 „ 18,4	2 „ 48,2	10 „ 19,5
7 „ 24,2	3 „ 46,9	11 „ 18,7
8 „ 30,6	4 „ 43,5	12 „ 17,9

Während, wie gesagt, nicht untersucht ist, wie diese starken Schwankungen der täglichen Wärmeumgebung auf die Wurzel wirken, hat die maximale Erhitzung der Oberfläche die Aufmerksamkeit auf sich gelenkt. Hellriegel kultivierte Gerste bei verschieden abgestufter Exposition und konnte feststellen, daß in den gegen Einstrahlung ganz ungeschützten Kulturgefäßen die Bodenoberfläche auf 34—53°, ja einmal

1) Vujević in Meteorol. Ztg. 1911, pag. 295.

2) Vujević in Meteorol. Ztg. 1912, pag. 575.

auf 56° sich erhitzte. Die Gerste hielt diese — allerdings nur während kurzer Dauer einwirkenden — Hitzegrade aus, blieb aber ausnahmslos kürzer im Stroh und ärmer in den Ähren als Individuen, die mehr oder minder geschützt gegen solche Bodenhitze waren. In den süd-russischen Steppen sah Ramann¹⁾ „einjährige Eichen in großer Zahl dadurch abgestorben, daß genau an der Grenze der Bodenoberfläche eine kaum millimeterdicke Schicht des Stammes getötet war. Da andere Beschädigungen nicht nachweisbar waren und die abgestorbenen Stellen stets an der Bodenoberfläche lagen, so kann kein Zweifel sein, daß Hitzewirkungen die Ursachen der Beschädigungen waren“. Am ausführlichsten hat Münch solche Hitzeschäden behandelt. Zunächst konnte er zeigen, daß schon in unseren Breiten die Oberfläche lockerer Böden sich oft hochgradig erhitzt; so wurden 1914 — und zwar nicht nur im Hochsommer, sondern bereits im Frühjahr — hohe Maxima abgelesen, z. B.²⁾:

	Luft	Boden- oberfläche		Luft	Boden- oberfläche
26. April	15,2	60	4. Juni	22,1	54,5
29. April	21,9	62	30. Juni	28,2	53
22. Mai	27,9	55	2. Juli	30,8	63

Eine derartige Erhitzung der Oberfläche müßte für viele unserer Pflanzen verderblich werden. Wenn z. B. Fichten- und Kiefernkeimlinge ihren kritischen Punkt bei 54° haben, so werden sie in solchen Fällen bei ungehemmter Wärmeleitung an der Berührungsstelle mit der Bodenoberfläche absterben. In der Tat finden sich Bilder solchen Absterbens nach Münch (1913, pag. 557) „in sandigen Forstgärten und Kulturen zu Tausenden; jedoch nie im Schatten. Jene Berührungsstelle von Atmosphäre und Boden, wo das Stämmchen aus dem Boden tritt, der „Fußpunkt“ der Pflanze, ist am meisten gefährdet.“ Die Lage dieser Stelle wird unter natürlichen Verhältnissen keine unverrückbar feste sein, sondern es wird eine ganze Gefährdungszone bestehen, deren Breite davon abhängt, wie stark die Bodenteilchen sich durch Luftströmungen und dgl. verschieben und wie weit die kritischen Temperaturen hinabreichen.

Für normal vegetierende Teile phanerogamischer Gewächse liegt nach Sachs' Versuchen die Tötungstemperatur bei uns selten höher als 51—52°. Nun wird man zwar Schimper zustimmen, daß dieser Grenzwert für Pflanzen extremer Klimate wohl nicht gelten dürfte.

1) Bodenkunde, 3. Aufl., pag. 397.

2) Münch 1915, pag. 250.

Wissen aber tun wir sehr wenig darüber, welche Grade von den Arten der trockenheißen Subtropen- und Tropengebiete vertragen werden. Stahl¹⁾ maß in einer mexikanischen *Opuntia* am natürlichen Standort eine Innentemperatur von 49°, sah aber bei Versuchen mit erwärmtem Wasser, daß mehrere Kakteen schon bei 53—54° zugrunde gehen, wenn solche Temperatur länger als ein paar Stunden einwirkt.

Man hat also bis jetzt keinen Beweis, daß lebende Gewebe von Phanerogamen eine längere Erhitzung über etwa 52° ohne Schaden überstehen. Vielmehr weisen vorläufig alle Beobachtungen darauf hin, daß um 50° herum der kritische Punkt gelegen ist. Diese Temperatur wird aber an der äußeren Oberfläche kahlen Bodens bereits in unseren Breiten zeitweilig überschritten, und zwar am häufigsten auf trockenem Sande. Für die Subtropen entgeht man nicht der Annahme, daß derartige Sande sich dort bei einer Luftwärme von 40—45° auf mindestens 55—65° erwärmen. Diese Hitze wird wenigstens im Sommerhalbjahr dort gar nicht selten erreicht werden und oft mehrere Stunden lang anhalten.

Ein Fortbestand des vegetativen Lebens ist für eine höhere Pflanze unter solchen Umständen nur möglich, wenn durch Isolationseinrichtungen die Wärmekurve der Gewebe im Vergleich zu der der Umgebung erheblich ausgeglichen wird. Diese Voraussetzung scheint mir erfüllt durch die Einschaltung trockener Korkkrusten oder anderen hellfarbigen luftreichen Deckmaterialies an den bedrohten Partien in der Nähe des Fußpunktes. Supramaximale Temperaturen dürften dadurch vermieden werden, und darin möchte ich die Hauptbedeutung dieser Strukturen in ökologischer Hinsicht erblicken. Wie die Wärmeausgleichung im übrigen wirkt, und namentlich, wie die Minderung des Temperaturgefälles zwischen Oberfläche und tieferen Bodenschichten den Wasserverkehr in der Wurzel beeinflußt, läßt sich gegenwärtig nicht übersehen. Es ist aber wahrscheinlich, daß auch in dieser Hinsicht physiologisch nicht unwichtige Wirkungen an jene Bildungen geknüpft sind.

Zur weiteren Aufklärung dieser Zusammenhänge ist die Lösung verschiedenartiger Aufgaben erforderlich. Unter anderem müssen die thermischen Verhältnisse der Böden in den warmen Ländern gründlicher untersucht werden als es bisher geschehen ist. Besonders wären die Maxima der oberen Bodenschichten unter verschiedenen Bedingungen zu ermitteln und auch die Dauer der bedrohlichen Temperaturen fest-

1) Biologie des Chlorophylls, pag. 71.

zustellen. Daneben müßte an den Sandpflanzen der trockenheißen Erdgebiete, die wir jetzt als die meistgefährdeten Gewächse kennen, geprüft werden, wie sich die Wurzeln der jungen Individuen verhalten, und wann sich die isolierenden Bildungen daran zu entwickeln beginnen. Sehr erwünscht wären natürlich Wärmemessungen im Innern der Gewebe, und zwar sowohl an Stämmen nach Art von Hartig's Messungen über den Einfluß der Borke an unseren Bäumen, wie auch an Wurzeln, wo die Wirkung der Korkkrusten und der isolierenden luftreichen Gewebe zahlenmäßig nachzuweisen wäre. Man darf erwarten, auf diesem Wege tiefer einzudringen in die Bedingtheit jener Bildungen am Pflanzenkörper, die nur als Schutz gegen die Gefahren der Überhitzung im Sinne Stahl's verständlich scheinen.

Literatur.

- v. Alten, H., Beiträge zur vergleichenden Anatomie der Wurzeln. Inaug.-Diss. Göttingen 1908.
- Brockmann-Jerosch, H., Die Trichome der Blattscheiden bei Gräsern. Ber. Deutsch. bot. Ges. 1913, Bd. XXXI, pag. 590—594.
- Cannon, W. A., The Root Habits of Desert Plants. Carnegie Institution of Washington. Publ. No. 131. Washington 1911.
- Diels, L., Die Pflanzenwelt von Westaustralien südlich des Wendekreises. Leipzig 1906.
- Hackel, E., Über einige Eigentümlichkeiten der Gräser trockener Klimate. Verh. Zool.-bot. Ges. Wien 1890, Bd. XL, pag. 125—138.
- Freidenfelt, T., Der anatomische Bau der Wurzel in seinem Zusammenhange mit dem Wassergehalt des Bodens. Bibliotheca Botanica, Heft 61. Stuttgart 1904.
- Hellriegel, H., Einfluß hoher Bodentemperaturen von kurzer Dauer auf die Vegetation. Beiträge zu den naturw. Grundl. d. Ackerbaues. Braunschweig 1883, pag. 334 ff.
- Münch, Hitzeschäden an Waldpflanzen. Naturw. Zeitschr. f. Forst- u. Landwirtsch. 1913, Bd. XI, pag. 557—562; 1914, Bd. XII, pag. 169—188.
- Ders., Beobachtungen über Erhitzung der Bodenoberfläche im Jahre 1914. Ebendort 1915, Bd. XIII, pag. 249—260.
- Price, S. R., The Roots of Some North African Desert-Grasses. The New Phytologist, Vol. X. Cambridge 1911.
- Ramann, E., Bodenkunde, 3. Aufl. Berlin 1911.
- Seignette, A., Recherches sur les tubercules. Rev. génér. bot., Tome I, pag. 573 ff. Paris 1889.
- Stahl, E., Zur Biologie des Chlorophylls, pag. 45—78. Jena 1909.
- Volkens, G., Die Flora der ägyptisch-arabischen Wüste. Berlin 1887.
- Vujević, P., Über die Bodentemperaturen in Belgrad. Meteorol. Ztg. 1911, p. 289—301.
- Ders., Die Temperaturen verschiedenartiger Bodenoberflächen. Meteorol. Ztg. 1912, pag. 570—576.

Verbänderungen und Gabelungen an Wurzeln.

Von H. Schenk.

(Mit 10 Abbildungen im Text.)

Eine in den Mitteilungen der Deutschen dendrologischen Gesellschaft 1916 veröffentlichte Zusammenstellung von Fasziationen und Gabelungen an Sprossen von Nadelhölzern veranlaßte mich, diese eigenartigen Bildungen weiterhin im Auge zu behalten und ihr Auftreten auch an Wurzeln zu verfolgen.

Gabelige Verzweigung oder Dichotomie der Sprosse und Wurzeln ist unter den Farngewächsen bei den Lycopodinen noch eine normale morphologische Eigentümlichkeit; bei den allgemein seitlich verzweigten Samenpflanzen kommt sie nur noch ausnahmsweise zum Vorschein.

Die Gabelungen stehen in enger Beziehung zu den Verbänderungen; häufig kommt es vor, daß an Bandsprossen, höher oder tiefer, zuweilen dicht am Grunde eine Gabelung in zwei oder mehr Äste einsetzt, wofür die Nadelholzfasziationen gute Beispiele liefern. Einer jeden Gabelung muß naturgemäß eine Verbreiterung des Vegetationskegels nach zwei entgegengesetzten Richtungen hin vorausgehen und tatsächlich lassen sich alle Übergänge von Gabelung in zwei gleichstarke Äste zu dichotom geteilten Bandsprossen verfolgen. So könnte man allgemein sämtliche Fälle von Gabelungen zu den Fasziationen im weiteren Sinne rechnen.

Unter der Voraussetzung, daß die Kormophyten phylogenetisch aus Thallophyten, an deren Vegetationskörper Dichotomie öfters auftritt, hervorgegangen sind, erscheinen die Gabelungen als überkommene atavistische Bildungen. Die Anlage dazu ist in der Konstitution des Kormophytenplasmas erhalten geblieben und sie kann unter bestimmten äußeren und inneren Bedingungen wiederum zur Auswirkung gelangen.

Es soll damit nicht gesagt sein, daß allgemein die seitliche Verzweigung der Kormophyten aus der gabeligen hervorgegangen sei. Auch die erstere kommt bei Thallophyten häufig vor und wird sicher ebenso primitiv sein wie die letztere. Sie bietet aber für den Aufbau größerer Pflanzenkörper entschieden mehr Vorteile und hat im Laufe der Phylogenese den Vorrang gewonnen, ohne daß die Anlage zur

gabeligen Verzweigung ganz verschwunden ist. Beide Arten der Verzweigung sind übrigens nur in ihren typischen Formen scharf voneinander geschieden; wie schon J. Reinke¹⁾ ausgeführt hat, lassen sie sich durch Übergänge miteinander in Verbindung bringen. In erhöhtem Maße gilt dies auch für die Farnblätter mit ihren wechselreichen Formen von Aderungen und Ausgliederungen.

Die seither beobachteten Fälle von Verbänderungen und Gabelungen bei Samenpflanzen beziehen sich mit wenigen Ausnahmen auf Sprosse, an denen sie sich ausschließlich als Bildungsabweichungen einstellen. Verbänderungen im engeren Sinne scheinen dabei häufiger zu sein als Gabelungen in gleichstarke Äste, wofür aber ebenfalls zahlreiche Angaben vorliegen²⁾. So bildet H. de Vries zwei- und dreigabelige Roggenähren ab und einen gegabelten Blütenstiel von *Viola tricolor maxima*, M. Masters eine gegabelte männliche Blüte von *Cedrus Libani*. Gegabelte Blütenschäfte sind beobachtet an *Tulipa*, *Digitalis lutea*, *Veronica longifolia*, *Plantago lanceolata*, *Reseda luteola*, *Campanula medium* und vielen anderen Pflanzen, gegabelte Blütenkätzchen an *Salix*, gegabelte Zapfen an *Picea excelsa*.

Auch an vegetativen Achsen tritt diese Abweichung nicht selten auf; ich beobachtete sie bei *Pirus communis*, *Campsis radicans* und an einem Langtrieb der Kletterrose *Crimson Rambler* (*Rosa multiflora* Thbg.), der wiederholt in Entfernungen von etwa 30 cm Bifurkation in gleichstarke zylindrische Stengel zeigte. Ferner fand ich im Juli 1917 eine mannshohe Fichte im Felsenmeer bei Heidelberg, an der ein 2jähriger Quirlast seinen letztjährigen Zuwachstrieb etwas unterhalb der Mitte regelrecht nach Art von *Lycopodium* in zwei gleichstarke Äste von 18 und 16 cm Länge spitzwinkelig gegabelt hatte. Das Bäumchen war an seiner Spitze beschädigt gewesen; es hatte die Endknospe und die Knospen seines obersten Quirls verloren und als Ersatz aus der obersten Seitenknospe einen neuen diesjährigen Leittrieb gebildet. Es ist bekannt, daß gerade nach Beschädigungen der Haupttriebe Fasziationen an benachbarten Trieben als Folge vermehrter Nahrungszufuhr hervorgehört werden können.

1) J. Reinke, Zur Kenntnis des Rhizoms von *Corallorhiza* und *Epipogon*. *Flora* 1873, Bd. LVI, pag. 213.

2) G. F. Jäger, Über die Mißbildungen der Gewächse, pag. 9. Stuttgart 1814.
M. Masters, Pflanzen-Teratologie. Deutsch von U. Dammer 1886, pag. 79.
A. B. Frank, Die Krankheiten der Pflanzen 1896, 2. Aufl., Bd. III, pag. 327.
O. Penzig, Pflanzen-Teratologie. Zahlreiche Zitate. H. de Vries, Die Mutations-
theorie 1903, Bd. II, pag. 543.

Für Wurzeln liegen nun die Verhältnisse anders als für Sprosse. K. Goebel¹⁾ unterscheidet die Wurzelgabelungen in spontane und in solche, die durch symbiotisch in der Wurzel lebende Organismen veranlaßt werden. Zu ersteren rechnet er die handförmigen Knollen bestimmter Erdorchideen, zu letzteren die Mykorrhizen von Koniferen, die Luftwurzeln einiger Cycadeen, die Mykorrhizen von *Alnus*. Goebel sagt unter Hinweis auf die Gallenbildungen, es liege kein Grund vor, diese Erscheinung als Atavismus zu betrachten, immerhin aber werde man diese Fälle als Stütze für seine Ableitung der endogenen Wurzelverzweigung vor der gabeligen benutzen können. Meines Erachtens sprechen doch manche Gründe dafür, daß wenigstens die spontanen Gabelungen und die Verbänderungen überhaupt Atavismen vorstellen. Auch H. Dingler²⁾ ist geneigt, sie als eine „alte Erbschaft“ anzusehen.

§ 1. Die durch den Einfluß symbiotisch in der Wurzel lebender Organismen veranlaßten Gabelungen weichen insofern von gabelig geteilten typischen Wurzelverbänderungen ab, als die aufeinanderfolgenden Gabelungen hier nicht in ein und derselben Ebene liegen, sondern einander kreuzen. Es ist bemerkenswert, daß die meisten Mykorrhizen seitliche Verzweigung aufweisen. Dichotomie kommt bei Koniferen, soweit mir bekannt, nur den Pilzwurzeln von *Pinus silvestris*³⁾, *montana*, *Cembra*, *Strobus* zu. Hier sitzen die verpilzten Gebilde als kurze, anfangs einfache, dann dichotom und schließlich korallenartig reich gegabelte Seitenwürzelchen an den längeren Faserwurzeln.

Die übrigen Koniferen, so *Picea*⁴⁾ und *Abies*⁵⁾ besitzen dagegen seitlich und akropetal verzweigte, also racemöse Mykorrhizen. Interessant verhält sich *Pinus montana* nach P. E. Müller's⁶⁾ Beobachtungen in Jütland. An ein und derselben Wurzel treten hier gabelig verzweigte korallenförmige und racemöse Mykorrhizen zugleich auf. Wodurch diese Unterschiede bedingt sind, ist unbekannt. Bis jetzt sind erst in wenigen Fällen Fruchtkörper im Zusammenhang mit mykorrhizen-

1) K. Goebel, Organographie 1913, Bd. I, 2. Aufl., pag. 104.

2) H. Dingler, Wurzelbrutverbänderung bei *Prunus insititia*. Jahresb. d. Vereinig. für angewandte Botanik 1916, Bd. XIV, pag. 169.

3) W. Magnus in Kny's Bot. Wandtafeln, 13. Abt., Tafel 116, Text pag. 526, Fig. 1 u. 2 gibt gute Abbildungen.

4) Gute Abbildungen in E. Melin, Studier över de Norrländska Myrmarkernas Vegetation, pag. 354 und Tafel 10a. Uppsala 1917.

5) Abbildung in Kirchner, Loew, Schröter, Lebensgeschichte der Blütenpflanzen Mitteleuropas 1908, Bd. I, 1, pag. 83.

6) Zitiert *ibid.* pag. 219.

bildenden Myzelien nachgewiesen worden. Nach der von Mc Dougall¹⁾ gegebenen Zusammenstellung handelt es sich um Arten von *Elaphomyces*, *Boletus*, *Russula*, *Lactarius*, *Tricholoma*, *Cortinarius*, *Armillaria*, *Scleroderma*, *Geaster*, also um Gattungen aus verschiedenen Verwandtschaftskreisen, die sicher physiologische Unterschiede ihrer Myzelien aufweisen und demgemäß auch auf die von ihnen befallenen Wurzeln in verschiedener Weise einwirken werden.

Die von *Nostoc punctiforme* und Bakterien befallenen apogeo-tropischen Cycadeenwurzeln zeigen ebenfalls dichte korallenartige Verzweigung durch fortgesetzte einander kreuzende Gabelungen²⁾.

Die Wurzelknöllchen mancher Leguminosen sind gegabelt und gleichen in bestimmten Fällen in hohem Maße den Mykorrhizen. Ich verweise auf *Medicago sativa*³⁾ und auf *Ormosia sumatrana*⁴⁾. Über die morphologische Natur dieser Knöllchen und korallenförmigen Gebilde läßt sich streiten; bestimmte Gründe sprechen dafür, sie als Seitenwurzeln zu betrachten, die unter dem Einfluß der sie bewohnenden Bakterien eine weitgehende Umgestaltung und abweichende anatomische Struktur erfahren haben. Ihre Polystelie ist im Hinblick auf das Verhalten der Orchideenknollen nicht befremdlich; die Auflösung des einfachen Zentralzylinders in mehrere Stränge kann in Wurzeln, die knollige Verdickung erfahren, mit einem Schlage in die Erscheinung treten, wie aus den interessanten Befunden von J. Sachs⁵⁾ an künstlich durch Entfernung aller Sproßvegetationspunkte hervorgerufenen Wurzelknollenbildungen bei *Cucurbita maxima* hervorgeht.

Bei saprophytischen Blütenpflanzen wird eine korallenförmige Gestaltung des von Pilzen bewohnten Wurzelsystems häufig angetroffen. Bis jetzt habe ich aus der Literatur über diese Gewächse keine Angaben über etwa an ihnen auftretende Gabelungen entnehmen können. Nur bei den Monotropeen *Pterospora* und *Sarcodes sanguinea* kommt nach F. W. Oliver⁶⁾ eine abweichende Verzweigungsform vor. Alle

1) W. B. Mc Dougall, On the mycorrhizas of forest trees Americ. journal of botany 1914, Vol. I, pag. 63.

2) Gute Abbildungen von *Encephalartus villosus* und *E. Altensteinii* bringt R. Marloth, The Flora of South Africa I, Taf. 15 B und pag. 100, Fig. 64. Capetown 1913.

3) A. Tschirch, Beiträge zur Kenntnis der Wurzelknöllchen der Leguminosen. Ber. Deutsch. bot. Ges. 1887, Bd. V, pag. 58, Taf. V, Fig. 13.

4) M. Büsgen, Studien über die Wurzelsysteme einiger dikotyler Holz-pflanzen. Flora, Ergänzungsbd., 1905, pag. 92.

5) J. Sachs, Gesammelte Abhandlungen pag. 1173, Fig. 120.

6) F. W. Oliver, On *Sarcodes sanguinea* Torr. Annals of bot. 1890, Vol. IV, pag. 306, Fig. 41 u. 42.

Seitenwurzeln entstehen hier an der von einem Pilzmyzel überzogenen Mutterwurzel exogen durch radiale und tangential Teilungen in den peripherischen Schichten des Dermatogens und Periblems so nahe unter der Spitze, daß sie noch von der Wurzelkappe der letzteren bedeckt sind; auch beginnt die Differenzierung des Zentralzylinders in den jungen Seitenwurzeln bereits, wenn sie sich kaum hervorgewölbt haben. Hier liegt also schon eine Art von Übergang seitlicher Verzweigung zu Dichotomie vor. Bei *Monotropa* dagegen ist die Wurzelspitze frei vom Pilz und die Seitenwurzeln sind endogen.

Die durch den Einfluß von Organismen veranlaßten Formänderungen schließen sich den Gallenbildungen an. Da es sich um fremdartige Reize handelt, die in der phylogenetischen Entwicklung des Organs keine Rolle gespielt haben, so ist es fraglich, wenn auch nicht ausgeschlossen, daß hier Atavismen vorliegen.

§ 2. Zu den von Goebel angeführten Fällen bei Orchideen und bei Mykorrhizen kommen noch hinzu die gelegentlich als Bildungsabweichungen auftretenden Gabelungen und Verbänderungen an sonst normal seitlich verzweigten zylindrischen Wurzeln. Sie scheinen ungemein selten aufzutreten, was schon Masters¹⁾, Penzig²⁾ und zuletzt Dingler³⁾ besonders hervorheben. Nur für wenige Pflanzenarten sind sie festgestellt; ich nenne daher sämtliche mir bis jetzt bekannt gewordenen Fälle, die sich auf 14 belaufen. Es dürfte aber wohl keinem Zweifel unterliegen, daß bei Durchsicht möglichst umfangreichen Wurzelmaterials sich noch manche weitere Beispiele auffinden lassen werden.

Die nachstehend aufgezählten Gabel- und Bandwurzeln sind meist Luftwurzeln, zum Teil aber auch Erdwurzeln. Bei ersteren bringt die bandförmige Abplattung der Pflanze keine Nachteile, bei letzteren kann sie nicht als vorteilhafte Eigenschaft beobachtet werden, da die zweckmäßigste Form für ein in der Erde vordringendes Organ entschieden die fädigzylindrische ist.

1. *Hedera helix*. R. Caspary⁴⁾ beschreibt Verbänderungen an

1) M. Masters, Pflanzen-Teratologie, deutsch von U. Dammer 1886, pag. 35.

2) O. Penzig, Pflanzen-Teratologie 1894, Bd. II, pag. 324.

3) H. Dingler, Wurzelbrutverbänderung bei *Prunus insititia*. Jahresber. der Vereinig. f. angew. Bot. 1916, Bd. XIV, pag. 160.

4) R. Caspary, Gebänderte Wurzeln eines Efeustockes. Schriften der physikal.-ökon. Ges. Königsberg 1882. Bd. XXIII, pag. 112 u. Taf. I.

Luftwurzeln einer im Topf kultivierten Efeupflanze. Da es sich um besonders typische Objekte handelt und die Abhandlung nicht überall leicht zugänglich ist, sei es gestattet, die nebenstehenden Ausschnitte aus der Tafel wiederzugeben. Außer normalen Wurzeln hatte der betreffende Sproß sechs weißliche verbänderte Wurzeln von 37—90 mm Länge sämtlich auf ein und derselben Stammseite gebildet, wovon die



Fig. 1. Verbänderte Wurzeln von *Hedera helix*.
Nach Caspary. Nat. Gr.

eine noch unverzweigt, die zweite an der Spitze gegabelt (Fig. 1 A), die dritte in der Mitte gegabelt (Fig. 1 B) war, während die vierte, fünfte und sechste reicher gegabelt, nach den Enden zu in abgeplattete fingerförmige, bis zu 9 mm breite Lappen ausliefen (Fig. 1 C). Alle Gabelungen und Lappen lagen in gleicher Ebene. Aus den gelappten Wurzeln entsprangen kurze drehrunde Seitenwürzelchen zweiter Ordnung von endogener Herkunft. Die Bandwurzeln besaßen entsprechend verbreiterte Gefäßbündelzylinder, die anstatt der fünf oder sechs Gefäßteile einer

normalen Efeuwurzel weit mehr, auf einem Schnitt sogar 24, aufwiesen.

2. *Phyllocactus phyllanthus* Lk. (*Cactus Phyllanthus* L.). C. H. Schultz-Schultzenstein¹⁾ unterscheidet Gabelwurzeln, Fächerwurzeln und Scheitelwurzeln und sagt über das Vorkommen der Fächerwurzel (*Radix flabellata, zonata*) „bei mehreren Dioscoraeen, den Luftwurzeln von *Cactus Phyllanthus*, die in Form eines fleischigen synkladischen Fächers, der sich zugleich in Zonen schichtet, strahlig aus-

1) C. H. Schultz-Schultzenstein. Neues System der Morphologie der Pflanzen 1847, pag. 41. (Über diesen Autor vgl. Sachs, Geschichte der Botanik, pag. 317, 324, 346.)

breitet und von den Zonenringen Kreise von Wurzelfasern treibt. Dieser Typus erinnert an *Zonaria*, *Codium*, an die Blattbildung von *Caryota*, *Gingko*“. Die in Fig. 2 wiedergegebene Abbildung 2 auf der Figurentafel des Buches zeigt in der Tat eine echte Wurzelfasziation. Ob Schultz bei *Dioscorea*, bei welcher Gattung auch verzweigte Knollen vorkommen¹⁾, wirklich Verbänderungen gesehen hat, bleibt mir unsicher, da er von solchen keine Abbildung und nähere Beschreibung bringt.

3. *Phyllocactus Hookeri* S.-Dyck (= *Epiphyllum Hookeri* Haw.). A. Braun²⁾ berichtet 1853 über sehr zierlich faszierte Luftwurzeln, die diese Kaktee im Berliner botanischen Garten gebildet hatte; diese Verbänderungen hatten „durch ihre fächerförmige und mehrfach dichotom geteilte Gestalt das Ansehen mancher Meeresalgen (*Pavonia*)“. Der Autor bemerkt, daß dichotome Wurzeln bei Phanerogamen seither noch nicht beobachtet worden seien. Indessen waren sie bereits 1847 von C. H. Schultz-Schultzenstein für *Phyllocactus phyllanthus* beschrieben worden.

4. *Podostemon Mülleri*. E. Warming³⁾ beobachtete bei dieser Art nur ein einziges Mal Gabelung einer Wurzel in zwei Äste, von denen jeder seine besondere Haube trug.

5. *Piper*. Burbidge⁴⁾ fand an einer japanischen *Piper*-Art Luftwurzeln, die sich als breite abgeflachte Gebilde, Elchgeweihen im Kleinen vergleichbar, ausgestaltet hatten und die dicht mit braunen, sammetigen Haaren bedeckt waren.

6. *Vicia faba*. G. Lopriore⁵⁾ hat bei *Vicia faba*, *Pisum sativum*,

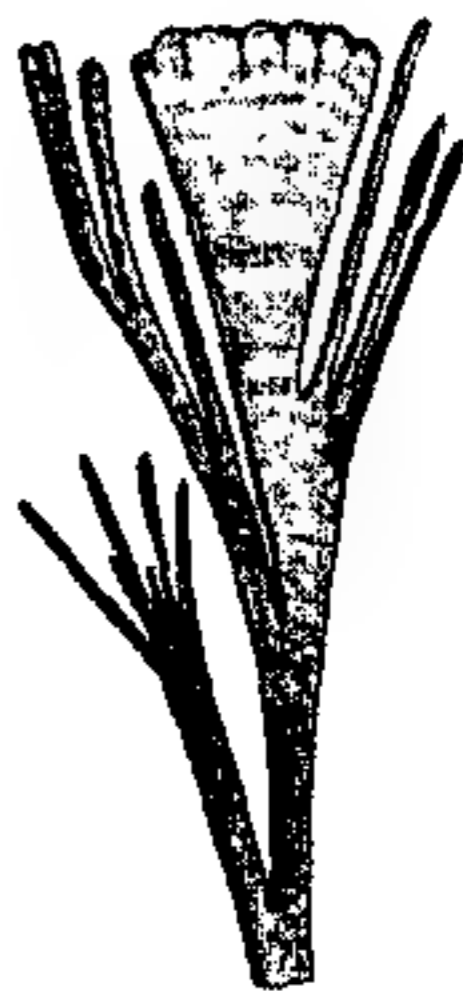


Fig. 2. Verbänderte Wurzel von *Phyllocactus phyllanthus*. Nach C. H. Schultz.

1) Die in Ostafrika in zahlreichen Formen kultivierte *Dioscorea dumetorum* Pax erzeugt mannigfach gestaltete Knollen, die zum Teil handförmig geteilt sind und an Fasziationen erinnern könnten. Abbildungen bringt A. Engler, *Die Pflanzenwelt Afrikas* 1908, Bd. III, pag. 360.

2) A. Braun in *Verhandl. des Vereins z. Beförd. des Gartenbaues in den Kgl. preuß. Staaten*. Neue Reihe, 1. Jahrg., pag. XV. Berlin 1853.

3) E. Warming, *Familien Podostemaceae*, Afh. III, *Vidensk. Selsk. Skr.* 6. Raekke, Bd. IV. 8, pag. 446 u. Taf. XVII, Fig. 1. Kopenhagen 1888.

4) *Gardeners chronicle* 1886, New Series, Vol. 26, Nr. 677, pag. 2784.

5) G. Lopriore, *Über die Regeneration gespaltener Wurzeln*. *Ber. deutsch. bot. Ges.* 1892, Bd. X, pag. 76 und *Nova acta Kaiserl. Akad. Naturf.* 1896, Bd. LXVI, pag. 211–286, Taf. 13–20. (Abbild. verbänderter Wurzeln von *Phaseolus* auf Taf. 17, Fig. 1–5).

Phaseolus multiflorus, *Zea mais* die Bildung bandförmiger Seitenwurzeln beobachtet. Sie entstehen hier, wenn die Hauptwurzel geköpft¹⁾ oder längsgespalten wird, anscheinend infolge vermehrter Nahrungszufuhr zu den Bildungsstätten der Seitenwurzeln. Auch das Wegschneiden der Plumula am Keimstengel von *Vicia faba* veranlaßte das Auftreten von verbänderten Seitenwurzeln an der Hauptwurzel²⁾. Die serial angeordneten Anlagen der Seitenwurzeln im Pericambium folgen in diesen Fällen dicht aufeinander in großer Anzahl und können paarweise kongenital miteinander verwachsen, wobei aber die Zentralzylinder getrennt bleiben; andere Seitenwurzelnanlagen erfahren in der Längsrichtung des Mutterorganes eine Verlängerung und liefern dann faszierte Wurzeln mit entsprechend verbreitertem Zentralzylinder. Zwischen Verwachsung und Fasziation wird hier eine scharfe Unterscheidung wohl nicht immer möglich sein. Als faszierte Wurzel können wir eine Bandwurzel betrachten, die mit serial verbreitertem jedoch einheitlichem Meristem hervorwächst. Die gelegentlich bei *Zea mais*, *Vicia faba* und anderen Pflanzen auftretenden Zwillingswurzeln dagegen sind keine Fasziationen, sondern entstehen durch Verwachsung zweier dicht benachbarter kollateraler Seitenwurzelnanlagen, zeigen bretzelförmigen Querschnitt und führen zwei getrennte Zentralzylinder³⁾. Kongenitale Verwachsung von serial dicht aufeinanderfolgenden Nebenwurzelnanlagen kommt nach M. Franke⁴⁾ in typischer Form bei *Campsis radicans* vor, von der bis jetzt verbänderte Wurzeln noch nicht bekannt sind.

7. *Pisum sativum* Lopriore l. c.

8. *Phaseolus multiflorus* Lopriore l. c.

9. *Aërides crispum*. M. Masters⁵⁾ gibt an, daß an Luftwurzeln Fasziationen mit Gabelungen beobachtet worden sind. Die wenig brauchbare Abbildung zeigt geweihförmige Bandwurzeln mit zurückgekrümmten, an den Enden eingerollten Gabelästen.

1) G. Lopriore, Verbänderung infolge des Köpfens. Ber. Deutsch. bot. Ges. 1904, Bd. XXII, pag. 304.

2) G. Lopriore, Künstlich erzeugte Verbänderung bei *Phaseolus multiflorus*. Ber. Deutsch. bot. Ges. 1901, Bd. XXII, pag. 394.

3) G. Lopriore, Zwillingswurzeln, Wiesner-Festschrift, Wien 1908, pag. 535 und Taf. 23. (Fig. 1 u. 2 *Zea mais*, Fig. 5 u. 6 *Vicia faba*). Querschnitte durch echte verbänderte Wurzeln von *Zea mais* bringen Fig. 3 u. 4 zur Darstellung.

4) M. Franke, Beiträge zur Kenntnis der Wurzelverwachsungen. Beiträge z. Biol. d. Pfl. 1883, Bd. III, pag. 307.

5) Smith in Gard., Chronicle 1874, Bd. I, pag. 703, Fig. 153. Zitiert in M. Masters Pflanzen-Teratologie. Deutsch von U. Dammer 1886, pag. 35. Abbildung pag. 38, Fig. 8.

10. *Phalaenopsis Schilleriana*. M. Masters¹⁾ zitiert Fasziation der Luftwurzeln.

11. *Platanthera bifolia*. An einem Exemplar von der Bergstraße beobachtete ich Gabelung der Wurzel, in die sich die Mutterknolle verlängerte, in zwei gleichlange Äste (Fig. 5).

12. *Zea mais*. G. Lopriore l. c.

13. *Allium fistulosum*. Unter Alkoholmaterial von abgeschnittenen Wurzeln dieser Art fand ich ein Wurzelstück mit verbreitertem Leitbündelzylinder. Äußerlich zeigte es kaum eine Abplattung. Normale Wurzeln sind pentarch gebaut; bei der vorliegenden abweichenden aber ist der Zylinder oktarch (Fig. 3). Die meisten Gefäße liegen im Quer-

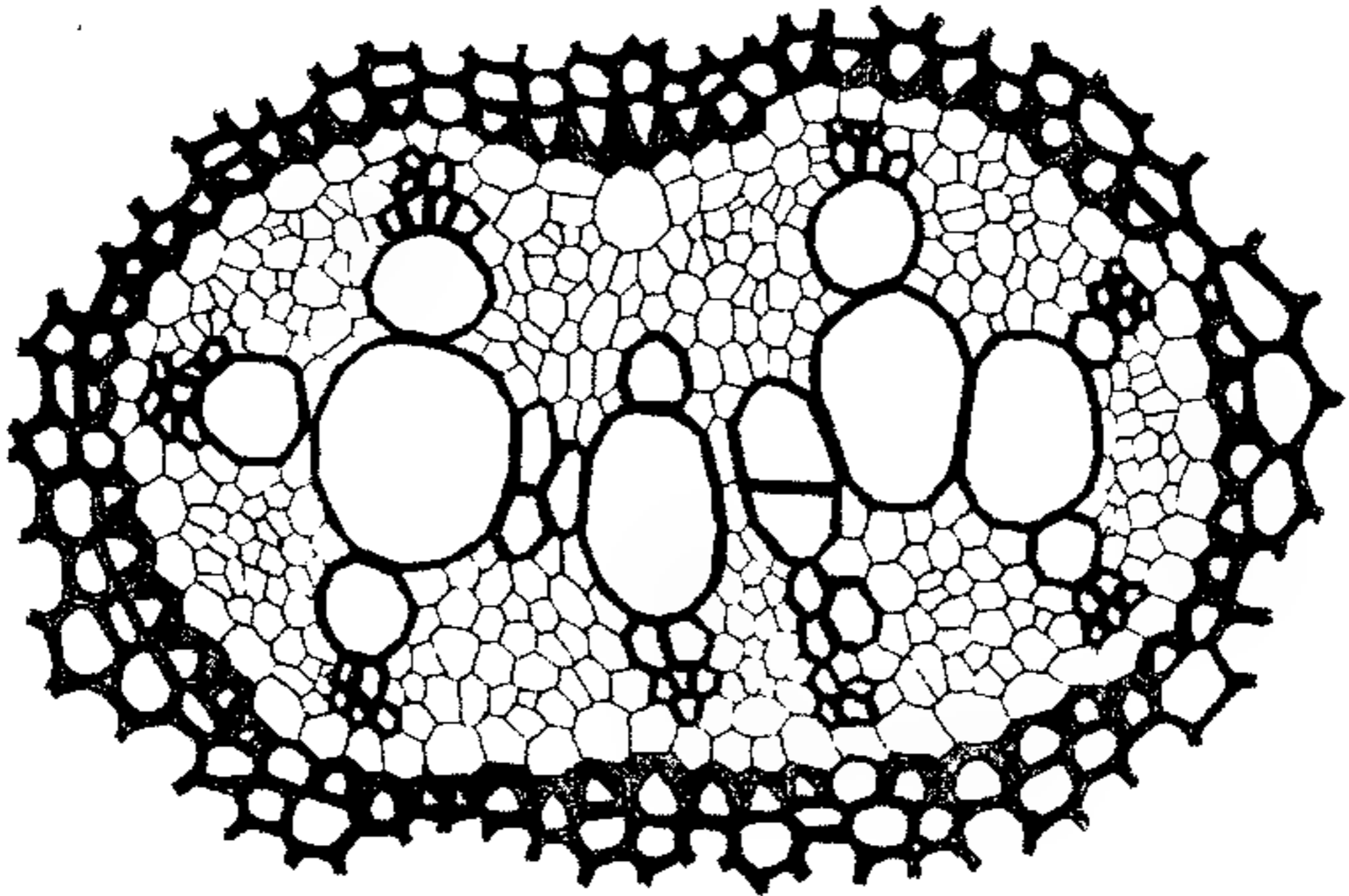


Fig. 3. *Allium fistulosum*. Wurzelverbänderung. Querschnitt durch den Zentralzylinder. Vergr. 192.

schnitt auf der großen Achse der Ellipse in einer Reihe und an sie setzen die acht Strahlen engerer Gefäße derart an, daß auf der kurzen Achse in der Mitte ein Gefäßstrahl an den Pericykel stößt, während auf der einen Seite drei Strahlen, auf der anderen Seite vier Strahlen in nicht ganz gleichmäßiger Verteilung liegen. Fast macht es den Eindruck, als ob zwei normale Leitbündelzylinder dicht aneinander geschoben und mit einander verwachsen wären. Von Verwachsung kann aber hier nicht gesprochen werden, da der ganze Strang trotz seiner Breite nur von einem einheitlichen Vegetationskegel aus einem verbreitertem Procambiumstrang gebildet werden konnte.

1) S. Anm. 5, pag. 510.

14. *Pothos aurea*. U. Dammer¹⁾ beschreibt eine ihm aus St. Petersburg zugesandte verbänderte Luftwurzel. Sie hatte sich aus einer Mutterwurzel, deren Spitze abgestorben war, nahe dieser gebildet und eine Länge von etwas über 17 cm erreicht. Leider wird nichts über das Verhalten ihres Zentralzylinders ausgesagt, so daß nicht mit Sicherheit zu entscheiden ist, ob an diesem Gebilde nicht gleichzeitig auch Verwachsung vorliegt. Der untere 12 cm lange abgeflachte Teil der Wurzel gewährt nach der Abbildung den Eindruck, als ob drei kollaterale Wurzeln miteinander verwachsen seien, die sich dann voneinander lösen und von denen die mittlere stärkere an ihrem Ende schließlich sich in zwei Äste gabelt.

§ 3. Auch an rübenförmig metamorphosierten Wurzeln werden Verbänderungen und Gabelungen als Bildungsabweichungen zu erwarten sein. In der älteren Literatur sind bereits mehrfach handförmig gestaltete Rübenwurzeln als Curiosa beschrieben und abgebildet worden²⁾, aber es bleibt fraglich, ob es sich jedesmal wirklich um eine Fasziation gehandelt hat oder nur um seitliche Verzweigung der Rübe in mehrere Zipfel, wie sie bei *Daucus*, *Beta*, *Brassica*, *Raphanus* häufig auftritt. Bei der Durchsicht einer größeren Anzahl solcher Rüben ist mir selbst eine echte Verbänderung bis jetzt noch nicht zu Gesicht gekommen, wohl aber bei zwei Kartoffelknollen.

1. *Daucus Carota*. Möglicherweise ist die von Ch. Mentzel³⁾ 1678 abgebildete handförmige Mohrrübe, die, wie es auch bei *Pastinaca*, *Cichorium* u. a. gelegentlich vorkommt, um eine benachbarte Rübe eine Strecke lang gewunden ist und wie eine Hand sie umfaßt, eine echte Verbänderung gewesen. Im Anschluß an die *observatio* Mentzel's gibt Sigism. Escholtz zu ihr ein Scholium; er meint, die Abplattung

1) U. Dammer, A fasciated root of *Pothos aurea*. *Gardeners Chronicle*. New Series 1886, Vol. XXVI, Nr. 675, pag. 724 u. Fig. 140.

2) O. Penzig, *Pflanzen-Teratologie*, Bd. I, pag. 274 *Raphanus*; pag. 262 *Brassica Rapa*; pag. 520 *Pastinaca*; pag. 522 *Daucus*.

3) Christianus Mencilius, *De Dauci sativi radice manuformi*. *Miscellanea curiosa Academiae nat. cur. Decuria I, Annus nonus et decimus 1678 u. 1679. Vratislaviae et Bregae 1680*, pag. 218, *Observ.* 82. Mentzel spricht von einer radix „*Dauci sativi, vel altilis, quem aliqui Pastinacam tenuifolium sativam, radice lutea, nominant*“. Penzig zitiert die obs. Mentzels richtig unter *Daucus carota*, dagegen sagt er irrtümlich bei *Pastinaca sativa*: Eine handförmig ausgebildete Wurzel ist als Kuriosität von Escholtz beschrieben worden. Dieses irrtümliche Zitat Penzig's findet sich in Dingler's oben zitierten Abhandlung pag. 160 wiedergegeben; statt *Pastinak* muß es also *Möhre* heißen, statt Escholtz Mentzel als Autor, pag. 218 (nicht 216).

der Möhre und ihre Zerteilung in fünf Finger sei bewirkt durch den Druck von Steinen und Steinchen, die sich im Boden befunden hätten. F. Buchenau¹⁾ beschreibt 1862 eine in zwei gleichstarke und schraubig umeinander gewundene Äste gegabelte Möhre, die bei Bremen gefunden wurde. Er hebt besonders hervor, daß hier wirkliche Spaltung des Vegetationspunktes der Wurzel stattgefunden habe; „ein Querschnitt oberhalb der Teilung zeigte nämlich eine von beiden Seiten vortretende Einschnürung des Markes, das weiter hinab die Form einer 8 annahm und sich zuletzt in zwei fast völlig gleichstarke kreisrunde Teile auflöste“. Übrigens bleiben immer noch einige Zweifel bestehen, ob wirklich Dichotomie vorlag.

2. *Raphanus sativus*. G. W. Wedel²⁾ bringt 1675 die Abbildung von einem 1558 bei Harlem gefundenen handförmigen Rettig. Die Ähnlichkeit mit einer Hand ist in der Zeichnung sehr übertrieben, immerhin könnte Verbänderung vorgelegen haben.

3. *Brassica rapa*. In der älteren Literatur sind monströse Rüben von auffallender Gestalt öfters beschrieben und abgebildet worden. Diesen Angaben ist für unsere Frage wenig Wert beizumessen, jedoch mögen einige von ihnen hier kurz erwähnt werden. So gibt Ph. Jac. Sachs³⁾ 1670 von einer merkwürdigen, einer weiblichen Gestalt gleichenden Rübe eine phantasievolle Abbildung; im Anschluß an seine *observatio* berichtet der Autor auch über allerlei sonstige anthropomorphe Naturgebilde. Hier handelt es sich offenbar um seitliche Verzweigung des Rübenkörpers in Arme und Beine.

Das von Christian von Hellwich⁴⁾ 1720 abgebildete Rübenmonstrum, das entfernt einem gekrümmten Fisch gleicht, könnte vielleicht durch Gabelung der Hauptwurzel entstanden sein. Aus dem einen Gabelast wäre dann der kürzere vordere kopfförmige Teil der Rübe, aus dem anderen der längere hintere schwanzförmige Abschnitt durch Verdickung hervorgegangen. Der Verfasser meint, die Wurzel

1) F. Buchenau, Abnormitäten der Wurzeln von *Daucus Carota* L. Bot. Ztg. 1862, Bd. XX, pag. 305.

2) Georgius Wolfgangus Wedelius, *De Raphano monstroso*. Miscell. cur. Acad. nat. cur. Dec. I Annus sextus et Septimus 1675 u. 1676, pag. 1, Observ. I. Francofurti et Lipsiae 1677.

3) Philippus Jacobus Sachs, *De Rapa monstrosa anthropomorpha*. Miscell. cur. Acad. nat. cur. Dec. I Annus I 1670. Francofurti u. Lipsiae 1684, pag. 121, Observ. 48.

4) Chr. von Hellwich, Von einer monströsen Rübe. Sammlung von Natur-Medizin-, Kunst- und Literatur-Geschichten 1720 Nov., Artik. III, pag. 532. Leipzig u. Budissin 1722.

sei wahrscheinlich auf einen Stein, Ziegel oder Holz im Wachstum getroffen, „daß sie also in ihrem *accremento perpendiculari* nicht fortgekonnt, sondern zu beiden Seiten *queraus* getrieben“. Sichereres über ihre Bildungsweise läßt sich aus der Zeichnung aber nicht entnehmen.

Gleiches gilt auch von den beiden monströsen Rüben, die ein *Anonymus*¹⁾ 1722 ebenfalls in der zitierten Sammlung von Naturgeschichten abgebildet und kurz beschrieben hat; die eine gleicht entfernt einem weiblichen, die andere einem männlichen Unterkörper. Beide scheinen durch seitliche Verzweigung der Hauptwurzel zustande gekommen zu sein.

Dagegen läßt sich die in beistehender Fig. 4 dargestellte Rübe mit größerer Wahrscheinlichkeit als eine Fasziation deuten. Dafür spricht



die starke Abflachung und die Anordnung der fünf fingerförmigen Gabeläste in einer Ebene und in gleicher Höhe. Auf der rechten Seite sieht man noch den Stumpf von einem sechsten höherstehenden Glied, dessen Gleichwertigkeit mit den übrigen zweifelhaft ist. Diese Figur ist die verkleinerte Wiedergabe eines im botanischen Institut zu Darmstadt befindlichen Bildes unbekannter Herkunft, das die Aufschrift trägt: „Diese weisse Rieb ist 1776 zu Dornberg²⁾ auf einem Acker unter andern Rieben gefunden worden“. Die Sammlung des Instituts besitzt ferner ein aus älterer Zeit stammendes Gipsmodell von einer der obigen sehr ähnlich gestalteten Rübe. Auf den ersten Blick fällt die morphologische Übereinstimmung solcher Gebilde mit handförmigen Orchideenknollen auf.

Fig. 4. *Brassica rapa*. Weiße Rübe, gefunden 1776 zu Dornberg bei Groß-Gerau, Provinz Starkenburg. Nach einer im bot. Inst. Darmstadt befindlichen Abbildung auf $\frac{1}{8}$ verkleinert.

Eine weiße Wasserrübe, die sich dem in Fig. 4 dargestellten Gebilde anreihet, hat R. Caspary³⁾ 1875 kurz beschrieben. Sie war seitlich etwas zu-

1) Von monströsen Rüben. Ibid. 1722, Artik. IV, pag. 412.

2) Südlich von Großgerau in der Rheinebene gelegen.

3) R. Caspary, Fingerig bewurzelte Wasserrübe. Schriften der phys.-ökon. Ges. Königsberg 1875, Bd. XVI, Sitz.-Ber. pag. 5.

sammengedrückt und endigte unten in fünf, fast fächerartig gestellte, an Dicke wenig unterschiedene Wurzeln, von denen die beiden seitlichen unter einer starken Krümmung dem ungeteilten oberen Stück angedrückt waren.

Ich zweifle nicht, daß es gelingen wird, weitere und sichere Fälle von echter Fasziation an rübenförmigen Wurzeln nachzuweisen. Im Hinblick auf die Befunde Lopriore's bei *Phaseolus*, *Vicia*, *Zea* wäre zu berücksichtigen, daß solche Gebilde auch dadurch zustande kommen könnten, daß das Spitzenende der Hauptwurzel infolge einer Verletzung zugrunde ginge oder durch seitliches Ausbiegen nicht zu voller Entwicklung gelangte und daß nun aus der konvexen Seite, die nach Noll der bevorzugte Ort für die Anlage von Seitenwurzeln ist, eine serial verbänderte und sich später gabelnde Seitenwurzel nach unten hervorstüchse.

§ 4. Stellten die zuletzt genannten Wurzelgabelungen nur gelegentlich auftretende Bildungsabweichungen vor, so sind die gewissen Erdorchideen eigentümlichen, handförmigen Wurzelknollen Gebilde, die im normalen Entwicklungsgang, wie er sich unter den gewöhnlichen Lebensbedingungen dieser Pflanzen vollzieht, zum Vorschein kommen und daher ein besonderes morphologisches Interesse beanspruchen. Ohne vollständige Kenntnis der Entwicklungsgeschichte und der anatomischen Struktur der Knollen, sowohl der gegabelten als auch der einfachen, kann man im Zweifel sein, ob Verwachsung mehrerer Adventivwurzeln das ganze Gebilde geliefert hat oder ob es nur aus einer Wurzelanlage hervorgegangen ist. Die vorherrschende Ansicht, die in der Knolle ein Verwachsungsprodukt erblickte, hat sich als unrichtig herausgestellt und darf jetzt nach den eingehenden, von K. Goebel im Münchener Institut veranlaßten Untersuchungen N. Stojanow's¹⁾ als beseitigt gelten; ersterer hatte sich bereits gegen sie ausgesprochen²⁾. Übrigens hatte auch schon W. Hofmeister³⁾ richtig erkannt, daß bei den mehrzipfeligen Knollen von *Orchis latifolia* und Verwandten die Zipfel durch Gabelung des Vegetationspunktes der Wurzel angelegt werden.

N. Stojanow gelangt in seiner wichtigen Arbeit zu dem Ergebnis, daß die Knollen polystelische Gebilde sind, die durch eine allmähliche

1) N. Stojanow, Über die vegetative Fortpflanzung der Ophrydineen. *Flora* 1917, Bd. CIX, pag. 1.

2) K. von Goebel, *Organographie* 1913, 2. Aufl., Bd. I, pag. 104.

3) W. Hofmeister, *Allgemeine Morphologie der Gewächse* 1868, pag. 426.

innerliche Komplizierung einzelner Wurzeln gebildet worden sind. Als primären Typus betrachtet er die Knolle von *Platanthera bifolia*, die die wurzelähnliche Gestalt noch nicht verloren habe. An sie reiht er einerseits die kugeligen, einfachen Knollen an, andererseits die handförmigen, an denen Teilung des Vegetationskegels sich vollziehe. Die Polystelie ist also eine Struktur, die hier von der Monostelie abgeleitet werden muß und die Hand in Hand mit der Umbildung der Nährwurzel zu einem Speicherorgan sich einstellte. Die in den Knollen getrennten Stelen laufen spitzwärts zusammen, bei *Platanthera* im Ende der wurzelartigen Verlängerung der Knolle schließlich zu einem einfachen Zentralzylinder.

Nunmehr liegt es meines Erachtens nahe, die handförmigen Orchideenknollen als Wurzelfasziationen zu betrachten, aus gleichen Gründen, aus denen auch Sprosse, die im unteren Teile bandartig ausgebildet, spitzwärts aber in mehrere Äste sich gabeln, zu den Verbänderungen gerechnet werden¹⁾. Diese Auffassung hat durchaus nichts Befremdliches, denn für die Erscheinung, daß Organformen, die im allgemeinen nur gelegentlich als Bildungsabweichungen auftreten, bei gewissen Pflanzenarten aber zum normalen morphologischen Bestand gehören, lassen sich noch recht viele weitere Beispiele anführen.

Nur innerhalb einer einzigen Unterfamilie der vielgestaltigen Orchideen, bei den Ophrydinen, sind handförmige Wurzelknollen zur Ausbildung gelangt. Die wichtigsten mit solchen versehenen einheimischen Arten sind:

<i>Coeloglossum viride</i>	<i>Orchis incarnata</i>
<i>Nigritella nigra</i>	„ <i>Traunsteineri</i>
„ <i>rubra</i>	„ <i>latifolia</i>
<i>Gymnadenia conopsea</i>	„ <i>cordigera</i>
„ <i>odoratissima</i>	„ <i>sambucina</i>
„ <i>albida</i>	„ <i>maculata</i>
„ <i>cucullata</i>	

Von diesen Arten können einige unter gewissen Bedingungen, namentlich an schwächeren Exemplaren, gelegentlich auch einfache Knollen nach Art der *Platanthera* hervorbringen. Nicht selten ist dies z. B. der Fall bei der auf nassen Moorwiesen vorkommenden *Orchis*

1) Man vergleiche z. B. die Lärchen- und Fichtenverbänderungen Fig. 4 u. 5 meiner Zusammenstellung über Nadelhölzerverbänderungen in Mitteil. der Deutschen dendrol. Ges. 1916, pag. 37 ff.

Traunsteineri¹⁾, die der *O. incarnata* nahe steht und deren Knollen gewöhnlich in zwei, seltener in drei, oft sehr verlängerte Zipfel sich gabeln. Stojanow²⁾ fand, daß bei spärlicher Ernährung wieder die ursprüngliche einfache Form der Knollen zum Vorschein kommt. Auch die jüngeren Pflanzen obiger Arten haben einfache Knollen.

Die Mehrzahl der Orchis-Arten, ferner alle übrigen Öphrydinen-Gattungen tragen nur einfache kugelige oder eiförmige Knollen; nur bei *Platanthera* verschmälert sich die Knolle in eine lange Wurzel.

Die sonstigen einheimischen Orchideengattungen, Vertreter der Neottiinen, Liparidinen, Coelogyninen und Cypripedilinen besitzen größtenteils Rhizome mit einfachen Erdwurzeln. Nur die zur ersteren Unterfamilie gehörige Gattung *Spiranthes* trägt wiederum einfache Wurzelknollen.

Man darf wohl annehmen, daß die Herausbildung handförmig-

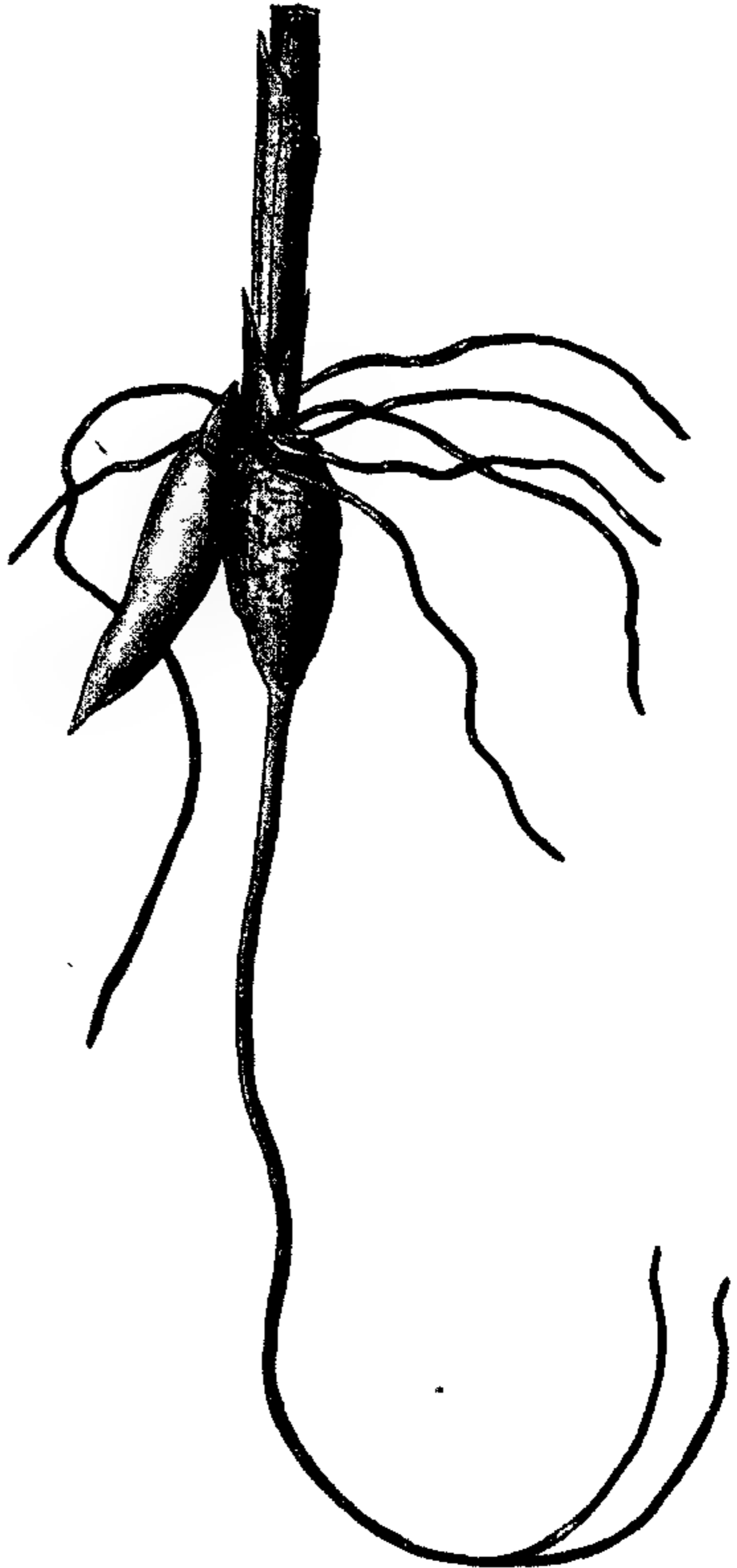


Fig. 5. *Platanthera bifolia* Rchb. Wurzelsystem im Juni-Stadium. Mutterknollen mit gegabelter Wurzel. Nat. Gr.

1) L. Reichenbach, *Icones Flor. germ. et helv.*, Bd. XIII et XIV, Taf. XLII, Leipzig 1851.

2) N. Stojanow, l. c. pag. 16 ff.

ger Knollen mehrmals im Laufe der phylogenetischen Entwicklung der Ophrydinen erfolgte. Morphologisch steht, wie N. Stojanow mit Recht betont, die einfache Wurzelrübe von *Platanthera bifolia*, die anfangs spindelförmig, im Laufe des Herbstes und Winters an ihrer Spitze in eine einfache Erdwurzel auswächst, auf primitivster Stufe. Ich habe nun an einem besonders stattlichen Exemplar dieser Art von der Bergstraße eine Gabelung an der Wurzelverlängerung der Knolle beobachtet, wie Fig. 5 darstellt. Die Gesamtlänge der Knolle samt ihrer Wurzel betrug 17 cm, die Länge der gleichstarken Gabeläste 3,5 cm. Stellt man sich vor, die Gabelung erfolge näher der Knollenbasis, so wäre der Übergang zu einer zweifingerigen Knolle gegeben.

E. Capeder¹⁾ berichtet über eine interessante abweichende *Platanthera*-knolle, die sogar in neun einzelne Wurzelfasern auslief. Diese verhielten sich bezüglich der Zahl ihrer Leitbündelstränge verschieden; während die einen an ihrer Spitze, sowie auch an dem mit der Knolle verbundenen Teil nur einen Strang aufwiesen, enthielten andere an ihrer Spitze nur einen, gegen die Knolle hin aber deren zwei, wieder andere drei Stränge.

Bereits Ed. Prillieux²⁾ hat bei *Phatanthera bifolia* und *chlorantha* Gabelungen der Knollen beobachtet. Er sagt darüber: „La partition de ces bulbes en deux par leur extrémité n'est pas un phénomène rare; c'est incontestablement une anomalie, mais une anomalie commune dans ces deux espèces“.

Gabelungen an zylindrischen Orchideenwurzeln scheinen im übrigen sehr selten zu sein. Ich habe ein umfangreiches Material daraufhin vergeblich durchgemustert. Am ehesten wird man Gabelung in den oberen noch verdickten Teilen der Knollenzipfel antreffen (vgl. Fig. 9, *Gymnadenia albida* bei A_1). Ich bin aber überzeugt, daß man sie auch an den nicht verdickten gewöhnlichen Nährwurzeln gelegentlich nachweisen wird.

Seitliche Verzweigung kommt meines Wissens an den Wurzeln sämtlicher Ophrydinen nicht vor; alle Nährwurzeln sind einfach. Unsere übrigen einheimischen Orchideen verhalten sich ebenso, mit Ausnahme von einer einzigen Gattung, soweit mir bis jetzt bekannt ist. Ein kräftiges Exemplar der *Cephalanthera xiphophyllum* wies an einigen wenigen der langen Nährwurzeln des Rhizoms einige einfache Seiten-

1) E. Capeder, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte einiger Orchideen. Flora 1898, Bd. LXXXV, pag. 421.

2) Ed. Prillieux, Bulbes des Ophrydées. Annales Sc. nat. Botanique 1865, série V, Vol. 4, pag. 275.

würzelchen auf. Die von L. Reichenbach¹⁾ und von M. Schulze²⁾ gegebenen Bilder dieser Art zeigen ebenfalls einige Verzweigungen, die zwar wie Dichotomien aussehen, aber hier nicht auf solcher beruhen dürften. Seitliche Verzweigung der ektotrophischen Mykorrhiza kommt nach Mac Dougal³⁾ auch der nordamerikanischen *Cephalanthera oregana* zu.

Für *Cephalanthera rubra* gibt Th. Irmisch⁴⁾ an, daß ihre Nebenwurzeln zwar sehr häufig ganz und gar unverzweigt sind, aber nicht selten an der einen oder anderen einen längeren oder kürzeren Seitenzweig tragen; an recht kräftigen Exemplaren auf Kalkboden fand er

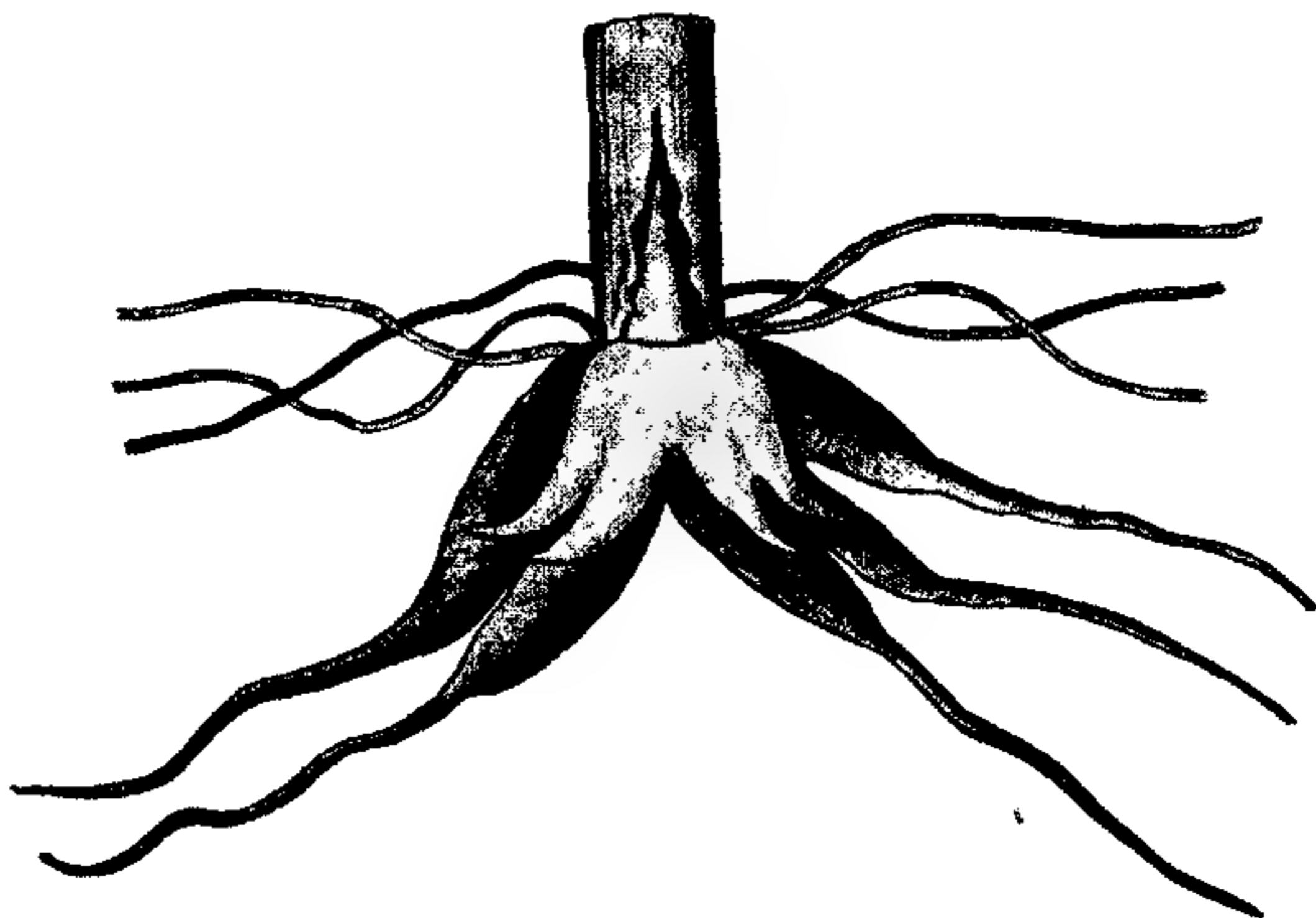


Fig. 6. *Orchis latifolia*. Wurzelsystem im Maizustand. Nat. Gr.

besonders starke Verzweigung in Seitenwurzeln erster und sogar solche zweiter Ordnung. Dagegen stellt sich bei *Epipactis rubiginosa* nach Th. Irmisch Verzweigung nur dann ein, wenn die Wurzelspitzen zerstört waren.

1) L. Reichenbach, l. c. Taf. CXVIII.

2) M. Schulze, Die Orchidaceen Deutschlands, Deutsch-Österreichs und der Schweiz 1894, Taf. LVII.

3) D. T. Mac Dougal, Symbiosis and Saprophytism. Contrib. New York bot. Gard. Nr. 1 1899, pag. 515, Fig. 1.

4) Th. Irmisch, Beiträge zur Biol. u. Morph. der Orchideen, pag. 31. Leipzig 1853.

Die handförmigen Knollenfasziationen der Ophrydinen, deren Formen im folgenden übersichtlich zusammengestellt werden sollen, weisen keine sehr weitgehenden Unterschiede auf.

Die vorherrschende Form, die den meisten Arten zukommt, ist die Latifoliaform (Fig. 6). Die Knollen gabeln sich in einer Entfernung von etwa 1 cm oder etwas tiefer oder höher zunächst in zwei seitlich mehr oder weniger auseinander spreizende Zipfel, die sich noch-

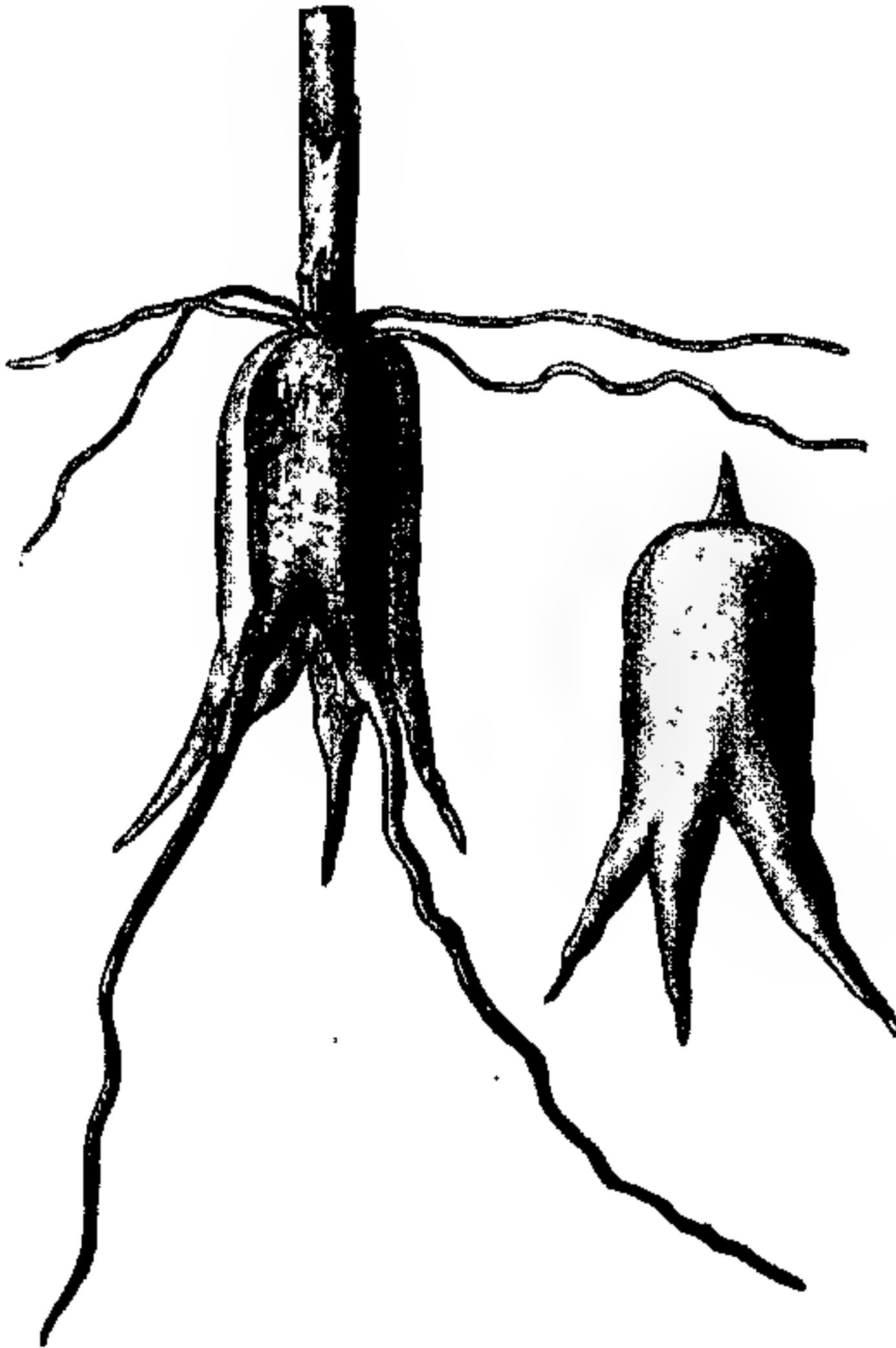


Fig. 7. *Orchis sambucina* vom Donnersberg. Wurzelsystem im Juni. Rechts die Tochterknolle von vorne gesehen. Nat. Gr.

mal gabeln können, entweder beide oder nur eine. So entstehen meist zwei, drei oder vier, selten mehr Zipfel. Im jungen Zustand laufen diese kurz verjüngt in eine stumpfe Spitze aus, wachsen aber im Laufe des Sommers bald weiter und sind im fertigen Zustand in lange Erdwurzeln verlängert¹⁾.

An diese Knollenform schließt sich die Sambucinaform (Fig. 7), bei der der basale einheitliche etwas abgeplattete Knollenkörper verhältnismäßig länger, 2 bis 2,5 cm, erscheint, die Knolle also mehr die Form einer zwei- oder dreizipfeligen Rübe angenommen hat.

Die Conopeaform (Fig. 8) zeigt einen auffallend breiten, auch stärker

¹⁾ In den Abbildungen mancher Orchideenbücher sind diese Knollenverlängerungen vielfach nicht vollständig dargestellt. Am zuverlässigsten sind die Bilder in L. Reichenbach. *Icones fl. germ. et helv.*, Bd. XIII u. XIV.

dem verbreiterten Vegetationskamm fast gleichzeitig oder sehr bald nacheinander hervorzukommen. Diese nur der *Gymnadenia conopea* zukommende Form darf wohl als die ausgeprägteste und schönste Knollenfasziation der Orchideen gelten. Das abgebildete Objekt stammt von einem Riesenexemplar, das an der Bergstraße an feuchter schattiger Stelle gewachsen war und stärkere Abplattung der über 2,5 cm breiten und 0,5 cm dicken Knollen aufwies, als Wiesenexemplare sie in der Regel zeigen.

Die Gattung *Gymnadenia* bietet in ihren Arten *albida* und *cucullata* zwei weitere Formen, während *odoratissima* im wesentlichen mit *Orchis latifolia* übereinstimmt. Die *Albida*form ist ausgezeichnet durch schmal spindelförmige bis nahe zum Grunde gespaltene Knollen (Fig. 9). Übrigens scheinen mir bei *Gymnadenia albida* besondere Verhältnisse vorzuliegen. Die Zahl der spindelförmigen Zipfel beträgt vier, häufig auch nur drei. Das vom Großglockner stammende, in Fig. 9 dargestellte Exemplar zeigt nur die beiden mittleren Zipfel nahe über ihrer Basis verbunden, während dagegen die beiden seitlichen B_1 und B_3 anscheinend ganz selbst-

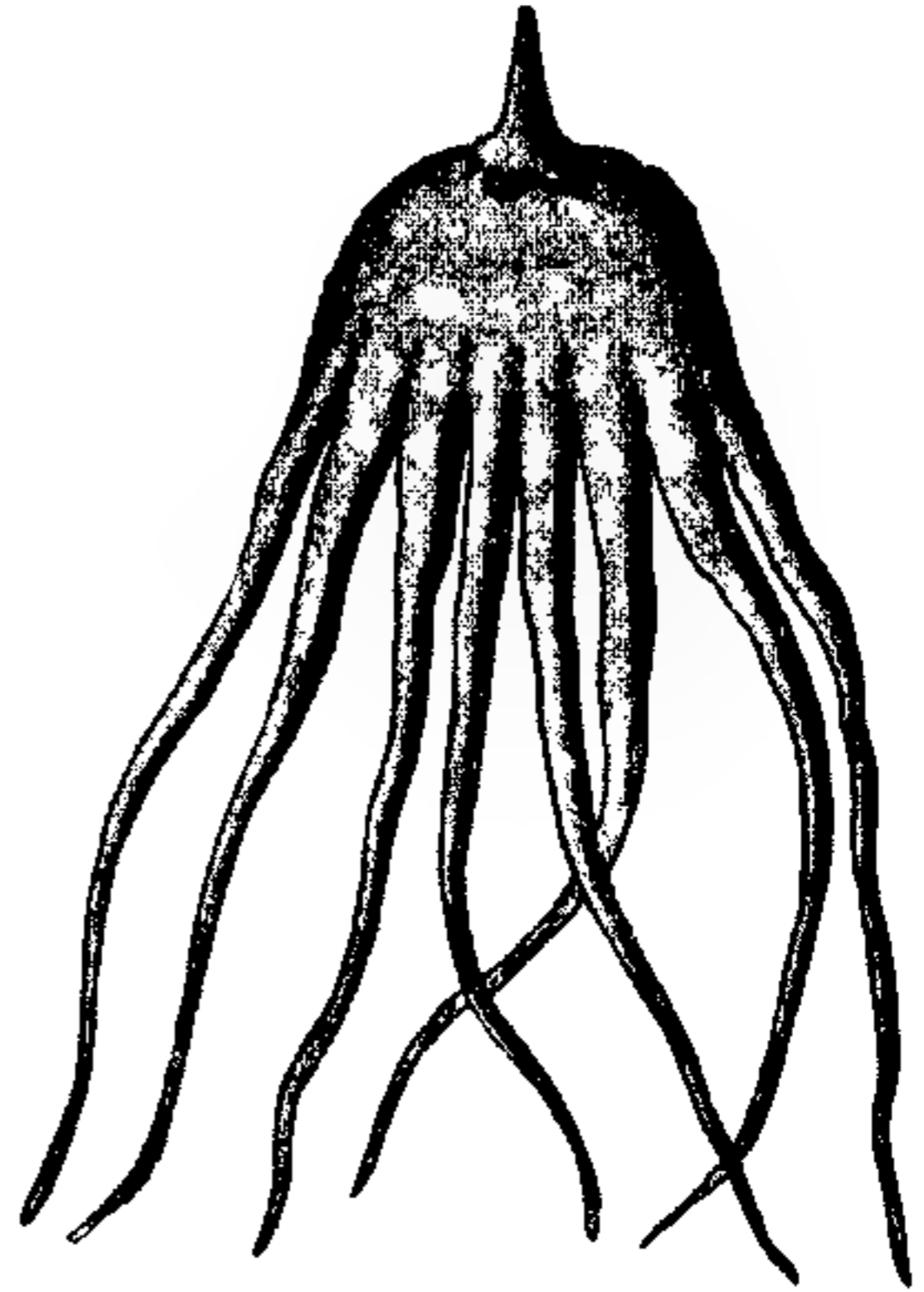


Fig. 8. *Gymnadenia conopea* vom Alsbacher Schloß am Melibocus. Tochterknolle im Juli-Stadium von der Mutterpflanze losgelöst gezeichnet. Nat. Gr.

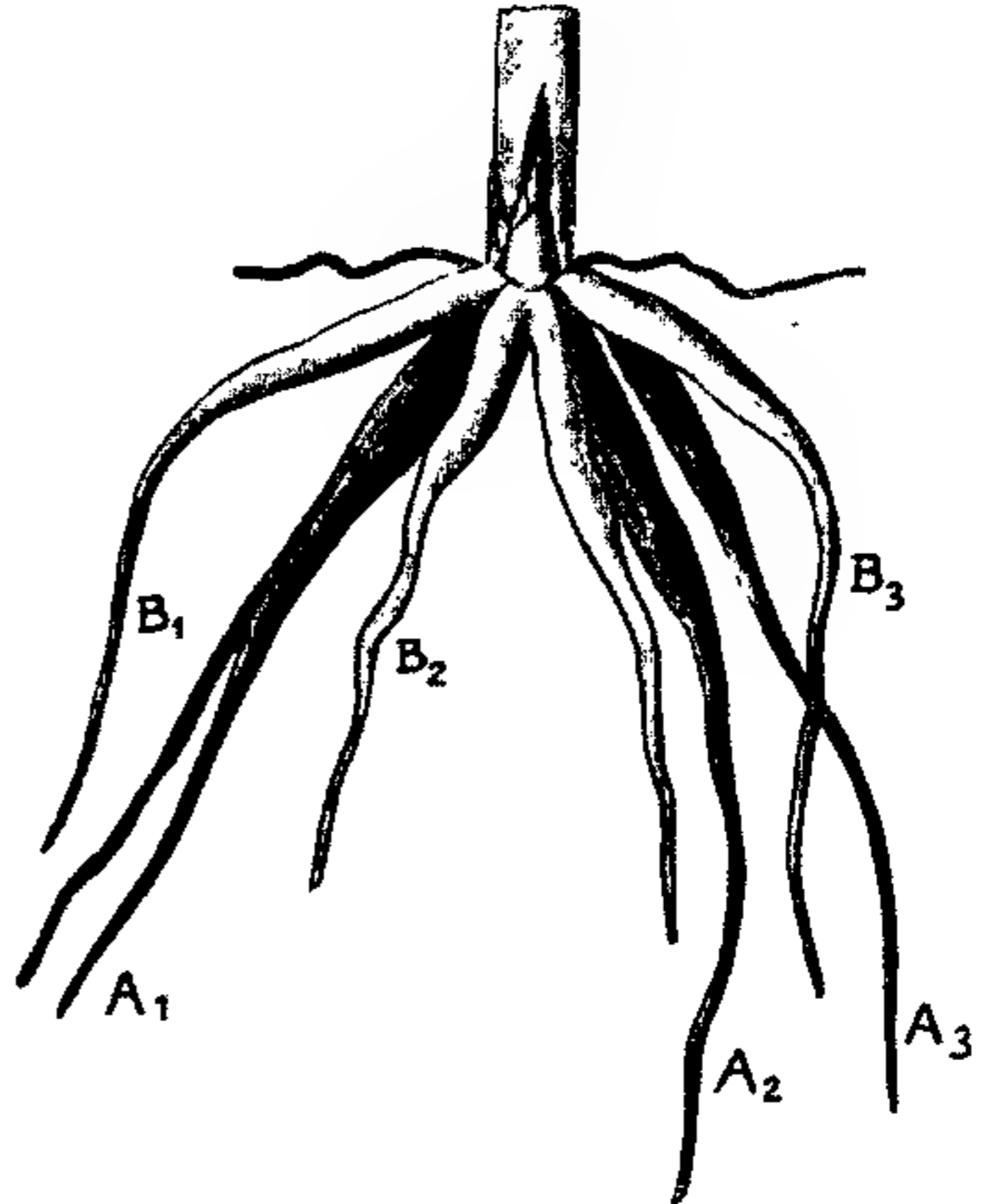


Fig. 9. *Gymnadenia albida* Rich. A_{1-3} Mutterknollen. B_{1-3} Tochterknollen. Nat. Gr.

ständig hervorkommen. An anderen Exemplaren war nicht die mittlere, sondern eine der seitlichen Knollen nahe am Grunde gegabelt. So besteht auch an der Pflanze der Fig. 9 das Mutterknollensystem aus der hier ausnahmsweise etwas oberhalb ihrer Mitte gegabelten seitlichen Knolle A_1 und den beiden ungeteilten Knollen A_2 und A_3 . Sind nur drei Knollen vorhanden, so können diese sämtlich bis zur Basis scharf voneinander getrennt sein. Die seitlichen Knollen spreizen mehr oder weniger von der mittleren ab. Es scheint so, als ob hier gewöhnlich drei kollaterale, deutlich voneinander getrennte Adventivwurzeln, von denen in der Regel eine sich bald gabelt, das Knollensystem zusammensetzen, während bei allen übrigen Ophrydinen nur eine einzige Adventivwurzel die Knolle liefert. N. Stojanow¹⁾ konnte aus dem Stelenverlauf in der Knollenbasis allein keine sicheren Anhaltspunkte für die Annahme einer ursprünglich einfachen Wurzelanlage gewinnen. Er fand, daß in jeden Knollenteil 3—4 Stelen eintraten, die spitzwärts miteinander verschmelzen. Nach der Basis zu nähern sich diese einander, einige von ihnen kommen sogar zusammen, sie verschwinden aber gleich in einer Verflechtung von Leitbündeln, die sich an der Stengelbasis befindet und scheinen sämtlich selbständig daraus hervorzutreten.

Über die Entwicklung der Gymnadeniaknollen sagt N. Stojanow²⁾: Die Teilung des Vegetationspunktes geschieht hier besonders oft, wenn die Knolle noch ganz jung ist, bevor sie die Epidermis durchbohrt hat. Nicht immer geschieht sie gleich deutlich; oft sieht man die wurzelähnlichen Knollenverzweigungen sich nicht an der Spitze, sondern an der Seite bilden. Das geschieht besonders bei *G. albida* mit tiefgeteilten Knollen. Die seitliche Verschiebung kommt dadurch zustande, daß die Initialzellen dieser Abzweigungen eine Zeitlang untätig bleiben, während der Vegetationspunkt selbst weiter wächst. N. Stojanow betrachtet also die Albidaknollen als gleichwertig den übrigen handförmigen Orchideenknollen; beide werden als einfache Körper mit einem Vegetationspunkt angelegt. Diese Angaben lassen noch einige Zweifel über die Deutung der in Frage stehenden Gebilde offen, so daß sich eine Nachprüfung an möglichst umfangreichem Material empfehlen dürfte.

Handelt es sich aber wirklich um drei getrennte Wurzelanlagen, so würde dieser Fall unter den Orchideen nicht isoliert dastehen, da tatsächlich bei *Spiranthes* zwei, häufig auch eine oder drei vollständig

1) N. Stojanow, l. c. pag. 5.

2) N. Stojanow, l. c. pag. 14 u. 15.

voneinander getrennte langwalzenförmige Knollen jährlich gebildet werden¹⁾.

Die Cucullataform ist ebenfalls nur bei einer Art von *Gymnadenia* vertreten (Fig. 10). Die Knollen sind hier kugelig oder queroval und nicht selten mehr oder weniger stumpf zweilappig, zeigen dann also nur eine schwache Gabelung und die beiden Zipfel laufen nicht wie bei allen übrigen handförmigen Knollen in lange Nährwurzeln aus. In dieser Hinsicht gleichen sie den einfachen rundlichen der übrigen Ophrydinen, an denen übrigens unter besonderen Bedingungen, wie N. Stojanow²⁾ angibt, die Wurzelverlängerungen wieder erscheinen können.

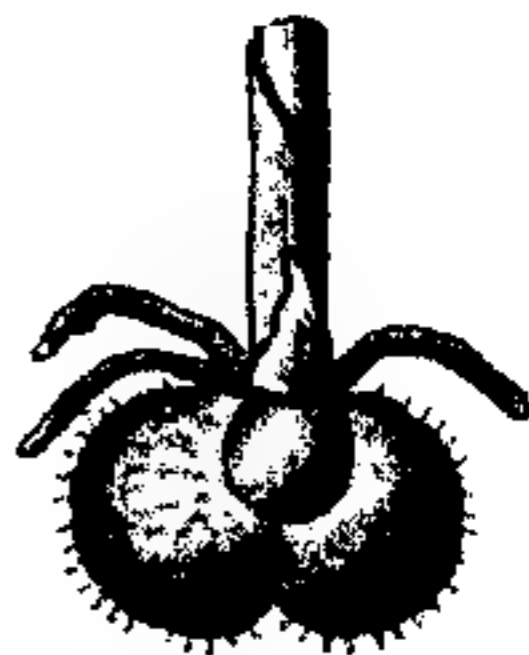


Fig. 10. *Gymnadenia cucullata*. Nach M. Schulze. Nat. Gr.

§ 5. Zum Schlusse möchte ich hier auf die Podostemaceen und auf die parasitischen Samenpflanzen hinweisen, bei denen sich ungewöhnlich tiefgreifende Umbildungen des Wurzelsystems vollzogen haben.

Die Mehrzahl der in Wasserfällen der Tropengebiete lebenden Podostemaceen besitzt etwas abgeflachte grüne, an Felsgestein mittels Hapteren befestigte Wurzeln, die in wesentlichen Zügen noch mit normalen Wurzeln übereinstimmen. Bei *Dicraea elongata*³⁾ entsenden diese Kriechwurzeln freiflutende grüne, schwach dorsiventrale, seitlich mit Adventivsprossen besetzte Wurzeln mit begrenztem Längenwachstum; bei *Dicraea algaeformis*⁴⁾ haben diese flutenden Wurzeln die Form eines flachen, in einer Ebene verzweigten bandförmigen Thallus angenommen. Die Wurzelhaube ist bei letzterer Art schon sehr reduziert. Die Art der Verzweigung konnte E. Warming an seinem Material nicht genau feststellen; wenn die Seitenwurzeln nicht ganz exogen seien, so müßten sie sicher nur von 2—3 Gewebelagen der Mutterwurzel

1) Th. Irmisch, Zur Morphologie der monokotylichen Knollen- und Zwiebelgewächse, pag. 123 u. Taf. X, Fig. 1—10. Berlin 1850.

Anmerkung: Die Abbildung von *Spiranthes* in Schulze's Orchideenbuch, Taf. LXI ist unrichtig. Schulze bildet außer den Knollen auch noch verzweigte Würzelchen ab, die aber nicht zu *Spiranthes* gehören, sondern jedenfalls Nachbarpflanzen entstammten. *Spiranthes* bildet niemals außer den Knollen auch Adventivwurzeln.

2) N. Stojanow, l. c. pag. 12.

3) E. Warming, Familien Podostemaceae, Afh. II, Vidensk. Selsk. Skr. 6 Raekke, Bd. II, 3. Kopenhagen 1882.

4) E. Warming, l. c. Afh. II.

bedeckt sein. Noch weiter hat sich die Wurzel zu einem thallusartigen Gebilde bei *Dicraea apiculata*¹⁾ umgestaltet, bei der sie dünn blattartig, unregelmäßig gelappt, auf der Unterseite mittels Haaren und Hapteren befestigt, völlig einem thallösen Lebermoos gleicht und oberseits endogene Blüten- und Blattsprosse trägt. Hier ist nun die Wurzelhaube vollständig verschwunden, das Wachstum erfolgt unzweifelhaft am Rande, wo das Parenchym aus jungen kleinen Zellen besteht. Auch die innere Struktur ist weitgehend verändert. Schwache Leitbündel mit nach unten gerichtetem Gefäßteil durchziehen das Gewebe, verlaufen nach der Peripherie und bilden da und dort Anastomosen. Die seitliche endogene Verzweigung ist also hier vollständig aufgegeben und durch exogene Ausgliederung von Lappen wie bei einem Algenthallus ersetzt. Es wäre näher zu untersuchen, ob bei solchen Podostemaceen nicht auch regelrechte Dichotomie vorkommt. Dichotomie und seitliche Verzweigung sind hier jedenfalls nicht mehr scharf voneinander geschieden.

In noch höherem Maße als bei diesen Wasserpflanzen ist das gesamte Wurzelsystem der parasitischen Samenpflanzen umgestaltet, bei denen es an extremen Vertretern schließlich die Form eines aus verzweigten Zellsträngen oder Zellfäden bestehenden thallusartigen Haustoriums angenommen hat; nur noch im phylogenetischen Sinne kann man solche Haustorien den Wurzeln zurechnen. Vegetationskegel, Wurzelkappe, Zentralzylinder, endogene Verzweigung sind am Haustorium nicht mehr nachweisbar; die Stränge wachsen und verzweigen sich exogen wie ein Thallus. Der Unterschied zwischen seitlicher und gabeliger Verzweigung ist hier bedeutungslos geworden.

Aus obiger Zusammenstellung von Fällen abweichender Ausbildung der Wurzel ergibt sich, daß auch dieses Organ in gleicher Weise wie überhaupt alle Pflanzenorgane keineswegs in seiner normalen Form erstarrt ist, sondern bei Änderungen äußerer und innerer Wachstumsbedingungen in bestimmten Fällen zu ehemaliger Gestaltung zurückkehren, in anderen zu neuen Formen fortschreiten kann. Formänderungen und Bildungsabweichungen gewinnen immer größere Bedeutung für das Verständnis der Morphosen, besonders wenn es gelingt, den Einfluß abgeänderter Entwicklungsbedingungen auf die Gestaltung im Experiment nachzuweisen. Zahlreiche Arbeiten von H. Vöchting, G. Klebs und K. Goebel bewegen sich nach dieser Richtung; auch

1) E. Warming, Afh. IV. Ibid., Bd. VII, 4, 1891.

unserem verehrten Jubilar Ernst Stahl verdanken wir in dieser Beziehung wichtige Beiträge durch seine vortrefflichen Untersuchungen über den Einfluß des Lichtes auf die Struktur des Laubblattes.

Meinen verehrten Kollegen H. Dingler und M. Möbius danke ich bestens für freundliche Mithilfe bei der Zusammenstellung und Beschaffung der Literatur.

Darmstadt, Dezember 1917.

Über die extrafloralen Nectarien auf den Laubblättern einiger Hibisceen.

Von M. Koernicke, Bonn.

(Mit Tafel VII und 4 Abbildungen im Text.)

Die interessanten Studien E. Stahl's über „Regenfall und Blattgestalt“¹⁾ veranlaßten mich, bei meinem Aufenthalt auf Java den morphologischen Eigentümlichkeiten der Blätter dortiger Gewächse meine besondere Aufmerksamkeit zuzuwenden. Dabei fiel mir schon nach kurzer Zeit an einem fast freistehenden Exemplar von *Hibiscus tiliaceus* im botanischen Garten von Buitenzorg auf, daß sich an den großen Blättern schwarze, wie mit Tusche gezeichnete, den stärksten Blattrippen folgende Striche abhoben, was ganz besonders auffällig in die Erscheinung trat, wenn die Blätter von der Sonne durchleuchtet waren. Bei näherem Zusehen stellte sich heraus, daß die dunkle Färbung von einem Pilzmycel herrührte, das die extrafloralen, auf einzelnen Teilen der Blattrippen sitzenden Nectarien besiedelt hatte. Ein fleißiger Besuch von Ameisen war dabei zu konstatieren.

Die extrafloralen Nectarien, die Pilzbesiedelung, schließlich der Ameisenbesuch schienen mir mit ihren möglichen Beziehungen zueinander einer eingehenden Untersuchung wert. Leider reichte meine Zeit auf Java nicht aus, die notwendigen Einzelbeobachtungen an Ort und Stelle auszuführen. Doch tröstete ich mich mit dem Gedanken, daß die Lücken leicht durch die Buitenzorger Herren Kollegen, deren vorbildliche Hilfsbereitschaft ich so oft zu erfahren das Glück hatte, hätten ausgefüllt werden können. Durch den Krieg wurde leider dieser Weg ungangbar gemacht, und da nicht zu übersehen ist, wie lange die Kommunikation mit dem Malaiischen Archipel noch unterbrochen bleiben wird, wollte ich nicht unterlassen, das, was ich in der Lage war, an der Hand meines Sammlungsmaterials und der Literatur hier festzustellen, zur Veröffentlichung zu bringen, annehmend, daß die Angaben ein gewisses Interesse beanspruchen und zu näherer Untersuchung anregen könnten. Es kann der Inhalt dieser Zeilen also vielfach nur Unterlagen zu späteren eingehenderen Studien bieten und Hinweise für solche geben.

1) 1893, pag. 98 ff.

Verbreitung, Lokalisation und äußere Form der Nectarien
auf den Laubblättern der Hibisceen.

Extraflorale Nectarien auf den Laubblättern scheinen bei den Hibisceen allgemein verbreitet zu sein. Wenigstens konnte ich ihr Vorhandensein bei allen von mir untersuchten Arten feststellen und für eine Anzahl anderer Arten, die ich nicht vor Augen hatte, liegen entsprechende Angaben verschiedener älterer Autoren, wie F. Delpino¹⁾ und M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt²⁾ vor.

Die Arten, die mir zur Verfügung standen, stammten bis auf *Hibiscus syriacus* L.³⁾, *Hibiscus Cooperi* Hort.⁴⁾ und einigen in Telok-Betong (Süd-Sumatra) gesammelten Blättern eines Exemplars von *Hibiscus tiliaceus* L. aus dem botanischen Garten von Buitenzorg, wo ich sie bei meinem dortigen Aufenthalt im Winter 1906/07, den ich immer in dankbarer Erinnerung behalten werde, sammeln konnte. Es waren: *Hibiscus macrophyllus* Roxb., *Hib. tiliaceus* L., *Hib. tiliaceus* var. *genuinus* Hochr. und var. *hirsutus* Hochr., *Hibiscus Rosa sinensis* L., *Hib. schizopetalus* Hook f., *Hib. Cooperi* Hort., *Hib. syriacus* L., *Thespesia Lampas* Dalz. et Gibs. = *Hib. Lampas* Cav., *Thespesia trilobata* Bak., *Th. populnea* Soland., *Th. macrophylla* Bl. Bei diesen Benennungen hielt ich mich an die im Buitenzorger Garten angegebenen Bestimmungen⁵⁾.

Die Nectarien fanden sich immer auf der Unterseite der Blätter und zwar auf den Blattrippen. Zahl und Ort hing anscheinend mit der Größe und Form des Blattes der jeweiligen Art zusammen. Die großen, herzförmigen, in eine mehr oder minder lange Spitze auslaufenden Blätter von *Hibiscus macrophyllus*, *Hibiscus tiliaceus* und seinen Varietäten führten auf jeder der größeren Rippen ein Nectarium, auf der mittleren, stärksten Rippe vielfach auch zwei (Fig. 1). Die Länge schwankte zwischen 1½ cm und ½ cm. Außer bei *Hibiscus macrophyllus* waren die Nectarien der Ausgangsstelle der Blattrippen am Beginn der Spreite ein wenig genähert, bei der Varietät *genuinus* be-

1) 1886, pag. 231 ff.

2) 1907, pag. 306.

3) Aus dem ökonom.-bot. Garten der Landw. Akademie in Bonn.

4) Aus dem bot. Garten der Universität Bonn.

5) Herr Privatdozent Dr. B. P. G. Hochreutiner, Genf, der den tropischen Malvaceen seine besondere Aufmerksamkeit zugewendet hatte, war so freundlich, diese Bestimmungen zu revidieren und konnte, soweit es an der Hand einzelner Blätter sich ermöglichen ließ, sie bestätigen. Ich möchte nicht verfehlen, ihm auch an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank für seine Mühe auszudrücken.

fanden sie sich dicht bei dieser Stelle. Bei den viel kleineren, schwach

gelappten, herzförmigen Blättern von *Thespesia trilobata* fand sich meist nur ein verhältnismäßig kleines Nectarium und zwar auf der mittleren Rippe etwas dem Blattrande genähert; selten zeigte sich auch noch ein viel kleineres, dem Blattstiel ge-

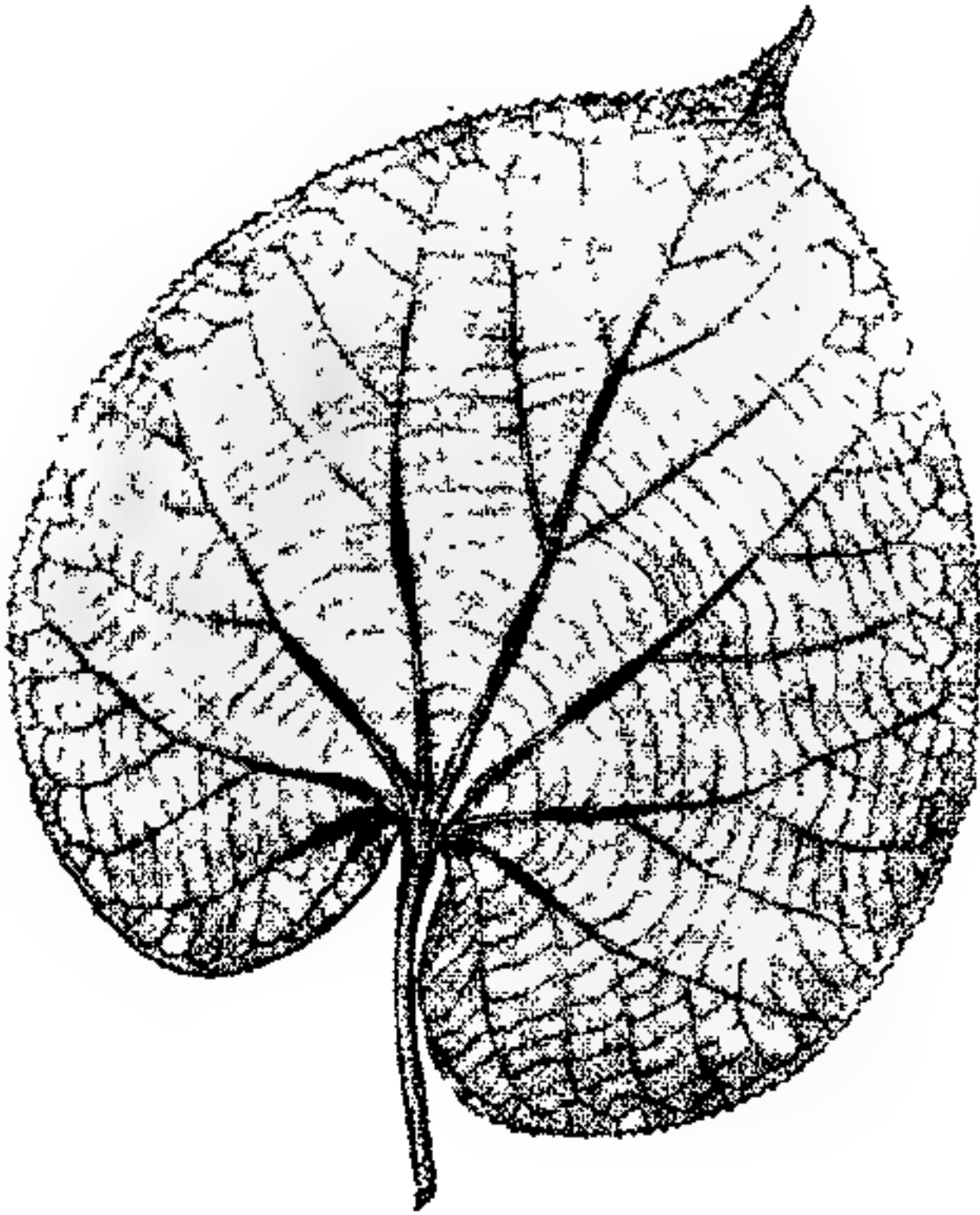


Fig. 1. Unterseite eines Blattes von *Hibiscus tiliaceus* mit den vom Pilz befallenen und dadurch schwärzlich erscheinenden Nectarien auf den Blattrippen. $\frac{1}{3}$ nat. Gr.

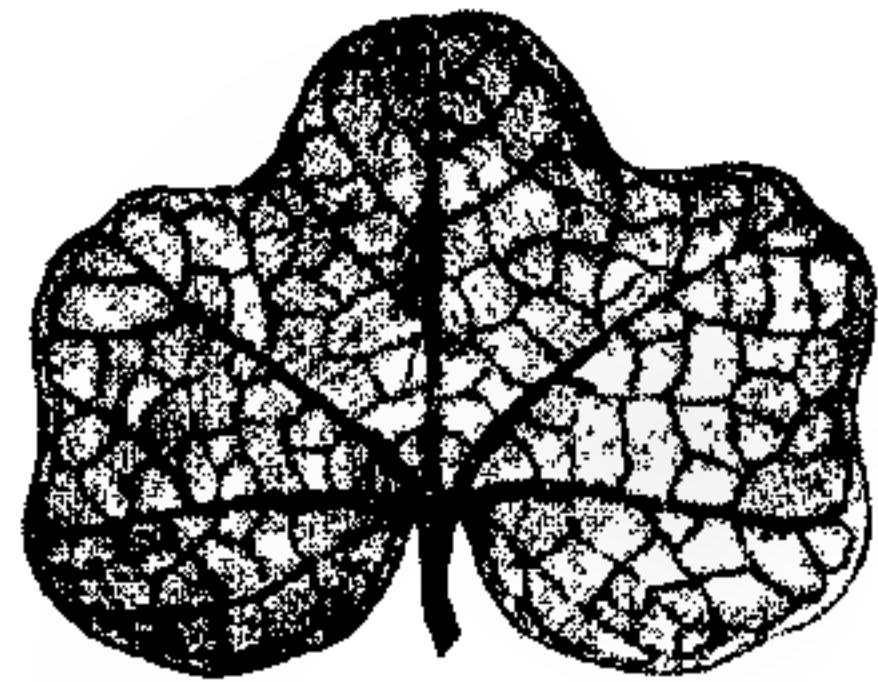


Fig. 2. *Thespesia* (*Hibiscus*) *Lampas*. Blattunterseite mit zwei durch Pilzbefall dunkel hervortretenden Nektarien. $\frac{2}{5}$ nat. Gr.



Fig. 3. *Hibiscus Rosa sinensis*. Blattunterseite mit einem am unteren Teil der Hauptrippe befindlichen, durch Pilzbesiedelung dunkel hervortretenden Nectarium. $\frac{3}{15}$ nat. Gr.

nähertes an einer der benachbarten Rippen (vgl. Fig. 2). An den herzförmigen, weniger gelappten Blättern von *Thespesia* (*Hibiscus*) *Lampas*, ferner von *Thespesia populnea* und *Thespesia macrophylla*, dann den länglich-eiförmigen Blättern mit ausgezogener Spitze von *Hibiscus Rosa sinensis*, *Hib. schizopetalus*, *Hib. Cooperi*, *Hib. syriacus* fand sich je ein kleines Nectarium an der Hauptrippe dicht über der Mündung des Blattstiels in die Spreite (Fig. 3). So zeigten sich denn bei den Hibisceen drei Arten der Nectarienverteilung auf den Laubblättern, wie sie in den Fig. 1—3 zur Darstellung gelangten. Die Intensität der Ausbildung dieser Nectarien auf den verschiedenen Blättern derselben Pflanze und auch auf den Blättern verschiedener Individuen derselben Art konnte oft stark schwanken. So waren die Nectarien manchmal nur mit Hilfe

der Lupe festzustellen, während sie bei anderen Blättern desselben Individuums bzw. den Blättern von verschiedenen Exemplaren der betreffenden Art mit dem bloßen Auge ohne weiteres sich erkennen ließen. In dem Alter und vielfach auch der Ernährung der Blätter bzw. Pflanzen wird wohl die Ursache dafür zu suchen sein. Das erstere läßt sich ja leicht durch den Vergleich jüngerer und älterer Blätter derselben Pflanze feststellen, für das letztere gibt nicht nur der Vergleich der Blätter schwächerer und stärkerer Individuen Anhaltspunkte genug, sondern auch das Ergebnis von Pfropfungsversuchen, die ich früher einmal mit Kirsch- und Aprikosensorten anstellte, von welchen Edelreiser auf eine besonders starkwüchsige Unterlage gebracht wurden. Dabei zeigte sich, daß an den stark ernährten, großen Blättern, die sich im Laufe der Zeit an den Edelreisern entwickelten, die Nectarien im Gegensatz zu dem an den Blättern der Ursprungspflanze festzustellenden Verhalten, bei denen sie oft bis zum vollkommenen Schwund reduziert waren, in ganz auffälliger Weise zum Vorschein kamen und sich dabei in ihrer Ausbildung nicht nur auf die Blattstiele beschränkten, sondern auch auf die unteren Zähne der Blattspreite übergingen.

Anatomisches.

Die nähere inner-morphologische Untersuchung der Nectarien ergab folgendes: Sie befanden sich entweder einfach auf der Vorwölbung der von ihnen besetzt gehaltenen Stellen der Unterseite der Blattrippe, die sich dann im wesentlichen nur durch das Vorhandensein der Sekretionsorgane von den anschließenden Blattrippenteilen unterschieden, oder sie waren mehr oder minder in das Blattrippengewebe eingesenkt. Ein Blick auf die beigegebenen schematischen Figuren (Fig. 4, 1—6) führt diese Verhältnisse am besten vor Augen. Typ 1 fand sich an den verhältnismäßig kleinen, länglich-eiförmigen, in eine lange Spitze auslaufenden Blättern von *Hibiscus Rosa sinensis*, *Hib. schizopetalus* und *Hib. Cooperi* (vgl. Fig. 4, 1 und Taf. VII, Fig. 1). Schwache Einsenkung der hervorragendsten Partien der Blattrippe an der Stelle, wo die sezernierenden Organe lokalisiert waren, zeigte sich bei den im Verhältnis zu den der vorigen Arten größeren, in eine mehr oder minder lange Spitze ausgezogenen Blättern von *Thespesia populnea* (Fig. 4, 2) und *Hibiscus (Thespesia) Lampas* (Fig. 4, 3). Die Einsenkung erschien weiter vorgeschritten bei den wiederum im Verhältnis zu jenen der letztgenannten Arten kleineren, länglichen Blättern von *Hibiscus syriacus* und einer nicht näher bestimmter *Thespesia*-Art (vgl. Fig. 4, 4). An

den großen *Thespesia macrophylla*-, ferner *Hibiscus tiliaceus*- und *Hib. macrophyllus*-Blättern waren die stärksten Einsenkungstypen der Nectarien zu finden (vgl. Fig. 4, 5 und 6, ferner Taf. VII, Fig. 2). Bei den einzelnen Individuen der genannten Arten konnte die Gestalt der einzelnen Nectarien ziemlich variieren, wenn auch nicht in dem Maße, wie es Ed. Schwendt für die von ihm untersuchten *Gossypium*-Arten

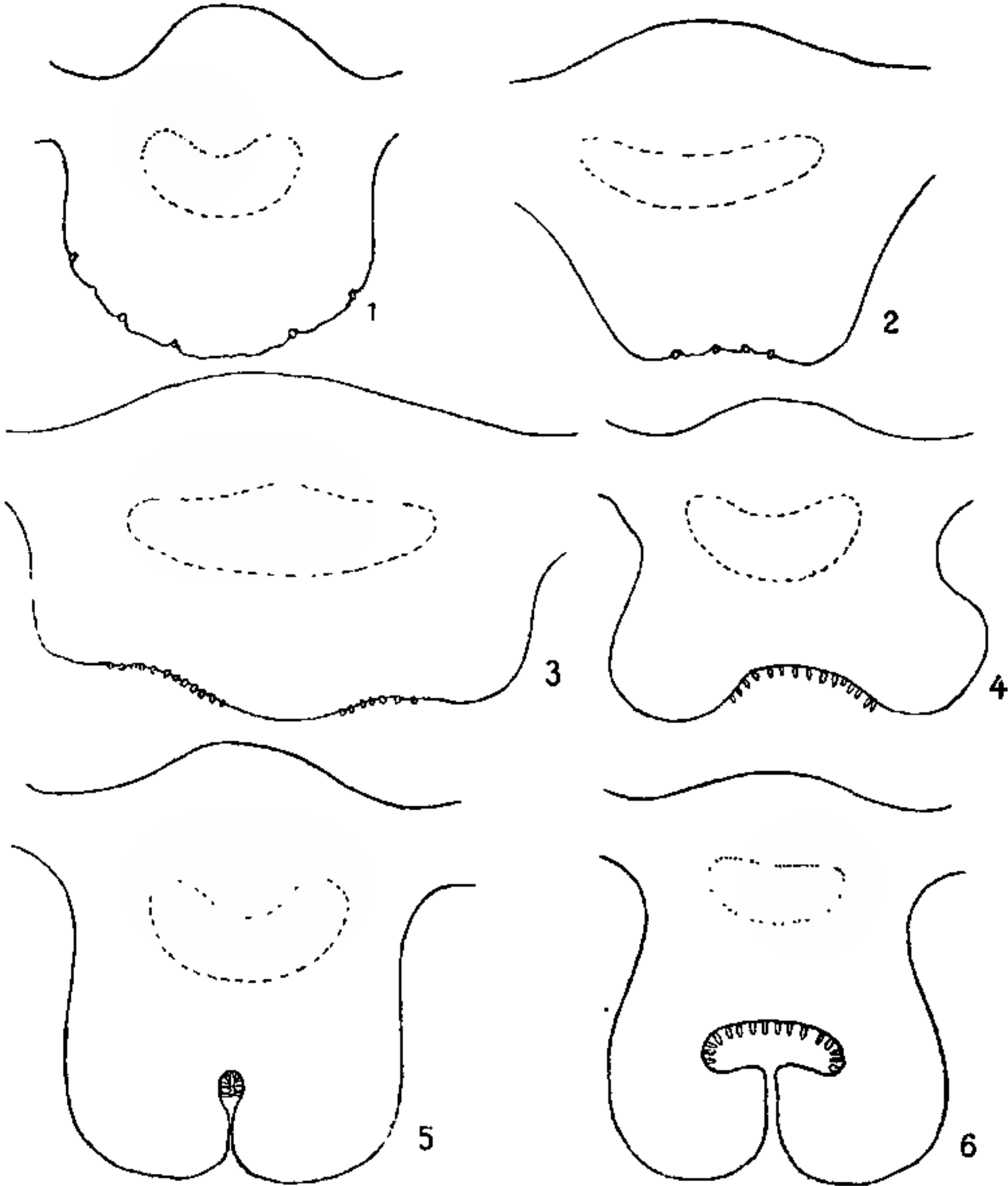


Fig. 4. Verschiedene Ausbildungsformen der Nectarien auf den Blättern von Hibisceen.

angibt¹⁾. Jedenfalls war der für die betreffende Art charakteristische Typ immer als solcher ungezwungen zu erkennen. Die sezernierenden Organe stellten entweder Trichome mit Fußzelle, Stielzelle und kugel-

1) 1907, pag. 254 ff.

bzw. quer-eiförmigen, 8- bis 10-, auch wohl mehrzelligem Köpfchen dar (vgl. Taf. VII, Fig. 1), oder solche in Gestalt mehrzelliger, keulenförmig-gestreckter Gebilde mit ebenfalls einer Fuß- und Stielzelle (vgl. Taf. VII, Fig. 2). Die erste Form fand sich bei den in Fig. 4, 1, 2, 3 wiedergegebenen Nectarientypen, die zweite bei den in Fig. 4, 4, 5, 6 dargestellten¹⁾. Aus dem Umstande, daß verschiedene der in Fig. 4 wiedergegebenen Ausbildungstypen der Nectarien sowohl bei Hibiscus- wie bei Thespesia-Arten sich fanden, ferner auch die beiden geschilderten Trichomformen in den Nectarien beider Gattungen sich konstatieren ließen, ist zu entnehmen, daß diesen extrafloralen Nectarien kein Wert für Zwecke feinerer systematischer Unterscheidung bei den Hibisceen zukommt, wie man in Rücksicht auf die Eigenart dieser Gebilde vielleicht hätte vermuten können.

Physiologisches.

Die Sekretion erfolgte durch Diffusion. Ob sie ständig sich vollzog, konnte ich leider von hier aus nicht feststellen. Die für andere Pflanzen gemachten Angaben, daß vielfach die Nectarien nicht sezernieren, werden wohl in vielen Fällen sich darauf zurückführen lassen, daß gerade im Moment der Untersuchung keine Sekretion stattfand und das Sekret an nicht besonders dagegen geschützten Nectarien durch Regen weggewaschen oder durch nectarliebende Tiere entfernt worden war. Möglicherweise besteht ein mit den Stoffwechselprozessen der Pflanze zusammenhängender Rhythmus in der Sekretion. Da die Nectarien der meisten von mir untersuchten Hibiscus-Arten mit einem, wie sich herausstellte, zu den Rußtau-Arten gehörigen Pilz besiedelt waren, Pilzen, die sich bekanntermaßen epiphytisch, und zwar nur auf organischen, wohl immer zuckerhaltigen Sekreten entwickeln, zudem der Pilz bei den Hibisceen trotz der in den meisten Fällen vorhandenen günstigen Luft-

1) Dazwischen hervortretende Emergenzen, wie sie F. Morini, 1886, für die von ihm eingehend untersuchten Nectarien an den Blättern von *Hibiscus tiliaceus* angibt, fand ich selbst bei den älteren Blättern nicht vor. Es konnten solche allerdings durch tieferstehende, beim Schneiden schräggetroffene Trichome vorgetäuscht werden, wie eins im rechts gelegenen Winkel des in Taf. VII, Fig. 2 dargestellten Nectariums zu erkennen ist.

Es sei hier noch bemerkt, daß auch die Nectarien, welche sich auf den Kelchblättern der Hibisceen befinden, den in Fig. 4, 6 wiedergegebenen höchsten Ausbildungstyp aufweisen können, wie die von V. Poulsen, 1875, für *Hibiscus cannabinus* gemachten Angaben zeigen. — Ob bei ein und derselben Art die Nectarien an den Laub-, Kelch- und Blütenblättern demselben Bautyp folgen, kann ich mangels entsprechenden Materials nicht entscheiden.

feuchtigkeitsverhältnisse nie das Nectarium und seine nächste Umgebung verließ und sich etwa seitlich auf der Blattfläche ausbreitete, nehme ich an, daß alle diese Nectarien zur Sekretion befähigt waren und sie ausgeübt hatten. Ob durch den Pilzbefall die weitere Sekretion verhindert wurde, wie das M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt annimmt¹⁾, ist eine Frage, der noch näher zu treten wäre.

Sehr auffallend war in manchen Fällen die Verteilung des Kalziumoxalats im Gewebe des die Nectarien tragenden Blatteils. Bei allen von mir untersuchten Hibisceen war das Kalziumoxalat ausschließlich in Form von Kristalldrüsen in den Zellen abgelagert. Diese Drüsen zeigten sich bei den Querschnittsbildern durch den das Nectarium tragenden Blattrippenteil vor allem in und dicht bei den Gefäßbündeln gelagert. In den Parenchymzellen der Blattrippen erschienen sie seltener und regellos verstreut (vgl. Taf. VII, Fig. 2). Doch ließ sich in einzelnen Fällen feststellen, daß in den zwischen Gefäßbündel und Nectarium befindlichen Parenchympartien sie im Gegensatz zu den übrigen parenchymatischen Teilen in auffallend großer Zahl vorhanden waren. Besonders eigenartig erschien das Verteilungsbild bei *Hibiscus schizopetalus*. Da waren außer den in dem Gefäßbündel und dessen näherer Umgebung zahlreich abgelagerten Kristalldrüsen nur wenige in dem nach dem Nectarium zu gelegenen Parenchym zu finden. Die subepidermale Schicht des Nectariums wies jedoch in auffälliger Regelmäßigkeit in jeder Zelle eine Drüse auf, jedoch meist mit Ausnahme der unter dem Fuß der Nectarialtrichome befindlichen Zellen. Die Trichome samt den benachbarten Epidermiszellen waren stets frei von Drüsen (vgl. Taf. VII, Fig. 1). Das Verhalten von *Hibiscus schizopetalus* würde somit übereinstimmen mit dem kürzlich von H. Böhmker²⁾ für *Banisteria chrysophylla*, eine Malpighiacee, angegebenen.

Es drängt sich bei dieser Feststellung unwillkürlich die Frage auf, ob diese eigenartige Gruppierung, die in der geschilderten auffälligen Ansammlung des Kalziumoxalats in direkter Nähe des sezernierenden Nectariumteils in die Erscheinung tritt, in Beziehung zur Nectar-ausscheidung steht, ob nicht auch bei den übrigen Hibisceen und weiter bei sonstigen Pflanzenarten mit extrafloralen Nectarien zu gewissen Zeiten der Nectarbildung oder -ausscheidung eine ähnliche Lagerung des Kalziumoxalats sich feststellen läßt. Ich kann hier nur auf diese Frage hinweisen.

1) 1907, pag. 242, 305.

2) 1917, pag. 190.

Die Pilzansiedelung auf den Nectarien.

Wie schon verschiedentlich erwähnt, zeigten sich die Nectarien auf den Blättern der von mir untersuchten Hibisceen in den weitaus meisten Fällen mit schwärzlichen Pilzmyzelien besiedelt, wodurch die Stellen, an denen die Nectarien sich befanden, scharf hervorgehoben wurden. Die starke Verbreitung dieser Erscheinung sei durch die Mitteilung illustriert, daß ich z. B. bei *Hibiscus tiliaceus* nicht nur auf den Exemplaren in und bei Buitenzorg, sondern auch bei Telok-Betong, einem Hafenplatz Süd-Sumatras, ferner an den Bonner Exemplaren von *Hibiscus syriacus* (Freiland) und *Hibiscus Cooperi* (Gewächshaus) Pilzbesiedelung feststellen konnte. Auf dieses Verhalten hat unterdes M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt in der Arbeit über „Extraflorale Zuckerausscheidungen und Ameisenschutz“ hingewiesen¹⁾, die mir infolge einer eigentümlichen Verkettung ungünstiger Umstände erst lange nach meiner Rückkunft nach Europa zu Gesicht kam. Verf. fand es bei *Hibiscus Rosa sinensis* und dessen Hybriden, ferner bei *Hibiscus tiliaceus*, während *Hibiscus Geroldianus*, *Hibiscus vulpinus* und einige *Gossypium*-Arten keine Pilzbesiedelung erkennen ließen.

Leider läßt sich aus meinem Sammlungsmaterial und meinen Aufzeichnungen nicht entnehmen, in welchem Alterszustand der Blätter die Nectarien vom Pilze befallen werden. Meiner Erinnerung nach zeigten aber alle entfalteten Blätter des Exemplars von *Hibiscus tiliaceus*, dessen ich eingangs Erwähnung tat, die durch die Pilzbesiedelung veranlaßte Schwärzung, sodaß wohl anzunehmen ist, daß der Pilz sich schon auf jungen, eben ausgebreiteten Blättern, die dann vielleicht gerade mit der Nectarausscheidung beginnen, wohnlich einrichtet.

Was den Pilz angeht, so brachte mir die mikroskopische Untersuchung an dem javanischen Material die Bestätigung meiner durch den makroskopischen Befund veranlaßten Annahme, daß es sich in der Hauptsache um eine Rußtau-Art handele. Die genauere Bestimmung stieß auf Schwierigkeiten, die ich dadurch zu beseitigen hoffte, daß ich mir frisches Material aus Buitenzorg verschrieb. Da das in dieser Zeit wenig Aussicht auf Erfolg bot, ferner kulturfähiges Material nicht vorlag, weil ich meine Herbarpflanzen zur Sicherung gegen Tierfraß u. ä. mit Sublimatalkohol vergiftet hatte, so muß ich mich darauf beschränken, das mitzuteilen, was der mikroskopische Fund mich lehrte. Das in der Hauptmasse borstige Myzel und die ebenfalls borstenförmig erscheinenden Pykniden (vgl. Taf. VII, Fig. 2 ϕ) deuten darauf hin, daß

1) M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt, 1907, pag. 305, 306.

es sich vornehmlich um einen Rußtau handelt, der in die Nähe von *Capnodium Footii* Berk. et Desm. zu stellen ist¹⁾. Paul Magnus, den ich s. Zt. um seinen wertvollen Rat anging, bestärkte mich in meiner Annahme. Möglich ist, daß der Pilz, wie F. W. Neger mir in dankenswerter Weise auf eine dahingehende Anfrage mitteilte, mit dem Zopf'schen *Fumago*²⁾ identisch ist, worauf die charakteristische Form der Pykniden hinweist. Ob der an den Bonner Hibiscus-Exemplaren gefundene Pilz ebenfalls den Zopf'schen *Fumago* und diesen allein darstellt, müssen weitere mit Kulturen verknüpfte Untersuchungen klären. Nach Neger's für die fernere Entwicklung der Rußtauforschung außerordentlich wertvollen „Experimentellen Untersuchungen über Rußtaupilze“³⁾ wird man wohl annehmen müssen, daß es nicht eine Pilzart allein ist, welche sich auf den Nectarien vorfindet. Auch zur Entscheidung dieser Frage wären Kulturversuche von hohem Wert.

Der Pilz fand sich besonders stark an den Buitenzorger Exemplaren von Hibiscus-Arten mit eingesenkten Nectarien, vor allem an *Hibiscus tiliaceus* und seinen Varietäten. Er erfüllte dann mit seinem Myzel die innere Höhlung, soweit sie nicht von den Trichomen eingenommen war, und trat aus dem Spalt heraus, um sich noch über den an den Nectarienspalt grenzenden Teil der Blattrippe hin auszudehnen, wobei vielfach die Blatthaare umwunden und überwuchert wurden (Taf. VII, Fig. 2). An der Außenseite des aus dem Spalt hervorgewachsenen Myzels traten auffällig die borstenförmigen Pykniden hervor (Taf. VII, Fig. 2 ϕ). Die Trichome der Nectarien erschienen selbst bei alten Blättern noch intakt. Sie schienen durch die Anwesenheit des Pilzes nicht gelitten zu haben. Ein Eindringen der Pilzhyphen in diese Trichome und das darunter liegende Blattgewebe war nirgends festzustellen. Der Pilz blieb also epiphytisch und wurde nicht parasitisch. Die Angabe Hubert Winkler's, der ihn gelegentlich einer Besprechung der M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt'schen Angaben als parasitischen⁴⁾ Pilz bezeichnet, ist demnach zu korrigieren.

Von Interesse mag in diesem Zusammenhang der Hinweis sein, daß H. Miehe in den Kammern der von ihm untersuchten, von Ameisen bewohnten *Myrmecodia*-Knollen ebenfalls einen Rußtau-artigen

1) Wie ich erst später sah, erwähnt auch M. Raciborski in seinen „Parasitischen Algen und Pilzen Javas“, III. Teil, 1900, pag. 4 diesen Pilz, den er ebenfalls zu *Capnodium* stellt.

2) W. Zopf, 1878, pag. 257 ff.

3) F. W. Neger, 1917, pag. 67 ff. und 1918, pag. 30 ff.

4) Hub. Winkler, 1913, pag. 396. Von H. Winkler gesperrt.

Pilz von rauchgrauer Färbung antraf. Er fand ihn dort an den warzigen Kammerwänden, an welchen die Ameisen ihre Exkremente ablagerten, und spricht die Vermutung aus, daß er vielleicht in die Verwandtschaft von *Cladosporium* oder *Cladotrichum* gehöre¹⁾.

Die extrafloralen Nectarien und Ameisen bei den Hibisceen²⁾.

„Die floralen Nectarien werden mit gutem Recht als Anpassungen aufgefaßt, die den Insektenbesuch begünstigen sollen“³⁾. „Offenbar unter dem Eindruck der allgemein akzeptierten Theorie von dem Zusammenhang zwischen honigsaugenden Insekten und der Sicherung der Fremdbestäubung, hat man den Versuch gemacht, eine ähnliche Beziehung zwischen den extrafloralen Nectarien und den Ameisen zu konstruieren. Die Ameisen sollten den Nectar schlürfen, sich so an die Pflanze gewöhnen und diese nun gleich einer Schutztruppe gegen Feinde verschiedenster Art verteidigen. Diese Ansicht wies in höchst erwünschter Weise den extrafloralen Nectarien, für deren Funktion man keine andere, irgendwie plausible Erklärung finden konnte, eine wichtige biologische Rolle zu. Eine Reihe von Umständen sprach sehr für diese (vor allem von Belt und Delpino vertretene)⁴⁾ Ansicht, das allgemeine Schutzbedürfnis der Pflanzen gegen Raupen- und Käferfraß, gegen unberufene Pollenräuber usw., die vorwiegende Funktionstüchtigkeit der extrafloralen Nectarien an den jungen Teilen der Pflanzen und nicht zum wenigsten die große Verbreitung dieser Organe in den Tropen, wo auch die Ameisen eine größere Rolle spielen als anderswo.“ Wenn auch R. v. Wettstein⁵⁾ experimentell festgestellt hatte, daß einige einheimische, an den Hüllblättern der Blütenköpfchen mittels Nectarien Honig ausscheidende Kompositen durch die vom Honig angezogenen Ameisen vor Käferfraß geschützt wurden, so sprachen doch gewichtige Gründe zum mindesten gegen die Allgemeingültigkeit dieser Hypothese⁶⁾. So die Ergebnisse der schon mehrfach herangezogenen Untersuchungen

1) H. Miede, 1911, pag. 321 ff. Ferner derselbe, 1912, pag. 261.

2) Sehr gute zusammenfassende Darstellungen über die Frage nach den Beziehungen zwischen den Pflanzen mit extrafloralen Nectarien und den Ameisen finden sich bei H. Miede, 1912, pag. 262; Hub. Winkler, 1913, pag. 395; K. Escherich, Die Ameise, II. Aufl., 1917, pag. 261. Auf das letztgenannte Werk, welches in anschaulichster Weise die bisher gewonnenen Kenntnisse über dieses interessante Insekt kritisch darstellt, sei der Botaniker ganz besonders hingewiesen.

3) Dies und das zunächst Folgende nach H. Miede, 1912, pag. 262.

4) Das Eingeklammerte von mir eingefügt. M. K.

5) R. v. Wettstein, 1889.

6) Vgl. dazu Hub. Winkler, 1913, pag. 395.

von M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt. Diese Forscherin fand gelegentlich ihrer Studien über „Extraflorale Zuckerausscheidungen und Ameisenschutz“, „daß, wie die Verhältnisse gegenwärtig für die Pflanzen im Indischen Archipel liegen, eine extraflorale Zuckerausscheidung für sie in den günstigsten Fällen nutzlos, in anderen sogar äußerst nachteilig ist“¹⁾. Sie zog bei ihren Studien neben vielen anderen eine Anzahl Hibiscus-Arten in den Kreis der Untersuchungen und gab darüber folgendes²⁾ an: „Sehr charakteristische Verhältnisse in bezug auf Ameisenschutz zeigten auch einige im Buitenzorger Garten und außerhalb desselben vorkommende Malvaceenbäume und Sträucher. Einige besaßen nur auf den Blättern Nectarien, andere zugleich auch auf den Deckblättern und Kelchen. Während nun einige so gut wie gar nicht von Schädlingen zu leiden hatten, wurden andere stark von Wanzen und Käfern heimgesucht, welche mit dem Honig zugleich auch die Nectarien aus den Blättern und Kelchen herausfraßen. Die Ameisen waren auf diesen Bäumen sehr zurückgedrängt, bisweilen fand man sie nur an den allerjüngsten Blättern und Blütenknospen, deren Honigdrüsen noch nicht zu stark gelitten hatten. Dabei bieten einige dieser Malvaceen den Ameisen vorzügliche Wohnungen in Gestalt großer Nebenblätter, welche zu je zweien einander zuneigen. Die Nebenblätter werden auch in der Tat von Ameisen bewohnt, jedoch nicht in dem Maße, als man erwarten sollte, vermutlich, weil die Ameisen auch hier nicht gegen die Wanzen aufkommen, die ihnen durch die Zerstörung der Nectarien auch den Honig rauben.“

M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt gibt dann an, daß diejenigen Pflanzen, deren Nectarien in sehr jungem Zustand von dem vorher von mir geschilderten Pilz befallen sind, der nach ihrer Annahme die Sekretion hindern soll, nicht mehr von so vielen Schädlingen aufgesucht wird, da die Honigausscheidung fehle. Der Pilz sollte somit als Schutzmittel wirken. Sie beobachtete im übrigen auf solchen Pflanzen, die durch ihr unverletztes Aussehen von vielen anderen Malvaceen vorteilhaft abstachen, nur selten Ameisen.

In bezug auf die vorliegende Frage kann ich nach meinen Beobachtungen an den verschiedenen Hibisceen nur folgendes bemerken: Ich fand auf allen Hibisceen im Buitenzorger botanischen Garten (es war in den Monaten Januar-Februar 1907) ausnahmslos eine Menge Ameisen vor, die mir beim Einsammeln der Blätter oft in unan-

1) 1907, pag. 308.

2) l. c. 1907, pag. 304 ff.

genehmster Weise lästig fielen. Als besonders stark mit Ameisen besetzt, ist mir in Erinnerung der eingangs erwähnte Baum von *Hibiscus tiliaceus* geblieben, an dessen Nectarien die Pilzbesiedelung mir zuerst aufgefallen war. Ich nehme an, daß die Ameisen dort noch genügend Anlockungsmittel fanden, wobei mir zunächst nicht ausgeschlossen erscheint, daß die Nectarien trotz der Pilzbesiedelung noch weiter sezernieren, und Überschüsse des Sekrets den Hyphen entlang nach außen gelangen können.

Es ist allerdings die Frage, ob derart geringe Mengen von Zuckerausscheidung auf die schädigenden Insekten, wie Käfer, Wanzen u. ä. noch anlockend wirken. Bei den Ameisen könnte man das wohl annehmen. Ich weise da nur auf das außerordentlich feine Empfindungsvermögen dieser Insekten für solche Stoffe hin, wie es sich aus der Erfahrung schließen läßt, die sicher ein Jeder in den Tropen gemacht hat, wonach diese Insekten selbst ganz geringe Zuckermengen von weitem her aufzuspüren imstande sind. Ferner können, wenn auch die dickumhäteten Hyphen und Gemmen des Pilzes schon ihrer derben Struktur wegen von den Ameisen verschmätzt werden sollten, die reichlich gebildeten, zarteren Pyknosporen von diesen Tierchen als Nahrungsmittel geschätzt werden und so anlockend wirken^{1) 2)}. Vielleicht wirkt beides zusammen, um den zahlreichen Ameisenbesuch auch auf den Pilz-besiedelten Pflanzen zu erklären. Vielleicht werden aber auch die schädigenden Insekten dadurch angelockt, wenn das nicht schon allein durch das ihnen als Nahrungsmittel sehr zusagende, zartere Blattgewebe geschieht. Wie dem aber auch sei, ob Anlockungsmittel für die schädigenden Insekten an den Blättern der Hibiscean bestehen, oder nicht, mein Sammlungsmaterial zeigte mir, daß bei den mit Pilz besiedelten Blättern von verschiedensten Altersstadien neben vollkommen intakten

1) Miebe, l. c. 1911, pag. 331 ff; 1912, pag. 261 bezweifelt, daß der Rußtauartige Pilz, den er in den Kammern der *Myrmecodia*-Knollen fand, den dort hausenden Ameisen zur Nahrung diene. Die Ameisen halten ihn nur, wie ein zu üppig wucherndes Unkraut, durch Abbeißen vom weiteren Umsichgreifen, wobei er ein Verkehrshindernis werden könnte, zurück.

2) In Erinnerung an die Angaben von Möller, 1893, u. a. mag es verlockend erscheinen, einen Zusammenhang zwischen Ameisenbesuch und Pilzbesiedelung der Nectarien zu konstruieren. Ausgeschlossen ist es wohl nicht, daß Ameisen, meines Erachtens unabsichtlich, durch Verschleppung von Vermehrungsorganen der Pilze zu deren weiterer Verbreitung auf die noch nicht vom Pilz besiedelten Nectarien beitragen. Doch in der Hauptsache wird die Übertragung des Pilzes einfach, wie bei den Rußtaupilzen unserer Heimat, wo Ameisen in dem Maße als Überträger nicht in Frage kommen, durch die Atmosphaerilien erfolgen.

in überwiegend großer Zahl auch sehr stark zerfressene sich fanden. Man kann somit in dem vorliegenden Fall der Hibiscean nicht mit M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt behaupten, daß diese Pflanzen weniger von Schädlingen zu leiden haben, wenn die Zuckerausscheidung durch Besiedelung der Nectarien mit dem Pilz alteriert ist, als bei normal verlaufender Sekretion.

So scheinen mir denn die Befunde bei den Hibiscean keine einwandfreien Stützen für die Ansicht von M. Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt zu liefern, womit jedoch nicht gesagt sein soll, daß den mit so zahlreichen wertvollen Beobachtungen an Vertretern der verschiedensten Pflanzenfamilien belegten Schlußfolgerungen der Verfasserin, die auch meiner Ansicht nach viel für sich haben, der Boden entzogen sei.

Zusammenfassung.

Extraflorale Nectarien scheinen auf den Laubblättern der Hibiscean allgemein verbreitet zu sein. Sie finden sich auf der Unterseite der Blätter und zwar entweder an sämtlichen stärkeren Blattrippen und dann in etwa der Mitte ihres Längsverlaufs oder auf der Mittelrippe und dann meist an deren Grunde.

Es lassen sich verschiedene Bautypen bei ihnen unterscheiden. Die Sekretion geschieht entweder durch Trichome mit Fuß-, Stielzelle und Kugel- bzw. quer-eiförmigen, 8–10-, auch wohl mehrzelligen Köpfchen, oder durch solche in Gestalt mehrzelliger, keulenförmig gestreckter Gebilde mit ebenfalls einer Fuß- und Stielzelle. Aus dem Umstande, daß verschiedene der Ausbildungstypen der Nectarien sowohl bei Hibiscus- wie bei Thespesia-Arten sich fanden, ferner auch die beiden geschilderten Trichomformen in den Nectarien beider Gattungen sich konstatieren ließen, ist zu entnehmen, daß diesen extrafloralen Nectarien kein Wert für Zwecke feinerer systematischer Unterscheidung bei den Hibiscean zukommt, wie man in Rücksicht auf die Eigenart dieser Gebilde vielleicht hätte vermuten können.

Die Zuckerausscheidung erfolgt wahrscheinlich periodisch und zwar durch Diffusion. Eine eigentümliche Anhäufung von Drusen oxalsauren Kalks in direkter Nähe des sezernierenden Nectariums deutet auf die Möglichkeit eines Zusammenhangs dieser und der Nectarbildung oder -ausscheidung hin.

Die Nectarien waren meist mit schwärzlichen Pilzmyzelien besiedelt, die in der Hauptmenge zu einem Rußtau gehörten, der in die

Nähe von *Capnodium Footti* Berk. et Desm. zu stellen ist. Der Pilz blieb epiphytisch.

Auch auf den Hibisceen, deren Nectarien mit Pilz besiedelt waren, fanden sich zahlreiche Ameisen, trotzdem die Nectarausscheidung zum mindesten sehr herabgesetzt war. Die mit Pilz besiedelten Blätter der meisten Arten waren zum Teil intakt, zum Teil stark zerfressen. Somit wirkte der Pilz nicht immer als Schutzmittel für die Blätter.

Literaturübersicht.

- Böhmker, H., Beiträge zur Kenntnis des floralen und extrafloralen Nectarien. Beih. z. bot. Zentralbl. 1917, Bd. XXXIII, 1. Abt., pag. 169 ff.
- Delpino, F., Funzione Mirmecofila nel Regno vegetale. Mem. della R. Acc. delle Scienze dell' Istituto di Bologna 1886, 4. Ser., Tome VII, pag. 215 ff.
- Escherich, K., Die Ameise. Schilderung ihrer Lebensweise, 2. Aufl. Braunschweig 1917.
- Miehe, H., Javanische Studien. Abh. d. Math.-Nat. Kl. der Kgl. sächs. Gesellsch. d. Wissensch. 1911, Bd. XXXII, Nr. IV, pag. 299 ff.
- Ders., Ameisenpflanzen im „Handwörterbuch der Naturwissenschaften“ 1912, Bd. I, pag. 255.
- Möller, A., Die Pilzgärten einiger südamerikanischer Ameisen. Botan. Mitteil. a. d. Tropen, Heft 6. Jena 1893.
- Morini, F., Contributo all' Anatomia ed alla Fisiologia dei Nettarei estranezi. Mem. della R. Acc. delle Scienze dell' Istituto di Bologna 1886, 4. Ser., Tome VII, pag. 325 ff.
- Neger, F., Experimentelle Untersuchungen über Rußtaupilze. Flora, Neue Folge, 1917, Bd. X, pag. 67 ff.
- Ders., Die wahre Natur der Rußtaupilze. In „Die Naturwissenschaften“ 1918, VI. Jahrg., pag. 30 ff.
- Nieuwenhuis-von Üxküll-Güldenbandt, M., Extraflorale Zuckerausscheidungen und Ameisenschutz. Ann. du Jard. Bot. de Buitenzorg 1907, 2. Ser., Vol. VI, pag. 195 ff.
- Poulsen, V., Om nogle Trikomer og Nectarier. Vidensk. Medd. fra Naturhist. Forening. Kopenhagen 1875, pag. 242 ff.
- Raciborski, M., Parasitische Algen und Pilze Javas. III. Teil. Herausg. v. botan. Institut zu Buitenzorg 1900.
- Schwendt, E., Zur Kenntnis der extrafloralen Nectarien. Beih. z. bot. Zentralbl. 1907, Bd. XXII, 1. Abt., pag. 245 ff.
- Stahl, E., Regenfall und Blattgestalt. Ein Beitrag zur Pflanzenbiologie. Ann. du jard. Bot. de Buitenzorg 1893, Vol. XI, pag. 98 ff.
- Wettstein, R. v., Über Kompositen der österr.-ungarischen Flora mit zuckerausscheidenden Hülschuppen. Sitzber. d. K. Ak. d. Wissensch. Wien, 1889, Math.-Nat. Kl., Bd. XCVII, 1. Abt.
- Winkler, Hub., Die Pflanzenwelt der Tropen im Bd. VI von „Das Leben der Pflanze“, pag. 247 ff. Stuttgart 1913.
- Zopf, W., Die Conidienfrüchte von *Fumago*. Nova Acta der Kaiserl. Leop.-Karol.-Deutschen Akademie der Naturforscher, 1878, Bd. XL, Nr. 7, pag. 257 ff.

Figurenerklärung zu Tafel VII.

Fig. 1. Querschnitt durch den das Nectarium führenden Teil der Hauptrippe eines Laubblattes von *Hibiscus schizopetalus*. Daneben links noch eine kleinere Rippe quer getroffen, die kein Nectarium führt. \ast sezernierende Trichome. Vergr. 70 mal.

Fig. 2. Querschnitt durch den das Nectarium führenden Teil der stärksten Rippe eines Laubblattes von *Hibiscus tiliaceus*. Im eingesenkten Teil sind die Trichome zu erkennen, umgeben von dem schwärzlichen Pilzmyzel, das durch den Nectariumspalt nach außen dringt, sich dort ausbreitet und eine Anzahl Pykniden ρ aufweist. Vergr. 85 mal.

Die Antherenhaare von *Cyclanthera pedata* (Schrad.) und einiger anderer Cucurbitaceen.

Von M. M. RIB.

(Mit 16 Abbildungen im Text.)

In seinem Buch „Die Befruchtung der Blumen durch Insekten und die gegenseitigen Anpassungen beider“ (1873) bildet Hermann Müller¹⁾, pag. 148 Antheren von *Bryonia dioica* ab mit „farblosen Kügelchen“. Er schreibt dazu: „Das Festhalten des Pollens wird vermutlich durch den klebrigen Inhalt der farblosen Kügelchen vermittelt, welche die schmalen gewundenen Streifen des hervortretenden Blütenstaubes umsäumen und eben so unvermeidlich von dem Kopf oder der Unterseite des honigsuchenden Insekts gerieben werden, als der Pollenstreifen selbst.“

Entsprechende Bildungen bei einigen anderen Cucurbitaceen-Antheren fand Halsted²⁾ (1888). Er gibt einige Abbildungen und eine kurze Beschreibung der Haarbildungen — denn um solche handelt es sich — an den Antheren von *Echinocystis lobata* und einiger Kulturrassen von der Melone und dem Kürbis.

Da sich weitere Angaben nicht fanden, untersuchte ich auf die freundliche Anregung von Herrn Prof. Jost, für die ich ihm auch an dieser Stelle meinen Dank ausspreche, die Antheren einer Reihe anderer Cucurbitaceen auf entsprechende Haarbildungen. Sie fanden sich bei allen 17 von mir nachgesehenen Gattungen, mit Ausnahme von *Gymnostemma integrifolia*, die sehr kleine Antheren hat und *Thladiantha*, wo zwar auch Haare, jedoch von abweichendem Bau, vorkommen. Beim Durchsuchen zeigte sich, daß die Haare von *Cyclanthera pedata* bei weitem die interessantesten waren. Sie sollen deshalb ausführlich beschrieben werden. Die anderen Cucurbitaceen werden nur nebenbei behandelt.

I. *Cyclanthera pedata* (Schrad.).

Die reifen männlichen Blüten von *Cyclanthera pedata* öffnen sich am frühen Morgen: eine kurze Säule, die verwachsenen Filamente,

trägt die noch geschlossene, ringförmige Doppeltheca. Diese ist beiderseits da, wo sie an das Konnektivgewebe angrenzt, von einem Kranz ca. 0,36 mm langer, goldgelber, zylindrischer, leicht schräg nach außen gerichteter Haare begleitet. Bald reißt die Antherenwand zwischen den beiden Fächern (Fig. 1), schrumpft allmählich ein und legt dadurch die Pollenmasse frei. Die bei geschlossener Anthere zuerst aufrecht, dann schräg nach außen gerichteten Haare stehen jetzt fast horizontal, so daß sie in nächster Nähe des trockenen, losen Pollens zu liegen kommen (Fig. 2). In diesem Zustand ist die Blüte „bereit“ zum Insektenbesuch. Fliegt jetzt ein Insekt (im botanischen Garten Straßburgs waren es hauptsächlich Bienen) an die Blüte, so findet man nach dem Besuch die Blüte nicht nur der Pollenmasse entledigt, sondern sieht auch an Stelle der Haare nur noch kleine helle Pünktchen. Bringt man ein aufblühendes Androeceum unter das Binokular-Mikroskop (Winkel, Okul. 2, Obj. B. 2), so kann man leicht sehen, was bei dem

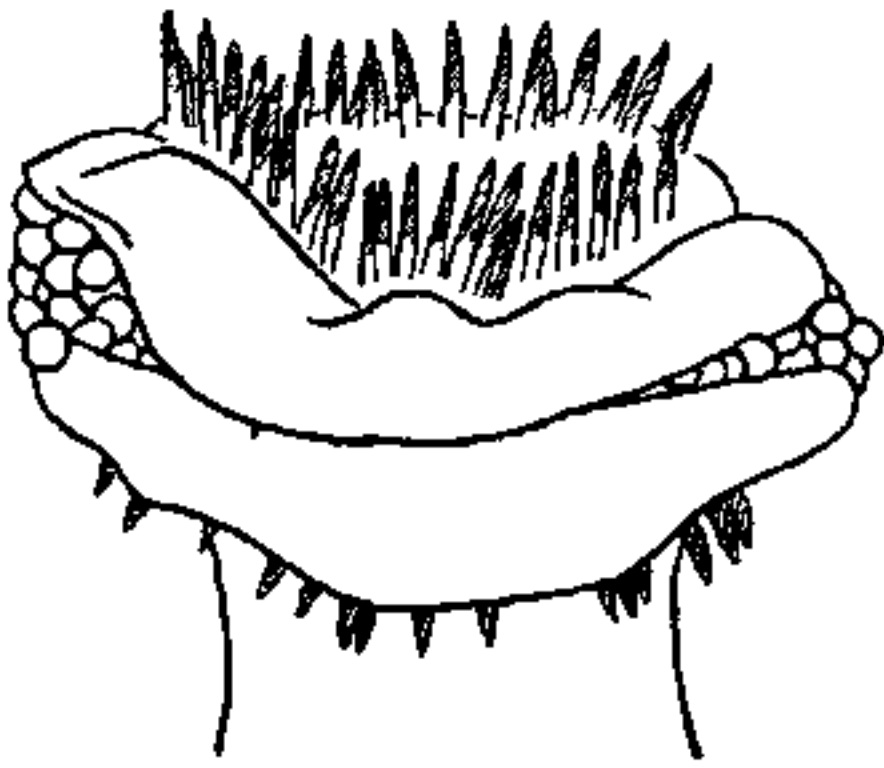


Fig. 1. Anthere mit eben aufspringender Theca. Vergr. 24.

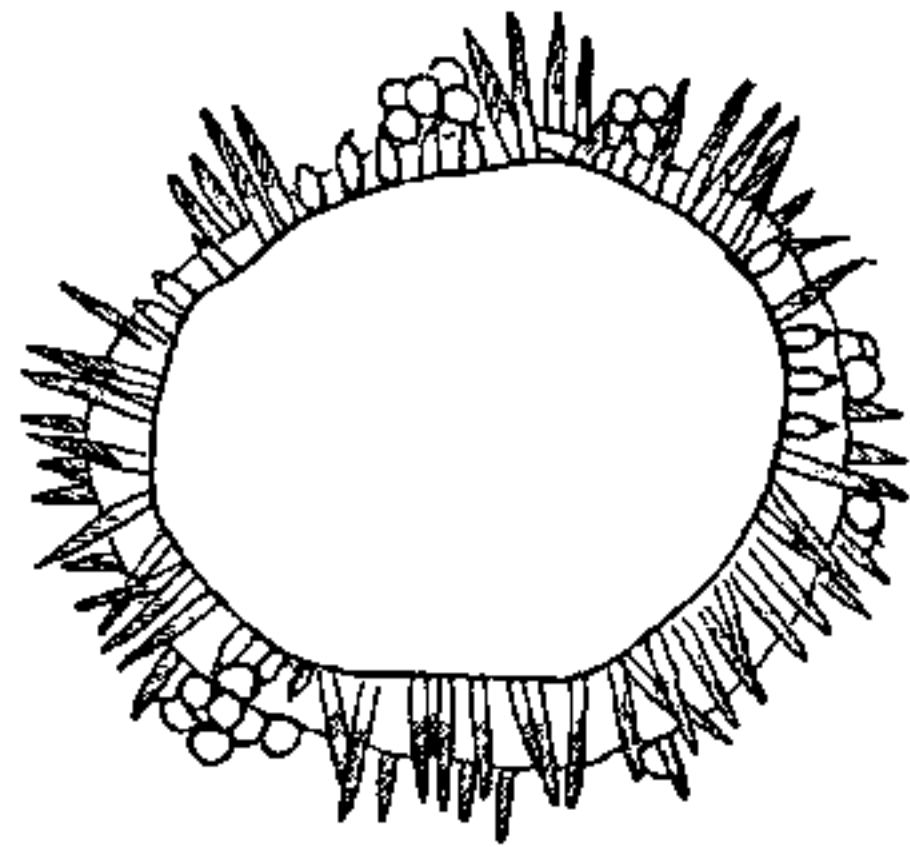


Fig. 2. Offene Anthere von oben gesehen. Pollen abgeblasen. Vergr. 24.

Insektenbesuch vorgegangen sein muß. Berührt man nämlich mit der Nadelspitze eines der Härchen, so zieht es sich momentan mit einem Ruck zusammen und drückt dabei am oberen Ende seine ganze Inhaltsmasse heraus: flüssig, teils gelblich, teils farblos, an der Luft sofort zäh werdend und erstarrend. Trifft der herausgepreßte Inhalt die Nadel, so kann man einen bis 2 mm langen Faden nachziehen. Berührt man mit der Nadelspitze, an welcher Inhaltsmasse klebt, ein Pollenkorn, so haftet es außerordentlich fest; während an sauberer, glatter Nadel der trockene Pollen nicht hängen bleibt. Das entleerte Haar ist auf etwa ein Drittel seiner ursprünglichen Länge zusammengezogen und sitzt „zusammengekauert“ und vollkommen farblos dem gelben Konnektivgewebe auf. Es ist klar, daß in der Natur das Insekt die Arbeit der Nadel leistet.

Fig. 3 zeigt ein Antherenhaar auf dem Höhepunkt seiner Entwicklung. Es besteht aus zwei Zellen: einer unteren größeren, zylindrischen und einer oberen kleineren, konischen. Diese letztere bietet keine Besonderheiten, außer daß die Membran gegen die Spitze etwas dicker ist. Im folgenden beschäftigen uns ausschließlich die größere Haarzelle.

Der Inhalt: Der obere Teil, etwa zwei Drittel, ist dicht angefüllt mit kleinen, in auffallendem Licht goldgelb schimmernden Kugeln von 0,007 mm. Bei durchfallendem Licht betrachtet, sehen sie mehr gelblich-grün aus. Sie liegen wie in einem Sack in eine dichte, farblose, homogene Masse eingebettet. Den unteren Teil der Zelle nimmt eine große Vakuole ein. Sie ist gefüllt mit einer Substanz, die das Licht weniger stark bricht als die protoplasmatische Grundmasse und reich an verschiedenen großen Körnchen in Braun'scher Molekularbewegung. Weitere kleinere Vakuolen mit ebensolchem Inhalt finden sich zerstreut in dem Protoplasma. Betrachten wir zuerst die Kügelchen. Ihre Kontur ist sehr scharf gegen die Umgebung abgegrenzt; doch ist sie nicht glatt, sondern mit gleichmäßigen schwachen Vorwölbungen versehen. Bei hoher Einstellung erscheint das Kügelchen als eine von hellen Poren durchsetzte gelbschimmernde Masse; bei tiefer hingegen, scheinen dunklere Kerne in eine helle Masse eingebettet. Es seien eine Reihe von Reaktionen angeführt, die mit den Kügelchen vorgenommen wurden.

Wasser ruft keine sichtbare Veränderung hervor. Bei Zusatz von Alkohol absolutus verschwindet die gelbliche Farbe. Ebenso bei Zusatz von Xylol, Benzol, Chloroform, Eisessig, Chloralhydrat, Nelkenöl.

Vor Behandlung mit einem dieser Reagenzien bräunt $\frac{1}{2}$ %ige Osmiumsäure die Kügelchen; nachher nicht mehr. Daraus läßt sich schließen, daß der gelbe lösliche Bestandteil ein ätherisches Öl sein muß.

Sudan III ruft tieforangerote Färbung hervor, die unterbleibt, oder nur ganz schwach auftritt, wenn eine Behandlung mit Alkohol absolutus vorausgegangen ist.

Alkannatinktur gibt tiefrote Färbung; am besten wird diese Reaktion frei auf dem Objektträger ohne Deckglas ausgeführt, damit durch das Verdunsten des Alkohols eine schnelle Lösung des Öls verhindert wird. Oder man läßt nur kurz Xylol auf intakte Haare ein-

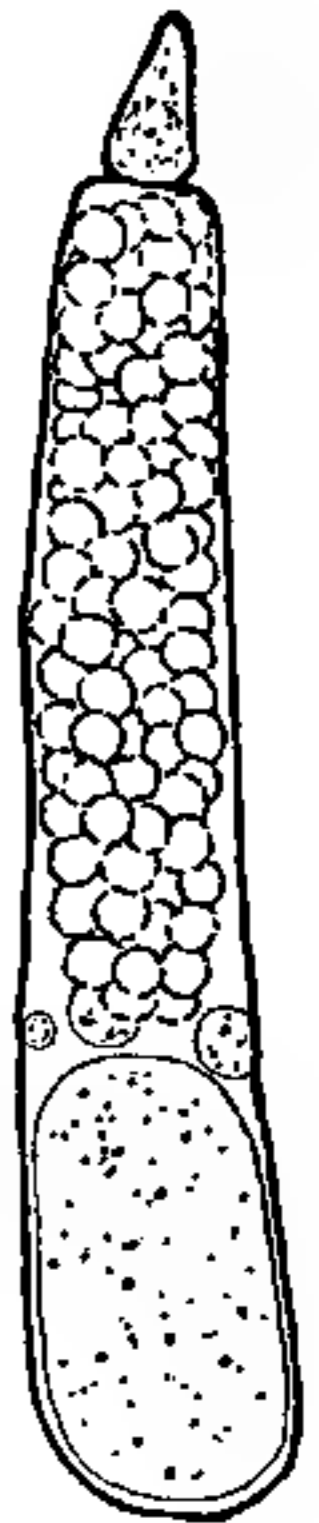


Fig. 3. Ausgewachsenes Antherenhaar von *Cyclanthera*. Vergr. 200.

wirken, bis sich das Öl in großen Tropfen innerhalb der Zelle gesammelt hat und fügt dann erst Alkannin hinzu. Die Tropfen färben sich nun rot.

Es sei noch auf eine Erscheinung bei Zusatz von Eisessig hingewiesen. Dieses Reagens löst das Öl momentan. Wo aber die Kügelchen sehr dicht liegen, das Öl also im Vergleich zum Lösungsmittel im Überschuß vorhanden ist, bilden sich in jedem Kügelchen feine, nadelförmige, oft leicht gebogene Kristalle, die nach allen Richtungen ausstrahlen und im Polarisationsapparat aufleuchten. Diese Kristalle können auch an freiliegenden Kügelchen beobachtet werden, wenn verhältnismäßig wenig Lösungsmittel hinzugefügt wird. Beim Erwärmen verschwinden sie; beim Erkalten sah ich sie nicht wieder anschießen. Auch die innerhalb der Zelle gebildeten Kristalle verschwinden, wenn das schneller und leichter eindringende Benzol auf sie einwirkt. Auch im Alkoholmaterial treten sie oft auf, wenn schwacher Alkohol verwendet wird.

Beobachten wir nun die Veränderung, die an einem Kügelchen vor sich geht, wenn ein langsam wirkendes Lösungsmittel hinzugefügt wird. Wir nehmen dazu 70%igen Alkohol. Das Kügelchen wird größer durch stärkeres Hervortreten der Erhöhungen: es wird himbeerartig, eine Kugel aus lauter starklichtbrechenden runden Tröpfchen. Allmählich treten diese weiter hervor und fließen zu gelben Tropfen zusammen. Fügt man nun ein stärkeres Lösungsmittel hinzu, so lösen sie sich. Es bleibt ein rundes, farbloses, schwammartiges Gerüst zurück, dessen runde Poren gleich groß sind. Solche entölte Kügelchen sind um etwa 15% kleiner als die normalen. Bei näherem Zusehen stellt sich heraus, daß das zurückbleibende Gerüst nicht eigentlich mit einem Schwamm verglichen werden darf. Das körnige Aussehen wird nämlich nicht durch Poren, sondern durch runde Körperchen hervorgerufen. Diese Beobachtung kann man machen, wenn man ein freiliegendes Kügelchen entölt. Infolge des Deckglasdruckes verliert es leicht seine Kugelgestalt, plattet sich ab und sieht nun aus wie ein feines Netzwerk, oder aber, es zerfällt in eine Anzahl gleichgroßer Körperchen; kleine Plastide, wie sich im folgenden zeigen wird. Das Gerüst gab folgende Reaktionen:

Jodjodkalium färbt es je nach der Konzentration gelb bis braun.

Salzsäure ruft zuerst eine Kontraktion hervor, dann ein Abplatten. Eine weitere Veränderung wurde nicht wahrgenommen.

Bei Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure färbt sich das Gerüst allmählich dunkel. Bei Zusatz von konzentrierter Chrom-

säure tritt an Stelle eines jeden eine Gasblase auf und das Gerüst verschwindet.

Pikrinsäure färbt intensiv gelb.

Millon's Reagens, konzentrierte Salpetersäure + Natronlauge, Kupfersulfat + Kalilauge rufen die bekannten Eiweißreaktionen hervor, aber schwach. Die Raspail'sche Reaktion gelang nicht.

Starke Kalilauge ruft zuerst keine sichtbare Veränderung hervor. Bei Zusatz von Wasser aber tritt sofort Quellung ein. Durch abwechselndes Hinzufügen von konzentrierter Kalilauge und Wasser aber wird das Gerüst kontrahiert und gedehnt. Bei jeder neuen Kontraktion und Dehnung wird die Masse geringer, bis sie endlich ganz verschwindet. Verdünnte Kalilauge hat denselben Erfolg. Werden nicht entölte Kügelchen damit behandelt, so bleiben sie scheinbar intakt, bis auf ein stärkeres Hervortreten der Vorwölbungen. Aber nur scheinbar; denn wird jetzt durch Zufuhr von Wasser eine Strömung unter dem Deckglas erzeugt, so lösen sich die Kügelchen in einzelne Tröpfchen verschiedener Größe. Wird jetzt ein öllösendes Mittel zugefügt, so lösen sie sich, und von dem Gerüst ist, je nach der Einwirkungsdauer der Kalilauge nur noch ein Teil, oder gar nichts mehr vorhanden.

Die bis jetzt angeführten Tatsachen erlauben in den Kügelchen ölbildende, ölhaltende Plastide zu sehen, Elaioplasten. Elaioplasten sind vielfach schon untersucht; da aber diejenigen von *Cyclanthera* in mancher Hinsicht von den schon bekannten abweichen, habe ich sie näher beschrieben. Auf die Unterschiede zwischen den Ölbildnern der Lebermoose und den Elaioplasten der Monokotylen weist Küster³⁾ hin. Wakker⁴⁾ spricht die Vermutung aus, daß die Ölkörper metamorphosierte Chloroplasten sein könnten. Raciborski⁵⁾ hingegen sieht in ihnen „normale Organe“. R. Beer⁶⁾ erteilt der Vermutung Wakkers große Wahrscheinlichkeit durch seine Befunde an den Elaioplasten einer Dikotyle: *Gailardia*. Er fand hier außer typischen, gelblichen Elaioplasten ihnen im Bau vollkommen entsprechende Körper, die aber infolge ihres Chlorophyll- und Stärkegehaltes als typische Chloroplasten anzusprechen sind; außerdem fand er alle Übergänge zwischen der gelben und der grünen Form.

Politis⁷⁾ will die von Beer beschriebenen Organe nicht als Elaioplasten gelten lassen. Leider fehlt in der vorläufigen Mitteilung, die mir allein zur Verfügung stand, eine Begründung dieser Ansicht. Politis stellte das Vorkommen von Elaioplasten bei Malvaceen fest. Für Dikotylen sind dies, soweit mir ersichtlich, die einzigen Angaben. Vielleicht sprechen die Befunde bei *Cyclanthera* für eine nahe Be-

ziehung zwischen Chloroplasten und Elaioplasten. Die von A. Meyer⁸⁾ in seiner Arbeit über das Chlorophyllkorn Taf. I, 12 und 16 gegebenen Abbildungen könnten ebensogut, die Grünfärbung in Gelbfärbung geändert, für Elaioplasten von *Cyclanthera* gelten. Doch wäre es unrichtig von metamorphosierten Chloroplasten zu sprechen, da sie in keinem Stadium der Entwicklung spezifische Chloroplastennatur, wie Grünfärbung und Stärkegehalt zeigen.

Obwohl nun alle bekannten Elaioplasten darin übereinstimmen, daß sie Öl enthalten, so muß doch hervorgehoben werden, daß dieses Öl bei den einzelnen Arten verschieden ist. Seine Reaktionen stimmen gewöhnlich weder genau für fette Öle noch für ätherische. Wakker⁴⁾ vermutet in dem Öl von *Vanilla planifolia* ein Degenerationsprodukt. Raciborski⁵⁾ hingegen hält die Elaioplasten für besondere Exkretionsorgane. Daß die von *Cyclanthera* als durchaus selbständige Organe anzusehen sind, dafür sprechen: ihr differenzierter Bau, ihr Inhalt, ihre im ausgewachsenen Zustand stets gleiche Größe und ihre typische Lokalisation. Sie dürfen wohl als Elaioplasten katexochen gelten.

Die Frage nach der ökologischen Bedeutung der Elaioplasten ist verschiedentlich aufgeworfen worden und Versuche gemacht, sie zu beantworten. Stahl⁹⁾ glaubt, daß sie „Schutzorgane“ gegen Tierfraß seien. Dahin deuten Versuche mit *Marchantia polymorpha*, die von Schnecken erst dann gefressen werden, wenn den Zellen das Öl durch Behandlung mit Alkohol entzogen worden ist. Raciborski⁵⁾ glaubt die Ansicht Stahl's befestigt durch die Beobachtung, daß zwar die Blätter, niemals aber die Fruchtteile von *Ornithogalum*- und *Gagea*-Arten unter Schneckenfraß zu leiden haben, da letztere Elaioplasten führen. Nach Lidforss¹⁰⁾ ist aber der Versuch Stahl's nicht eindeutig, da *Marchantia* auch Gerbstoff enthält, der durch den Alkohol gleichzeitig mit dem Öl entzogen wird. Es bleibt also die Frage offen, ob das Öl oder der Gerbstoff die Schnecken vom Benagen der Marchantien abhält. Ebenso hält er Lundström's¹¹⁾ Ansicht, daß die Elaioplasten von *Potamogeton*-Arten Schutz vor Tierfraß böten, für sehr hypothetisch. Auch Politis⁷⁾ wendet sich gegen die Annahme, da er fand, daß auch Blätter mit Elaioplasten (Blätter von *Malvaceen*) von Schnecken angefressen werden. Über die ökologische Bedeutung der Elaioplasten, und ob sie überhaupt eine haben, ist also bis jetzt nichts Einwandfreies bekannt. Hingegen liegt es für die Elaioplasten von *Cyclanthera* auf der Hand, daß sie ihrem Vorkommen und ihrem Produkt entsprechend, „Anlockungskörper“ sind. Das ätherische Öl ist den Reaktionen nach dasselbe, das auch noch andere Zellen des *Androeceums*

und der Blüte enthalten und das der Pflanze den zarten Duft gibt. Außerdem verleiht es dem Haarkranz die goldgelbe Farbe. Ich will nicht unerwähnt lassen, daß dieselben Elaioplasten auch in den vielzelligen Haaren, und zwar ein Elaioplast in je einer Zelle, der Außen- und den Köpfchenhaaren der Innenseite der Blütenhülle vorzukommen scheinen. Da ich aber dies nur nach Alkoholmaterial schließe, will ich es nicht als bestimmt hinstellen.

Das Protoplasma der Haarzelle: Wie schon anfangs erwähnt, liegen die Elaioplasten in den oberen zwei Drittel der Haarzelle, eingebettet in eine starklichtbrechende Substanz, die sich gegen das Plasma deutlich abgrenzt. Wie sich aber durch verschiedene Reaktionen ergab, unterscheidet sie sich von ihm nur durch größere Konsistenz und Mangel an Vakuolen. Das Bemerkenswerte an dem Plasma ist nun, daß es im Moment des Austretens aus der Zelle zäh bis starr wird. Es färbt sich intensiv rot mit Rutheniumrot und grün mit Jodgrün; diese Farbstoffe ließen die Elaioplasten ungefärbt, so daß bei Anwendung eines von ihnen mit Sudan schöne Doppelfärbung am ausgepreßten Inhalt erzielt wurde. Ebenso färben gut, jedoch mit geringer Geschwindigkeit: Borax-Karmin, Safranin, Methylenviolett und -blau, Delafield'sches Hämatoxylin, Fuchsin auch in stark verdünnter Lösung gaben die entsprechenden Farbreaktionen. Jodjodkalium färbt braun; nach Zusatz von Schwefelsäure nimmt die Intensität der Braunfärbung zu. Chloralhydrat und Chromsäure wirken lösend. Wasser ruft keine Veränderung, jedenfalls keine Quellung, hervor. Lehrreich ist das Bild, das bei langsamem Zusatz von Alkohol erhalten wird, wenn das Haar noch unkontrahiert, aber doch nicht mehr ganz turgeszent ist. Der Inhalt löst sich leicht von der Wand, während die vorhin in heftiger Bewegung befindlichen Körnchen in den Vakuolen die Bewegung einstellen. Anscheinend wird durch den Wasserentzug von dem Alkohol dasselbe geleistet, wie beim Herauspressen des Inhalts von der trockenen Luft: die Masse wird starr. Manchmal gelingt es durch Alkoholzusatz die Membran leicht zu kontrahieren, so daß ein Teil des Inhalts heraustritt, während die Grenzlinie zwischen Grundmasse und Vakuole verschwindet. Bei vorsichtiger Behandlung eines intakten Haares kann man den Inhalt mit der erstarrten Vakuole wie ein Säckchen unversehrt herausziehen.

Die vorhin für das Gerüst der Elaioplasten angegebenen Eiweißreaktionen traten im Plasma intensiver auf. Ob dieses an der Luft zähwerdende Plasma mit dem ebenfalls festwerdenden Inhalt der Siebröhren von *Cucurbita* (Schmidt¹²) übereinstimmt, wurde nicht untersucht.

Die Membran: Die Reaktionen zeigen, daß sie aus einer Pektinlamelle besteht, die mit einer Cuticula überzogen ist. Zwischen der oberen und unteren Zelle ist sie etwas dünner; an dieser Stelle bricht die untere Zelle auf, während die obere intakt bleibt. Die eigentliche Haarzelle ist außen mit charakteristischen Verdickungen versehen: quer verlaufende Verdickungsstreifen, die an ihrem Rande zu einer starken Leiste werden. Diese Bänder anastomosieren gewöhnlich, so daß die unverdickten Stellen wie mehr oder weniger geschlossene Gürtel aussehen. Der oberste Teil der Zelle trägt kommaförmige Verdickungsleistchen, die von der Stelle ausgehen, wo die kleine Zelle aufsitzt. Der allerunterste Teil, etwa ein Zehntel der Länge, ist unverdickt. Von diesen Verdickungen ist am intakten, turgeszenten Haar nicht viel zu sehen. Sobald aber die geringste Kontraktion eintritt, sei es infolge von

Fig. 4.

Wasserverlust in trockener Luft oder beim Hinzufügen eines wasserentziehenden Mittels, so treten sie scharf hervor. Und zwar deshalb, weil nun die unverdickten Stellen vor den verdickten eingezogen werden. Nebestehende



Fig. 5.

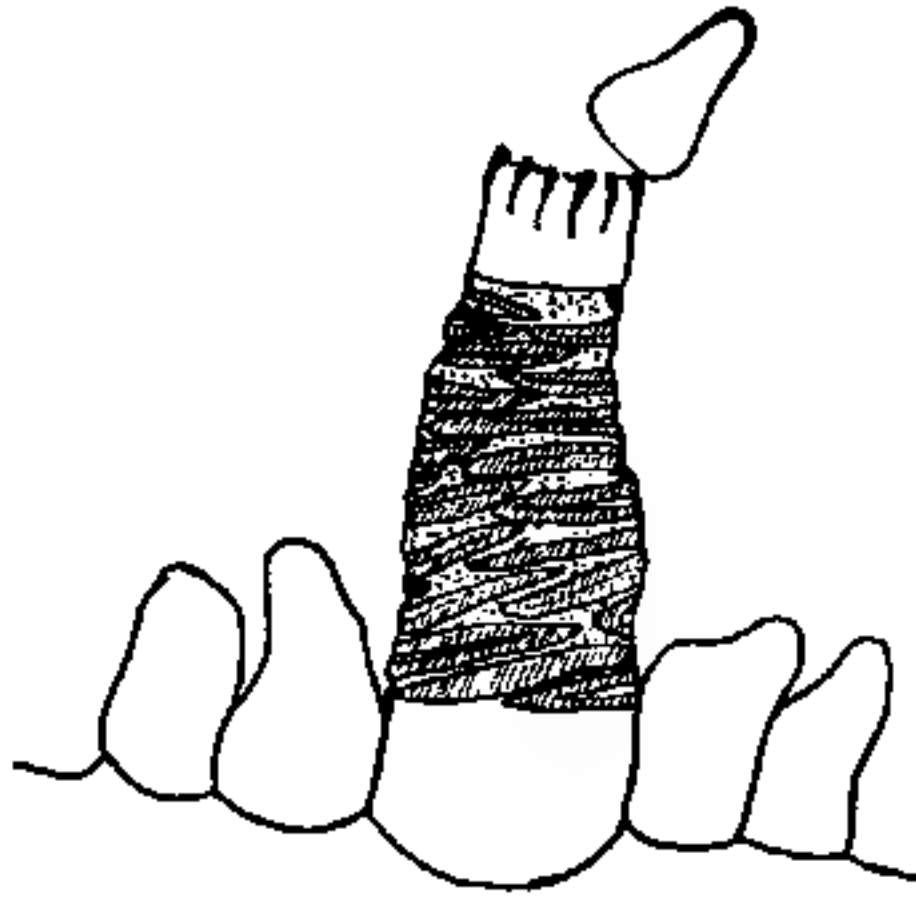


Fig. 4. Halbkontrahiertes Haar Vergr. 200.

Fig. 5. Vollkommen kontrahiertes Haar. Vergr. 200.

Fig. 4 zeigt ein leicht kontrahiertes Haar. Die Verdickung ist keine gleichmäßige, sondern von körniger Struktur, was nach Behandlung mit Kalilauge in Aufsicht und in Profil zu sehen ist. Bei vollständiger Kontraktion des Haares werden auch die verdickten Bänder eingezogen, so daß nur noch die Verdickungsleisten sichtbar sind (Fig. 5).

Mechanik des Herauspressens des Inhalts: Wie schon gesagt, wird der Inhalt des intakten, turgeszenten Haares bei leisester Berührung herausgedrückt unter ruckartigem, plötzlichem Zusammenziehen der Membran. Läßt man unter dem Deckglas langsam ein Plasmolytikum zutreten, so bekommt man an dem fertigen Haar niemals eine Plasmolyse zu sehen: es tritt Kontraktion ein und zwar, je nach der Konzentration des angewandten Mittels, schneller oder langsamer. Bei langsamer Kontraktion läßt sich nun folgendes feststellen. Dadurch, daß sich die unverdickten Stellen der Membran zusammenziehen, wird

die Elaioplastenmasse in den unteren Teil des Haares, wo die Grundmasse weniger dick ist, gedrückt. Ist sie an den Rand der großen Vakuole angelangt, so wird dieser eingedrückt, so daß er allmählich von konvex zu konkav wird. Je weiter nun die Kontraktion fortschreitet, um so tiefer wird die Elaioplastenmasse nach unten gedrückt, bis sie zuletzt den Grund des Haares berührt. Nun ist von der Vakuole nichts mehr sichtbar, als die in den äußersten Ecken in Molekularbewegung befindlichen Körnchen. Ist dieser Zustand erreicht, das Haar also ganz mit der dichten Grundmasse, in der die Elaioplasten liegen, angefüllt, so wird es nicht mehr weiter kontrahiert und ein Herauspressen des Inhalts findet nicht statt. Weder durch trockene Luft noch durch ein langsamwirkendes Plasmolytikum, d. h. also, nicht durch allmählichen Wasserentzug, wird die Entleerung bewirkt. Solche nicht geplatzten Haare, die etwa ein Drittel ihrer ursprünglichen Länge eingebüßt haben, trifft man an Blüten, wo Insektenbesuch ausgeblieben ist. Wie kommt nun aber ein Platzen der Zelle und ein Herauspressen des Inhaltes zustande? Ich erkläre mir den Vorgang in der Natur so: Die kleine obere Zelle von konischer Form sitzt der großen Haarzelle im fertigen Zustand nur mit einer kleinen Fläche auf. Die Membran beider Zellen ist, wie schon erwähnt, an der Berührungsstelle dünner. Eben hier tritt auch bei Zusatz von Rutheniumrot zuerst die Färbung ein. Es ist also eine Stelle geringsten Widerstandes da. Wird nun die kleine Zelle durch das Insekt berührt, so löst sie sich leicht los; dadurch wird der Widerstand am Ende der Haarzelle noch vermindert, so daß nun der leiseste Druck die stark gespannte Membran zum Platzen bringt. (Daß die Membran stark gespannt ist beim turgeszenten Haar, erhellt daraus, daß durch Druck auch im Wasser eine, wenn auch verlangsamte, Entleerung unter Kontraktion stattfinden kann.) In dem Moment des Platzens hört die Spannung auf, die Membran kann der austrocknenden Wirkung der Luft nicht mehr standhalten, sie zieht sich mit einem Ruck zusammen. Dabei wird der Inhalt frei. Die Hauptbedingung zum Heraustreten der Inhaltsmasse ist also, daß die Membran schnell entspannt wird, bevor eine Volumabnahme des Inhalts durch Wasserverlust eintreten kann. Denn sonst nimmt der hohe Druck, die Vorbedingung zum Platzen, ab, während gleichzeitig das Plasma zäh wird und der weiteren Kontraktion des Haares einen Widerstand entgegensetzt.

Nun kann aber noch auf eine andere Weise als durch Berührung frei an der Luft ein Hervorpressen des Inhalts hervorgerufen werden: nämlich, wenn man zu einem vollkommen frischen Haar, das in Luft unter dem Deckglas liegt, unvermittelt Alkohol abs., Benzol, ein

starkes Plasmolytikum hinzutreten läßt. Es ist anzunehmen, daß das unvermittelte Zutreten solcher Mittel eine plötzliche Kontraktion der Membran bewirkt, bevor eine Verminderung des Inhalts durch Wasserverlust eingetreten ist; dadurch erfolgt indirekt eine Druckerhöhung, die das Platzen zur Folge hat.

Die Entwicklung der Haare: In ganz jungen Stadien der Entwicklung, wo das Androeceum noch keinerlei differenzierte Zellen aufweist, ist auch die Epidermis von gleichmäßigen Zellen gebildet. Erst bei Bildung der Urpollenmutterzellen beginnen einzelne Epidermiszellen an jener Stelle, wo später der obere und untere Haarkranz steht, auszuwachsen (Fig. 6a). Sie unterscheiden sich von den übrigen durch den größeren Nucleus. Bald tritt eine Teilung der verlängerten Epidermiszelle in eine obere, leicht zugespitzte und eine untere, etwas größere ein. Die im Plasma aller Epidermiszellen zerstreut liegenden winzigen Körnchen erscheinen jetzt in den jungen Haarzellen stärker lichtbrechend. Aus Platzmangel schmiegen sich die jungen wachsenden Haare der Oberfläche des Androeceums an, mit der Spitze dem Zentrum

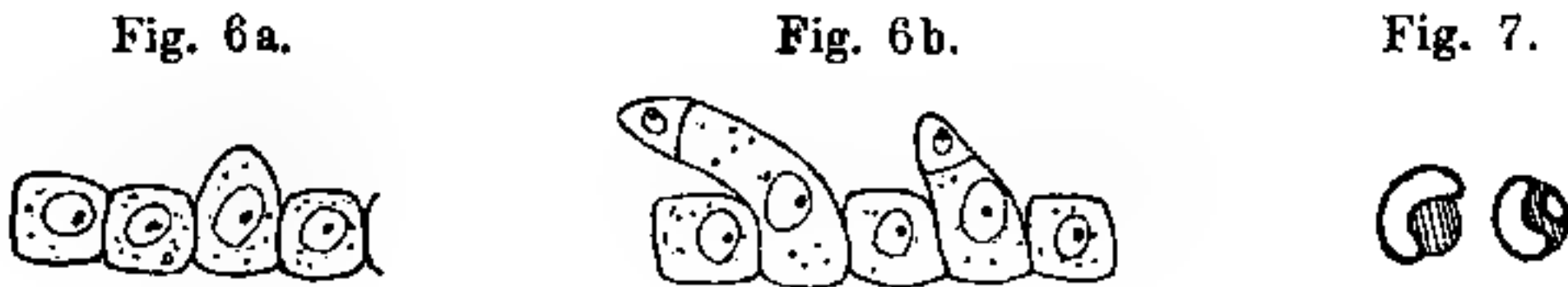


Fig. 6a. Epidermiszelle, die zu einem Haar auszuwachsen beginnt. Vergr. 200.

Fig. 6b. Junges Haar mit starklichtbrechenden Körnchen. Vergr. 200.

Fig. 7. Plastide mit aufsitzendem Ölkorn. Vergr. 2000.

zustrebend (Fig. 6b). Etwas ältere Stadien bieten keine großen Veränderungen: die Größe der Zellen hat zugenommen; die obere ist an der unteren Wand noch nicht so scharf abgegrenzt von der eigentlichen Haarzelle, wie im ausgewachsenen Zustand; auch sind jetzt Vakuolen zu sehen; die starklichtbrechenden Körnchen sind zahlreicher und jetzt groß genug, um eine nähere Untersuchung mit Erfolg zuzulassen. Wird Benzol hinzugefügt, so schwindet das starke Lichtbrechungsvermögen: es ist Öl ausgetreten und hat sich gelöst. Diese Körnchen, in denen wir die Anfangsstadien der Elaioplasten erkennen, zeigen folgenden Bau: bei hoher Einstellung sieht man ein starklichtbrechendes unregelmäßig rundliches Körnchen, das einem bei tieferer Einstellung sichtbar werdenden, nicht starklichtbrechendem Körperchen aufsitzt: ein Plastid mit aufsitzendem Ölkorn (Fig. 7). Oft sind auch schon zwei bis mehr Körnchen vereint zu sehen. Bei Zusatz von 70% igen Alkohol runden sich die in diesem Stadium oft unregelmäßigen Körnchen durch Aus-

treten des Öls ab. Bei Zusatz von Benzol erfolgt Lösung des Öls unter Zurückbleiben der Plastide, die wir in dem Gerüst des fertigen Elaioplasten kennen gelernt haben. Je weiter das Haar auswächst, um so mehr Plastide treten zusammen oder aber — das habe ich nicht festgestellt — sie vermehren sich durch Teilung, bis sie schließlich eine ganz bestimmte Größe erreicht haben. In jungen Haaren zerfallen die Elaioplasten beim Entölen leichter in die Teilplastide als im fertigen Zustand. Auch sind sie anfangs in der ganzen Zelle zerstreut. Später liegen sie mehr der Wand an in einer schon jetzt als konsistenter erkennbaren Plasmaschicht. In diesem Stadium treten die Verdickungen der Membran auf: zuerst die kommaförmigen am oberen Ende der Zelle und dann die band- und leistenförmigen. Junge Haare, bei denen die Membran noch nicht die charakteristischen Verdickungen zeigt, kollabieren bei Zusatz starker Plasmolytika, anstatt sich zu kontrahieren. Im weiteren Verlauf der Entwicklung bildet sich im unteren Teil die große Vakuole aus, wodurch die Elaioplasten in den oberen Teil gedrängt werden.

II. Die Antherenhaare einiger anderer Cucurbitaceen.

Es seien die untersuchten Gattungen und Arten in der Reihenfolge nach Engler-Prantl aufgezählt. Eine Nachbestimmung der Herbarpflanzen wurde nicht vorgenommen.

1. *Thladiantha dubia* (frisch und aus dem Herbar); *Thl. tuberosa* (Herbar).
2. *Melothria mucronata* (Herbar).
3. *Pilogyne suaveolens* (Herbar).
4. *Momordica Charantia* (Herbar); *M. Balsamina* (Herbar).
5. *Luffa cylindrica* (frisch, der Freundlichkeit der Direktion des botanischen Gartens in Berlin zu danken).
6. *Bryonia dioica* (frisch und in Alkohol); *B. alba* (Herbar); *B. verrucosa* (Herbar).
7. *Ecballium Elaterium* (frisch und in Alkohol).
8. *Citrullus Colocynthis* (Herbar); *C. edulis* (Herbar).
9. *Cucumis sativus* (frisch); *C. prophetarum* (Herbar).
10. *Benincasa cerifera* (Herbar).
11. *Lagenaria vulgaris* (frisch, ebenfalls aus dem Berliner botan. Garten).
12. *Trichosanthes villosa* (Herbar).
13. *Cucurbita Pepo*, zwei Varietäten (frisch).
14. *Echinocystis lobata* (Herbar).

15. *Gymnostemma integrifolia* (Herbar).
 16. *Sicyos angulatus* (frisch); *S. Baderoa* (frisch).
 17. *Cyclanthera pedata* (frisch); *C. explosens* (frisch); unbestimmte
C. aus Guatemala (Herbar) (Fig. 8—13).

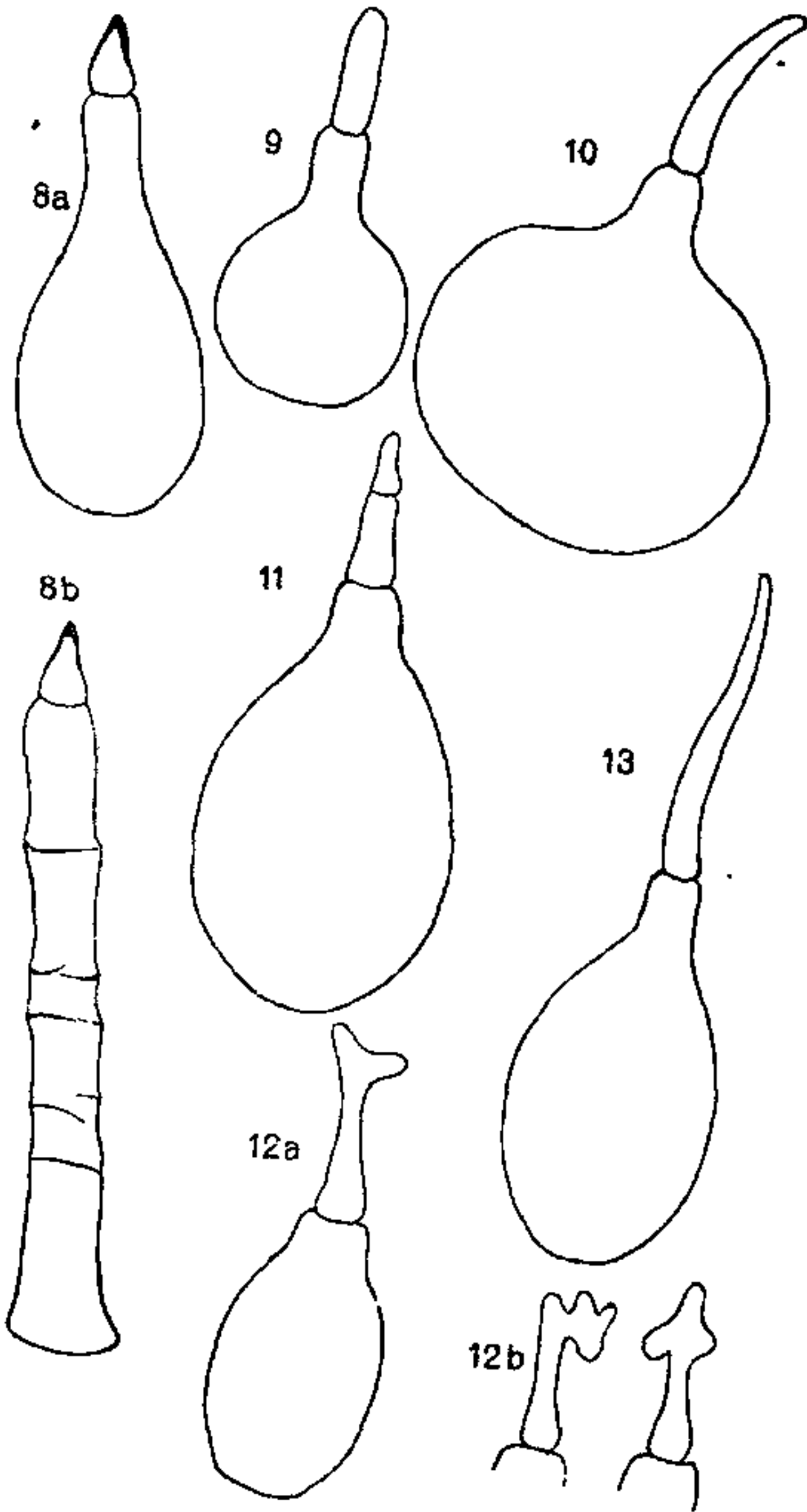


Fig. 8a. Antherenhaar von *Cucumis*. 8b. Seltener, zylindrische Form, zwischen den flaschenförmigen stehend. Vergr. 200. 9. Haar von *Ecballium*. Vergr. 200. 10. Haar von *Citrullus*. Vergr. 200. 11. Haar von *Bryonia*. Vergr. 200. 12a. Haar von *Benincasa*. 12b. Verschiedene Halszellenformen. Vergr. 200. 13. Haar von *Lagenaria*. Vergr. 200.

Die nicht abgebildeten Haare gleichen mehr oder weniger einem der gezeichneten. So die von *Melothria*, *Pilogyne*, *Momordica* und *Sicyos* denen von *Ecballium*, die von *Trichosanthes* denen von *Cucurbita*, die von *Luffa* denen von *Lagenaria*, die von *Echinocystis* denen von *Cyclanthera*. Der Grundform nach besteht große Übereinstimmung bei allen Haaren. Sie bestehen aus einer großen, zylindrischen oder flaschenförmigen bis kugeligen, inhaltsreichen Zelle, der eigentlichen Haarzelle, und einer bis mehreren kleinen Zellen. Doch nicht nur in ihrer Grundform herrscht eine wesentliche Gleichheit, sondern noch in weiteren Eigenschaften. Die Membran zeigte niemals Zellulosereaktion, sondern besteht aus einer Pektinlamelle, die mit einer Cuticula über-

zogen ist. Sie ist bei allen außerordentlich kontraktionsfähig (s. Cucur-

bita pag. 554), ob sie nun mit Verdickungen versehen ist oder nicht. Bei Berührung platzt sie leicht, und unter Kontraktion tritt der Inhalt stets am oberen Ende der großen Zelle aus; dabei werden die oberen Zellen ganz oder teilweise losgelöst. Die Haare entwickeln sich aus einer Epidermiszelle des Konnektivgewebes und stehen den Thecae entlang; bei einigen Antheren, wo ein größerer Teil der Konnektive freiliegt, stehen sie oft auch hier. Soweit mehrere Arten einer Gattung untersucht wurden, zeigte sich, daß sie mit geringen Abweichungen ein und dieselbe Haarform besitzen. Hinsichtlich des Inhalts aber ergaben sich weitgehende Unterschiede. Und zwar differieren unter den auf ihren Inhalt näher untersuchten Gattungen *Cyclanthera* und *Cucurbita* am meisten. Die Differenz wird jedoch durch die Verhältnisse bei den anderen Gattungen ausgeglichen, indem diese allerlei Übergänge zeigen zwischen den Befunden bei *Cyclanthera* und *Cucurbita*, wie folgende Angaben noch zeigen werden. Die Verhältnisse von *Cucurbita* werden etwas ausführlicher beschrieben, die der übrigen Gattungen nur soweit sie als verbindendes Glied zwischen *Cyclanthera* und *Cucurbita* in Betracht kommen.

Die Antherenfächer von *Cucurbita Pepo* sind beiderseits von einer Reihe großer, flaschenförmiger Haare begleitet. Doch stehen diese so, daß sie bei geschlossenen Antherenfächern nicht zu sehen sind; höchstens da, wo ein Stückchen Konnektivgewebe frei liegt. Sie werden sofort sichtbar, wenn man von einer aufgesprungenen, noch von keinem Insekt besuchten Anthere den Pollen wegbläst. Auf der vorhin mit Pollen über und über bedeckten Anthere sieht man nun die Haare zwischen den schrumpfenden Thecae hervorstechend. Da die Antheren schon gegen 2 Uhr vormittags aufzuspringen beginnen, die Blüten sich am frühesten Morgen öffnen, findet man um 8 Uhr morgens keine unversehrten Haare mehr: das besuchende Insekt, das den Nectar holen will, streift die Anthere und verletzt dabei die Haare, so daß nach dem Insektenbesuch nur noch die kollabierten, dem Gewebe anliegenden Membranen zu finden sind.

Fig. 14a zeigt ein intaktes Haar. Die Dimensionen variieren sehr wenig, die Länge kann bis zu 0,8 mm betragen, der größte Durchmesser in der Breite bis 0,27 mm. Es sitzt nur mit einer kleinen Fläche an und nicht allzu fest, so daß man es mit etwas Vorsicht unverletzt ablösen kann.

Die Membran zeigt nur am oberen Teil der großen Zelle strichförmige Verdickungen. Der unverdickte, glatte Hauptteil ist außerordentlich dehnbar. Die gewöhnliche Form ist die abgebildete; doch

trifft man manchmal Haare, die so prall gefüllt sind, daß sie die Form einer Standflasche haben. Andererseits kontrahieren sie sich über hohen Zuckerlösungen bis auf die Hälfte ihres Breitedurchmessers, ohne daß ihre Membran irgendeine Faltung zeigt. Auch bei Zusatz von starker Zuckerlösung oder von Glycerin unter dem Deckglas wird das Haar stark kontrahiert, ohne daß Plasmolyse, die in schwächeren Lösungen eintritt, dabei sichtbar wird. Bei einem Versuch mit 100 % iger Zuckerlösung z. B. kontrahierte sich ein Haar in der Länge um 20 %, in der Breite um 40 %.

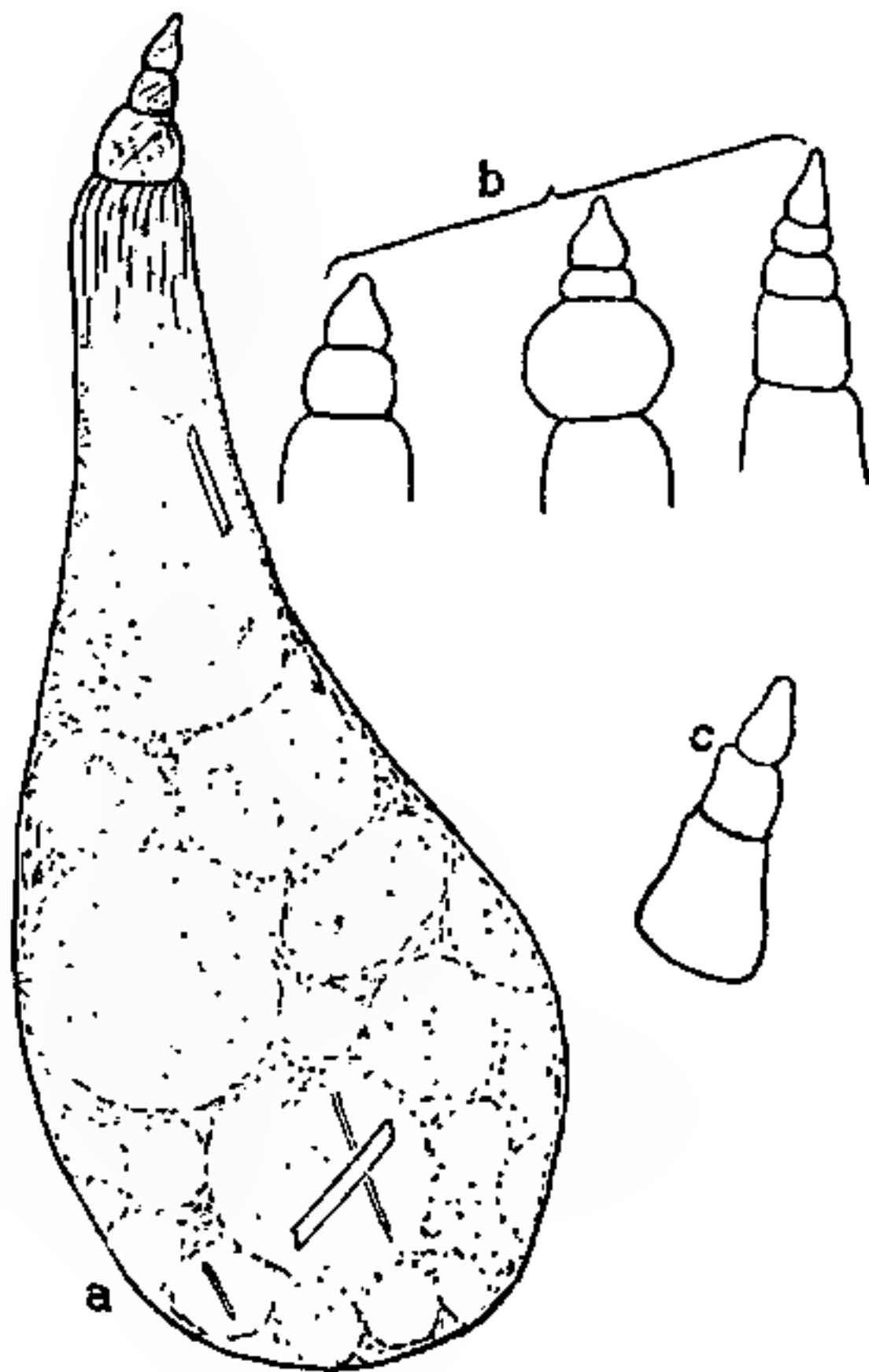


Fig. 14a. Antherenhaar von Cucurbita.
b Verschiedene Formen von Halszellen.
c Ganz junges Haar. Vergr. 100.

schieden. Drückt man etwas mit der Nadel auf die kleinen Zellen, so lösen sie sich von der Hauptzelle los, deren Inhalt nun zum Teil in einem großen Tropfen austritt. Bei größerer Verletzung fließt der ganze Inhalt aus, und das Haar kollabiert. Die Flüssigkeit ist dünn, zieht an der Luft keine Fäden und wird auch bei noch so langem Liegen an der Luft nicht zäh. Damit unterscheidet sich der Inhalt der Cucurbitahaare in einem wesentlichen Punkt von dem der Cyclantherahaare. Stärke ist fast immer vor-

gebracht, konnte eine Dehnung über das anfängliche Maß des turgeszenten Haares hervorgerufen werden und zwar um 3 % in der Länge und 8 % in der Breite, bis es auf die gewohnte Art platzte.

Die Haare erscheinen schon sehr früh. In jungen Stadien sind sie schlanker. Fig. 14c zeigt ein ganz junges Haar von einer 4 mm langen Anthere.

Man sieht sofort, daß der Inhalt des ausgewachsenen Haares wesentlich verschieden ist von dem der Cyclantherahaare: große und kleine Vakuolen nehmen fast den ganzen Raum ein; dazwischen größere und kleinere Körnchen, von Öl gelblich schimmernd. Diese sind wohl von den Teilkügelchen der großen Elaioplasten von Cyclanthera nicht wesentlich ver-

handen, aber in sehr wechselnder Menge: bald nur vereinzelte Stärkekörner, bald die ganze Zelle dicht damit angefüllt. Ebenso war die Reaktion mit Fehling'scher Lösung bald schwach, bald stark. Durchweg stark war die Reaktion auf Gerbstoff: Zusatz von Eisenchloridlösung rief schnell olivengrüne (wohl durch das Vorhandensein von gelbem Öl nicht rein grüne) Färbung hervor, Kaliumbichromatlösung verursachte die Fällung einer voluminösen, dunkelbraunroten, flockigen Masse. Taucht man ein Antherenstück, an dem eine Haarreihe ansitzt, in eine dieser Lösungen, so erscheinen bald die Haare dunkel auf der hellen Antherenwand.

Eine Zeitlang beobachtete ich große Kristalle in den Vakuolen, leicht löslich in Salzsäure, Kalilauge, Eisessig, verdünnter Essigsäure und beim Erhitzen. Als ich aber später darnach sehen wollte, waren die Zellen vollkommen frei davon oder besaßen nur ganz kleine. Vielleicht hing dies mit dem damals eingetretenen feuchten Wetter (August 1917) zusammen. Während die Haare an der Anthere von *Cyclanthera* frei liegen, sind sie bei *Cucurbita* dauernd verborgen: bei der geschlossenen Anthere durch die gewölbten Theken, bei der geöffneten durch die Pollenmasse. Die Elaioplasten als Anlockungsmittel sind also hier unnötig. Wichtiger für die Beurteilung der Funktion dieser Haare ist, daß der Inhalt keine Klebkraft besitzt. Bei der einen von mir untersuchten *Cucurbita* Pepo-Varietät war auch ein Klebstoff für den Pollen unnötig, da in den Antherenfächern selbst eine fadenziehende Substanz produziert wird, die den Pollen klebrig macht, so daß an der Nadel beim Eintauchen in das geöffnete Antherenfach eine ganze Anzahl Körner hängen bleibt.

Die überaus reichlich vorhandene Flüssigkeit in den dichtstehenden Haaren ließ mich daher vermuten, daß sie vielleicht einen anderen, aber nicht minder wichtigen Dienst als das Verkleben dem Pollen leiste. Da der Cucurbitapollen außerordentlich schnell in Wasser platzt und zwar in destilliertem Wasser, also wohl auch in Regenwasser, schneller als in Leitungswasser*), lag die Vermutung nahe, daß die osmotisch wirksame Haarflüssigkeit hier hemmend auf das Platzen wirken könnte. Versuche auf dem Deckglas hatten auch entsprechenden Erfolg: die zuvor in den ausgedrückten Haarinhalt getauchten Körner platzten nicht oder doch nur nach Minuten bis Stunden; ebenso Körner, die vom Leib einer Biene abgenommen worden waren, also solche, die mit

*) Der Cucurbitapollen verhält sich also anders als die von Bgt. Lidfors¹⁵⁾ angegebenen Pollen, die in Aq. dest. weniger schnell platzen.

großer Wahrscheinlichkeit in Berührung mit dem Haarinhalt gewesen waren; während andere Körner momentan die Deckel vortrieben und nach durchschnittlich 25 Sekunden den Inhalt austreten ließen. Doch ist die eben beschriebene Wirkung des Haarinhaltes wohl mehr eine nebensächliche. Die ursprüngliche Funktion des Haares wird dieselbe wie bei *Cyclanthera* gewesen sein. Doch bevor wir die Berechtigung dieser Annahme nachweisen, müssen wir mit dem Inhalt der übrigen Haare bekannt werden.

Die Antherenhaare von *Cucumis sativus* schließen sich dem Inhalt nach eng an die von *Cyclanthera* an. Die Elaioplasten sind etwas kleiner, heller und zerfallen leichter in Teilbläschen. Der Inhalt wird an der Luft zäh. Weder mit Eisenchlorid noch mit Kaliumbichromat konnte Gerbstoff nachgewiesen werden. Auch fiel die Reaktion auf Stärke negativ aus.

Von *Bryonia dioica* gilt dasselbe. Doch war hier Stärke in wechselnder Menge vorhanden.

Luffa cylindrica hat kleine, helle Elaioplasten und zähwerdendes Plasma; keine Stärke, jedoch Gerbstoff. Nicht ganz frische, aber noch vollkommen turgeszente Haare erscheinen dem bloßen Auge dunkel. Unter dem Mikroskop zeigt sich eine dichte, flockige, dunkelbraune Masse, etwa in der Mitte der Zelle; vermutlich wird die Färbung durch den Gerbstoffgehalt verursacht; denn bei Zusatz von Gerbstoffreagenzien nahm die Färbung zu. In farblosen Haaren entsteht sie bei Verletzung.

Die Verhältnisse bei *Lagenaria vulgaris* entsprechen denen von *Luffa*; nur zeigt die obere Zelle nach Behandlung mit Kalilauge leichte Blaufärbung mit Jodjodkalium. Auch *Lagenaria* zeigt bei alten Haaren eine dichte, mehr schwärzliche Färbung.

Die *Sicyos angulata*-Haare sind wie die von *Cucurbita* vakuolenreich, mit wenig Öl, jedoch zieht der Inhalt an der Luft Fäden. Weder Stärke noch Gerbstoff wurden nachgewiesen. Ich suchte zuerst die Haare bei *Sicyos Baderoa*, jedoch ohne Erfolg. Da das Androeceum aber sehr klein ist und das untersuchte Exemplar eine Topfpflanze war, sah ich die größeren Blüten von Freilandspflanzen von *Sicyos angulata* an. Hier fanden sich Haare, aber in geringer Anzahl: zwei bis drei zwischen je zwei Fächern.

Der Inhalt von *Ecballium Elaterium* ist ebenfalls vakuolenreich, wenig ölhaltig und reich an Stärke.

Aus dem Angeführten ist ersichtlich, daß in der Reihe: *Cyclanthera*, *Cucumis*, *Bryonia*, *Luffa*, *Lagenaria*, *Sicyos*, *Ecballium*, *Cucurbita*

die Differenzierung der Elaioplasten abnimmt und das Protoplasma seine Fähigkeit an der Luft zu erstarren einbüßt, während der Gehalt an Gerbstoff und Stärke zunimmt. Es ist also berechtigt, die Haare von *Cyclanthera* und *Cucurbita*, trotz ihres verschiedenen Inhalts, als homologe Gebilde anzusehen; nur daß *Cucurbita* am Ende der Entwicklungsreihe steht.

Es bleiben noch die Haare von *Thladiantha* zu besprechen. Doch zuvor sei noch einiges über *Bryonia* angegeben, da die Verhältnisse bei dieser Gattung geeignet sind, diejenigen von *Thladiantha* zu erläutern.

Außer den typischen, oben abgebildeten Antherenhaaren finden sich bei *Bryonia dioica* alle Übergänge vor zwischen diesen flaschenförmigen und ganz gewöhnlichen Gliederhaaren, aus drei bis mehr Zellen bestehend. Die Flaschenform, die die Haare an den Thecae und an dem oberen Teil des Konnektivs besitzen, wird ganz allmählich gegen das Filament schlanker bis schließlich nur noch die bedeutende Länge der unteren Zelle, die Anzahl drei der das Haar bildenden Zellen und, soweit ich an Alkoholmaterial sehen konnte, auch der Inhalt an die typische Form erinnern. Gegen den Fuß des Filaments zu, stehen die Haare in Büscheln und hier ist auch die untere Zelle nicht mehr auffallend länger, die Anzahl der Zellen kann bis auf sechs steigen und die Länge des gesamten Haares steigt bis auf das Doppelte und mehr. Nebenstehende Fig. 15 zeigt die Übergänge.

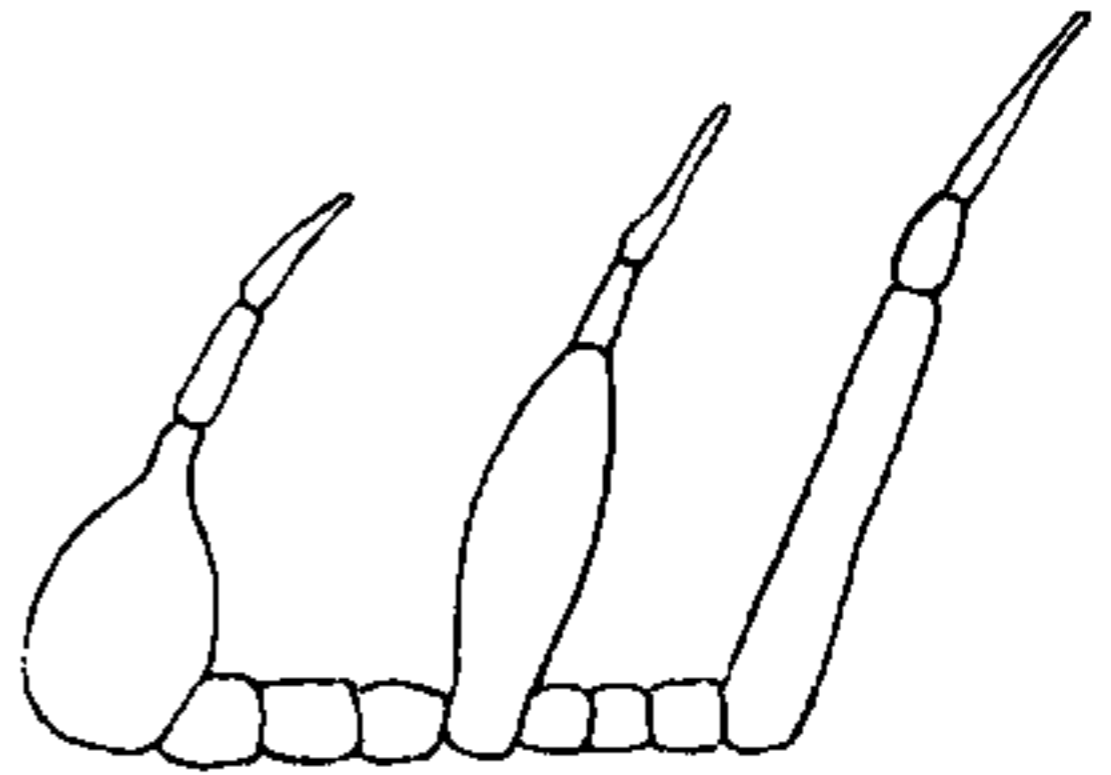


Fig. 15. Haare vom Connectio und vom Filament von *Bryonia*. Vergr. 100.

Die Cucurbitaceen sind eine an Haarformen aller Art überreiche Pflanzenfamilie. So hat z. B. *Bryonia* an der Blütenhülle noch eine ganze Anzahl verschieden geformter Haare, die ebenfalls allerlei Übergänge untereinander zeigen. Diese Umstände (s. auch die zweierlei Haarformen von *Cucumis sativus* Fig. 8) erleichtern das Verständnis für die von der Grundform abweichenden Antherenhaare bei *Thladiantha*. In der Cucurbitaceen-Reihe steht *Thladiantha* in bezug auf das Androeceum am Anfang. Es zeigt sich hier die erste Spur von Zygomorphie: die fünf Staubblätter sind noch frei, doch neigen sich je zweimal zwei zueinander hin. Während nun bei allen anderen untersuchten Gattungen die Antherenhaare ausschließlich sich auf dem Konnektivgewebe bilden, so stehen sie hier auch zerstreut auf der Antherenwand

bis genau in die Mitte der Fächer, wo eine Haarreihe der Länge nach die Grenze bildet. Diese Abweichung von der Norm ist jedoch unwesentlich. Von größerer Bedeutung ist es, daß die Haare in Membran und Inhalt vom Grundtypus abweichen. Die Kontur des Haares Fig. 16a ist zwar typisch; doch besteht der untere bauchige Teil nicht aus einer sondern aus mehreren Zellen. Die Membran ist dick und gibt Zellulosereaktion. Die Querwände der unteren Zellen scheinen von zarterer Beschaffenheit zu sein, da ich sie hier und da aufgelöst fand, wo die übrigen Membranen noch unversehrt waren. Das Alkoholmaterial zeigte in den obersten Zellen viele Kalkoxalatkristalle, in den

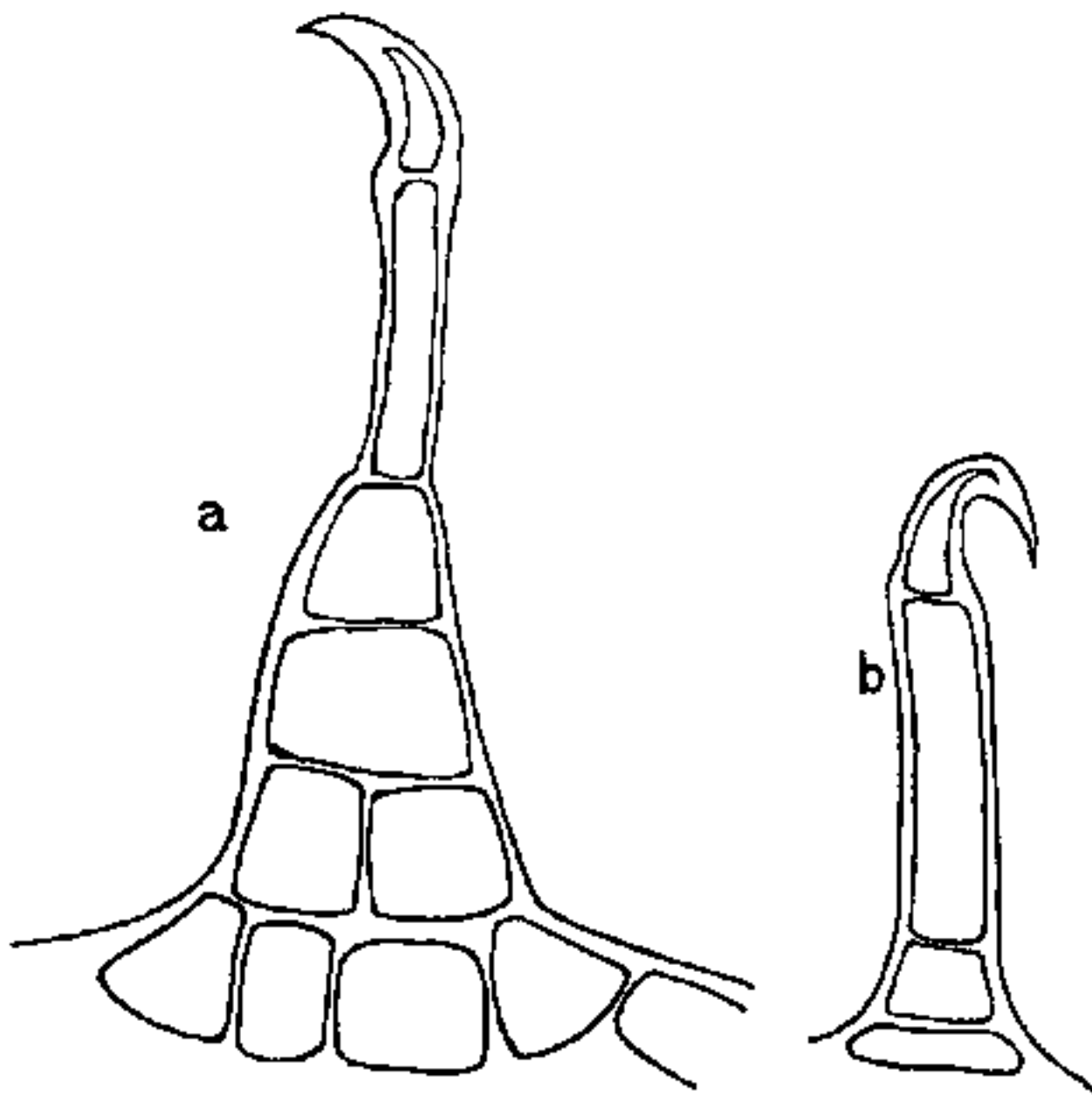


Fig. 16a. Haar von der Anthere von Thladiantha.
b vom Filament. Vergr. 200.

unteren vereinzelte in der sich mit Jodjodkalium bräunenden Grundmasse. Elaioplasten sah ich nicht. Diese Haare stehen nun auch auf dem Filament untermischt mit Köpfchenhaaren. Und wie bei Bryonia, so gibt es auch hier alle Übergänge (Fig. 16b) zwischen den im Umriß dem Grundtypus der Cucurbitaceen-Antherenhaare gleichenden und langen, zylindrischen, mit leicht gebogener bis gerader Spitze versehenen Haare. Trotz

der auffallenden Abweichungen sind wohl die Haare an der Thladiantha-Anthere den typischen Antherenhaaren der Cucurbitaceen anzureihen, ein Übergangsglied bildend zwischen ihnen und den gewöhnlichen Haaren.

Zusammenfassung.

Bei einer Anzahl von Cucurbitaceen wurde das Vorkommen von Antherenhaaren festgestellt. Diese Haare sind alle nach demselben Grundtypus gebaut: eine zylindrische oder flaschenförmige bis kuglige große Zelle und eine oder mehrere kleine Zellen, der großen aufsitzend. Die sehr dehnbare Membran besteht aus einer Pektinlamelle mit einer Cuticula überzogen.

Die Membran ist am ausgewachsenen Haar stark gespannt. Durchweg tritt die Erscheinung auf, daß bei Ausübung eines leichten Druckes

(wie er von den pollensammelnden Insekten beim Abstreifen des Pollens ausgeübt wird) die Endzellen sich loslösen und die große Zelle an der Loslösungsstelle platzt, sich kontrahiert und dabei den Inhalt austreten läßt. Dieser Inhalt ist bei den einzelnen Gattungen verschieden. Jedoch läßt sich eine Reihe — die keine phylogenetische zu sein braucht — aufstellen. Sie beginnt mit *Cyclanthera*, wo der Inhalt der Haare aus hochdifferenzierten Elaioplasten und an der Luft zäh werdendem Plasma besteht und schließt mit *Cucurbita*, wo die Elaioplasten einfach gebaut sind und der Inhalt an der Luft keine Fäden zieht. Dazwischen gibt es allerlei Übergänge, so daß diese Verschiedenheit kein Hindernis bildet, allen Antherenhaaren gleiche Funktion, — wenigstens ursprünglich — nämlich Sicherung der Pollenübertragung durch Verkleben der losen Körner, zuzuschreiben.

Da die Form der Haare für jede Gattung verschieden ist, bei den Arten ein und derselben Gattung aber sehr wenig variiert, so sind sie geeignet, eine Rolle in der Systematik der Cucurbitaceen-Familie zu spielen. Doch müßten die Untersuchungen noch über mehr Gattungen ausgedehnt werden.

Literaturverzeichnis.

- 1) Müller, Herm., Die Befruchtung der Blumen durch Insekten und die gegenseitigen Anpassungen beider. Leipzig 1873.
- 2) Halsted, B. D., Staminal oil glands of cucurbs. Bull. from the bot. department of the state agricultural college, Ames, Iowa 1888.
- 3) Küster, Die Ölkörper der Lebermoose und ihr Verhältnis zu den Elaioplasten. Basel 1894.
- 4) Wakker, Studien über die Inhaltskörper der Pflanzenzelle. Jahrb. f. wiss. Bot. 1888, Bd. XIX.
- 5) Raciborski, Über die Entwicklungsgeschichte der Elaioplasten bei Liliaceen. Sep.-Abdruck aus dem Anzeiger der Akad. der Wiss. Krakau 1893.
- 6) Beer, R., On Elaioplasts. Annals of Botany 1909, Vol. XXIII.
- 7) Politis, Sugli Elaioplasti nelle Mono- e Dicotiledoni. Nota prel. Rendic. Accad. Lincei 1911, Vol. XX₁.
- 8) Meyer, Arthur, Das Chlorophyllkorn. Leipzig 1883.
- 9) Stahl, Pflanzen und Schnecken. Jena 1889.
- 10) Lidforss, Bgt., Studier öfver elaiosferer i örtbladens mesofyll och epidermis. Lunds Universitets Årsskrift, Bd. XXIX.
- 11) Lundström, Über farblose Ölplastiden und die biologische Bedeutung der Öltropfen gewisser Potamogeton-Arten. Botan. Zentralbl., Bd. XXXV.
- 12) Schmidt, G. W., Bau und Funktion der Siebröhre der Angiospermen. Jena 1917.
- 13) Lidforss, Bgt., Zur Biologie des Pollens. Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. XXIX.

Mikrochemische Beobachtungen an den Blattzellen von Elodea.

Von W. Biedermann.

(Mit 19 Abbildungen im Text.)

So befriedigend im allgemeinen unsere Kenntnisse über die chemische Natur der Zellkerne sind, so wenig wissen wir über die „Chemie des Plasmas“, der lebenden Substanz an sich, obschon dieses ja der Menge nach in der Regel bei weitem überwiegt. Es liegt dies hauptsächlich daran, daß man zwar imstande ist, Kerne frei von Plasma in zur chemischen Untersuchung ausreichender Menge zu erhalten, nicht aber umgekehrt kernfreies Plasma. Es kommt noch dazu, daß das, was man schlechtweg als solches bezeichnet, in der Regel chemisch ein außerordentlich kompliziertes Gemenge sehr verschiedenartiger Stoffe darstellt und daher weder von morphologischen, noch auch von chemischen Gesichtspunkten aus so ohne weiteres mit dem Begriff „lebende Substanz“ identifiziert werden kann. Neben dieser enthält das Plasma in der Form, in der es uns gewöhnlich entgegentritt, eine Menge von plasmafremden Bestandteilen in Gestalt von Stoffwechselprodukten der manigfachsten Art, teils in flüssiger, teils in fester Form (Stärke, Glykogen, Fett, Mikrosomen usw.). Zur lebenden Substanz selbst zu rechnen sind ferner sehr verschiedenartige Einschlüsse, die teils an der Grenze der Sichtbarkeit stehen, teils sehr beträchtliche Größe erreichen (wie z. B. Chlorophyllkörner), deren Natur und Funktionen nur zum kleinsten Teil bekannt sind. Vielfach schließen sich solche granuläre Gebilde auch zu fädigen Differenzierungen zusammen. Von allen diesen Dingen abgesehen, erscheint die plasmatische Grundsubstanz entweder ganz homogen oder sie zeigt mehr oder weniger deutlich ausgeprägt „Schaumstruktur“. Ob und inwieweit geformte Plasmaprodukte als „lebendig“ gelten können, bleibt in jedem Falle besonders zu untersuchen. Daß der Kern, der ja gar nicht als Plasmaprodukt, sondern als eine besondere „Differenzierung“ zu betrachten ist, ein lebendiges Gebilde darstellt, ist ja selbstverständlich; er bildet gewissermaßen eine sowohl morphologisch wie chemisch scharf abgegrenzte

Portion lebendiger Substanz, wie andererseits auch die Chromatophoren, die Centrosomen und sicher auch zahlreiche chemisch vorläufig nicht näher zu charakterisierende „Granula“, die zum Teil wie jene als typische Zellorgane aufzufassen sind. Es muß unter allen Umständen daran festgehalten werden, daß auch vom rein chemischen Standpunkte aus das Protoplasma im Sinne Zwaardemaker's (Ergebn. d. Physiol. 1906, Bd. V, pag. 108—154) ein kompliziertes chemisch heterogenes System nebeneinander bestehender Phasen darstellt, wobei alle sichtbaren Strukturen natürlich ganz außer Betracht bleiben. Neben Eiweißkörpern (Eiweißverbindungen) haben wir ja auch im hyalinen, anscheinend ganz homogenen Plasma immer Wasser, Gase, Salze, gelöste Kohlehydrate, maskiertes (gebundenes) Fett, Lipöide und wohl ausnahmslos Fermente als die eigentlichen Triebfedern des lebendigen Geschehens anzunehmen, und zwar im allgemeinen in charakteristischen Mengenverhältnissen. Niemals darf aber vergessen werden, daß jeder lebenden Substanz neben der komplizierten chemischen Zusammensetzung auch noch eine ererbte Struktur im höheren Sinne („Metastruktur“) zukommt, eben das, was gemeinhin als „Organisation“ bezeichnet wird. In der Regel wird dieser Begriff einseitig morphologisch gefaßt, man muß sich aber wohl hüten dies so zu verstehen, als sei das Plasma gewissermaßen ein mechanisches Kunstwerk, und wenn auch nicht geleugnet werden kann, daß auch sichtbare Strukturen zur Organisation des Plasmas gehören, so sind doch unsichtbare, chemische Differenzen ohne Zweifel von weit größerer Bedeutung. Das Plasma ist in erster Linie ein chemisch heterogenes System.

Der Chemismus einer lebenden Substanz hängt nicht allein von ihrer chemischen Zusammensetzung als Ganzes ab, sondern wird auch von ihrer „Organisation“ ganz wesentlich beeinflusst, ja man kann vielleicht sagen bestimmt. Man braucht sich da nur an die Tatsache zu erinnern, das Plasma, welches dem Einfluß des zugehörigen Kernes entzogen wird, unfehlbar abstirbt und ferner, daß es in einem und demselben Plasmakörper funktionell, d. h. in bezug auf ihren Chemismus, verschiedene Teile gibt (verschiedene Granula, Chlorophyllkörner, Stärkebilder usw). Denken wir uns einen Zellkörper außer dem Kern ganz frei von jeglichen sichtbaren plasmafremden (toten) und plasmaeigenen (lebendigen) Einschlüssen und Differenzierungen, so könnte man zwar vom rein morphologischen Standpunkte aus von Homogenität sprechen, nichts berechtigt aber, eine solche auch in Hinsicht der chemischen Zusammensetzung und demgemäß der funktionellen Leistungen

vorauszusetzen. Im Gegenteil spricht alles dafür, daß zu jeder Zeit das chemische Geschehen an verschiedenen Orten einer solchen anscheinend gleichartigen Plasmamasse verschieden ist, was naturgemäß wieder entsprechend lokalisierte chemische Differenzen des Substrates zur Voraussetzung hat. Schon 1893 hat R. H. Chittenden¹⁾ mit Nachdruck darauf hingewiesen, daß vom chemischen Gesichtspunkte aus die Zelle keineswegs als die letzte Struktureinheit gelten kann:

„Die Physiologen waren gewohnt, in der Zelle die Einheit der variablen Formen des Organismus zu sehen, welche der Sitz der vielen verschiedenen chemischen Prozesse ist, die für das Gewebe des betreffenden Individuums charakteristisch sind. Ich glaube, wir haben allen Grund an die Existenz letzter Teilchen der belebten Materie zu glauben, welche die wahren Einheiten des Organismus sind. Sie sind vielleicht morphologisch nicht erkennbar, aber nichtdestoweniger existieren sie doch als individuelle Glieder in der Kette der Moleküle, aus denen das lebende Plasma zusammengesetzt ist“. Auch Quincke (*Nature*, Bd. XLIX, pag. 6) drückt sich in dieser Beziehung sehr deutlich aus: „Die Biologie muß wohl oder übel mit der Tatsache rechnen, daß die Entwicklung der Zelle und das Leben der organischen Natur abhängig ist von Massen und Lagebeziehungen, die mit dem Mikroskop allein nicht erkannt werden können“. In geistvoller Weise hat dann Hofmeister²⁾ an dem Beispiel der Leberzelle gezeigt, daß es, um die mannigfaltigen chemischen Leistungen derselben zu verstehen, notwendig ist, einen komplizierten Bau und eine chemische Ungleichwertigkeit des Plasmas anzunehmen. Es wäre sonst „schwer verständlich, daß im Plasma nebeneinander ganz verschiedene, zum Teil chemisch entgegengesetzt verlaufende Prozesse, Hydrierung und Wasserentziehung, Oxydations- und Reduktionsvorgänge ohne Störung verlaufen können. Sodann aber würden wir bei Annahme eines einzigen gleichartigen Reaktionsraumes in der Zelle auf eine sehr wichtige Erklärungsmöglichkeit verzichten. Im Protoplasma erfolgt Aufbau und Abbau verschiedener Stoffe durch eine Reihe von Zwischenstufen, wobei keineswegs immer dieselbe Art der chemischen Reaktion, sondern zumeist eine Reihe von verschiedenartigen Reaktionen zur Geltung kommt. Diese müssen aber in einer bestimmten Reihenfolge vor sich gehen, was wieder getrennte Arbeit der einzelnen chemischen Agentien und eine bestimmte Bewegungsrichtung der gebildeten Produkte, kurz eine chemische Organisation

1) *Americ. Naturalist.*, Vol. XXVIII, pag. 97 ff. und *Biol. Zentralbl.* 1894, Bd. XIV, pag. 320.

2) *Die chemische Organisation der Zelle* 1901.

voraussetzt, die sich mit der Vorstellung einer ubiquitären Gleichwertigkeit des Plasmas durchaus nicht verträgt, dafür aber die Promptheit und Sicherheit, mit der es fungiert, um so verständlicher macht.“

Ursprünglich war Hofmeister der Meinung, daß die räumliche Trennung der chemischen Prozesse das Plasma sich am besten aus der Schaumstruktur desselben erklären lasse unter der Voraussetzung, „daß die Wandungen des Reaktionsraumes gegen die jeweilig darin stattfindende Reaktion relativ widerstandsfähig seien, daß sie z. B. dort, wo Oxydationen stattfinden, für die betreffende Oxydase, wo Eiweißspaltung stattfindet, für das proteolytische Ferment vergleichsweise unangreifbar sind“. Später näherte er sich mehr der Granulalehre Altmann's, derzufolge das Plasma als eine morphologisch und physiologisch zusammengesetzte Bildung aufzufassen sei, nämlich als eine Kolonie elementarer Lebewesen („Bioblasten“), die bisweilen als „Granula“ erkennbar sind. Diesen schreibt er die Fähigkeit der Assimilation, des Wachstums und besonders auch der Selbstteilung zu. Sie sind außerdem nicht gleichartig, sondern spezifisch differenziert und können demgemäß verschiedene Funktionen übernehmen. Mithin könnten sich auf dem gegebenen Raume derselben Zelle verschiedene Funktionen in ihnen lokalisieren. In der Folge hat Altmann seine Lehre wesentlich modifiziert und legte nun das Hauptgewicht auf die „Intergranularsubstanz“, die „die kleinsten Granula enthalten soll, aus denen sich die größeren erst entwickeln. Auch A. Kanitz¹⁾ vertritt den Standpunkt, daß „für das Zustandekommen der Lebensvorgänge der räumlich getrennte Verlauf der betreffenden chemischen Vorgänge eine unentbehrliche Vorbedingung ist, und es hat daher die von vielen Morphologen so sehr betonte Bedeutung der konstanten Struktur (Organisation) auch einen tiefen biochemischen Sinn. Auch der Ausdruck „vital“, so unbestimmt er vielfach benutzt wird, bekommt dann einen Inhalt, indem als vital solche Vorgänge zu bezeichnen sind, welche durch Zertrümmerung der Struktur, d. h. durch Zerstörung der räumlichen Anordnung der ineinandergreifenden Reaktionssysteme unreproduzierbar werden“.

So unbestritten die Annahme von Herden eines besonderen Chemismus innerhalb einer Zelle ist, wenn dieselben sichtbar, d. h. morphologisch differenziert sind, wie es beim Zellkern, den Centrosomen, den Chromatophoren und gewissen Granulis der Fall ist, so wenig scheint

1) Das Protoplasma als chemisches System. Handb. d. Bioch. von Oppenheimer 1909, Bd. II.

im allgemeinen Neigung zu bestehen, eine chemische Organisation (Zellorgane) auch in solchen Fällen anzuerkennen, wo sichtbare Strukturen fehlen und dennoch läßt sich eine solche Annahme nicht wohl umgehen. Wenn man es mit Hofmeister für unerläßlich hält, überhaupt räumlich getrennte lokalisierte Stätten für die oft so zahlreichen und mannigfaltigen chemischen Leistungen einer Zelle vorauszusetzen, so bleibt schon mit Rücksicht auf die flüssige Beschaffenheit und die strömende Bewegung, die das Plasma so oft zeigt, kaum etwas Anderes übrig, als neben den sichtbaren Granulabildungen, deren Bedeutung als Stätten besonderen chemischen Geschehens in nicht wenigen Fällen als sicher gelten darf, auch unsichtbare ähnliche Gebilde — die darum nicht ultra- oder gar amikroskopisch zu sein brauchen — gewissermaßen als schwimmende kleine Laboratorien, um ein Wort von Berthold zu gebrauchen, anzunehmen. Wie Hofmeister¹⁾ rechnerisch nachweist, „gestattet das Protoplasma einer Zelle von mittlerer Größe die Unterbringung einer Struktur, deren Kompliziertheit weit über das hinausgeht, was man auf Grund der anatomischen Tatsachen auch nur entfernt erwarten konnte“. . . . „Es wäre ein Irrtum, dem flüssigen Plasma auf Grund seiner optischen Homogenität und seiner Beweglichkeit eine räumliche Organisation absprechen zu wollen. In ihm können Hunderttausende, ja Millionen von solchen hochkompliziert gebauten Laboratorien suspendiert sein, deren Leistungen durch die Bewegungen des Plasmas ebensowenig beeinflußt zu sein brauchen, wie die in einem Schiff vorgenommenen Arbeiten durch die jeweilige Fahrtrichtung.“ Das Verhältnis dieser physiologisch tätigen, elementaren Laboratorien zum Gesamtplasma wäre nach Hofmeister einigermaßen dem Verhältnis der Einzelzellen zum Gesamtorganismus der Metazoen zu vergleichen. Damit wäre das Gesamtleben einer Zelle oder eines Teiles einer solchen in demselben Sinne die Resultierende der Lebenserscheinungen seiner Teils sichtbaren Teils unsichtbaren Konstituenten, wie das Leben eines vielzelligen Organismus das Resultat „des Zusammenwirkens der ihn aufbauenden „Elementarorganismen“ darstellt. Ich halte eine solche Auffassung der lebenden Substanz als einer Summe kleinster Teilchen, die jeweils den Sitz eines besonderen Chemismus bilden und untereinander in einem korrelativen Verhältnis stehen, für überaus glücklich, denn sie gibt uns erst eine klare Vorstellung davon, daß auch das Zellleben nicht einheitlich zu fassen ist, sondern schon in seiner einfachsten Form durch das Zusammenwirken einer großen Zahl an sich lebendiger,

1) Zeitschr. f. Morphol. u. Anthropologie 1914, Bd. XVIII, pag. 717.

d. h. mit Stoffwechsel begabter, heterogener Teilchen zustande kommt. von deren gegenseitiger Abhängigkeit man sich vielleicht am ehesten eine Vorstellung bilden kann, wenn man sich jener, namentlich bei niedersten Lebensformen nicht seltener Fälle erinnert, wo verschiedene Arten in ihrem Lebensgetriebe aufeinander angewiesen sind, indem sie Lebensgemeinschaften bilden und sich sozusagen gegenseitig in ihrer Existenz bedingen.

Es handelt sich hier nicht etwa nur um rein theoretische Abstraktionen nach Art der von verschiedenen Autoren mit verschiedenen Namen belegten kleinsten „Lebensteilchen“, sondern wenigstens zum Teil um leicht nachweisbare Zellorgane, wie sie uns beispielsweise in den Chromatophoren, Centrosomen und zahlreichen, funktionell ganz verschiedenen Granulis entgegentreten, wengleich sicher die Überzahl solcher „Plasmadifferenziale“ sich wegen ihrer Kleinheit oder optischen Gleichartigkeit der direkten Beobachtung entziehen. In welchem Maße selbst kleinste Differenzierungen das Gesamtplasma zu beeinflussen vermögen, dafür dürften die „Zentren“ wohl das beste Beispiel geben. Hier handelt es sich zweifellos um eine winzige Masse spezifisch gearteter Substanz, die im lebenden Zustande völlig unsichtbar, sich doch durch geeignete Färbungsmethoden als chemisch different vom übrigen Plasma nicht minder scharf darstellen lassen, wie die im Vergleich dazu riesig großen Kerne. Nach M. Heidenhain sind die „Centriolen“ scharfumgrenzte solide Granula von sehr geringer Größe; er bezeichnet sie als „histologische Elementarkörper“, d. h. Gebilde, „die bei der mikroskopischen Zerlegung der lebenden Masse in letzter Linie unter bestimmter Form und Begrenzung erkennbar sind; ihre Komponenten sind nicht mehr histologischer, sondern metamikroskopischer Natur“. Sie besitzen die Fähigkeit zu assimilieren, zu wachsen und sich durch Teilung oder Knospung zu vermehren. Auf der anderen Seite sehen wir in den funktionell ganz verschiedenen Chlorophyllkörpern vergleichsweise riesige Plasmadifferenzierungen, welche wie die Centriolen assimilieren und wachsen und sich durch Teilung vermehren können, außerdem aber durch den Besitz eines besonderen Farbstoffes imstande sind mit Hilfe der Energie des Sonnenlichtes aus CO_2 und H_2O organische Substanz (Zucker, Stärke) aufzubauen. Gerade sie liefern das beste Beispiel dafür, daß ganz bestimmte chemische Leistungen der Zelle an solche besondere, geformte Differenzierungen des Plasmas geknüpft sind, die ihre Funktion selbst dann noch auszuüben vermögen, wenn sie vom übrigen Plasmakörper ganz getrennt werden. Da wir nun in der Tat auch andersartige Plasmadifferenzierungen (Granula) kennen, welche

wenigstens während ihrer ersten Entwicklung sicher assimilieren und wachsen, und von denen es festgestellt ist, daß sie wie die Chlorophyllkörner Sitz eines besonderen, jeweils verschiedenen Chemismus sind und gewisse teils zur Ausscheidung bestimmte Sekretstoffe (Mucin, Fermente), teils Produkte metabolischer Sekretion (Fette, Glykogen usw.) erzeugen, so dürfte es wohl gestattet sein, alle derartigen Gebilde unter gemeinsamen Gesichtspunkten zu betrachten und sie für Zellorgane zu halten, die sich aus kleinsten metamikroskopischen Teilchen des Plasmas entwickeln und anfangs sicher lebendig sind.

Es dürfen hier die von Benda zuerst dargestellten „Mitochondrien“ nicht vergessen werden, welche besonders bei der Spermio-genese eine wichtige Rolle spielen und vor allem viele der durch „Vitalfärbung“ darstellbaren Granula. Zwar hat M. Heidenhain gewisse Bedenken gegen deren Deutung als lebende Zellorgane geltend gemacht, indessen erscheint mir in diesem Falle die Skepsis zu weit getrieben. Soweit meine eigenen Erfahrungen an pflanzlichen Zellen reichen, über die an anderer Stelle berichtet werden soll, kann ich mich nur der Auffassung von A. Fischel¹⁾ anschließen, daß die vital darstellbaren Granula Elemente des lebenden Plasmas und daher „konstante, unveränderliche Inhaltsgebilde“ desselben sind. Ein noch kaum betretener, aber viel verheißender Weg zur Aufklärung der Natur des Plasmas ist auch in der ultramikroskopischen Untersuchung desselben gegeben. Nach Untersuchungen von Gaidukov²⁾ gleicht die ultramikroskopische Struktur des Plasmas im allgemeinen der einer kolloidalen Lösung (eines Hydrosols), d. h. es lassen sich zahllose Teilchen (Plasma-Ultramikronen) unterscheiden, deren Größe und Form sehr verschieden ist (zwischen 100 und 5 $\mu\mu$) außer punktförmigen Teilchen sieht man längliche, biskuit- und achtförmige Bildungen. Wie es scheint, vermögen sie sich auch zu teilen. Ob es „optisch leeres“ Plasma gibt, muß vorläufig dahingestellt bleiben. Auch von seite der Pathologen hat die Granulalehre neuerdings anerkennende Würdigung gefunden. „Die Tatsachen der Granulabefunde, sagt Paul Ernst in einem Referat über die Bedeutung der Zellstrukturen für die Pathologie (Verh. d. D. Path. Ges. 1914), sind heute zu zahlreich und zu gesichert, als daß man achtlos an ihnen vorbeigehen oder sie als Produkte von Niederschlägen und Fällungen (A. Fischer) oder der tropfigen Entmischung (Albrecht) deuten könnte. Die Mehrzahl der Granula ist genügend gekennzeichnet,

1) Anatom. Hefte 1901, Bd. XVI und Encyklopädie d. mikr. Technik 1908, Bd. I.

2) Ber. d. D. Bot. Gesellsch. 1906, Bd. XXIV.

um sie als ständige, wesentliche und integrierende Bestandteile des Plasmas anzuerkennen. Ihre Konstanz, Regelmäßigkeit des Vorkommens, der Anordnung, der Größe, ihre Präexistenz im frischen, lebenden Objekte, ihre Nachweisbarkeit im Dunkelfeld und Ultramikroskop, ihre sukzessive Färbbarkeit aus ungefärbten, aber im Mikroskop sichtbaren Vorstufen . . . alle diese Eigenschaften lassen sie als wichtige und wesentliche Bauelemente der Zelle erscheinen.“ Die wichtigste Seite der Granula ist nach P. Ernst ihre funktionelle Betätigung: „Sie dienen der Resorption, der Assimilation und Dissimilation, der Metathese und Synthese, der Speicherung, der äußeren und inneren Sekretion. Nach den Phasen dieser Leistungen wechselt die Erscheinung der Fadenkörner und Körnerfäden nach Struktur, Architektur und Funktionszustand. Sie sind kleine Werkzeuge, Organula, Organellen der Zelle, die Träger wichtiger Stoffwechselfvorgänge. Diese Tätigkeit der zugrunde liegenden Elemente, der ‚Plasmosomen‘ bei der Umsetzung von Farbstoffen, Fetten, Glykogen, Eisen, Pigmenten, Kolloid, Mucin, Eiweiß, Kalk wird dadurch offenbar, daß sie nach Entfernung der sie befrachtenden Stoffe (z. B. Glykogen durch Speichel) als Träger-substanz, als Substrat als Anlage wieder zum Vorschein kommen.“

Wenn wir nun sehen, daß so völlig verschiedene chemische Prozesse, wie C-Assimilation, Fett- und Mucinbildung, Entstehung von Giften und Pigmenten, Cellulose- und Kalkausscheidung, sowie vor allem die Entstehung der verschiedensten Fermente auf der Basis granulärer Gebilde erfolgt, so scheint es wohl kaum allzukühn, ganz allgemein individualisierte Plasmateilchen als chemische Werkstätten der lebenden Zelle voranzusetzen, auch wenn wir sie nicht unmittelbar sichtbar machen können. Es würde dann der sichtbar granuläre Zustand der Plasmas nicht nur, wie auch M. Heidenhain annimmt, für Drüsenzellen „ein in gewisser Hinsicht vergrößertes Abbild der metamikroskopischen Struktur“ darstellen, sondern eine solche wäre ganz im Sinne von Altmann eine allgemeine Eigenschaft jeder lebenden Substanz. Wenngleich die in Rede stehenden, chemisch verschiedenen, kleinsten lebenden Plasmateilchen im allgemeinen als fest werden gelten müssen, so gehört doch zur Organisation des Plasmas unter allen Umständen Wasser, welches meist so reichlich darin enthalten ist, daß die lebende Masse alle wesentlichen Eigenschaften einer Flüssigkeit darbietet. Aber auch in dieser Beziehung besteht keineswegs Gleichartigkeit im Bereiche eines und desselben Plasmakörpers (Ekto- und Entoplasma), und gar nicht selten sieht man den Aggregatzustand einer Plasmapartie in kürzester Frist wechseln, indem strömendes Plasma vorübergehend

erstarrt und umgekehrt festes wieder flüssig wird. Dem äußeren Verhalten nach steht das Plasma durchschnittlich zwischen einem Sol (d. h. einer räumlich gleichmäßig beschaffenen kolloidalen Lösung), einer Gallerte (d. h. einer gleichmäßigen Verteilung gequollener Kolloidteilchen mit Behinderung der Beweglichkeit des Wassers zwischen diesen) und einem Gel (einer räumlich ungleichmäßig beschaffenen kolloidalen Lösung). Infolge der niemals ganz fehlenden physikalischen Heterogenität erinnert das Plasma an ein Gel oder noch eher an eine Kombination von Sol, Gallerte, und Gel. Es muß das größte Gewicht darauf gelegt werden, daß das Wasser jeder lebenden Substanz darin als Quellungswasser enthalten ist und daß daher auch alle teils dauernden, teils vorübergehenden Änderungen des Wassergehaltes auf Quellung resp. Entquellung zurückzuführen sind, während osmotische Prozesse nur dann eine größere Bedeutung gewinnen, wenn es zu örtlicher Ansammlung von Wasser in Vakuolen kommt. Ich stimme W. Ostwald vollkommen zu, wenn er sagt, „daß neben oder richtiger über dem osmotischen Druck ganz andere Kräfte den Wassergehalt des Organismus bestimmen. Es sind nicht die osmotisch wirksamen molekulardispersen Bestandteile einer Zelle, also speziell die Salze, sondern vielmehr die Plasmakolloide, die für den Wassergehalt und seine Änderungen in erster Linie verantwortlich erscheinen“.

Die Beziehungen zwischen dem Chemismus des Plasmas und seinen physikal-chemischen Eigenschaften, speziell seinem Quellungs-zustand, sind sehr nahe, und man braucht sich nur des so sehr auffallenden Einflusses zu erinnern, welchen selbst kleinste Mengen von Säuren auf die Quellung ausüben, um dies einzusehen. Selbstverständlich wird das in einer Plasmamasse enthaltene Wasser immer auch Salze sowie organische Substanzen (Eiweißkörper, Kohlehydrate, Säuren usw.) gelöst enthalten. Vielfach kommt es, abgesehen von dem flüssigen Inhalt etwaiger Schaumwaben, zur Bildung kleiner und größerer „Vakuolen“, welche in manchen Fällen den Wert von Zellorganen erlangen, wenn sie, wie z. B. die Verdauungsvakuolen der Protisten, der Sitz bestimmter chemischer Vorgänge werden. Es scheint derartiges sogar sehr häufig vorzukommen, auch wenn man von der oben erwähnten Anschauung Hofmeister's absieht, wonach in benachbarten Schaumwaben sich ganz verschiedene chemische Prozesse abspielen können.

Wenn man die hier vorgetragene Auffassung vom Bau einer lebenden Substanz gelten läßt, so wird ohne weiteres klar, daß von einer makrochemischen Untersuchung des Plasmas nur in einem

sehr beschränkten Sinn die Rede sein kann und daß der Mikrochemie hier eine wichtige Rolle zukommt. Denn offenbar kommt es in erster Linie auf die räumliche Verteilung der einzelnen Plasmabestandteile an und es ist, wie A. Kanitz sich drastisch ausdrückt, mit dem Nachweis des allgemeinen Vorkommens eines Stoffes als Zellbestandteil kaum mehr anzufangen, als mit der Aussage, die man erlangt, wenn man hochorganisierte Wesen mit Haut und Haar zerkleinert und die aus dem erhaltenen Gemenge isolierten Stoffe als allgemeine Körperbestandteile bezeichnet. So haben denn auch alle derartigen Versuche bisher im Grunde genommen recht wenig fördernd gewirkt. Dies gilt beispielsweise auch von den viel zitierten Untersuchungen von Reinke und Rhodewald über die Zusammensetzung des Plasmodiums von *Aethalium*, wenn man nicht die Aufstellung des „Plastin“-Begriffes als einen solchen Fortschritt gelten lassen will. Nach Auspressen der frischen Plasmamassen blieb als Rückstand eine feste Substanz, welche in der Hauptsache aus einem P-haltigen Proteid bestand, für welches die genannten Autoren den Namen Plastin vorschlugen. Auf lufttrockene Substanz berechnet, würde dieser Körper etwa 30 % des ganzen Plasmodiums ausmachen. Reinke fand einen auffallend geringen N-Gehalt (12 %); in verdünnten Säuren und Alkalien ist das Plastin unlöslich und wird, wie Nukleïn, vom Magensaft nicht angegriffen. Über die eigentliche chemische Natur dieser sehr fragwürdigen Substanz liegen vorläufig irgendwelche zuverlässige Angaben nicht vor. O. Löw (Bot. Zeitung 1884) nennt das Plastin einen „verunreinigten Eiweißkörper“ und will aus demselben durch Behandlung mit Kalilauge Substanzen erhalten haben, welche Eiweißreaktionen geben. Reinke dagegen bezeichnet es als einen „einheitlichen, molekular zusammenhängenden Atomkomplex, der allerdings nicht absolut, aber doch in ähnlichem Grade rein erhalten werde, wie alle bisher analysierten Nukleïnpräparate“. Der Begriff Nukleïn war zu jener Zeit noch wenig scharf umschrieben, so daß ein solcher Vergleich vorläufig jeder sicheren Grundlage entbehrt. Das gleiche gilt auch von einigen anderen Eiweißstoffen, welche Reinke und Rhodewald aus dem Plasmodium isoliert haben wollen.

Auf Grund mikrochemischer Reaktionen, insbesondere künstlicher Magenverdauung haben auch Zacharias und Frank Schwarz das Vorkommen desselben Körpers sowohl im Kern, wie auch im Plasma von Pflanzenzellen behauptet und der letztgenannte Autor vertritt sogar die Ansicht, daß das Plastin der einzige darin nachweisbare Proteinstoff sei. Wie sich die ganze Frage auch weiterhin

gestalten mag, das eine scheint jedenfalls sicher zu sein, daß der plasmatische Zellinhalt wenigstens bei Pflanzen genuine Eiweißkörper (Albumine, Globuline), wenn überhaupt, immer nur in sehr geringer Menge enthält. Darauf weist auch der Umstand hin, daß gewisse Farbenreaktionen, welche derartige Eiweißstoffe unter allen Umständen geben, beim Protoplasma durchaus nicht immer Erfolg haben. Zacharias macht in dieser Beziehung auf das Verhalten pflanzlichen Plasmas gegen eine seinerzeit von Hartig (Bot. Zeitung 1854) empfohlene Färbungsmethode aufmerksam. Bekanntlich bringt Ferrocyankalium in mit Essigsäure angesäuerten Eiweißlösungen einen weißen flockigen Niederschlag hervor. Mit Alkohol konnte Zacharias einen solchen aus Eiereiweiß erhaltenen Niederschlag soweit auswaschen, daß die Waschflüssigkeit mit Eisenchlorid sich nicht mehr bläute, wohl aber färbte sich nun der ausgewaschene Niederschlag intensiv blau. Man wird demnach in einer Zelle bei entsprechendem Verfahren dort Blaufärbung erhalten, wo sich Blutlaugensalz-Eiweißverbindungen gebildet haben. Bleibt die Färbung aus, so wird man annehmen dürfen, daß Eiweißkörper, welche mit Ferrocyankalium Niederschläge geben, in dem untersuchten Objekt nicht in nachweisbarer Menge enthalten sind. Die zu untersuchenden Objekte werden zu diesem Zweck in eine essigsäure Lösung von Ferrocyankalium gebracht, nach einstündigem Liegen in der Lösung mit Alkohol von 60 % ausgewaschen und schließlich in eine verdünnte Lösung von Eisenchlorid übertragen. Das Plasma älterer Pflanzenzellen bleibt bei diesem Verfahren farblos, während sich Stärkebildner, Chlorophyllkörner und Kerne blau färben. C. Sachs (Flora 1862, pag. 290 und 297) bediente sich der Biuretreaktion und konnte Violettfärbung nur in den Kotyledonen, dem Endosperm und dem Urmeristem der Knospen und Wurzelspitzen, sowie im Siebteil des Phloëms konstatieren. Bei der Streckung der Parenchymzellen verschwindet die Reaktion. Ob man berechtigt ist, hieraus den Schluß zu ziehen, „daß in den erwachsenen Zellen sowohl Protoplasma wie Zellsaft keinen Proteinstoff vom Charakter der Albumine oder Globuline enthalten, sondern nur Plastin“, dürfte bei dem sehr unbestimmten Charakter dieses Stoffes noch sehr fraglich sein. Daß wohl charakterisierte Globuline in Pflanzengewebe vorkommen, ist seit lange bekannt, freilich beziehen sich die betreffenden Beobachtungen mehr auf das Reserveeiweiß von Samen und Wurzeln, welches zwar Produkt, nicht aber integrierender Bestandteile des Plasmas ist und bekanntlich sehr oft in kristallinischer Form abgelagert wird. Indessen hat schon Hoppe-Seyler Globuline auch aus Knospen

und jungen Trieben gewonnen, wie er denn überhaupt der Ansicht war, daß Globuline und Vitelline Bestandteile jedes Plasmas sind. Das dürfte ja wohl auch zutreffen, wenn man an den „Zellsaft“ im obigen Sinne des Wortes denkt. Daß aber das Protoplasma selbst einfache Proteine, wenn überhaupt, nur in ganz geringen Mengen enthält, darf schon auf Grund der Löslichkeitsverhältnisse in Wasser und Salzlösungen gefolgert werden. Nach Danilewsky sollte allerdings das anscheinend homogene Hyalinplasma lediglich aus verschiedenen Globulinen bestehen (Globulinprotoplasma), während die festeren Anteile des Zellkörpers, das sogenannte Stroma, aus P-haltigen Eiweißkörpern bestehen sollte. Es ist überhaupt bemerkenswert, daß in früherer Zeit die Ansicht durchaus herrschend war, das Protoplasma sei hauptsächlich aus Globulinen zusammengesetzt, nachdem es an Albuminen stets so arm gefunden wurde.

Hammarsten hat meines Wissens zuerst mit Nachdruck betont, daß die Hauptmasse der Proteinsubstanzen des Plasmas nicht aus Eiweißstoffen im gewöhnlichen Sinne, sondern aus Eiweißverbindungen (Proteiden) besteht, welche Phosphor enthalten, während Albumine und Globuline wesentlich nur als Nahrungsmittel und Reservestoffe dienen (Pflüger's Arch., Bd. XXXVI, pag. 449). Halliburton (Lehrb. d. physiol. u. pathol. Chem., pag. 273), welcher Leukozyten mikrochemisch untersuchte, konnte in denselben außer einem mit Serumalbumin vielleicht identischen Albuminkörper, zwei durch Koagulationstemperatur unterschiedene Globuline nachweisen. Den Hauptbestandteil des Plasmas scheint aber auch hier eine dem „Plastin“ ähnliche Eiweißverbindung zu bilden. Nach Halliburton handelt es sich um einen mucinähnlichen Körper, der in 5—10 % iger NaCl- oder MgSO₄-Lösung aufquillt und sich beim Eingießen in Wasser in Fäden ausscheidet, die die sich bald zusammenziehen und an der Oberfläche flottieren. Beim Verbrennen bleibt eine P-reiche Asche und bei Behandlung mit Magensaft ein unlöslicher Rückstand vom Charakter der Nukleine. Es ist selbstverständlich, daß bei einer makrochemischen Analyse von Leukozyten die „Kernstoffe“ eine sehr bedeutende, wenn nicht die ausschlaggebende Rolle spielen werden. Schüttelt man Leukozyten (oder auch feinzerhackte Thymusdrüse) mit Wasser, so geht ein Körper in Lösung, der die Hauptmasse des Leukozytenkernes ausmacht, das „Nukleohiston“ Lilienfeld's (Z. f. physiol. Chem., Bd. XVIII, pag. 473), welches aus dem Wasserextrakt durch Essigsäure gefällt werden kann. Wie sehr dieses „Kerneiweiß“ überwiegt, ergibt sich sehr klar aus der Gesamtanalyse der aus der Thymusdrüse isolierten Leukozyten, die wir

Lilienfeld verdanken. Hier tritt die ungeheure Menge von Nucleohiston und die verschwindend kleine Menge der Eiweißkörper geradezu frappant hervor. Außerordentlich detaillierte Angaben über die mikrochemische Zusammensetzung von Plasma und Kern auf Grund farbenanalytischer Untersuchungen hat neuerdings Unna¹⁾ gemacht. Wenn man diese Arbeiten liest, so könnte man glauben, es sei das, was eingangs als erstrebenswertes Ziel mikrochemischer Untersuchungsmethoden bezeichnet wurde, bereits im weitesten Umfange erreicht. So beschreibt er als Bestandteile von *Amoeba limax* nicht weniger als sechs verschiedene Eiweißkörper, „welche sich vermöge ihrer abweichenden Färbungs- und Lösungseigenschaften unterscheiden lassen und in verschiedenen Kombinationen die einzelnen Abschnitte des Amöbenleibes zusammensetzen“. Bei aller Anerkennung des großen Wertes und auch der großen Erfolge der Anwendung basischer und saurer Farbstoffe für die Mikrochemie der Zelle, bin ich doch der Meinung, daß bei der gegenwärtigen Sachlage, wo noch immer in jedem einzelnen Falle genau festzustellen bleibt, inwieweit das färberische Ergebnis chemisch oder physikalisch bedingt ist, die größte Skepsis wohl am Platze ist. Jedenfalls bedarf es eingehender eigener Studien, ehe man zu Unna's Ergebnissen Stellung nehmen könnte.

Was nun meine eigenen vorliegenden Beobachtungen betrifft, so möchte ich sie für nichts Anderes angesehen wissen, als einen kleinen Beitrag zur Mikrochemie des Plasmas, wobei es mir nur darauf ankam, die wesentlichsten chemischen Eigenschaften des pflanzlichen Gesamtplasmas in einem möglichst einfachen Fall festzustellen, denn ich halte eine solche Vorarbeit für die unerläßliche Grundlage einer genaueren Analyse. Ich wählte schließlich als bestgeeignetes Objekt die nicht kutikularisierten, nur aus zwei Zellschichten bestehenden Blätter von *Elodea*-Arten (vor allem *E. densa*), die genügend durchsichtig sind, um ohne weiteres brauchbar zu sein, deren Plasma, abgesehen von den Chlorophyllkörnern, so gut wie ganz frei ist von plasmafremden Einschlüssen und daher an und für sich durchsichtig und hyalin erscheint. Die Zellen der Blattoberseite — ich will sie im folgenden einfach Oberzellen nennen — sind immer viel größer als die „Unterzellen“. Die Elemente beider Schichten sind in der Längsrichtung des Blattes gestreckt und im allgemeinen rechteckig; sie enthalten mehr oder weniger zahlreiche runde flachscheibenförmige

1) Zur Chemie der Zelle Berliner klin. Wochenschr. 1913 u. 14. Zur Chemie der Amöben. Zentralbl. f. Bakt. 1917, 1. Abt., Bd. LXXX.

Chlorophyllkörner, welche normalerweise wandständig im Plasma eingebettet liegen und mit diesem bei der bekannten Rotationsbewegung langsam herumgeführt werden. Das ganze Innere des Plasmaschlauches, der nur eine verhältnismäßig dünne Wandschicht bildet, wird von Zellsaft ausgefüllt, der demnach den weitaus größten Teil des Zellinhaltes ausmacht und bisweilen, namentlich bei manchen Arten, in der Mittelrippe und in deren nächster Nachbarschaft purpurrot gefärbt erscheint. Da das Plasma, wie schon erwähnt, nicht wie etwa bei *Nitella* durch zahlreiche „Mikrosomen“ getrübt wird, so ist es in der lebenden Zelle als solches kaum zu erkennen und nur, wo die Chlorophyllkörner spärlicher sind, sieht man es gelegentlich als dünnen Wandbelag. Man wähle daher auch nach Möglichkeit Exemplare mit hellgrünen Blättern, da anderenfalls die Chlorophyllkörper fast alles verdecken. Unter allen Umständen erscheint es zweckmäßig, eine wenigstens teilweise Trennung des Plasmas von den Chlorophyllkörnern herbeizuführen. Dies läßt sich in einfachster und schonender Weise durch Plasmolyse erreichen.

Bringt man *Elodea*-blätter in eine Kochsalzlösung von entsprechender Konzentration, so tritt bei der sich rasch entwickelnden Plasmolyse immer eine sehr regelmäßige Sonderung des Zellinhaltes ein, indem sich die Chlorophyllkörner in der Mitte der Zelle rings um den Kern zu einer kugeligen oder etwas länglichen Masse gruppieren, die auch einen großen Teil des zähflüssigen Wandplasmas enthält, welches die dicht zusammengedrängten Chlorophyllkörner allseitig umgibt (Fig. 1). Im Zentrum des ganzen Ballens erkennt man oft sehr deutlich den Kern mit seinem stark lichtbrechenden Kernkörperchen als hellen farblosen Fleck. Nur ganz vereinzelt ist das eine oder andere Chlorophyllkorn dieser „Agglutination“ entgangen und liegt dann außerhalb des zentralen Klumpens in dem umgebenden Zellsaft. Wenn man die Plasmolyse von Anfang an unter dem Mikroskop verfolgt, so sieht man, daß sich das farblose ganz homogene und durchsichtige Plasma, welches ursprünglich nur einen Wandbeleg bildet, in verzweigten anastomosierenden Fäden anordnet, welche nun das Innere der Vakuole (den Zellsaft) durchziehen, ähnlich wie etwa bei einer *Tradescantia*-zelle; auch bemerkt man, wie hier, Strömungserscheinungen, durch welche die Chlorophyllkörner, sowie andere kleinere Körnchen, die sich etwa im Zellsaft finden, allmählich dem zentral gelegenen Kern zugeführt werden und sich um denselben gruppieren. Es würde sich wohl lohnen,



Fig. 1. Unterzelle frisch plasmolysiert.

diese unter ganz anderen Bedingungen erfolgenden Strömungserscheinungen einer genaueren Analyse zu unterziehen.

Nach vollendeter Plasmolyse bietet eine solche Elodeazelle ein sehr charakteristisches Bild dar (Fig. 1). Der Zellsaft erfüllt dann einen eiförmigen Raum, in dessen Mitte der Chlorophyllballen liegt; die Wand der Vakuole wird offenbar von einer dünnen, durchsichtigen Plasmahaut gebildet, die sich von den beiden Enden der Zelle abgelöst hat und nur noch in den mittleren Partien der Cellulosemembran anliegt. Der noch übrige Raum ist von der eingedrungenen Salzlösung erfüllt. Wir haben es also zu tun mit einer großen, zentralen Zellsaftvakuole,

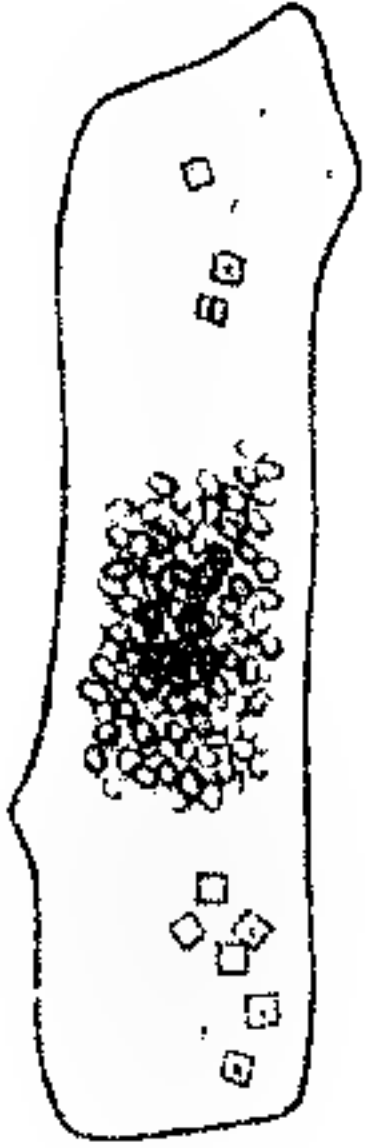


Fig. 2. Oberzelle plasmolysiert und dann in Glycerin aufbewahrt. Kleine Kristallnadeln und Oktaeder von Kalziumoxalat.

und durchsichtig oder man sieht in demselben kleine ziemlich stark lichtbrechende Körnchen oder Stäbchen, die Brown'sche Molekularbewegung erkennen lassen und oft ganz deutlich als Kriställchen charakterisiert sind. Sie finden sich namentlich in den Oberzellen oft in großer Menge und bilden dann, da sie sich infolge ihrer Schwere senken, eine Bodenschicht, die erst bei tiefer Einstellung an der der Unterseite des Blattes zugewendeten Fläche der Zellen sichtbar wird. Haben sie Stäbchenform, so machen sie oft täuschend den Eindruck von Bakterien. So stellt sich das Bild der plasmolysierten Zellen, das besonders zierlich bei solchen mit rotem Zellsaft erscheint, nach etwa 3-4 Stunden dar; läßt man die Einwirkung der Salzlösung länger dauern, so tritt meist wieder eine Lockerung der zentralen Chlorophyllkörnergruppe ein und zugleich ballen sich die Kriställchen zu einem Haufenwerk, welches nun in der Nachbarschaft des Zentralkörpers liegt; auch bilden sich vielfach im Zellsaft größere, stark lichtbrechende Kristalle, die, wenn sie gut entwickelt sind,

die Form von Oktaedern zeigen, sie sind einfach brechend und lösen sich wie die Nadelchen in HCl ohne Gasentwicklung. Am zahlreichsten und am schönsten entwickelt finden sich die großen Kristalle, wenn die Blätter tagelang in der plasmolysierenden NaCl-Lösung liegen bleiben, wobei die schön grüne Farbe des Chlorophylls völlig erhalten bleibt. Dann erkennt man in jeder der Oberzellen ein dichtes Haufenwerk kleiner Nadelchen und dazwischen gelagert oft prachtvoll entwickelte

Oktaëder von Kalkoxalat (Fig. 2). Daß es sich um solches handelt, geht vor allem aus dem Verhalten gegen H_2SO_4 hervor. Bringt man auf ein Blattstückchen einen Tropfen starker Schwefelsäure (1:1 Wasser), so entstehen sehr bald sowohl im Inneren der Zellen wie an deren Außenseite massenhaft Nadeln und Prismen von Gips.

Eine Bemerkung muß noch bezüglich der Stärkeeinschlüsse der Chlorophyllkörper gemacht werden. Es finden sich diese keineswegs gleichmäßig in allen Zellen eines Blattes verbreitet, auch sind sie der Größe nach sehr verschieden. Im allgemeinen nimmt der Stärkegehalt von der Basis nach der Spitze hin ab; an jener und in den Zellen der Mittelrippe finden sich die größten, in der Blattspitze die kleinsten Stärkekörner. Hier fehlen sie auch in ganz normalen, sattgrünen Blättern manchen Zellen gänzlich; in der Regel nimmt die Größe der Stärkeeinschlüsse — jedes Chlorophyllkorn enthält gewöhnlich nur ein Stärkekörnchen — auch von der Mittelrippe nach dem Außenrande des Blattes hin ab.

Wenn man plasmolysierte Elodeablätter kurze Zeit kocht, so findet man nachher, daß die Vakuole ihre regelmäßige Eiform verloren hat und nun den Zellraum wieder fast ganz ausfüllt, neben den Kriställchen hat sich ein ziemlich reichliches, teils feinkörniges, teils fädiges Gerinnsel abgeschieden zum Beweis, daß der Zellsaft gelöstes Eiweiß enthielt, welches beim Erhitzen koaguliert. Besser gelingt es, das Bild der plasmolysierten Zellen wenigstens angenähert zu fixieren, wenn man der Kochsalzlösung etwas Chromsäure zusetzt. Auch dann kommt es zur Bildung eines körnigfädigen Niederschlages im Zellsaft, es bleibt aber die Form des zentralen Chlorophyllballens unverändert, nur nehmen die einzelnen Körner allmählich eine bräunliche Farbe an; die Vakuolenwand erscheint nicht mehr glatt begrenzt, sondern unregelmäßig wellig, wie geschrumpft, so daß nun beiderseits von dem Ballen ein gelblich gefärbter, mehr oder weniger gefalteter röhriger Fortsatz nach den Polen der Zelle verläuft, ohne dieselben ganz zu erreichen (Fig. 3). Bei den großen Zellen der Oberseite kommt es nicht selten vor, daß der Chlorophyllballen nach dem einen oder anderen Ende der Zelle verschoben liegt, dann bildet der Rest des Plasmas (die Vakuolenhaut) natürlich eine nur einseitig gerichtete Verlängerung desselben.



Fig. 3. Unterzelle plasmolysiert, mit verdünnter Chromsäure behandelt.

Sehr bemerkenswerte Resultate liefert die Behandlung mit Alkohol. Bringt man ein Elodeablatt, welches 3—4 Stunden plasmolysiert wurde, direkt in absoluten Alkohol, so bleibt es zunächst grün, ja die Farbe erscheint sogar noch wesentlich gesättigter, indem, wie die mikroskopische Untersuchung zeigt, der Chlorophyllfarbstoff sich sehr bald von den Körnern trennt und nun den ganzen Zellinhalt als intensiv grüne Lösung erfüllt; erst nach vielen Stunden diffundiert der Farbstoff ganz allmählich in den umgebenden Alkohol. Zu gleicher Zeit treten nun im Zellsaft sowohl wie in der außerhalb

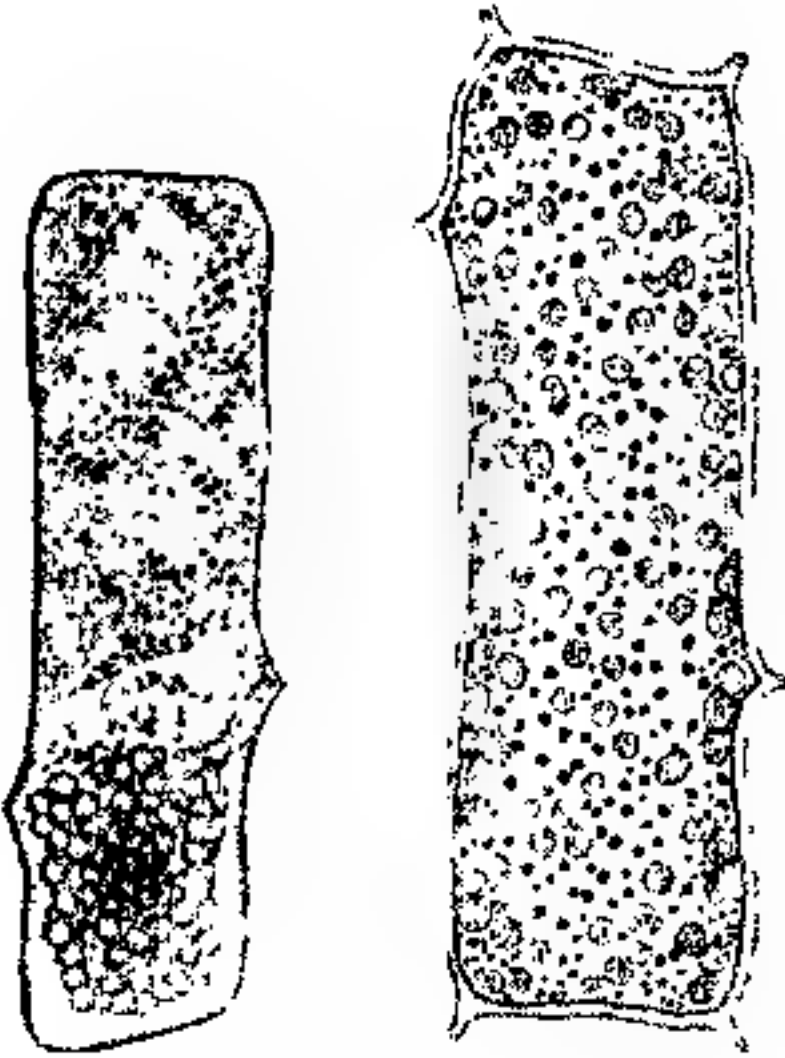


Fig. 4. *a* Oberzelle plasmolysiert, dann absol. Alkohol; bei Wasserzusatz entstehen kleinste Tröpfchen, die sich mit Osmium schwärzen. *b* Oberzelle (nicht plasmolysiert) von einem frisch in Alkohol gelegten Blatt. Ausscheidung von mit Osmium geschwärzten Tröpfchen, zwischen den entfärbten Chloroplasten bei Verdunstung des Alkohols.

der Vakuole befindlichen Flüssigkeit in großer Zahl rundliche oder unregelmäßig gestaltete, stark lichtbrechende farblose oder blaßgrünliche Körperchen auf, die den durch Chromsäure ausgefällten Körnern sehr ähnlich sehen, mit diesen aber keineswegs identisch sind. Läßt man zu einem solchen Präparat vom Rande her vorsichtig Wasser zutreten, so lösen sich jene Körperchen sofort auf, wobei aus den größeren zwei bis drei grünlich gefärbte Tröpfchen entstehen, die meist durch eine blaßgrünliche Substanz als Rest des ursprünglichen Körnchens miteinander verklebt bleiben; man findet daher dann die Tröpfchen allenthalben eingebettet in solche blaßgrüne Flöckchen, die in kleineren und größeren Gruppen das ganze Innere einer solchen Zelle durchsetzen und so den Eindruck eines flockigen Niederschlages machen (Fig. 4*a*). Der

Farbenton des Blattes wird dabei schmutziggrün und blaßt nach einiger Zeit ganz ab. Bringt man ein solcher Art vorbehandeltes Präparat in 1%ige Osmiumsäure, so bleiben die Tröpfchen vollkommen erhalten, färben sich aber tiefschwarz wie Fett. Nach entsprechender Aufhellung in Glycerin sieht man, daß die Tröpfchen auch den zentralen Chlorophyllballen durchsetzen. Behandelt man frische, nicht plasmolysierte Blätter direkt mit Alkohol, so kommt es nicht zur Ausfällung jener stark lichtbrechenden Körperchen und daher auch nicht zur Bildung der Tröpfchen bei nachfolgendem Wasserzusatz. Man kann also wohl annehmen, daß durch die Kochsalzlösung aus den Chlorophyllkörnern

oder aus dem Plasma oder aus beiden eine Substanz herausgelöst wird, die wie ein Eiweißkörper durch Alkohol gefällt wird und der Chlorophyllfarbstoff anhaftet. Durch Wasser tritt eine Spaltung ein, wobei sich grünliche Tröpfchen ausscheiden, die sich mit Osmium schwärzen, während eine zartflockige Masse zurückbleibt. Bringt man ein frisches, nicht plasmolysiertes Blatt in absoluten Alkohol und läßt, sobald der Zellinhalt tiefgrün gefärbt ist, unter dem Deckglas bei niedriger Temperatur langsam eintrocknen, so sieht man zunächst zwischen den entfärbten Chlorophyllkörnern äußerst kleine Tröpfchen auftreten, dann entstehen ziemlich plötzlich und gleichzeitig in allen Zellen größere Tröpfchen von deutlich grüner Farbe, die in größter Regelmäßigkeit zwischen den Chlorophyllkörnern angeordnet liegen. Wird das Präparat dann rasch in 1%ige Osmiumsäure gebracht, so färben sich die Tropfen alsbald tiefschwarz (Fig. 4 b).

Beobachtet man die Wirkung des Alkohols auf plasmolysierte Elodeablätter direkt unter dem Mikroskop, so gelingt es sehr oft, das Austreten intensiv grüner Tropfen am Rande und an der Oberfläche der Ballen zu sehen, bevor noch die letzteren ihren Farbstoff an die umgebende Flüssigkeit abgegeben haben. Die Substanz dieser Tropfen ist sehr zähflüssig oder weich, denn man sieht sie oft durch einen Fortsatz an den Ballen geheftet. Sehr interessante Bilder erhält man, wenn man die Blätter nach etwa vierstündiger Plasmolyse in Alkohol überträgt und bevor noch der Farbstoff ganz gelöst ist (etwa nach $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde) Glycerin zusetzt. Nach einiger Zeit entstehen dann in allen Zellen grüne Tropfen, deren Farbe von einem ganz blassen Gelbgrün bis zu einem tief gesättigten, dunklen Blaugrün wechselt. Während in den meisten Fällen zahlreiche kleine Tropfen auftreten, die dann den Innenraum der Zelle außerhalb des Ballens dicht erfüllen, entstehen bisweilen nur einige wenige, dafür aber um so größere, sehr intensiv gefärbte und stark lichtbrechende Tropfen (Fig. 5), die, wenn der zentrale Ballen entfärbt ist, offenbar die gesamte Menge des vorhandenen Chlorophyllfarbstoffes ein-

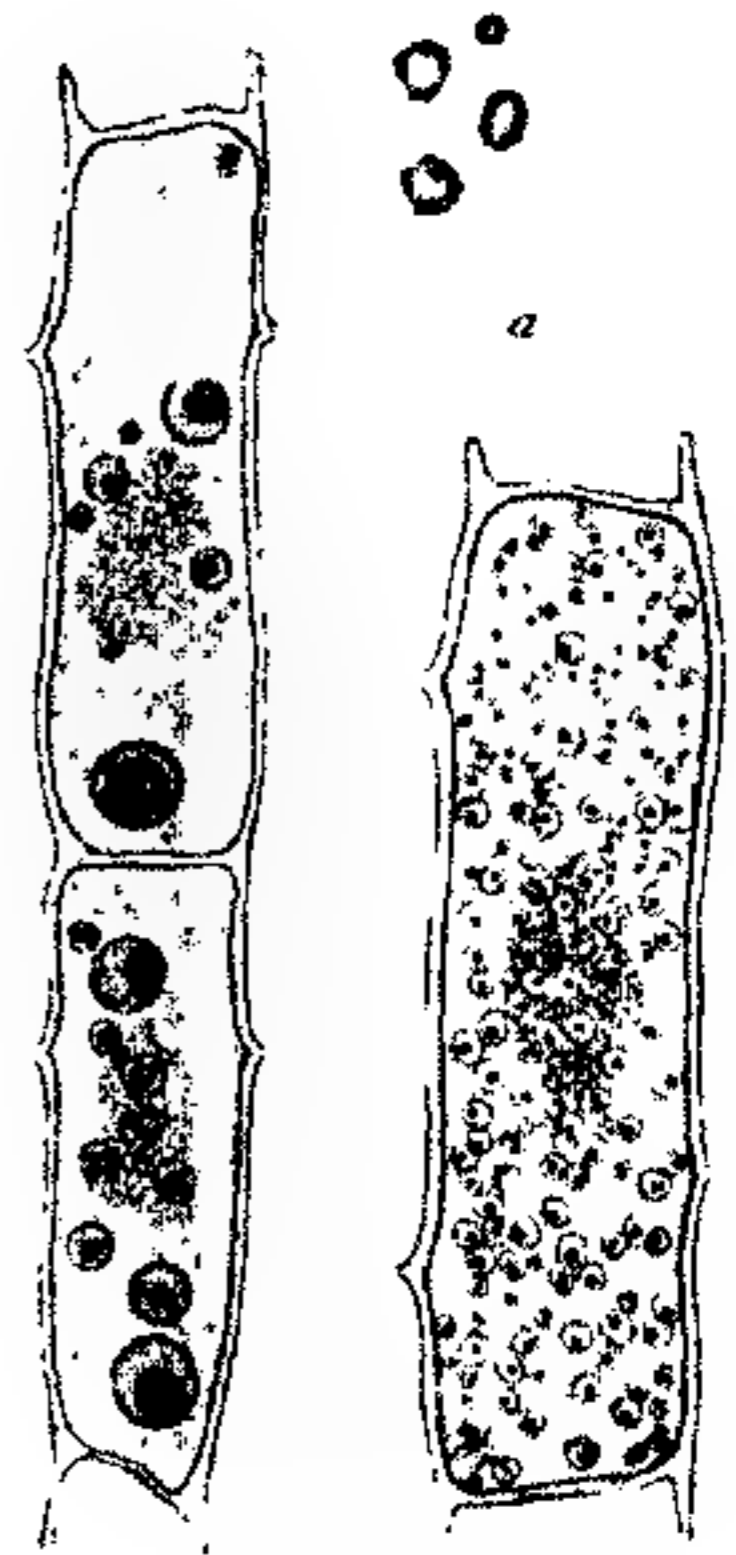


Fig. 5. Unterzellen plasmolysiert; Alkohol, dann Glycerin. Ausscheidung grüner Tropfen, die bei längerer Aufbewahrung sich in eine gelbe (äußere) und eine grüne (innere) Masse sondern. *a* Solche Tropfen länger mit Alkohol extrahiert.

schließen. Die oben erwähnten stark lichtbrechenden Körperchen, welche in der Regel erst dann auftreten, wenn der Farbstoff vollständig in die Zellflüssigkeit übergetreten ist, sind bei dem Glyzerinzusatz oft noch gar nicht vorhanden und stehen daher in keiner direkten Beziehung zu der beschriebenen Tropfenbildung. Man erhält vielmehr den Eindruck, als ob durch das Glyzerin der gelöste Farbstoff gewissermaßen in Tropfen ausgefällt würde (tropfige Entmischung). Besonders wichtig erscheint mir der Umstand, daß man in diesem Falle ganz zweifellos die Zusammensetzung der Tropfen aus mindestens drei verschiedenen Substanzen feststellen kann. Wenn sich auch solche Präparate in Glyzerin bisweilen mehrere Tage unverändert erhalten und namentlich die ganz großen Tropfen sich als sehr widerstandsfähig erweisen, so machen sich doch meist sehr bald auffallende Veränderungen geltend, deren Eintreten man beschleunigen kann, wenn man die Präparate für kurze Zeit in Alkohol zurückbringt. Während die Tropfen mehr und mehr erblassen und einen gelbgrünlichen Farbenton annehmen, entsteht im Zentrum ein kleines dunkelgrün gefärbtes Tröpfchen, welches schließlich braun oder fast schwarz wird. An den großen Tropfen kann man bei Alkoholzusatz den Vorgang Schritt für Schritt unter dem Mikroskop verfolgen. Sobald der Alkohol zu wirken beginnt, erfolgt nicht etwa eine Lösung des grünen Farbstoffes, wie man auf Grund des Verhaltens der Chlorophyllkörner unter ähnlichen Bedingungen wohl hätte erwarten können, sondern es macht sich vielmehr eine Konzentration der grünen Substanz in dem Sinne geltend, daß sie sich auf einen kleineren Raum inmitten des Tropfens zurückzieht. Auf diese Weise entsteht zunächst durch Entfärbung der peripheren Zone ein hellgelber schmaler Hof, der in der Folge immer breiter wird. Gar nicht selten sieht man dann, wie derselbe seinen ursprünglichen runden Kontur verliert und wie ein zäher Teig von dem eingeschlossenen dunkelgrünen Tropfen förmlich abschmilzt, der nun auf der schwefelgelben, zerflossenen, unregelmäßig begrenzten Masse aufruht, ohne seine sphärische Form zu ändern. Sehr häufig liegt der eingeschlossene Tropfen exzentrisch, immer jedoch dunkelt er sehr stark nach und man kann an den großen Tropfen sehr deutlich sehen, daß dies hauptsächlich durch die Bildung einer dünnen, fast schwarzen Rindenschicht bedingt ist, unterhalb deren die dunkelblaugrüne Substanz zunächst unverändert bleibt; an den kleineren Tropfen kann man natürlich diese Einzelheiten des Vorganges nicht verfolgen und erhält nur den Eindruck, daß in dem entsprechenden Stadium ein kleines dunkles Körnchen inmitten eines größeren blaßgelben Tröpfchens liegt. Bei Behandlung mit Osmiumsäure zu einer Zeit, wo schon die

Sonderung der gelben und grünen Substanz stattgefunden hat, nimmt die letztere allein eine dunkle Färbung an, wobei sie sich in ihrer ganzen Masse körnig trübt; die hellgelbe Hüllsubstanz behält ihre ursprüngliche Farbe, wird aber durch Vakuolenbildung mehr oder weniger schaumig.

Wenn man ein Präparat mit möglichst großen grünen Tropfen länger mit Alkohol extrahiert, so gelingt es den grünen (blaugrünen) wie den gelben Farbstoff vollständig in Lösung zu bringen, ohne daß aber der Tropfen selbst verschwindet, es bleibt ein farbloses Stroma zurück, welches in der Hauptsache dem grünen Anteil entspricht, ob von der gelben Hüllsubstanz ebenfalls eine farblose Grundlage erhalten bleibt, ist sehr schwer zu sagen, da nach völliger Entfärbung das Lichtbrechungsvermögen so wenig von der Umgebung verschieden ist, daß man die Frage mit Sicherheit schwer entscheiden kann. Dagegen ist das Stroma des grünen Anteils stark lichtbrechend und besteht offenbar aus einer festen resp. festgewordenen Substanz, die oft noch einen grünlichen Schimmer zeigt und in der sich besonders an der Peripherie kleine dunkle Körner eingelagert finden (Fig. 5a).

Noch eines sehr eigentümlichen Befundes muß ich hier gedenken, einmal der Bildung dunkelvioletter Tropfen in denjenigen Zellen, deren Zellsaft (Vakuoleninhalt) purpurrot gefärbt ist, wenn man nach vorgängiger Plasmolyse mit Alkohol behandelt. Da an normalen Blättern fast nur die Zellen der Mittelrippe und deren nächster Umgebung gefärbten Zellsaft zeigen, so sieht man jene dunklen Tropfen, die mit Jod gefärbten Stärkekörnchen täuschend ähnlich sehen, an mit Alkohol behandelten und in diesem untersuchten Blättern, auch nur dort. In Glyzerin bleibt Form und Farbe dieser Tropfen unverändert erhalten. Ferner entstehen an den zentralen Chlorophyllballen plasmolysierter Blätter bei Alkoholbehandlung, wenn auch nicht in allen, so doch in sehr vielen Fällen schön ausgebildete Chlorophyllkristalle in Form von rotbraunen Tafeln oder Nadeln, die oft eine beträchtliche Größe erreichen und den Ballen an der Oberfläche aufsitzen. Da dieselben ziemlich allgemein als ein spezifisches, durch Säurewirkung erzeugtes Umsetzungsprodukt des Chlorophyllfarbstoffes angesehen werden, so verdient dieser Befund Erwähnung.

Wie die mitgeteilten Erfahrungen zeigen, wird nach vorausgegangener Plasmolyse den Chlorophyllkörnern von Elodea durch Behandlung mit Alkohol der Farbstoff nicht als solcher entzogen, sondern offenbar in Verbindung mit einer lipoiden Substanz, worauf es wohl beruht, daß die grüne Lösung auch bei nachherigem Einlegen in Wasser

sich nur äußerst langsam durch Austritt des grünen Pigmentes entfärbt. In Glycerin erfolgt durch tropfige Entmischung eine anscheinend vollständige Ausscheidung jenes Substanzgemisches (Verbindung?) und zwar in nicht reversibler Form, denn jene grüne Tropfen sind in Alkohol nicht restlos wieder löslich.

Alle die geschilderten Erfahrungen brachten mich dazu, einmal den Rückstand einer einfachen alkoholischen Lösung von „Chlorophyll“ mikroskopisch anzusehen. Ich verfügte über eine solche Lösung, die durch Einlegen der unter der Epidermis gelegenen grünen Gewebslage junger unreifer Bohnenschoten in Kochsalzlösung, Auswaschen der plasmolysierten Schnitte mit Wasser und darauffolgend Extraktion mit Alkohol gewonnen wurde und zunächst prachtvoll grün erschien. Im Laufe mehrerer Wochen war sie beim Stehen allmählich verblaßt und hatte eine grünlichgelbe Farbe angenommen. Beim Verdunsten im Uhrglas trübte sich die Lösung durch Ausscheidung ganz kleiner, stark lichtbrechender Tröpfchen und nachdem fast alle Flüssigkeit verdunstet war, blieben massenhaft größere Tropfen zurück, welche wie Öltropfen aussahen, aber einen komplizierten Bau zeigten. Jeder einzelne Tropfen war entweder allseitig oder nur auf einer Seite von einem hellen Hof umgeben und bot so ein sehr charakteristisches Aussehen. Bei Behandlung mit Osmium färbten sich die Tropfen graubraun bis schwarz, sie waren aber von vorneherein nicht ganz farblos, sondern zeigten einen freilich nur ganz schwachen grünlichen Schimmer. In Wasser waren die Tropfen unlöslich, flossen aber zu größeren Massen zusammen, die sehr charakteristische Myelinformen bildeten. Bei der makrochemischen Untersuchung erwies sich das „Fett“ als sehr phosphorreich. Tropfen, welche den in den Zellen auftretenden im Aussehen und Verhalten durchaus entsprechen, erhielt ich dadurch, daß ich eine kleine Menge eines tiefgrünen alkoholischen Auszuges aus gekochtem Spinat auf einem Objektträger mit etwas Glycerin vermischte und langsam verdunsten ließ.

Außerordentlich interessant ist die Wirkung des Chloralhydrates. Wenn man ein durch zwei Schnittflächen begrenztes frisches Blattstückchen in eine gesättigte Lösung bringt, so bemerkt man meist schon nach kurzer Zeit in der Nähe der Schnittländer die Bildung großer grüner Tropfen in den Zellen, die später auch inmitten des Blattstückes auftreten und durchaus den durch Glycerinbehandlung entstandenen gleichen. In beiden Fällen (Alkohol- und Chloralbehandlung) erscheint der Zellinhalt durch eine aus den Chloroplasten herausgelöste Substanz, die aber zunächst in den Zellen verbleibt, gleichmäßig grün gefärbt.

Erst dann beginnt die Tropfenbildung als Folge einer Entmischung. Der Plasmaschlauch erscheint in der Regel etwas kontrahiert und von der Zellwand abgehoben.

Wenn man die erste Einwirkung des Chloralhydrats unter dem Mikroskop beobachtet, so sieht man, wie die Chlorophyllkörner verblassen und in dem Maße als sie sich entfärben eine eigentümlich fein punktiertes Aussehen gewinnen; mit der ausgetretenen grünen Substanz zusammen bilden sie eine durchsichtige Masse, in deren Innern man anfangs noch die Stärkeeinschlüsse sehr deutlich erkennt. Allmählich werden dann die Chloroplasten immer blasser und auch die Stärkekörnchen verlieren ihr starkes Lichtbrechungsvermögen, indem sie stark quellen. Sie platten sich dann gegenseitig ab und bilden so getrennt durch dünne Lamellen von Plasma und den Resten der Stromata der Chloroplasten ein zierliches Wabenwerk. Die hellen Wabenräume, die Vakuolen täuschend ähnlich sehen, sind nach Ausweis der Jodprobe mit gequollener Stärke ausgefüllt. Je nach der ursprünglichen Lage der Chlorophyllkörner entstehen so entweder inmitten der Zellen größere Ballen oder ein Wandbelag von zunächst diffus grüner Farbe. Ersterenfalls kann man oft sehr deutlich sehen, wie unter Entfärbung des Klumpens ein großer, grüner, ganz homogener Tropfen langsam hervorquillt, dessen Zähflüssigkeit sich durch seine Tränenform sofort verrät. Auch im Innern der Masse kann es zur Tropfenbildung kommen. In der Regel entstehen gleichzeitig an mehreren Orten zunächst kleine grüne Tröpfchen, die rasch heranwachsen und meist eine beträchtliche Größe erreichen (Fig. 6). Die Mehrzahl erscheint mehr gelblich grün, einige wenige blaugrün. Bisweilen füllt die ausgetretene zähe farbige Substanz, der man immerhin den von Pringsheim für ähnliche Tropfenbildungen gewählten Namen „Lipochlor“ geben kann, den Raum einer Zelle fast zu einem Drittel an, ohne sich zunächst zu Tropfen umzuformen. Bei längerer Einwirkung des Reagens verteilen sich die grünen Tropfen meist wieder im Zellinhalt, bilden sich aber, wenn man das Präparat in einem Schälchen mit Chloralhydratlösung aufbewahrt (nach mehreren Stunden), neuerdings doch zeigen sie dann nicht mehr das ursprüngliche schöne Grün, sondern erscheinen olivenfarbig. Mit Osmium färben sich diese Tropfen sofort dunkelbraun bis schwarz, außerdem erscheint aber auch der ganze übrige Zellinhalt durchsetzt von zahllosen, sehr

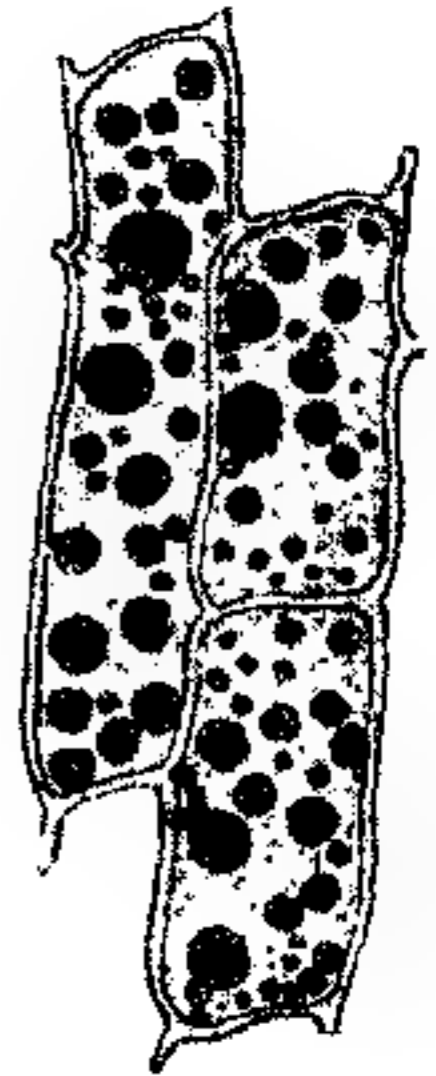


Fig. 6. Unterzellen. Tropfenbildung nach Einwirkung von Chloralhydrat.

kleinen schwarzen Tröpfchen. In den größeren Tropfen bilden sich bei Osmiumbehandlung oft farblose Vakuolen, so daß sie ein schaumiges Aussehen gewinnen. Werden solche Zellen mit verdünnter HCl (1:5 W) gekocht, so bilden sich massenhaft braunrote Tröpfchen von Chlorophyllan. Wenn man ein Präparat im Stadium der olivenfarbigen Tropfen in Äther bringt und einige Zeit stehen läßt, so verschwinden jene zunächst, bilden sich aber, wenn das Präparat ganz kurz mit Alkohol behandelt und dann in Glyzerin eingedeckt wird, fast sofort wieder; nur sammelt sich die wie vorher olivenfarbige Masse jetzt in wahren

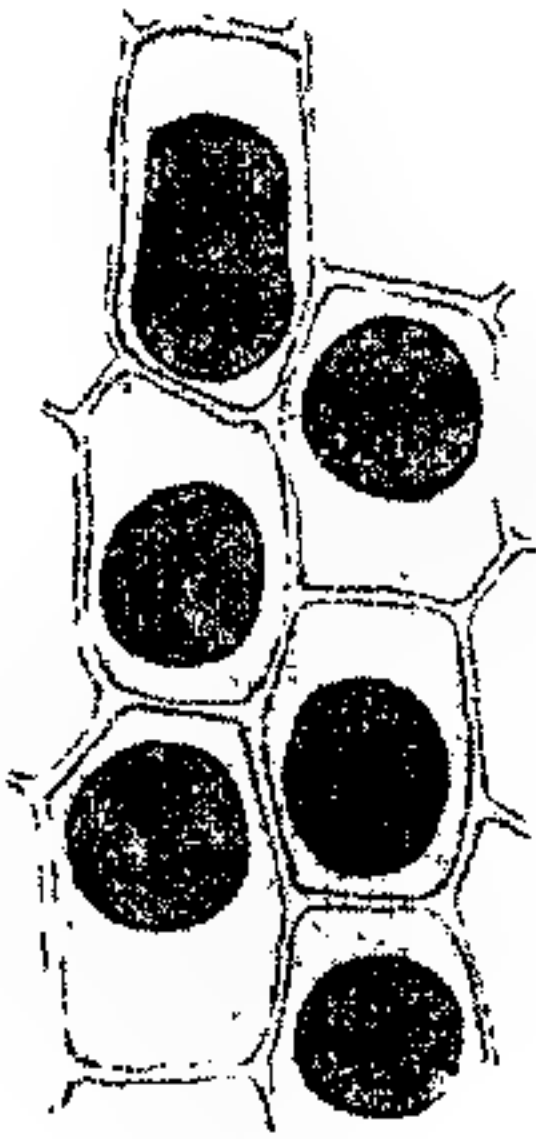


Fig. 7.

Riesentropfen an, die den größten Teil der Zelle oder sogar den ganzen Innenraum ausfüllen (Fig. 7), wodurch solche Präparate ein höchst charakteristisches Aussehen gewinnen. Mit der Größe der Tropfen ändert sich auch etwas die Intensität der Färbung, da ja annähernd gleiche Mengen des Farbstoffes auf verschieden große Massen eines an sich farblosen Substrates verteilt sind. Denn daß es sich um ein solches handelt, geht daraus hervor, daß man, wiewohl nur selten in einzelnen Zellen, auch farblose, sonst aber ganz gleiche Tropfen findet. Namentlich ist mir dies an einzelnen der eigenartigen „hyalinen Zellen“ aufgefallen, welche man fast immer zwischen den normalen eingestreut findet.

Neben den gefärbten Tropfen erkennt man besonders in den großen Oberzellen meist sehr deutlich die zierlichen Stärkegeritter, von denen schon die Rede war.

Bringt man ein solches Präparat in Wasser, so erleiden die Tropfen sehr auffallende Veränderungen, indem sie ruckweise, man möchte sagen „zuckend“, sich verkleinern und dabei entweder ihre Kugelform beibehalten oder, wenn sie der Wand anhaften, entsprechend abgeplattet erscheinen. Dabei dunkeln sie zusehends, um schließlich ganz undurchsichtig schwarz zu werden. Dieselben Veränderungen vollziehen sich, nur sehr viel langsamer, wenn ein solches Präparat in Glyzerin eingedeckt 2—3 Tage liegen bleibt. In beiden Fällen findet man einzelne Zellen, in welchen die Tropfenmasse nicht gleichförmig gedunkelt ist, sondern mit Beibehaltung der grünen Farbe bei genügender Durchsichtigkeit im Innern einen oder mehrere unregelmäßig gestaltete dunkle, offenbar feste Körper erkennen läßt (Fig. 8a und b), deren Umrisse man dann oft bei einiger Aufmerksamkeit auch in anderen scheinbar ganz homogen gedunkelten Tropfen zu erkennen vermag. Vielfach

läßt sich nun feststellen, daß die Schwärzung der Tropfenmasse durch sehr kleine, dicht beisammenliegende dunkle Körnchen verursacht wird, die zweifellos mit den größeren Körpern identisch sind und in der noch immer grünen, an sich durchsichtigen Grundsubstanz der Tropfen als feste Ausscheidungen eingeschlossen liegen (Fig. 8c). Dieser Vorgang, der an einem in Glycerin eingeschlossenen Präparat ganz langsam verläuft und zu seiner Vollendung Tage beansprucht, vollzieht sich in Wasser innerhalb weniger Minuten und in 1%iger Osmiumsäure augenblicklich. Letzterenfalls kann man leicht der Täuschung verfallen aus der intensiven Schwärzung der Tropfenmasse auf die Anwesenheit von Fett oder einer fettähnlichen Substanz (Lecithin) zu schließen. Je kleiner die Tröpfchen sind, desto schwieriger wird im gegebenen Falle die Entscheidung sein. Wenn ich daher auch glaube, daß die Osmiumwirkung in allen bisher beschriebenen Fällen wenigstens zum Teil auf dem Vorhandensein eines lecithinartigen Lipoids beruht und mich dabei hauptsächlich auf die Tatsache stütze, daß auch die farblosen, nach Verdunstung eines alkoholverblaßten Chlorophyllauszuges zurückbleibenden myeloïden Tropfen sich mit Osmium schwärzen oder wenigstens bräunen, so bin ich mir doch wohl bewußt, daß damit ein zwingender Beweis nicht gegeben ist, der sich nur auf makrochemischem Wege wird erbringen lassen.

Frägt man nun nach der Natur jener schwarzen geformten Niederschläge, so handelt es sich zweifellos nicht um Chlorophyllan im bisherigen Sinne, denn von diesem unterscheiden sich jene sowohl durch die Farbe wie auch durch die Form, welche letztere niemals deutlich kristallinisch ist. Nach dem ganzen chemischen Verhalten stimmen die olivgrünen Tropfen, sowie die in diesen durch Wasser oder Glycerin

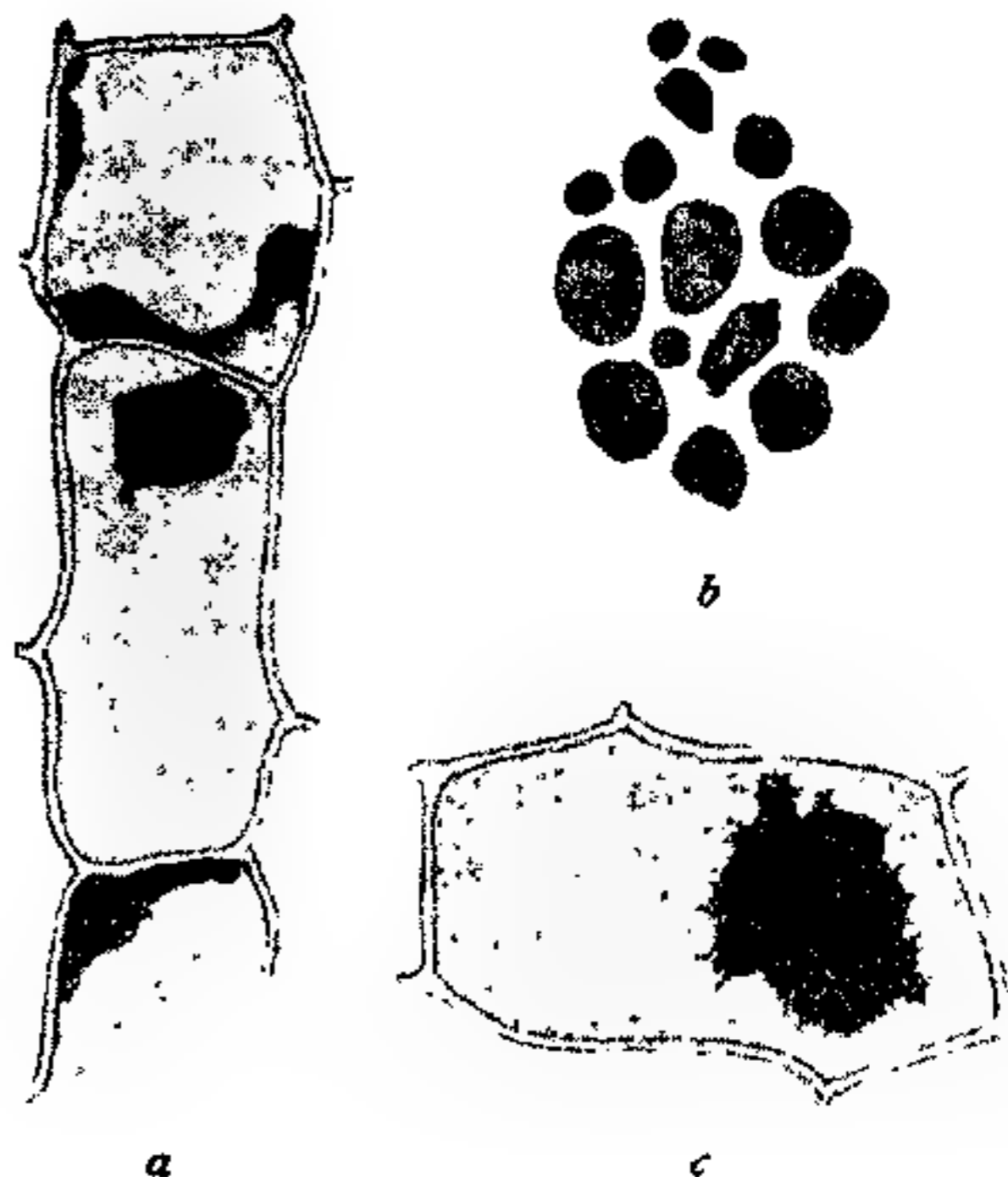


Fig. 8. *a* Oberzellen. Chlorhydrat, Äther, Alkohol, Glycerin, Wasser. Die Tropfen erscheinen auseinandergelassen mit dunklen Einschlüssen. *b* Eine ebenso behandelte Zelle mit äußerst feinen, dunklen Körnchen in der Masse des Tropfens. *c* Tropfen mit dunklen Einschlüssen aus ebenso behandelten Zellen.

entstehenden schwarzen amorphen Niederschläge mit Willstätter's „Phäophytin“ überein. Er gibt folgende Charakteristik: „Phäophytin ist ein Wachs; es wird nicht in deutlich kristalliner Form erhalten, bildet aber baumähnliche kristallinische Gebilde. Es ist blauschwarz gefärbt, in Lösung olivenbraun und bei großer Schichtdicke in der Durchsicht rot. In heißem Alkohol ist es ziemlich schwer, in kaltem sehr schwer löslich; in Äther löst es sich träge, aber beträchtlich sehr leicht in Benzol, in Chloroform spielend, in Petroläther ist es fast unlöslich.“ Alles dies läßt sich auch mikrochemisch leicht feststellen. Setzt man zu einem Präparat, in welchem die Tropfen durch Wasserzusatz ganz schwarz geworden sind, zunächst Alkohol, dann Chloroform zu, so erfolgt sofort Lösung; man kann aber die Tropfen in ihrer ursprünglichen olivgrünen Farbe sofort wieder herstellen, wenn man nach dem Verdunsten des Chloroforms Glycerin zusetzt. Das Phäophytin ist ein Produkt der Säurewirkung auf Chlorophyll oder auf die Phylline, die darin besteht, daß das komplex gebundene Magnesium quantitativ abgespalten wird, wobei die Farbe von Grün in Braun umschlägt. Da bei der angewendeten Darstellungsmethode keine Säure zugesetzt wurde, so kann die Spaltung nur durch den sauren Zellsaft verursacht sein. Schon die regelmäßige Anwesenheit von Kalkoxalat weist auf Oxalsäure hin, die ja auch Willstätter ursprünglich zur Gewinnung des Phäophytins benutzte. In der Tat reagiert der Zellinhalt stark sauer und enthält nachweislich freie Oxalsäure.

Während die Ausfällung von schwarzen Phäophytinkörnchen im Stadium der olivgrünen Tropfen bei Wasserzusatz verhältnismäßig langsam vor sich geht, geschieht dies fast momentan im Stadium der primären Tropfenbildung. Setzt man zu einem Präparat, welches schön ausgebildete große grüne Tropfen zeigt, Wasser, so entsteht in jenen sofort eine Fällung in Form kleinerer oder größerer ganz dunkler Körnchen, die offenbar den dunklen Zentralkörperchen entsprechen, welche sich in den durch Glycerin an Alkoholpräparaten entstehenden Tropfen bei längerem Stehen immer ausbilden. Die Körnchen erfüllen entweder das Innere der Tropfen gleichmäßig oder lassen den Rand derselben teilweise frei; man erkennt dann, daß die grüne Färbung keineswegs verschwunden ist. Die meisten der Tropfen verlieren ihre sphärische Gestalt und ziehen sich mehr oder weniger in die Länge, so daß typische Myelinformen entstehen. Äußerst charakteristische Myelinformen entstehen oft an solchen Stellen, wo das Chloralhydrat rascher einwirkt, wie besonders in der Nähe der Schnittränder oder in direkt angeschnittenen Zellen. Dann kommt es nicht selten zu einer Verschmelzung der

Chloroplasten und zur Bildung einer zähflüssigen plastischen grünen Masse, in der sich vielfach farblose helle Tropfen ausbilden, wodurch solche Gebilde, abgesehen von der Farbe, völlig das Aussehen vorgequollenen Nervenmarkes gewinnen (Fig. 9). Teils sind es einzelne, von einer grünen Rindenschicht überzogene, stark lichtbrechende große Tropfen, teils unregelmäßig geformte, längliche oder verzweigte stumpflappige Körper.

Sehr bemerkenswert ist das Verhalten vergilbter Blattzellen bei gleicher Behandlung. Läßt man Elodeablätter in einer Glasdose mit ganz wenig Wasser 3—4 Wochen im Dunkeln stehen, so werden sie gelb und zeigen bei mikroskopischer Untersuchung intensiv gelbe sehr kleine Chloroplasten, deren Durchmesser kaum ein Viertel des normalen beträgt. Stärkeeinschlüsse fehlen ganz. In gesättigter Lösung von Chloralhydrat zerfließen anscheinend die Chloroplasten zu einer rein gelb gefärbten, zähflüssigen Masse, die sich teils in Tropfen sammelt, teils der Wand anliegende größere, unregelmäßig geformte Anhäufungen bildet, die den Zellraum teilweise ausfüllen. Behandelt man solche Präparate zunächst mit Äther und deckt sie dann in Glycerin ein, so bilden sich alsbald sehr große kanariengelbe Tropfen, den olivgrünen ganz ähnlich, die an frischen Blättern unter gleichen Umständen entstehen. Vielfach sammelt sich auch die gelbe Masse in den Zellen zu unregelmäßigen Klumpen von Amöbenform an. Ersetzt man dann das Glycerin durch Wasser, so dunkeln die Tropfen und sonstigen gelben Körper sofort, indem in ihnen Niederschläge in Form kleiner schwarzer Körnchen entstehen. In den meisten größeren Tropfen findet auch hier eine Sonderung der Substanz statt, indem sich ein dunklerer, meist rotgelb gefärbter, scharf umschriebener, zentraler Kern bildet, der von der rein gelben, viel schwächer lichtbrechenden Tropfenmasse umhüllt wird, wie ein Nucleolus vom Zellkern. In den spärlichen Zellen, die noch einen Rest grünen Farbstoffes bewahrt haben, erscheint der „Nucleolus“ der gelben Tropfen schön blaugrün gefärbt und nicht selten seinerseits wieder von einem farblosen Hof umgeben.

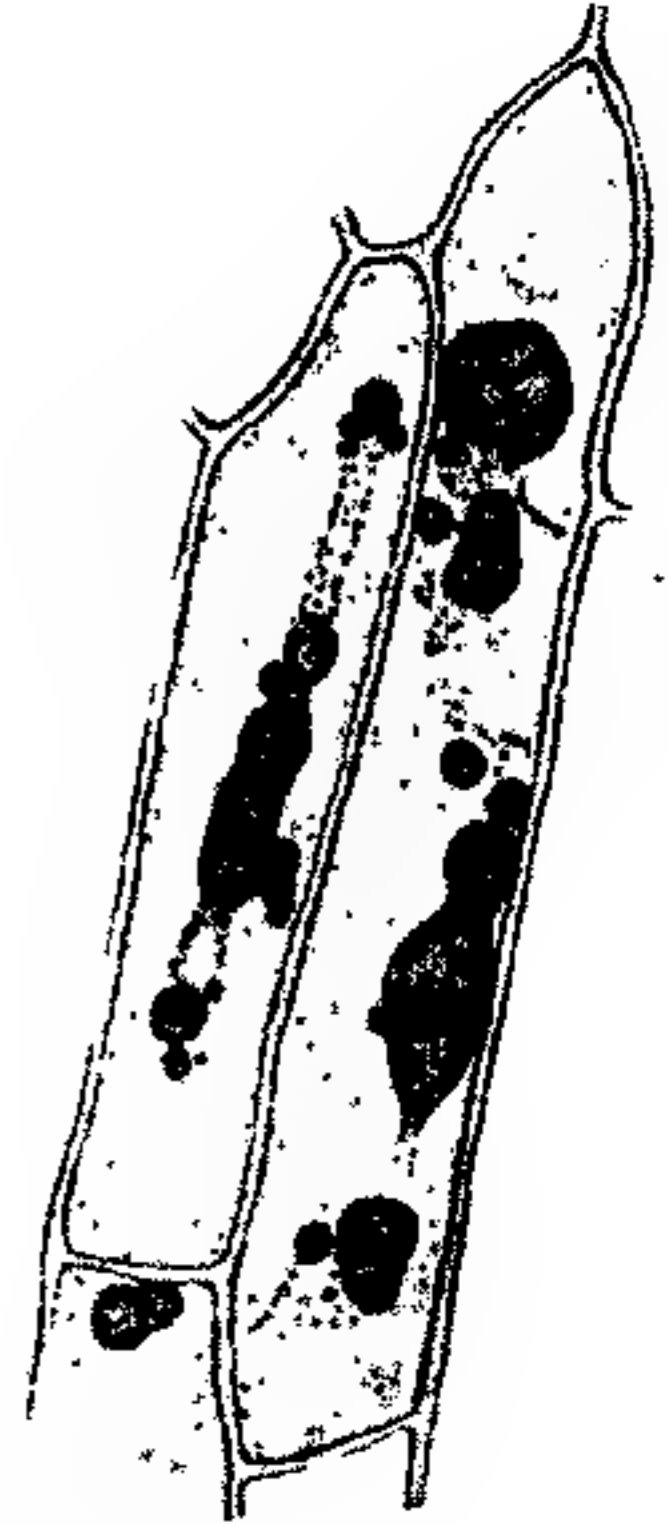


Fig. 9.

Wenn man die Umwandlung der gelben Riesentropfen bei Wasserzusatz unter dem Mikroskop näher verfolgt, so ist die erste und auf-

fallendste Erscheinung eine sofortige sehr beträchtliche Verkleinerung der Tropfen, wobei die Farbe auch abgesehen von dem Auftreten kleiner schwarzbrauner Körnchen in ein ziemlich dunkles Rötlichgelb umschlägt. Nach einiger Zeit beginnt dann die Sonderung der Substanz, indem an der Oberfläche der Tropfen eine hellgelbe Masse in Gestalt kleiner Höcker und Tröpfchen austritt, die dann zusammenschmelzen und einen gelben Hof um einen kleinen sehr dunklen rotbraunen Zentralkörper bilden. Beim Übertragen solcher Präparate in Glyzerin lösen sich die dunklen Körnchen, die in den äußeren hellgelben Hof niemals übergehen, meist völlig auf und die Zentralkörper erscheinen dann bräunlichgelb gefärbt. Bringt man ein Präparat mit reingelben Riesentropfen aus Glyzerin direkt in 1%ige Osmiumsäure, so entstehen unter bedeutender Verkleinerung der Tropfen sofort massenhaft dunkle Körnchen in denselben, wobei aber auch die Grundsubstanz stark dunkelt und schließlich werden die Tropfen tiefschwarz. Da dies auch dann der Fall ist, wenn die Tropfen, wie es nicht selten vorkommt, so wenig gelben Farbstoff (Xanthophyll) enthalten, daß sie nahezu farblos erscheinen, so kann nicht bezweifelt werden, daß die Grundsubstanz sich auch unabhängig von der Niederschlagsbildung mit Osmium schwärzt. Mit konzentrierter Schwefelsäure färben sich die gelben Tropfen schön blau.

Alle diese Beobachtungen sprechen entschieden dafür, daß die Chloroplasten reich an einer lipoïden Substanz sind, mit der vereint der Farbstoff sowohl bei der Behandlung mit Chloralhydrat wie mit Alkohol austritt. Auch Willstätter (l. c. pag. 175) vertritt die Anschauung, daß „die Auflösung des Chlorophylls in den verschiedenen Fällen und seine Wiederabscheidung sich durch die lösende Wirkung der mit Alkohol sich vermischenden lipoïden Chloroplastenbestandteile erklärt“. Es scheint daher, daß ebenso, wie es chemische Beziehungen zwischen Blattgrün und rotem Blutfarbstoff gibt, auch Analogien in der Zusammensetzung der Stromata der roten Blutkörperchen und der Chloroplasten existieren, die sich hauptsächlich in dem reichen Gehalt an Lipoïden geltend machen.

Bekanntlich hat schon vor langen Jahren Pringsheim beobachtet, daß aus Chlorophyllkörpern unter gewissen Umständen „öartige“ grüengefärbte Tropfen austreten. Er setzte chlorophyllhaltige Zellen heißen Wasserdämpfen aus oder kochte direkt mit Wasser und bekam dann, wenn eine bestimmte, für verschiedene Gewebe verschieden hohe Temperatur innegehalten wird, stets eine Ausscheidung grüner, in Alkohol und Äther löslicher Tropfen, von denen er annahm, daß sie

nicht aus Chlorophyllfarbstoff allein bestehen, sondern, „wie schon der unmittelbare Augenschein lehrt“, aus einer öligen Grundlage, — dem Träger des Farbstoffes — der diesen selbst und die ihn sonst noch begleitenden Substanzen in Lösung hält und als „Lipochlor“ bezeichnet wurde. Ohne von den Untersuchungen Pringsheim's Kenntnis zu haben, fand ich bei anhaltendem (2—3stündigen) Kochen von plasmolysierten Elodeablättern in 2%iger Kochsalzlösung, deren Volumen durch Wiederersatz des verdunsteten Wassers konstant erhalten wurde, in vielen, wenn auch nicht in allen Zellen eine Ausscheidung grüner Tropfen, welche durchaus der Beschreibung Pringsheim's entsprechen und in der Tat ganz den Eindruck gefärbter Fetttropfen machten. Ich

hatte solche Versuche hauptsächlich in der Absicht angestellt, durch Koagulation das Vorhandensein von genuinen Eiweißstoffen im Zellsaft nachzuweisen. Fig. 10a gibt ein gutes Bild von Lage und Anordnung dieser Tropfen, die von sehr verschiedener Größe, meist aber viel kleiner sind, als die früher beschriebenen, mit denen sie wohl wesensgleich sind. Ihre Form ist, wie auch Pringsheim angibt, nicht immer genau sphärisch, so daß man mehr den Eindruck erhält, als ob

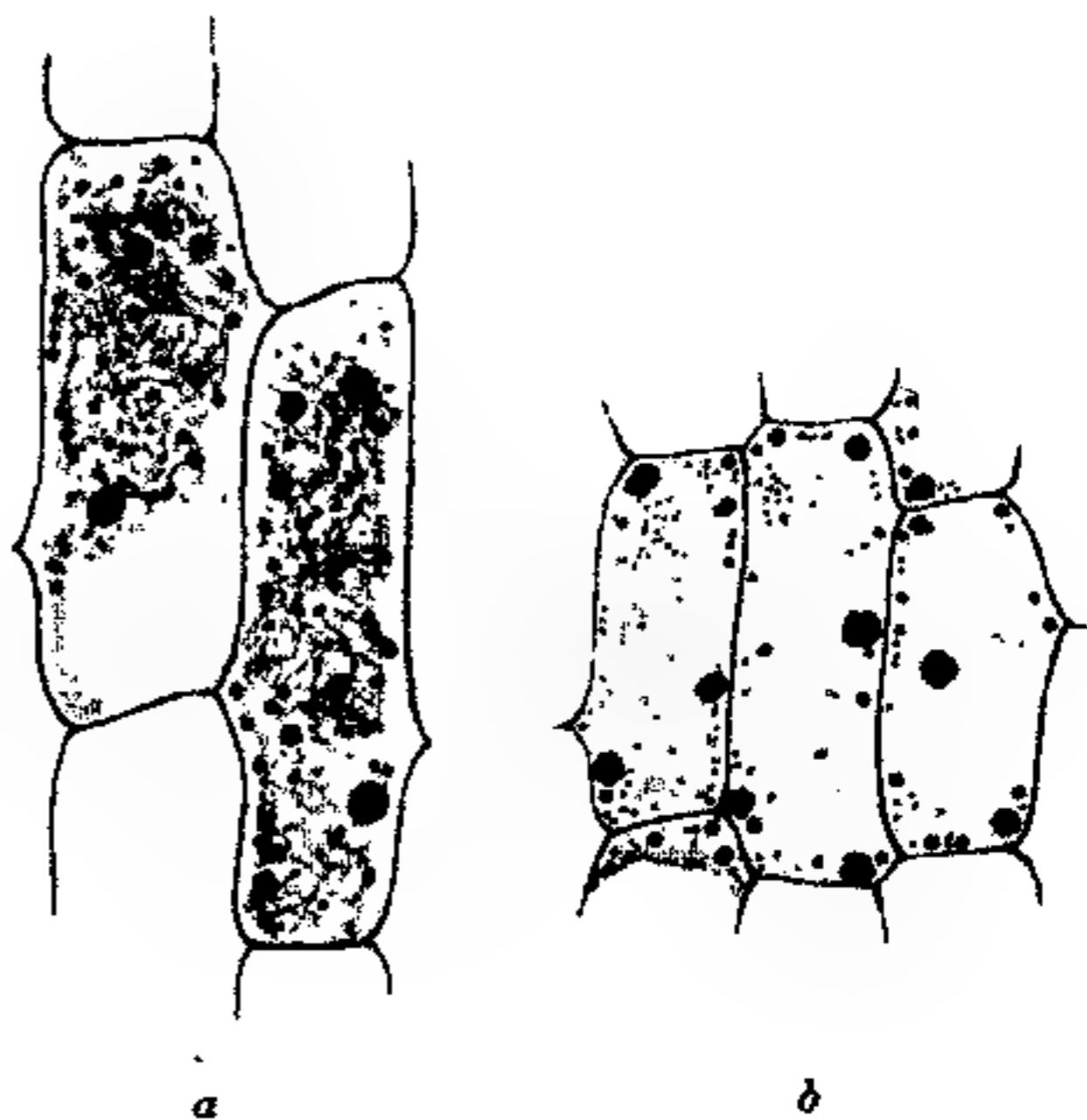


Fig. 10.

sie aus einer weichen, jedenfalls nicht dünnflüssigen Masse beständen. Ihre Herkunft aus den Chlorophyllkörnern verrät sich, abgesehen von der meist prachtvoll blaugrünen Farbe, auch schon durch ihre Lagerung in der Umgebung und zum Teil auch im Inneren des zentralen Körnerballens. Daß in diesen Tropfen wirklich eine lipöide Substanz enthalten ist, scheint aus ihrem Verhalten gegen Osmiumsäure hervorzugehen, durch die sie tiefschwarz gefärbt werden. Dagegen konnte ich mich nicht davon überzeugen, daß sie, wie Pringsheim angibt, sich in Alkohol und Äther schnell und restlos auflösen. Sie werden dann zwar entfärbt, bleiben aber in ihrer Form und anscheinend auch in ihrer Größe erhalten, haben aber nun die Fähigkeit, sich mit Osmium zu schwärzen, eingebüßt, desgleichen auch ihr starkes

Lichtbrechungsvermögen. Jeder „Lipochlor“-Tropfen besteht aus einer in Alkohol und Äther unlöslichen Grundsubstanz, die vielleicht eiweißartiger Natur (Lipoproteid?) ist und an der außer dem grünen Chlorophyllfarbstoff auch noch ein alkohollöslicher, fettähnlicher Körper haftet, der sich mit Osmium intensiv schwärzt.

Die Untersuchung eines vergilbten Exemplares einer kleinblättrigen Elodea, das aber noch lebte und sogar schwache Plasmaströmung zeigte, bot mir erwünschte Gelegenheit, die Tropfenbildung in einem Falle zu prüfen, wo Chlorophyllgrün überhaupt fehlte. Die vergilbten Blätter ließen sich sehr gut plasmolysieren, wobei sich aber entsprechend der geringen Zahl und Kleinheit der offenbar atrophischen, gelblich gefärbten Chlorophyllkörner in der Mitte jeder Zelle nur ein verhältnismäßig kleines Klümpchen aus Plasma und eingeschlossenen Körnern bildete. Nach etwa 2stündigem Kochen in Kochsalzlösung hafteten demselben fast in jeder Zelle kleinere und größere Tropfen von blaßgelber Farbe an, welche bei Behandlung mit Osmiumsäure tiefschwarz wurden, während die Masse des Ballens einen bräunlichen Farbenton annahm. Es fällt hier besonders auf, daß auch die einzelnen gelblichen Chlorophyllkörner durch Osmium deutlich gebräunt werden. Werden solche Blätter ohne vorhergehende Plasmolyse mit Kochsalzlösung gekocht, so sieht man bei darauffolgender Osmiumbehandlung, namentlich in den kleinen Unterzellen, fast jedes einzelne Chlorophyllkorn mit einem schwarzen Tröpfchen behaftet, welches offenbar aus jenem ausgetreten ist, während die großen Oberzellen förmlich umrahmt sind von größeren und kleineren randständigen Tropfen (Fig. 10 *b*); außerdem sind aber auch noch solche enthalten, die einer Gruppe von Chlorophyllkörnern anhaften und so ihre Entstehung aus diesen ganz deutlich erkennen lassen. Viel besser geeignet sind Elodeablätter, welche in der oben angegebenen Weise durch wochenlanges Liegen vergilbt sind. Solche Blätter zeigen aber auch sonst ein sehr bemerkenswertes Verhalten. Bringt man solche nach vorhergehender Plasmolyse ohne Alkoholbehandlung sofort in 1%ige Osmiumsäure, so dunkeln sie sofort sehr stark und man sieht bei mikroskopischer Untersuchung, daß der flüssige Inhalt aller Zellen eine ähnliche, nur mehr bräunliche Purpurfarbe angenommen hat, wie sie in vereinzelter Zellen auch normal vorkommt; bei längerer Einwirkung tritt das Rot immer mehr zurück und es bleibt schließlich nur eine mehr oder weniger starke Bräunung zurück, die sich beim Aufbewahren der Präparate in Glycerin meist noch erheblich vertieft. Aber nicht nur der

Zellsaft reagiert in dieser Weise mit Osmium, sondern auch das Plasma und die Chlorophyllkörner des zentralen Ballens färben sich bei längerer Einwirkung der Osmiumsäure dunkelbraun bis schwärzlich. Die Intensität dieser Färbung ist nicht in allen Zellen die gleiche, am dunkelsten erscheinen immer die stärke-reichen Zellen der Mittelrippe und zwar sowohl der Zellsaft, wie der feste Inhalt, nach dem Außenrande zu blaßt die Färbung sehr deutlich ab.

Dieser Befund scheint darauf hinzudeuten, daß lipoide Substanzen (Lecithin) nicht nur, wie schon Hoppe-Seyler zeigte, einen wesentlichen Bestandteil der Chlorophyllkörner

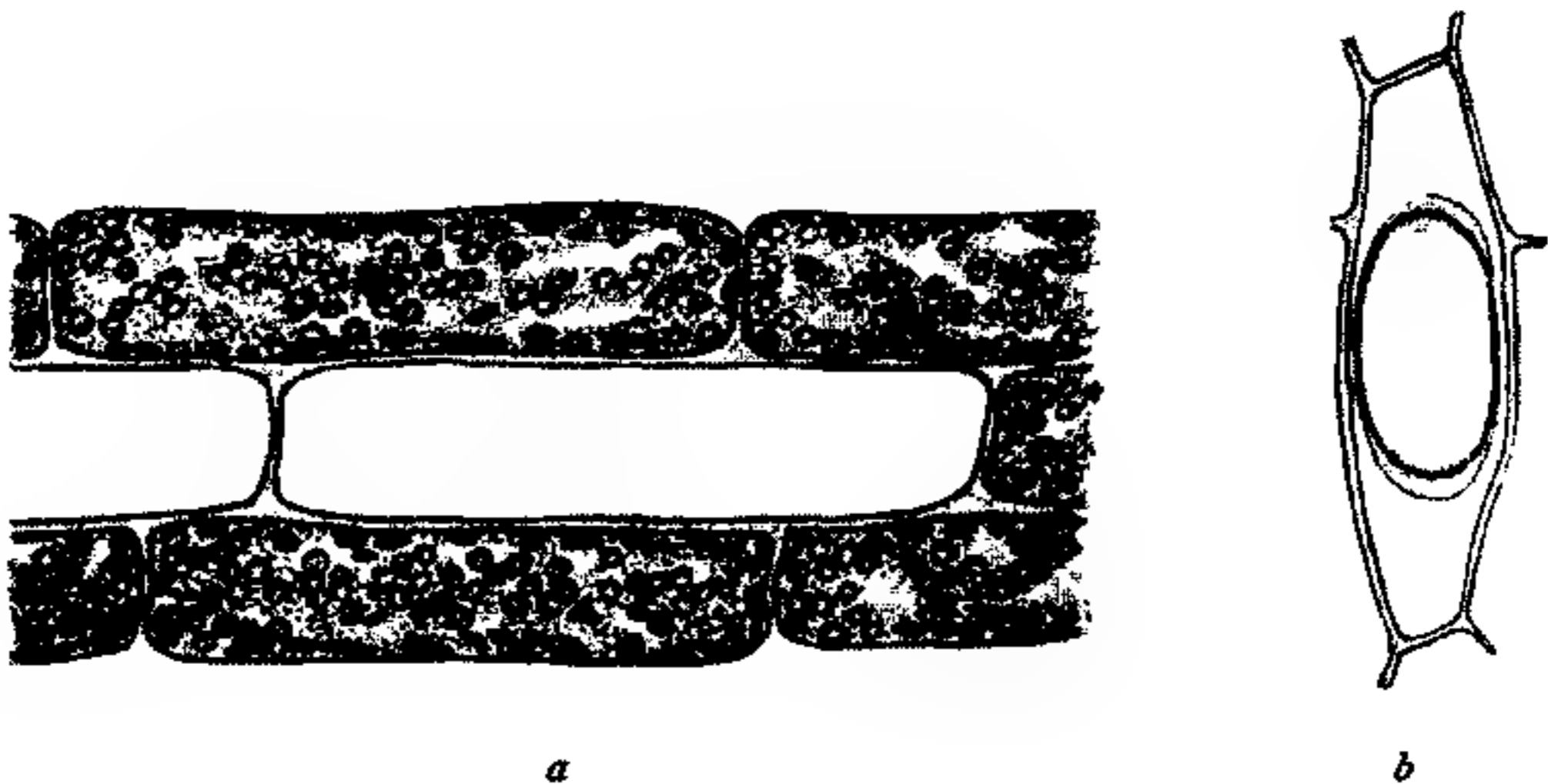


Fig. 11.

bilden, sondern auch im Plasma der betreffenden Zellen und vielleicht gelegentlich sogar im Zellsaft enthalten sind. Da sich an normalen grünen Elodeablättern niemals ein ähnliches Dunkeln des Zellinhaltes in Osmiumsäure zeigt, muß man wohl schließen, daß bei dem Prozeß des Vergilbens sich mehr oder weniger tiefgreifende Veränderungen des gesamten Zellinhaltes vollziehen, durch welche die sonst „maskierten“ Lipoide direkt reaktionsfähig gemacht werden.

Sehr weitgehende chemische Umwandlungen bleiben auf einzelne Zellen beschränkt und finden sich auch bei ganz normalen Blättern, namentlich an der Unterseite, wo gewisse Zellen durch ihr besonderes Aussehen sofort auffallen, indem an Stelle des normalen Zellinhaltes eine völlig farblose stark lichtbrechende Substanz getreten ist, welche den Zellraum entweder ganz ausfüllt (Fig. 11 *a*) oder, wie es regelmäßig bei plasmolysierten Blättern der Fall ist, in der Mitte einen eiförmigen Körper bildet, dessen kleinerer Durchmesser oft den Querdurchmesser der Zelle

übertrifft, so daß diese entsprechend aufgetrieben erscheint. Immer ist dieser Körper dann noch umgeben von einer Vakuole, die er aber im Gegensatz zu dem Plasma-Chlorophyllballen in normalen Zellen fast ganz ausfüllt, so daß nur ein schmaler Raum zwischen der Vakuolenhaut und der Oberfläche des Körpers bestehen bleibt (Fig. 11 b). Von Struktur ist in solchem Falle meist keine Spur zu bemerken. Doch lassen sich in anderen Fällen ganz zweifellos geformte Inhaltskörper erkennen, die nach Aussehen, Lage und Anordnung nicht wohl etwas anderes sein können als umgewandelte Chlorophyllkörner. Bisweilen erscheinen sie noch ganz deutlich als runde, ziemlich stark lichtbrechende und etwas grünlich gefärbte Körperchen, welche durch die ganze Masse gleich-



Fig. 12.

förmig zerstreut liegen (Fig. 12). Weiterhin scheint ihre Größe immer mehr abzunehmen und schließlich erscheinen sie nur als stark lichtbrechende Pünktchen von eigentümlichem Glanz. An mehreren Exemplaren von *Elodea densa* ist es mir gelungen, sozusagen die ganze Entwicklungs-

reihe in normalen chlorophyllhaltigen Zellen bis zu den völlig homogenen farblosen zu verfolgen, so daß ich trotz der ungeheuren Verschiedenheit nicht mehr daran zweifeln kann, daß die hyalinen Inhaltskörper durch eine ganz allmähliche Umwandlung des normalen Zellinhaltes entstanden sind. Leider ist es mir nicht gelungen über die Ursachen und das Wesen derselben ins klare zu kommen, da ich gezwungen war die vorliegenden Untersuchungen vorzeitig abzubrechen. Das mikrochemische Verhalten dieser Zellen ist sehr merkwürdig. Wenn man ein frisches Blatt einfach mit Jodjodkaliumlösung behandelt, so nehmen die fraglichen Inhaltskörper eine gelbrote, zum Teil wohl auch eine fast rein rote Farbe an und zwar bevor noch die Stärkeeinschlüsse der Chlorophyllkörner sich merklich färben. Da sich geformte Stärke in den hyalinen Zellen niemals nachweisen läßt, so liegt es nahe, an gelöste und aufgespaltene Stärke (Dextrine) zu denken, um so mehr als es mir einigemal gelungen ist, in denselben auch Zucker nachzuweisen. Bringt man plasmolysierte Blätter direkt aus der Salzlösung in Alkohol und untersucht man sie in diesem am nächsten Tage mikroskopisch, so findet man die hyalinen Zellen sämtlich verändert, aber keineswegs in ganz gleicher Weise. Während der Inhalt der einen aus einer feinkörnigen Masse besteht, sieht man in anderen blasse, schwach lichtbrechende, teils runde, teils unregelmäßig geformte tropfenartige Gebilde, während wieder andere eine große Menge stark lichtbrechender kleinerer

und größerer Tropfen enthalten, die Fetttropfen zum Verwecheln gleichen (Fig. 13 *a* und *b*). Endlich finden sich oft auch inmitten einer feinkörnigen trüben Masse Drusen von nadelförmigen Kriställchen, die entweder sphärisch gruppiert sind oder unregelmäßige Aggregate bilden, die der Zellwand meist seitlich anhaften. Sehr oft ragen nur die Spitzen der Kristallnadeln aus einer stark lichtbrechenden Masse hervor, die offenbar den untereinander verschmolzenen unteren Abschnitten der Nadeln entspricht. Alle diese Bildungen verschwinden sofort bei Zusatz von Wasser und etwas langsamer in Glyzerin, aber auch in Alkohol sind sie nicht unbegrenzt haltbar. Meist noch schöner entwickelt findet man in vielen der hellen Zellen ganz ähnliche Drusen nach längerer Einwirkung von Eisessig (Fig. 13 *c*) und diese entsprechen durchaus der Abbildung, die A. Meyer¹⁾ auf Taf. I, Fig. 7 und 9 seiner Abhandlung von Chlorophyllkristallen gegeben hat. Nur sind sie natürlich ganz farblos.

Auf Grund der mitgeteilten Beobachtungen darf es als sicher gelten, daß die Chloroplasten reichlich lipoide Substanzen enthalten, welche offenbar zu dem Chlorophyllfarbstoff in naher Beziehung stehen. Schon Pringsheim hat den Chlorophyllkörnern eine bestimmte Struktur zugeschrieben, er nahm an, daß jedes Korn aus einem schwammförmigen Gerüst (Stroma) bestehe, welches im normalen Zustande von dem ölarartig flüssigen Träger des Farbstoffes und von dem „Hypo-chlorin“ (das sich in der Folge als ein Derivat des Chlorophyllfarbstoffes erwies [Chlorophyllan]) durchtränkt sei. An geeigneten Objekten läßt sich, wie A. Meyer (l. c.) zeigte, schon an noch lebendigen Chlorophyllkörnern eine eigentümliche Struktur erkennen, „die den Eindruck macht, als seien in eine mehr oder weniger farblose Grundsubstanz und von dieser überall umschlossen, dunkelgrüne Körner oder Kugeln („Grana“) eingelagert“. Da diese wenigstens in manchen Fällen in Wasser quellen, ohne daß sich der

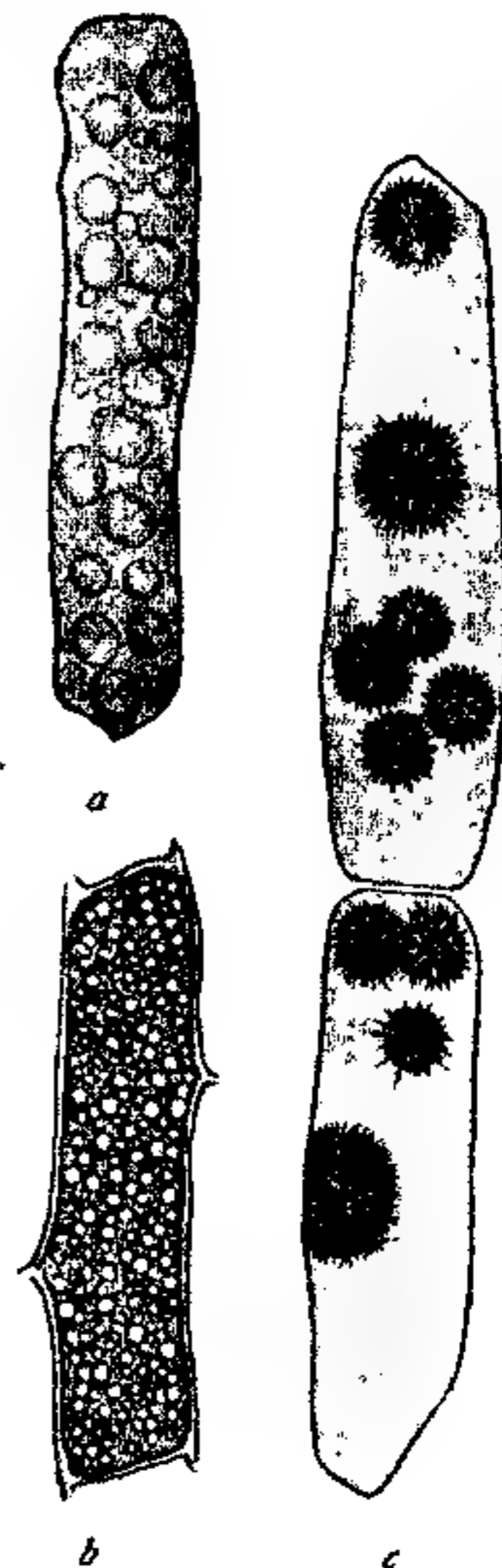


Fig. 13.

1) Das Chlorophyllkorn. 1883.

Farbstoff löst, so würde nach A. Meyer zu folgern sein, „daß sie eine Grundlage besitzen müssen, welche aus der Gerüstsubstanz besteht und welche dann von Chlorophyll durchtränkt zu denken wäre“. Was nun die entfärbten Stromata selbst betrifft, so ist über ihre chemische Zusammensetzung bisher nur wenig bekannt geworden. Nach der herrschenden Auffassung hätte man dieselben als „Protoplasma“ aufzufassen und damit schienen auch die Reaktionen zu stimmen, welche nach Sachs den durch Alkohol entfärbten Gerüsten zukommen sollen. Er fand, daß sie durch Jod braun, durch HNO_3 und Kalilauge gelb gefärbt werden; CuSO_4 und KOH-Lauge soll sie violett färben; konzentrierte Kalilauge läßt die Form der Gerüste unverändert, bei nachherigem Wasserzusatz sollen sie aber zerstört werden. Nach A. Meyer dehnt Chlorallösung die Stromata etwa um die Hälfte ihres Volums, ohne daß ihre Struktur verloren geht, durch Wasserzusatz werden sie unter Kontraktion wieder deutlich erkennbar. Eisessig quillt wie Chloral; die so behandelten Autoplasten speichern, wie der Rest des übrigen Plasmas, kein Methylgrün, wenn man sie in eine wässrige Lösung desselben bringt, während der Zellkern sich noch färbt. Osmiumsäure hindert (nach 12stündiger Einwirkung) die Quellung durch Chloral nicht.

Nach meinen Erfahrungen verhalten sich die entfärbten Stromata der Chlorophyllkörner von *Elodea* nicht wesentlich verschieden vom umgebenden Plasma, wenigstens gilt dies hinsichtlich des Verhaltens gegen Säuren, Alkalien und Verdauungsfermente. Was nun das Plasma selbst betrifft, so war mir am meisten überraschend sein Verhalten gegen Alkohol, Äther und Chloroform, indem sich herausstellte, daß diese Substanzen bei längerer Einwirkung gewisse Stoffe herauslösen und so zu sehr auffallenden, mikroskopisch nachweisbaren Veränderungen der Präparate führen. Wenn man nicht zu chlorophyllreiche *Elodea*-blätter nach etwa 4stündiger Plasmolyse nur kurze Zeit mit Alkohol behandelt, so daß der Farbstoff nicht ganz extrahiert ist, so bleibt die Form des zentralen Plasma-Chlorophyllballens meist gut erhalten, der dann nach Zusatz von Glycerin prachtvoll grün gefärbt erscheint. Untersucht man zunächst die Zellen der vorderen Hälfte eines solchen Blattes (die sich wegen der kleineren oder ganz fehlenden Stärkeinschlüsse als besonders geeignet erweisen) in Glycerin, so fällt sofort auf, daß die Chlorophyllkörner nicht mehr oder nur ganz undeutlich als gesonderte Körper zu erkennen sind, sie erscheinen wie verklebt und eingehüllt durch eine sehr feinkörnige trübe Masse, die nichts anderes ist als Plasma, dessen ursprüngliche Durchsichtigkeit

offenbar durch Ausfällung eiweißartiger Substanzen wesentlich beeinträchtigt erscheint. An keiner Stelle sind die Chlorophyllkörper noch als gut begrenzte einzelne Scheibchen zu sehen, obschon sie als solche sicher erhalten sind. Denn bringt man ein frisches Elodeablatt ohne vorhergehende Plasmolyse sofort in Alkohol, so überzeugt man sich leicht, daß nach beliebig langer Einwirkung die Chlorophyllkörner weder in Form noch Größe merkliche Veränderungen erleiden. Oft verraten die Chlorophyllkörner ihre Anwesenheit im Ballen nur dadurch, daß sie das einhüllende Plasma hier und da etwas höckerig erscheinen lassen oder an Stellen, wo die Masse des Ballens dünner ist, infolge der stark lichtbrechenden Stärkeeinschlüsse bei einer gewissen Einstellung hell durchschimmern. In Zellen, deren Chlorophyllkörner stärkefrei sind, erhält man selbst nach nur kurzdauernder Alkoholbehandlung oft den Eindruck, als ob die ganze

Chlorophyllplasmamasse aus einer homogenen feinkörnigen Substanz bestünde (Fig. 14a). Das beste Mittel, um sich über Lage und Anordnung der „agglutinierten“ Chlorophyllkörner zu orientieren, liefert die Behandlung mit Jod. Dann färben sich alle, auch die kleinsten Stärkeeinschlüsse, dunkelviolet, während die umgebende Masse (Plasma +

Stromata) gelb wird, der ganze zentrale Ballen erscheint daher in zierlicher Weise punktiert oder gefleckt, doch sind die Konturen der Stärkekörnchen infolge der trüben Hüllmasse stets unscharf und verwaschen. Sehr häufig ordnen sich bei der Plasmolyse die Chlorophyllkörner in Form einer nach oben (nach dem Beschauer zu) scheinbar offenen Halbrinne an, als wäre der ursprüngliche Hohlzylinder der Länge nach gespalten (Fig. 14b). Es erklärt sich dies aus der ursprünglichen Anordnung der Chlorophyllkörner, die zumeist den Seitenwänden der Zellen anliegen, die Oberfläche aber freilassen oder doch nur in geringerer Zahl bedecken. Bei der durch den Alkohol bewirkten Schrumpfung des durch die Plasmolyse entstandenen Ballens bilden sich dann in der Regel zwei dickere seitliche Wülste, die eine chlorophyllfreie Mittelzone begrenzen,

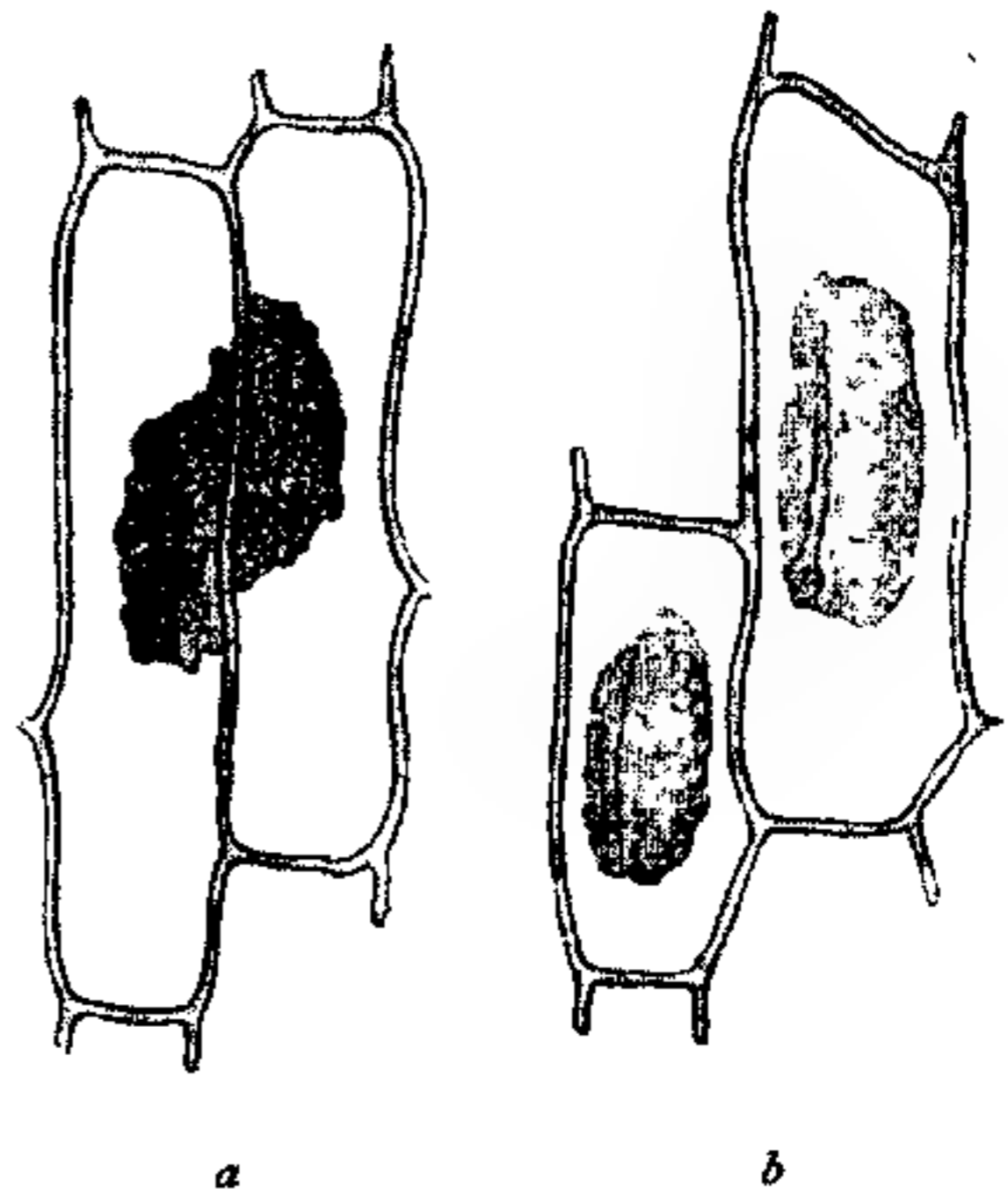


Fig. 14.

innerhalb deren sich die Plasmahaut an der der Blattoberfläche zugekehrten Zellwand einstülpt.

Vergleicht man nun das Bild solcher nur kurz mit Alkohol behandelter, plasmolysierter Zellen mit solchen, die zunächst mit kochendem Alkohol und schließlich mit Chloroform extrahiert werden, so macht sich immer eine meist sehr deutliche Aufhellung der ganzen Chlorophyllplasmamasse bemerkbar (Fig. 14 *b*). Da es keinem Zweifel unterworfen ist, daß weder die Stärkeeinschlüsse der Chlorophyllkörner noch deren entfärbte Gerüste durch Behandlung mit Alkohol und Chloroform irgendwelche sichtbare Veränderungen erleiden, so muß das so auffallend veränderte Bild, welches plasmolysierte Zellen unter gleichen Umständen darbietet, wohl im wesentlichen auf das Zellplasma bezogen werden. Auf eine teilweise Lösung desselben weist auch oft das eigentümlich zerrissene, wie angenagte Aussehen des in nicht extrahierten Zellen in der Regel mehr kompakten und geschlossenen zentralen Ballens hin, welches offenbar durch Korrosionswirkungen seitens des Lösungsmittels erzeugt wurde. Dafür spricht auch die veränderte Färbbarkeit derartiger Präparate. Schon bei Behandlung mit Jodjodkaliumglyzerin erscheinen nicht extrahierte Blätter immer merklich dunkler und die zentralen Plasmaballen haben einen mehr bräunlichen Farbenton angenommen, während sie nach Alkoholchloroformbehandlung viel blasser gelb erscheinen. Gerade umgekehrt verhält es sich bei Färbung mit Methylblau, welches aus sehr verdünnten Lösungen von den mit Chloroform extrahierten Zellen wesentlich rascher und stärker gespeichert wird. Hinsichtlich der Frage nach der Natur der in Lösung gehenden Stoffe wäre wohl am ehesten an Lipoproteide (Lecithalbumine?) oder an Lecithin selbst zu denken.

Auch das Verhalten gegen Alkalien, Säuren und Verdauungsfermente scheint auf eine höchst eigenartige Zusammensetzung des Plasmas im vorliegenden Falle hinzuweisen. Legt man ein Blatt, welches in der beschriebenen Weise plasmolysiert und dann mit Alkohol entfärbt wurde, für 12—24 Stunden in konzentrierte Kalilauge, so erscheint dasselbe dann glashell durchsichtig und man erkennt bei mikroskopischer Untersuchung in der Lauge selbst zunächst keine Spur geformter Inhaltsbestandteile im Innern der Zellen. Nach sorgfältigem Auswaschen mit Wasser jedoch bemerkt man bei günstiger Beleuchtung kleine stärker lichtbrechende Körperchen an der Stelle, wo vorher die geballten Chlorophyllkörner lagen. Entwässert man nun mit Alkohol und setzt vorsichtig Jodglyzerin zu, so färbt sich das Präparat sofort dunkel und man erkennt dann genau in der

Ausdehnung des ursprünglichen Ballens dunkelviolette oder rotbraune Körperchen, die oft sehr deutlich die Form kleiner Kreuzchen zeigen und offenbar Reste der Stärkeinschlüsse der Chlorophyllkörner darstellen (Fig. 15). Beobachtet man die Einwirkung der Lauge direkt unter dem Mikroskop, so sieht man an Zellen, welche Chlorophyll mit Stärkeinschlüssen enthalten, daß die letzteren sofort stark aufquellen, wodurch die Stromata, sofern sie nicht platzen, stark ausgedehnt werden. Die benachbarten Körner platten sich dann bei der Berührung gegeneinander ab und es entsteht so ein zierliches Maschennetz, welches einem kleinzelligen Parenchym nicht unähnlich sieht. In der Folge werden dann bei längerer Einwirkung sowohl die gequollenen Stärkeinschlüsse, wie auch die Stromata anscheinend gelöst bis auf jene sich mit Jod färbenden Reste, welche der Lauge gegenüber völlig widerstandsfähig sind. Vom Plasma ist an einem solchen lange mit Wasser ausgewaschenen Präparat keine Spur zu sehen, fügt man aber dann verdünnte Essigsäure zu, so entsteht in jeder Zelle, und zwar den ganzen Raum derselben erfüllend, ein dichter, sehr feinkörniger Niederschlag (Alkalialbuminat?), in welchem jene Stärkereste eingebettet liegen (Fig. 15). In Zellen, welche reichlicher Stärke enthalten, beobachtet man nach Jodzusatz auch eine diffuse grauviolette Färbung, die an den feinkörnigen Niederschlag im Zellinnern gebunden zu sein scheint und offenbar auf dem Vorhandensein gelöster Stärke beruht. Die Entstehung der erwähnten zierlichen Gitter läßt sich am besten an Zellen beobachten, deren Chlorophyllkörner größere Stärkeinschlüsse besitzen, da in diesem Falle durch Quellung der letzteren ein grobes Netzwerk gebildet wird, dessen Wände aus stark lichtbrechender Substanz bestehen, die wohl in der Hauptsache auf die Stromata der Chlorophyllkörner, andererseits aber auch auf das einhüllende Plasma zu beziehen sein dürfte. Wenn diese Gitter bei längerer Einwirkung der Lauge zu verblassen beginnen, kann man sie jederzeit durch Zusatz verdünnter Essigsäure wieder deutlich machen. Sehr interessanten Aufschluß geben solche Präparate, wenn sie zunächst mit starker Salzsäure (1:3) etwa $\frac{1}{2}$ Stunde lang gekocht und dann nach Auswaschen mit Wasser mit Jodglyzerin gefärbt werden. Es zeigt sich dann, daß keine Spur von Stärke mehr vorhanden ist.

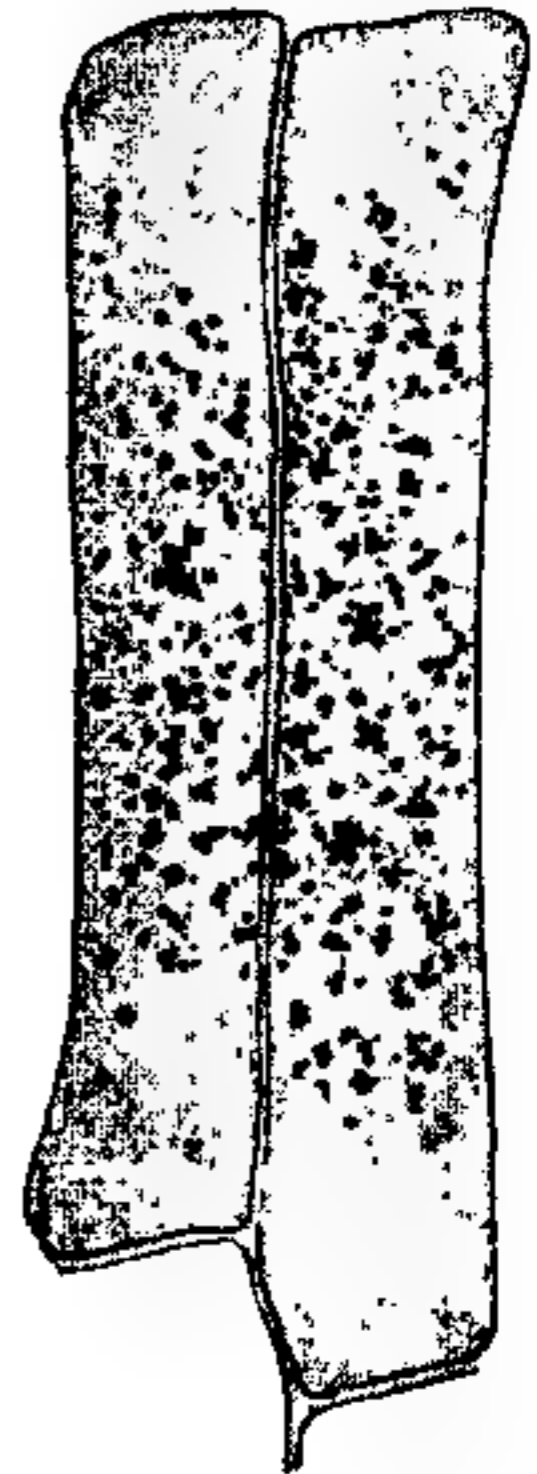


Fig. 15.

dagegen bleiben nicht nur die die Grenzen des früheren zentralen Plasmachlorophyllballens markierenden Gitter vollständig erhalten, sondern man erkennt nun auch, daß das Plasma selbst durchaus nicht, wie es an den nur mit verdünnter Essigsäure behandelten Präparat den Anschein hatte, vollständig durch die Kalilauge aufgelöst wurde, sondern offenbar nur stark gequollen war, sonst aber ganz unverändert erhalten bleibt. In jeder der kleinen Unterzellen sieht man nämlich dann, daß sich der zentrale durch das Gitterwerk umschriebene Ballen beiderseits in eine ganz feinkörnige Substanz fortsetzt, so daß ein den Zellraum nicht ganz



Fig. 16.

ausfüllender, etwa rechteckiger Körper entsteht, der offenbar dem ursprünglich durch die Plasmolyse entstandenen zentralen Ballen und den darüber beiderseits herausragenden Enden der ovalen von der Plasmawandschicht umgrenzten Zellsaftvakuole entspricht (Fig. 16).

Es sind also trotz der langdauernden Einwirkung der konzentrierten Kalilauge und dem anfänglichen Anschein völliger Lösung aller geformten Inhaltsbestandteile der Zellen, diese, wenn man von der Lösung der Stärke absieht, sämtlich, wenigstens im morphologischen Sinne, noch erhalten und lassen sich durch geeignete Maßnahmen sichtbar machen.

Wenn man ein mit Kalilauge behandeltes, vorher plasmolysiertes und mit Alkohol entfärbtes Blatt nach gründlichem Auswaschen und Ausäuern mit verdünnter Essigsäure vorsichtig mit Jod behandelt, ohne vorher mit Alkohol zu entwässern, so färbt sich oft der ganze Zellinhalt gleichmäßig violett oder braunrot (Erythrodextrin). In solchen Fällen hebt sich dann das erwähnte Netzwerk farblos auf farbigem Grunde sehr deutlich ab, während die Netzmaschen farbig erscheinen. Wenn man aber vor dem Jodzusatz mit Alkohol entwässert, so wird das Gitterwerk undeutlich, dafür aber treten in dessen Bereich jene stark lichtbrechenden Körperchen auf, die innerhalb der Wabenräume gelegen sich mit Jod sehr dunkel färben. Ob und in welchem Maße sich die Zellen in toto färben, hängt in erster Linie von der Menge der in den Chlorophyllkörnern enthaltenen Stärke ab.

Auch selbst durch Kochen mit Kalilauge (auf dem Objektträger) wird der Zellinhalt nicht gelöst und die Befunde an solchen Präparaten sind im wesentlichen dieselben, wie sie eben geschildert wurden. Sehr interessante

Bilder erhält man, wenn man ein nicht zu stärkereiches Elodeablatt zunächst plasmolysiert, dann in der gewöhnlichen Weise mit Alkohol entfärbt, einmal mit Kalilauge am Objektträger aufkocht und dann noch 12 Stunden in kalter konzentrierter Kalilauge mazeriert. Nach Auswaschen mit Wasser scheinen die Zellen leer zu sein, setzt man aber verdünnte Essigsäure zu, so entsteht ein sehr feinkörniger Niederschlag, der das Zellinnere ganz auszufüllen scheint und nur ganz undeutliche Andeutungen der beschriebenen Gitter erkennen läßt. Kocht man nun, um zu entstärken, $\frac{1}{4}$ Stunde mit Salzsäure (1:4) und wäscht dann mit Wasser aus, so sieht man die großen Oberzellen durchzogen von einem zarten Plasmanetzwerk, welches von zahlreichen kleinen Körnchen und Tröpfchen durchsetzt ist und runde, helle und farblose Räume umschließt, welche in ihrer Anordnung durchaus der der ehemaligen Chlorophyllkörner entsprechen und offenbar die etwas gequollenen entfärbten Stromata sind, welche das Eosin nicht aufnehmen und in den Maschen des roten Plasmanetzes liegen. In den kleinen Unterzellen tritt dies in der Anordnung der hellen Flecken noch wesentlich deutlicher hervor, zumal hier der Zellraum mehr gleichmäßig von der feinkörnigen Substanz ausgefüllt wird, welche dem teilweise durch die Kalilauge gequollenen und durch die Säure wieder gefällten Plasma entspricht, von dem sicher die Hauptmasse in ihrer ursprünglichen Form und Anordnung erhalten geblieben ist.

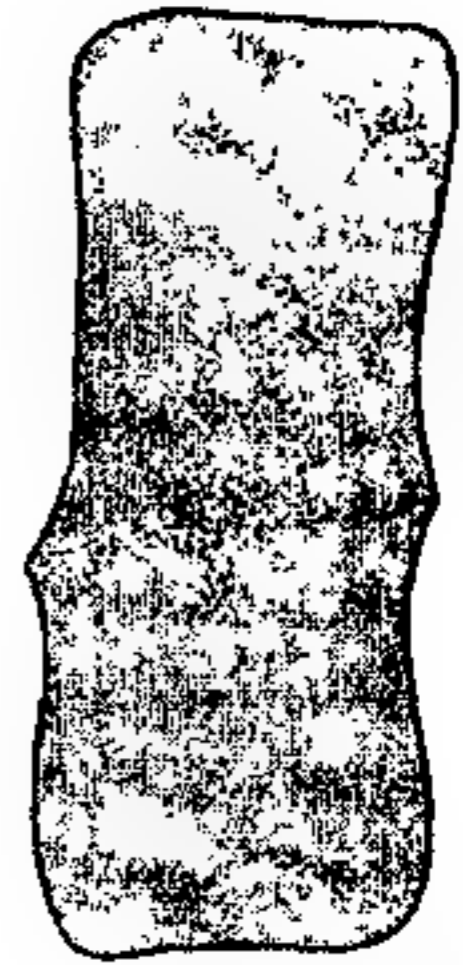


Fig. 17. Oberzelle, plasmolysiert, Alkohol, mit konz. KOH-Lauge gekocht, dann noch 12 Stunden in Kalilauge mazeriert, Auswaschen mit Wasser, Ausfällen mit verdünnter Essigsäure, Kochen mit Salzsäure. Eosinfärbung.

F. J. Noll (Bot. Zentralbl. 1885, Bd. XXI, pag. 377) hat seiner Zeit Eau de Javelle als Aufhellungs- und Lösungsmittel für Plasma empfohlen und ich habe daher nicht versäumt, auch dieses sehr energisch wirkende Reagens anzuwenden. Nicht wenig war ich überrascht, daß fast sofort nach dem Eindecken eines Elodeablattes, welches plasmolysiert und dann durch langes Liegen in Alkohol fast völlig entfärbt war, braunrote Kristalle in sehr vielen Zellen anschießen, die nach Form und Gruppierung durchaus den Chlorophyllan entsprechen und jedenfalls mit den braunen Kristallen identisch sind, die nach Zusatz von Glycerin zu plasmolysierten und dann mit Alkohol behandelten Blättern oft entstehen (Fig. 18a). Es ist bemerkenswert, daß die Bildung derselben in beiden Fällen nicht in jeder Zelle erfolgt, sondern immer

nur auf einzelne beschränkt bleibt. Immerhin findet man fast in jedem Gesichtsfeld einige solche.

Wenn man gleicherweise vorbehandelte Blätter nach langem Liegen in Alkohol zu dem Versuche verwendet, so daß keine Spur von grüner Färbung mehr erkennbar ist, so bleibt nach Zusatz von Eau de Javelle die Kristallbildung keineswegs aus, aber man kann den Vorgang nun leicht übersehen, denn die entstandenen Kriställchen sind zwar in Größe und Form den rotbraunen ganz gleich, aber völlig

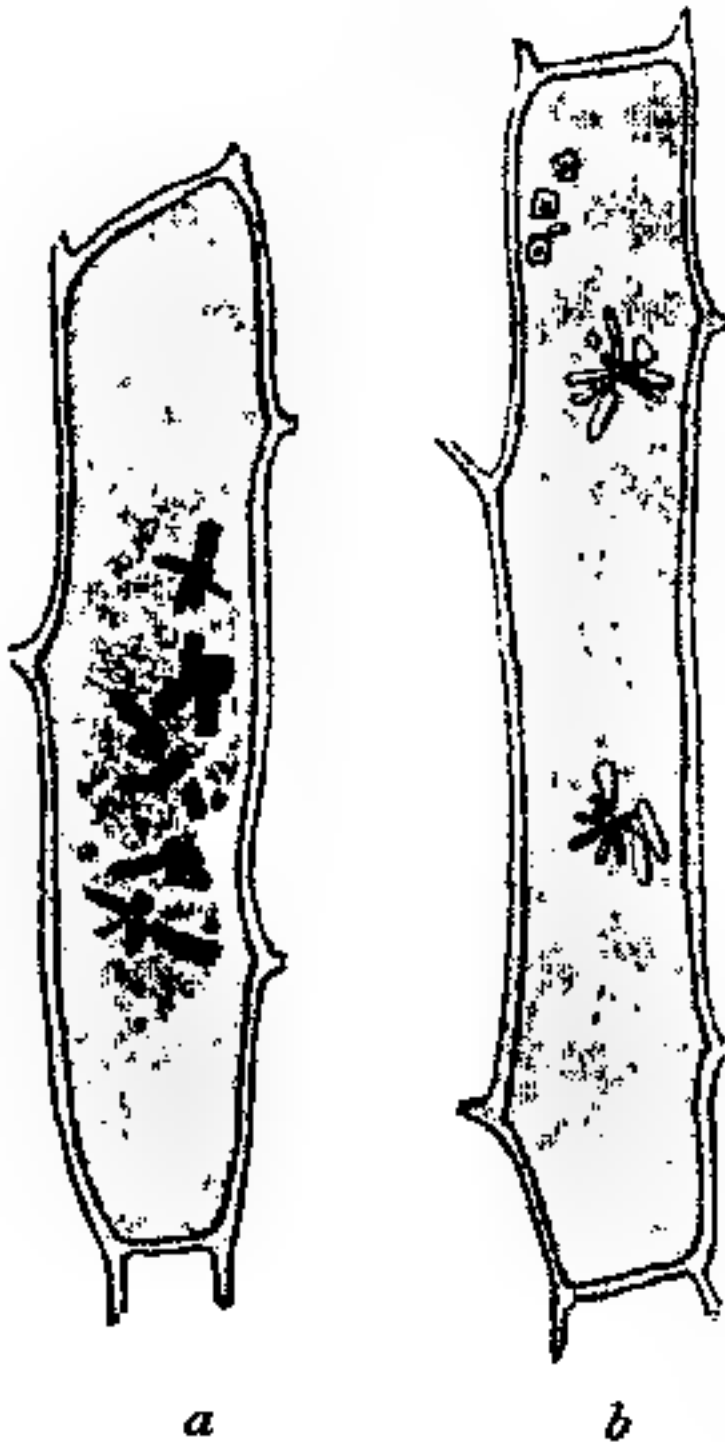


Fig. 18.

farblos und durchsichtig (Fig. 18*b*). Es scheint daher, daß der offenbar aus dem Chlorophyll stammende Farbstoff mit einer an sich farblosen kristallisierenden Grundsubstanz verbunden ist, die sich auch dann ausscheidet, wenn kein Chlorophyllgrün mehr vorhanden ist. Unter allen Umständen tritt bei Einwirkung des in Rede stehenden Reagens eine überraschend schnelle Lösung des Plasmas, sowie der Chlorophyllkörner ein und bleiben davon höchstens Spuren einer feinkörnigen Masse zurück. Anders verhält es sich mit den früher erwähnten stark lichtbrechenden Körperchen, welche in plasmolysierten Zellen bei Alkoholbehandlung auftreten und nach Wasserzusatz kleine, sich mit Osmium schwärzende Tröpfchen abspalten (vgl. Fig. 4*a*). Aus jenen Körperchen entstehen

bei Zusatz von Eau de Javelle sofort farblose, sehr stark lichtbrechende Tröpfchen, welche das Zellinnere meist dicht erfüllen und dann nebst den Stärkeeinschlüssen der Chlorophyllkörner und eventuell jenen Kristallen die einzigen geformten Inhaltsbestandteile der Zellen bilden. Trotz ihrer auffallenden Ähnlichkeit mit Fett sind sie doch sicher keines, denn so haltbar sie in dem zugesetzten Reagens sind, verblassen sie doch sofort bei Wasserzusatz und werden, ohne sich etwa zu lösen, so schwach lichtbrechend, daß man sie nur schwer zu erkennen vermag. Behandelt man jetzt mit Osmium, so färben sich die Tropfen grauschwärzlich und verraten dadurch ihre fettähnliche (lipoide) Natur. Nicht selten entstehen bei Wasserzusatz aus jenen Tropfen durch teilweises Zusammen- und Auseinanderfließen förmliche Netze und Schlieren ganz ähnlich, wie sie unter Umständen auch Fette beim Ausschmieren auf einer Glasplatte bilden. Mit Osmium färben

sich auch diese schwärzlich, was namentlich dann sehr auffallend wird, wenn bei Glycerin oder Wasserzusatz jene Schlieren sich zu größeren Tropfen zusammenziehen, die nun fast schwarz erscheinen. Es liefern, wie mir scheint, diese Befunde, eine weitere Bestätigung für die oben ausgesprochene Ansicht, daß das, was durch Alkohol, sowie durch feuchte Wärme aus den Chlorophyllkörnern herausgelöst wird, eine sehr kompliziert zusammengesetzte Substanz ist, die außer Chlorophyllfarbstoff auch einen „lecithoiden“ Körper, sowie wahrscheinlich eine Eiweißkomponente enthält (Lecithalbumin?).

Da durch Eau de Javelle wirklich eine fast restlose Lösung der Chloroplasten sowohl, wie des Plasmas bewirkt wird, so wäre es von großem Interesse, eine solche Lösung makrochemisch zu untersuchen, wozu mir aber bisher die Zeit fehlte. Bei der außerordentlichen Widerstandsfähigkeit, welche der Zellinhalt im gegebenen Falle selbst gegen stärkste Laugen und Mineralsäuren, auch sogar beim Kochen, zeigt, lag es nahe, sein Verhalten gegen Verdauungsfermente zu prüfen. Schon vor Jahren hatte ich beobachtet, daß der Verdauungssaft von Schmetterlingsraupen imstande ist, pflanzliches Plasma, sowie die eingeschlossenen Chlorophyllkörner restlos zu lösen, vorausgesetzt, daß der Zellinhalt bloßliegt. Dagegen erwies sich das gleiche, sehr wirksame (tryptische) Ferment als ganz unfähig durch die geschlossene Zellmembran hindurch den Inhalt zu beeinflussen. Gleich der erste Versuch, den ich mit frischen Elodeablättern und einem sehr kräftigen Pepsinpräparat anstellte, überzeugte mich, daß von einer verdauenden Wirkung an den geschlossenen Zellen auch bei noch so langer Dauer des Versuches gar nicht die Rede sein kann. Alle Veränderungen, die sich in solchem Falle geltend machen, sind nichts anderes als reine Säurewirkungen, die in ganz gleicher Weise eintreten, wenn man das Pepsin wegläßt. Ebensowenig war ich in der Lage, peptische Verdauungswirkungen an lange gekochten, sowie an plasmolysierten und dann mit Alkohol behandelten Blättern festzustellen. Benützt man frische, nicht weiter vorbereitete Blätter, so kommen, da ja vom Plasma so gut wie nichts zu sehen ist, nur die Chloroplasten in Betracht. Diese nehmen in Verdauungssalzsäure sehr bald eine gelbliche Farbe an und in der Regel kommt es auch zu mehr oder weniger reichlicher Bildung von Chlorophyllan, welches sich in bekannter Weise entweder deutlich kristallinisch oder in Gestalt von den einzelnen Körnern anhaftenden rotbraunen Tröpfchen ausscheidet (vgl. Molisch, Mikrochemie der Pflanze 1913, pag. 223). Im übrigen habe ich aber keinerlei sichtbare

Veränderungen der Chloroplasten feststellen können. Der Zellkern bleibt stets gut sichtbar und zeigt ein feinkörniges Aussehen.

Wie man sieht, liefern diese Befunde keine sichere Entscheidung darüber, ob der Zellinhalt von Pepsinsalzsäure überhaupt nicht angegriffen wird oder ob die Wirkung nur deswegen ausbleibt, weil das Ferment als kolloidale Substanz gar nicht eindringt. Bei der prinzipiellen Bedeutung dieser Frage war ich bemüht, eine sichere Entscheidung herbeizuführen, um so mehr als die künstliche Pepsinverdauung bereits mehrfach in der Mikrochemie nicht nur tierischer, sondern auch pflanzlicher Gewebe Verwendung gefunden hat. Handelt es sich um membranlose nackte Plasmakörper, dann ist ein solches Verfahren natürlich ohne weiteres gerechtfertigt, nicht so aber bei Pflanzenzellen mit Zellulosemembranen. Hier hätte doch unter allen Umständen erst der Nachweis geführt werden müssen, daß die benützten Fermente auch wirklich eindringen. Von Botanikern hat namentlich Zacharias¹⁾ die Einwirkung der Verdauungsfermente auf den Zellkern und das Zytoplasma studiert. Seiner Ansicht nach besteht „die Hauptmasse der N-haltigen, in Alkohol unlöslichen Substanzen des Zellinhaltes aus Eiweißstoffen, Nuklein und Plastin“. Das letztere soll in den erwachsenen Laubblättern einen wesentlichen Bestandteil des Plasmas, sowie auch der Chloroplasten und des Kernes bilden. Man sucht in den Abhandlungen von Zacharias vergeblich nach einer genaueren Begründung der Zulässigkeit der Verdauungsmethode in der von ihm gewählten Form. Er scheint es für selbstverständlich zu halten, daß das Ferment in die unverletzten Zellen eindringt und hier seine Wirkung entfaltet und auch andere sind ihm hierin gefolgt. Aus den Versuchsergebnissen von Zacharias geht dies nicht unmittelbar hervor. Die Veränderungen, die er an pflanzlichen Zellkernen als Folge künstlicher Verdauung mit Pepsin beobachtete, unterscheiden sich nicht erheblich von jenen, welche auch reine verdünnte Salzsäure (0,1 %) hervorbringt. Letzterenfalls „quillt der Nucleolus, während die Körperchen (d. h. das Chromatin) sehr scharf hervortreten“ „Unterwirft man Schnitte aus frischen Wurzeln (von *Phajus grandifolius*) der Verdauung in künstlichen Magensaft, so werden die Körperchen ungemein stark lichtbrechend und scharf konturiert, während Nucleoli und Zwischensubstanz ein etwas gequollenes, blasses Aussehen erhalten, was auch bei den unverdaulichen Teilen des Protoplasmas der Fall ist.“ Zacharias gibt weiter noch an, daß das Plastin sich dadurch mikro-

1) Ber. d. D. Bot. Gesellsch. 1883, Bd. XI.

chemisch von den Nukleinen unterscheidet, daß es nach Behandlung mit Pepsinlösung in 10%iger Kochsalzlösung nicht verquillt. Es sind also im wesentlichen negative Merkmale, durch welche die fragliche Substanz charakterisiert erscheint und es mußte daher zunächst gezeigt werden, daß die Unverdaulichkeit des Plastins nicht etwa nur durch das Nichteindringen des Pepsins in die Zellen vorgetäuscht wird, sondern auch dann besteht, wenn der Zellinhalt freiliegt. Dies läßt sich nun in einfachster Weise zeigen, wenn man in kleine Stücke zerschnittene frische oder sonstwie vorbehandelte Blätter der Verdauung unterwirft. Bleiben dann auch angeschnittene und so eröffnete Zellen unversehrt, so ist der gewünschte Beweis geliefert. Zu solchen Versuchen eignen sich Elodeablätter ganz ausgezeichnet und liefern mit aller Sicherheit den Beweis, daß sowohl die Chlorophyllkörner wie auch das Plasma völlig unverdaulich sind. Von den ersteren behauptet Zacharias, daß sie in Magensaft lösliche Substanz enthalten; ich habe mich davon nicht überzeugen können. Zur Verwendung kamen bei meinen Versuchen nicht nur frische Blätter, sondern auch solche, die vorher plasmolysiert und dann mit Alkohol behandelt worden waren und es lieferten namentlich diese letzteren außerordentlich klare und übersichtliche Präparate. Gerne hätte ich noch nach Analogie meiner früheren Versuche mit Raupen völlig isolierten Zellinhalt nach Lösung der Zellulose mittels Schnekenzytase geprüft, mußte dies aber bis zum Eintritt der wärmeren Jahreszeit verschieben. Doch gelang es den Zellinhalt in seiner Gesamtheit, wiewohl nicht unverändert, durch Behandlung mit Schwefelsäure frei zu machen und zu prüfen. Schon H. v. Mohl (Bot. Zeitg. 1844) machte auf die Widerstandsfähigkeit des „Primordialschlauches“ gegen Schwefelsäure aufmerksam und Zacharias erwähnt, daß „englische Schwefelsäure von dünnen Schnitten junger Blätter von *Allium cepa* die Zellwände vollkommen auflöst und die Primordialschläuche übrig läßt; dasselbe geschieht bei in Alkohol entfärbten Blättern“.

Bringt man zu einem Blattstück von Elodea konzentrierte H_2SO_4 , so lösen sich unter den Augen des Beobachters nicht nur die Zellmembranen, sondern auch der Zellinhalt anscheinend vollständig auf. Einer solchen Behandlung mit nur wenig verdünnter Schwefelsäure (zwei Teile Säure, ein Teil Wasser) hat man sich in neuerer Zeit mit Vorteil zur Aufschließung sonst schwer zugänglichen Zellinhaltes bedient, so namentlich bei Bakterien. Sakae Tamura¹⁾ erhielt bei Zerreiben

1) Zur Chemie der Bakterien. Zeitschr. f. phys. Chem. 1914, Bd. LXXXIX, pag. 293.

entfetteter und getrockneter Diphtheriebazillen mit in dem angegebenen Verhältnis verdünnter H_2SO_4 vollständige Zerstörung des Bakterienleibes. Beim Verdünnen der schwefelsauren Lösung mit Wasser entstand eine Fällung, die im wesentlichen aus „Eiweiß“ bestand und fast alle bekannten Eiweißreaktionen gab. Die Masse war teilweise löslich in Wasser, verdünnter NaCl-Lösung, verdünnten Alkalien und konzentrierter H_2SO_4 . Während also in diesem Falle wirkliche Lösung des Zellinhaltes erfolgt, gilt dies für Elodeazellen keineswegs und zwar weder im frischen noch im gehärteten Zustande. Behandelt man ein frisches Blatt auf dem Objektträger mit konzentrierter H_2SO_4 , so verändert sich die Farbe sofort zu einem schönen Blaugrün und man bemerkt, daß Membranen und Zellinhalt stark aufquellen. Der letztere verwandelt sich bald in eine anscheinend ganz homogene Masse, welche den Zellraum aber nicht ganz ausfüllt und hier und da noch Andeutungen einer Struktur in Form von kleinen Körnchen oder Tröpfchen erkennen läßt, die offenbar den Chloroplasten entsprechen. Wenn die Säure längere Zeit eingewirkt hat, möchte man wohl glauben, daß nun wirklich der Zellinhalt gelöst ist, denn alles scheint zu einer gleichförmigen Masse zerflossen. Wäscht man solche Präparate aber sorgfältig mit Wasser aus, so findet man jeder Zelle entsprechend einen scharf konturierten, wurstförmigen, bräunlichgelb gefärbten Körper, der offenbar den größten Teil des stark geschrumpften Zellinhaltes darstellt und entweder ganz homogen erscheint oder eine schaumige (wabige) Struktur zeigt, die auch hier in der Hauptsache durch die Herauslösung der Stärkeinschlüsse zustande kommt. Der Raum außerhalb des wurstförmigen Inhaltkörpers erscheint ausgefüllt von einer sehr zart granulierten, farblosen Substanz, die offenbar eine Fällung darstellt, welche durch den Wasserzusatz entstanden ist.

Nicht so heftig, aber im Ganzen ebenso, wirkt Schwefelsäure, die im Verhältnis von 2:1 mit Wasser verdünnt wurde. Außerordentlich zierliche und sehr instruktive Präparate erhält man, wenn plasmolysierte und mit Alkohol entfärbte Blätter längere Zeit (4—12 Stunden) mit solcher Schwefelsäure behandelt werden. Dabei wird eine große Menge von Zellen gesprengt und die Inhaltkörper liegen dann völlig frei, schwimmen in der umgebenen Flüssigkeit oder kleben der Oberfläche des Blattes an. Nach dem Auswaschen mit Wasser besitzt jeder solche Körper im optischen Längsschnitt etwa die Form eines je nach der Länge der Zelle mehr oder weniger gestreckten Rechteckes, dessen Seiten den

entsprechenden Grenzflächen der Zelle parallel laufen. In der Mitte des in Wirklichkeit etwa zylindrischen Körpers befindet sich entsprechend dem zentralen, durch die Plasmolyse entstandenen Plasma-chlorophyllballens eine spindelförmige, meist etwas gelblich gefärbte Anschwellung, welche dicht nebeneinanderliegende, runde oder länglich-spaltförmige helle Lücken zeigt, so daß das Ganze oft täuschend an gewisse Radiolariengehäuse erinnert, zumal der Wulst aus einer ziemlich stark lichtbrechenden homogenen Grundsubstanz gebildet wird (Fig. 19a und b).

Da diese scheinbaren Löcher nur dann zustande kommen, wenn die Chloroplasten Stärkeeinschlüsse besitzen und um so deutlicher werden, je größer diese letzteren sind, so kann es nicht zweifelhaft sein, daß sie durch Herauslösung derselben entstandene Lücken darstellen. Daß Stärke als solche nicht mehr vorhanden ist, läßt sich durch Jodzusatz leicht erweisen. Im übrigen sind die Chloroplasten als solche auch nicht andeutungsweise mehr zu erkennen, sie sind mit dem umgebenden Plasma unter dem Einfluß der Säure zu einer anscheinend ganz homogenen Masse zusammengeschweißt.

Gleichwohl gelingt es durch nachträgliche Behandlung solcher Präparate mit konzentrierter Kalilauge dieselben als wohl voneinander getrennte Scheibchen mit bei gewisser Einstellung dunklerer Mitte und hellem Rande wieder ganz deutlich sichtbar zu machen (Fig. 19c). Die über die mittlere scheinbar gegitterte Anschwellung beiderseits hinausragenden Enden des ganzen Gebildes entsprechen selbstverständlich der Plasmaumhüllung der ursprünglichen, in der Längsrichtung der Zelle gestreckten, den Chlorophyllballen umschließenden Zellsaftvakuole. Sie erscheinen nach Schwefelsäurebehandlung immer fein granuliert, farblos und viel schwächer lichtbrechend als die Mitte, so daß das relativ starke Lichtbrechungsvermögen dieser wohl nur dem Stroma der Chloroplasten zuzuschreiben sein dürfte. Die eben gegebene Beschreibung bezieht sich in erster Linie auf die kleineren schmalen Unterzellen, bei den Oberzellen verhält sich alles

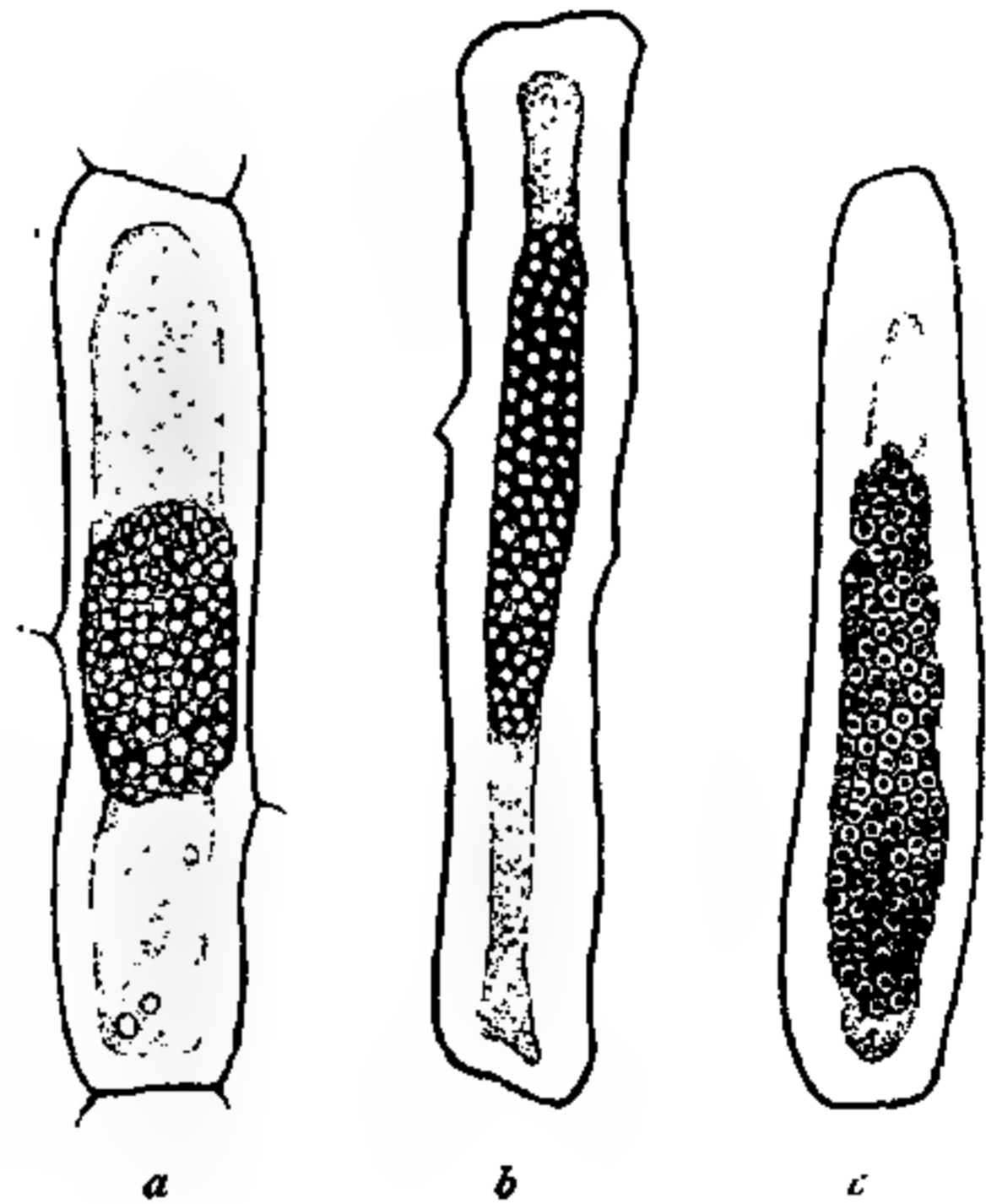


Fig. 19.

ebenso, nur sind natürlich die Formen entsprechend der bedeutenderen Größe viel plumper. Es muß noch erwähnt werden, daß in den mit H_2SO_4 behandelten Blattzellen sich sowohl die Chlorophyllkörner wie das Plasma sehr intensiv mit Methylenblau färben.

Hier bietet sich nun Gelegenheit, die Einwirkung der Pepsin-salzsäure auf völlig freiliegenden, wenn auch natürlich durch die Säure schon mehr oder weniger veränderten Zellinhalt zu prüfen und dabei zeigt sich nun wiederum, daß bei noch so lange fortgesetzter Verdauung keine Spur einer Veränderung an den isolierten Inhaltskörpern zu bemerken ist. Sie verhalten sich absolut widerstandsfähig. Wenn also etwas vom Inhalt der Zellen im gegebenen Falle bei Einwirkung von künstlichem Magensaft gelöst wird, so kann es sich nur um die geringen Eiweißmengen handeln, welche von vorneherein im Zellsaft gelöst vorkommen. Da man allen Grund hat anzunehmen, daß sich pflanzliches Plasma verschiedener Herkunft nicht prinzipiell verschieden verhalten wird, so ergibt sich in praktischer Hinsicht, daß Pflanzenzellen, gleichgültig ob roh oder gekocht oder sonstwie zubereitet, vom sauren Magensaft auch dann so gut wie gar nicht angegriffen werden, wenn sie vollkommen eröffnet sind. Nicht nur die Kerne sind in Pepsin-HCl unverdaulich, sondern ebenso auch die Chlorophyllkörner und wenigstens zum weitaus größten Teil das Plasma. Hält man demnach die Unverdaulichkeit in Pepsin-HCl für ein charakteristisches Merkmal des sogenannten „Plastins“, so müßte man sagen, daß auch das strömende Plasma der Elodeazellen in der Hauptsache aus einem solchen Proteid besteht. Unter allen Umständen muß der größte Nachdruck auf die ganz erstaunliche Widerstandsfähigkeit des lebendigen Zellinhaltes gelegt werden. Die Eigenart desselben in chemischer Hinsicht macht sich, wie schon mehrfach beobachtet wurde, auch darin geltend, daß fast alle bekannten Farbenreaktionen auf Eiweißkörper negativ ausfallen.

Im höchsten Grade überraschend ist nun das Verhalten des Zellinhaltes gegen Trypsin, über das ich hier nur in aller Kürze berichten möchte.

Die ersten Versuche mit frischen Blättern fielen durchweg negativ aus, denn ich konnte selbst bei tagelang fortgesetzter Verdauung mit äußerst wirksamem Trypsin in 0,5 Sodalösung keine irgend erheblichen Veränderungen feststellen. Die Chloroplasten blieben auch in angeschnittenen Zellen in Form und Farbe erhalten, dagegen war rasche Verdauung an plasmolysierten und dann mit Alkohol

extrahierten Präparaten auch in den geschlossenen Zellen nachzuweisen. Schon nach kurzer Zeit trat völlige Lösung des Plasmas, wie auch der Chloroplasten ein, so daß die Stärkeinschlüsse der letzteren ganz isoliert wurden und ihr völliges Freisein durch Brown'sche Molekularbewegung verrieten. Es scheint also, daß alkohollösliche (lipoide) Substanzen des Plasmas und der Chloroplasten einen sehr wirksamen Schutz gegen die Einwirkung des Trypsins verleihen. Äußerst energisch wirkte Trypsin auch nach vorhergehender Schwefelsäurebehandlung. Wird ein solches Präparat nach gehörigem Auswaschen mit Wasser mit Trypsinsodalösung eingedeckt, so erfolgt schon bei gewöhnlicher Zimmertemperatur rasche und vollständige Lösung des gesamten Zellinhaltes. Es wird sich auf Grund dieser Erfahrung leicht ein Verfahren ausarbeiten lassen, um von anderen Beimischungen nach Möglichkeit befreites „Plastin“ einer makrochemischen Analyse zugänglich zu machen, die über die besonderen Eigenschaften dieses eigenartigen Proteids Aufschluß zu geben verspricht. Ich darf schon jetzt sagen, daß pflanzliches Plasma in allen von mir bisher geprüften Fällen das gleiche Verhalten zeigte, so daß die bisherigen Versuche über künstliche Verdauung von Pflanzenstoffen einer gründlichen Revision bedürfen.

Biologische Studien mit *Botrytis cinerea*.

Von M. Büsgen.

Seit der für die Kenntnis der Lebensweise halbparasitischer Pilze grundlegenden Arbeit de Bary's (Über einige Sklerotinien usw., Botan. Zeitung 1886) ist *Botrytis cinerea* vielfach Gegenstand biologischer Untersuchungen gewesen; man findet sie in Lafar's Handbuch der technischen Mykologie, in Lindau's Bearbeitung der pflanzlichen Parasiten in der 3. Auflage von Sorauer's Handbuch der Pflanzenkrankheiten (1908) und in einer Arbeit von H. Otto über die Auflösung von Zellulosen und Zellwänden durch Pilze (Beitr. zur allgem. Botanik, herausg. von Haberlandt 1916, Bd. I, 2) angegeben und verwertet. Noch immer aber ist das Bild, das man sich von der Wirkungsweise des Pilzes entwerfen kann, nicht in allen Zügen klar. Zunächst wäre die Speziesfrage aufzuhellen, dann das Verhalten des Pilzes gegen eine größere Anzahl von Pflanzen im Zusammenhang mit deren Beschaffenheit näher zu prüfen; endlich müßten seine Enzyme einer umfassenden Untersuchung unterworfen werden. Ich selbst beabsichtigte hier nur einen kleinen vorläufigen Beitrag zur Lösung dieser Fragen zu geben, deren völlige Klärung die Arbeit längerer Zeit erfordert. Von der Frage ausgehend, warum so viele Pflanzen, die in der Natur unter Bedingungen wachsen, welche der Pilzentwicklung äußerst günstig sind, von einem so wenig wählerischen allverbreiteten Pilz, wie es die *Botrytis* ist, gleichwohl verschont werden, führte ich mit Hilfe einer feuchten Kammer von etwa 0,5 cbm Inhalt eine größere Zahl von Infektionen aus, um dann die auftretenden Krankheitserscheinungen näher zu studieren. Hand in Hand damit ging Kultur des Pilzes auf allerlei Nährlösungen. Ausgangsmaterial für Infektionen und Kulturen wurde im Spätsommer 1917 einem Blütenblatt von *Pelargonium zonale* entnommen. Es lieferte anfangs weiß, dann grau gefärbte flockige Myzelhäute mit gabelig und razemös verzweigten Hyphen, die in guten Nährlösungen (6 % Traubenzucker) lang und gradwüchsig, in ärmeren ($\frac{1}{2}$ % Traubenzucker) kurzweilig und vielfach geschlängelt waren. Die Hyphen drangen nur wenig in die Unterlage ein, sind also sehr luftbedürftig. Sie wuchsen am raschesten bei etwa 20 bis 25 Grad und sterben nach früheren

Beobachtern bei 55 Grad in einigen Minuten ab (Lafar, l. c. 5, 66). Einen bekannten Kollegversuch liefert eine mit Lakmus tiefblau gefärbte Kultur auf Agar mit Traubenzucker und Fleischextrakt oder etwas Pepton. Sie färbt sich rot soweit die wachsenden Hyphen reichen infolge der lang bekannten Oxalsäurebildung durch den Pilz. Auf genannten Lösungen wie auf Kirschblattextrakt, mit oder ohne Zusatz von Agar, bildeten die Myzelien Konidienträger, die mehrere Scheinquirle von kurzen dicken Konidien tragenden Ästen und eine endständige konidientragende Rispe entwickelten. Die Gestalt der Konidien liegt zwischen der eines Eies und eines Ellipsoids, bald mehr dem ersteren, bald mehr dem letzteren gleichend. Der größte Durchmesser senkrecht zur Längsachse betrug in der Regel 5—5,5 μ ; doch kommen auch größere und kleinere Konidien vor, ohne daß in dieser Beziehung ein durchgängiger Unterschied zwischen üppigen und schwachen Myzelien bestünde. Im Hängetropfen neben einem Blatt von *Mnium hornum* in reinem Wasser erhielt ich die von *Beauverie*¹⁾ beschriebenen kleinen kugligen Sekundärsporen oder Sporidien. Sie entstanden apikal und seitlich an kurzen etwas ausgebauchten Myzelästchen, die manchmal neben einer normalen Hyphe aus der Spore heraus wuchsen oder seitlich an einer gewöhnlichen Hyphe entsprangen. Da diese Hyphen ihr Plasma gänzlich verbraucht hatten, hat man die Sporidien als Aushilfsbildungen anzusehen, die ein Auswandern des Pilzes aus ungünstiger Umgebung möglich machen. Bei Kultur in Petrischalen erhält man auf guten Nährlösungen (5% und mehr Traubenzucker mit Pepton und einem Nährsalzgemisch) leicht Sklerotien von sehr verschiedener Gestalt. Auf austrocknendem Agar flach scheibenförmig wie auf Blättern (*Prunus Laurocerasus*) sind sie auf frischem Agar und auf Lösungen ohne Agar etwa halbkugelig oder unregelmäßig höckrig. Halbkugeln erreichen etwa 1—2 mm Durchmesser, die höckrigen Körper können 1 cm. breit werden. Auf kleinen, aus einer oder wenigen Konidien hervorgegangenen Myzelien können stecknadelkopfgroße rundliche Sklerotien auftreten. Sie sind nicht zu verwechseln mit den von mir früher²⁾ beschriebenen schwarzen Haftbüscheln (Appressorien), die am Rand der Petrischalen oft in Menge sich ausbilden und die Größe kleiner Sklerotien erreichen können. Beachtenswert ist, daß ich die beste Sklerotienbildung in einer 15 cm breiten Petrischale erhielt. In kleineren Schalen

1) *Études sur le polymorphisme des Champignons*. Ann. université de Lyon. Nouv., sér. 1, Fasc. 3. Paris 1900.

2) Über einige Eigenschaften der Keimlinge parasitischer Pilze. Bot. Zeitung 1893, Bd. LI.

herrscht Konidienbildung vor oder diese tritt ausschließlich auf. In Erlenmeyerkölbchen erhielt ich fast nur Konidien. Dies rührt daher, daß Konidienbildung und Sklerotien sich bis zu einem gewissen Grade ausschließen. In Erlenmeyerkolben aber sind die Bedingungen für die Konidienbildung günstiger als in den flachen Petrischalen, weil dort ein größerer Unterschied im Feuchtigkeitsgehalt zwischen Unterlage und Luft sich ausbilden kann als in den flachen Schalen mit ihrer niedrigen Luftschicht. Bei zur Sklerotienentwicklung nicht ausreichender Ernährung, z. B. in schwachen Traubenzuckerlösungen mit wenig Fleischextrakt, erhält man in kleineren Schalen ein unfruchtbares, allmählich vergrauendes Myzel, auf dem zerstreute graue Polster von etwa 2 mm Durchmesser auftreten, die weder zu Sklerotien werden, noch Konidienträger entwickeln. Ihre Lufthyphen sind an den Spitzen reich verzweigt und zeigen dort Übergangsbildungen zwischen normalen Konidien und solchen, die vor ihrer Fertigstellung wieder in Fäden übergegangen sind, also gewissermaßen schon vor ihrer Vollendung gekeimt hatten. Beauverie hat neben normalen Konidienträgern auch diese Bildungen beobachtet und zwar auf den verschiedensten Unterlagen bei einer konstanten Temperatur von 30 Grad. Wahrscheinlich war überall die Nährstoffmenge, insbesondere der Stickstoffgehalt der Unterlage zu klein zur Sklerotienbildung und die Luftfeuchtigkeit zu groß zur Bildung von Konidien.

Auf feuchte Erde gelegt, überzogen sich die Sklerotien bald mit einem dichten Wald positiv heliotropischer Konidienträger. Andere Fruchtformen traten auch nach monatelangem Liegen nicht auf. Da indessen Beauverie aus Botrytis-Sklerotien Fruchtträger erhielt, wenn sie mehrere Millimeter tief in den Boden eingesenkt waren, hoffe ich auch noch Askusfrüchte zu erhalten. Die Askosporen Beauverie's maßen $9-10 \mu : 5-6 \mu$; der Stiel der Becher war 2—10 mm lang.

Seit de Bary's Untersuchungen an *Sclerotinia Libertiana* weiß man, daß die Infektion von Pflanzenteilen durch Sporen in Tropfen reinen Wassers nicht sicher gelingt. Manche Pilze erwerben erst durch anfängliche saprophytische Ernährung parasitische Angriffskraft. Für *Botrytis cinerea* wird angegeben, daß besonders große Sporen direkt angriffsfähige Keimschläuche erzeugten (nd Kißling¹⁾) und Nordhausen²⁾ sahen, daß unter bestimmten Bedingungen Infektion mit Sporen gelang, dann nämlich, wenn sehr dünnwandige Gewebe wie

1) Zur Biologie der *Botrytis cinerea*. Inaug.-Diss. Bern, Dresden 1889.

2) Beiträge zur Biologie parasitärer Pilze. Jahrb. f. wiss. Bot. 1899, Bd. XXXIII.

Blumenblattzellen vorlagen oder die Keimung in nur sehr geringen Wassermengen vor sich ging, welche das von der keimenden Spore ausgeschiedene Gift nicht zu sehr verdünnten. Um alle Unsicherheiten zu vermeiden, benutzte ich bei meinen Versuchen kleine, von Myzel durchwucherte Stückchen eines Traubenzucker-Fleischextraktlösung enthaltenden Agars. Je drei bis vier Agarstückchen wurden beiderseits des Mittelnerven auf die Ober- oder Unterseite der Versuchsblätter gebracht, auf der einen Blatthälfte auf kurze Schnittwunden, auf der anderen auf die unverletzte Oberhaut. An den Wundstellen gelang die Infektion ausnahmslos bei Pflanzen der verschiedensten Familien.

Die Krankheitserscheinung an infizierten Blättern ist das Auftreten eines Flecks, der sich von der Infektionsstelle aus mitunter kreisförmig erweitert, öfter aber entlang den stärkeren Blattnerven rascher sich ausdehnt als in dem zwischenliegenden Parenchym. Bei *Rumex obtusifolius* schritt die Infektion manchmal nur den Nerven entlang vorwärts, indem beiderseits derselben Bräunung des Blattgewebes auf kurze Entfernung von dem Nerven eintrat. Nicht selten zeigte sich der Fleck von einer unregelmäßig eckigen Figur begrenzt, weil auch die schwächeren Blattnerven das Fortschreiten der Pilzwirkung quer über sie hinweg hemmen. Weder die Hyphen noch die giftigen Ausscheidungen des Pilzes passieren leicht die Polster von Hartgewebe, welche beiderseits des Nervengefäßbündels den Raum zwischen diesem und der Blattoberhaut erfüllen und, wie Zeijlstra¹⁾ gezeigt hat, auch dem Gasaustausch im Blattinnern Schwierigkeiten machen. Die Farbe der Krankheitsflecke ist je nach der Beschaffenheit der Blätter verschieden. Gewöhnlich ist der mittlere Teil bleigrau, weil dort die Cuticula oder der ganze äußere Teil der Oberhaut sich abgehoben hat und Luft eingedrungen ist. Der Rand ist oft dunkelgrün und durchscheinend infolge des Eintretens von Zellsaft aus den vergifteten Zellen in die Zwischenzellräume. Sind in dem Saft Stoffe vorhanden, die durch Oxydation sich braun oder schwarz färben, so nehmen die infiltrierten Partien diese Farbe an, die z. B. bei *Sambucus nigra* sich weit über das kranke Blatt erstrecken kann. Bei *Prunus Laurocerasus* und *Prunus avium* wiesen die kranken Blattstellen zierliche, aus weißen Pünktchen zusammengesetzte Linien auf, welche, die Infektionsstelle im allgemeinen kreisförmig umziehend, im einzelnen kurzbogig den kleineren Nerven folgten und entlang den stärkeren über die Kreislinie hinausgingen. Die weißen Pünktchen bestanden aus sphaerokristallinen

1) Acad. proefschrift. Groningen 1909.

Aggregaten, die, in Essigsäure unlöslich, mit konzentrierter Schwefelsäure nach anfänglicher Lösung feine Nadeln lieferten. Sie waren demnach Kalziumoxalat, das in dem Maße wie das Myzelium zentrifugal sich ausbreitet, zonenweise zur Abscheidung gelangt ist. Die Erscheinung wird sich daraus erklären, daß jedesmal um einen vorhandenen Kristallkeim, wenn die Konzentration ein gewisse Höhe erreicht hat, Ausscheidung des Salzes stattfindet. Man wird an die Schichtungen und Zonenbildungen, auf welche Küster¹⁾ aufmerksam gemacht hat, erinnert. Sie lassen sich in kolloidalen Substanzen auch bei vollkommener Gleichmäßigkeit der äußeren Bedingungen hervorrufen und hängen nur von den Eigenschaften der gegeneinander sich umsetzenden Stoffe ab. Die Schnelligkeit, mit der die Krankheitsflecke sich ausdehnen, ist nach den Umständen und nach der Versuchspflanze verschieden. Einige Beispiele ihres Wachsens bei warmer Sommertemperatur gibt die Tabelle. Sie enthält das Durchschnittswachstum der Flecke während der ersten 2—5 Tage nach der Infektion in Millimetern.

Ranunculus repens	6,6	Stachys silvatica	6,6
Lonicera orientalis	5,6	Lonicera coerulea	5,0
Syringa vulgaris	5,0	Urtica dioica	5,0
Asclepias syriaca	4,7	Prunus avium	4,5
Prunus Padus	4,37	Robinia Pseudacacia	4,2
Symphoricarpus racemosa	4,16		

Ulmus montana	3,75	Sambucus nigra	3,6
Glechoma hederacea	3,0	Evonymus europ.	3,0

Rhamnus Frangula	2,75	Forsythia intermedia	2,75
Vitis vinifera	2,5	Aloe sp.	2,5
Populus alba	2,4	Tilia parvifolia	2,25
Cornus sanguinea	2,0	Iris sp.	2,0
Sedum maximum	2,0	Liquidambar styraciflua	1,9
Ilex Aquifolium	1,5	Ligustrum vulgare	1,4

Mit der fortschreitenden Größe nahm die Geschwindigkeit des Wachsens der Flecke zu, weil mit der Größe des Myzels auch die Giftwirkung sich steigert. So wuchs bei *Prunus Padus* der Fleck in den ersten Tagen durchschnittlich 4,37 mm, an den beiden folgenden je 11 mm, bei *Ulmus montana* an den ersten 4 Tagen je 3,75, an den beiden folgenden ebenfalls je 11 mm; bei *Symphoricarpus* an den ersten 3 Tagen je 4,6 mm, an den beiden folgenden je 8,5 mm; bei *Cornus sanguinea* an den ersten 3 Tagen je 2 mm, an den 2 folgenden je 3 mm. Bei längerer Beobachtung traten im Verhalten der Pflanzen wesentliche

1) Über Zonenbildung in kolloidalen Medien. Jena 1913, G. Fischer.*

Unterschiede hervor. Bei Liquidambar und Forsythia stand das Wachstum der Flecke nach dem 7. Tage still, während es in anderen Fällen bis zu gänzlicher Zerstörung des Blattes fortschritt. Fortschreitende Zerstörung zeigten z. B.:

Iris sp., *Polygonatum giganteum*, *Tradescantia* sp., *Salix daphnoides*, *Urtica dioica*, *Rumex acetosa*, *Ranunculus repens*, *Phaseolus multiflorus*, *Pelargonium zonale*, *Ruta graveolens*, *Staphylea pinnata*, *Begonia* sp., *Fuchsia* sp., *Glechoma*, *Stachys*, *Lonicera nigra*, *Lonicera alpigena*, *Symphoricarpus racemosa*, *Sambucus nigra*, *Taraxacum officinale*. Begrenzte oder sehr langsam fortschreitende Infektion ergab sich bei:

Polypodium vulgare, *Dracaena* sp., *Hydrocharis*, *Leucojum*, *Limnocharis*, *Nuphar luteum*, *Castanea vesca*, *Fagus*, *Quercus*-Arten, *Corylus avellana*, *Ficus elastica*, *Mahonia Aquifolium*, *Platanus occidentalis*, *Prunus Laurocerasus*, *Caragana arborescens*, *Empetrum nigrum*, *Aesculus Hippocastanum*, *Vitis vinifera*, *Tilia parvifolia*, *Hippophaes rhamnoides*, *Andromeda polifolia*, *Ledum palustre*.

Völlige Heilung trat in der feuchten Kammer nur bei *Prunus Laurocerasus* ein und auch da nicht immer. Im Heilungsfalle erreichten die Krankheitsflecke etwa die Größe eines Pfennigs; dann trockneten sie ein und das abgestorbene Gewebe fiel aus dem Blatte heraus, durch Korkbildung von dem gesunden Parenchym getrennt. Es entstanden runde Löcher wie bei der Schußlöcherkrankheit der Pfirsichblätter. In anderen Fällen war Heilung durch Herausnehmen der Blätter aus der feuchten Kammer zu erzielen. Lufttrockenheit hemmt das Wachstum des Pilzes und gibt der kranken Pflanze Gelegenheit, ihn unter Bildung von Wundkork abzustößen.

Da alle obigen Angaben sich zunächst auf Infektion an Wundstellen beziehen, müssen die Verschiedenheiten der Krankheitserscheinungen auf „inneren“ Eigenschaften der Versuchspflanzen beruhen. Als solche kommen in Betracht der Wassergehalt, die sonstige chemische Beschaffenheit und die Durchlüftung der Blätter. Im kranken Blatt beschränkt bereits die Infiltration der Zwischenzellräume den Luftzutritt. Ist nun noch eine dicke mit Wachs bedeckte Epidermis mit wenig Spaltöffnungen vorhanden, so verlangsamt sich das Wachstum der außerordentlich luftbedürftigen *Botrytis* und sie greift selbst in so saftreichen Pflanzen wie *Sedum maximum* und anderen Sukkulente nur langsam um sich. Dünne, saftreiche Blätter mit zahlreichen Spaltöffnungen werden rasch durchwuchert (*Stachys*, *Urtica*); derbe saftarme (*Quercus*, *Fagus* usw.) langsam. Daß bestimmte chemische Stoffe in der in den Blättern vorkommenden Konzentration das Wachstum der *Botrytis* hemmen könnten, geht aus

meinen Versuchen nicht hervor. Wo dies anscheinend der Fall war, zeigte der Kulturversuch, daß die betreffenden Körper von dem Pilze gut vertragen werden. Zusätze von mehreren Prozent Amygdalin und von Tannin zu guten Nährlösungen hinderten das Wachstum der Botrytis nicht. Tanninlösung färbte sich unter dem Einfluß des Pilzes dunkel. Indessen liegen in der Literatur Angaben über Hemmung von Botrytis durch Pflanzenstoffe vor. So findet Zschokke¹⁾, daß die Botrytis der Obstfäule Früchte mit hohem Säuregehalt, wie Johannisbeeren und saure Äpfel, meidet, dagegen auf süßen Äpfeln häufig auftritt. Auch die Infektion gerbstoffreicher Birnen mißlang, während reife Birnen, deren Gerbstoffgehalt gering ist, befallen wurden; Behrens²⁾ gibt an, daß Tannin wachstumshemmend auf Botrytis wirkte, aber in Konzentrationen, wie sie in Früchten nicht vorkommen. Weinsäure erwies sich als kein guter Nährstoff, wurde aber energisch zersetzt. Auf Nährlösung mit 2% Weinsäure oder Äpfelsäure wuchs der Pilz gut nach Ralph Smith³⁾. Ich erhielt auf Traubenzucker-Peptonlösung mit 1%iger Weinsäure nur spärliches Myzelwachstum mit geringer Konidienbildung. Den anfänglichen Säuregehalt einer Lösung gleich 100 gesetzt, sank er in Kulturen (zit. Lafar, Bd. I, pag. 317) von Botrytis bei Weinsäure auf 14, bei Äpfelsäure auf 67, bei Zitronensäure auf 95. Es machte Behrens (a. a. o.) den Eindruck, als ob die Weinsäure das Gedeihen des Pilzes beeinträchtigt und deshalb am meisten verbrannt werde. Smith fand Oxalsäure (2%) und Ameisensäure (2%) pilzschädlich. Sie verhinderten das Pilzwachstum in Mineralpeptonlösung, wo 2% Tannin und 1% Asparagin gutes Wachstum zuließen, ersteres unter Dunkelfärbung der Masse. Mit 2% igem Amygdalin fand in Smith's Versuchen langsames Wachstum unter Entwicklung von Geruch nach bitteren Mandeln statt, den ich nicht in den mit Amygdalin versetzten Kulturen, wohl aber bei Wachstum des Myzels auf zerschnittenen Blattstücken von *Prunus Laurocerasus* beobachtete. Es wird demnach das Glykosid gespalten, vielleicht aber nur, wenn der Pilz nicht genügend andere Kohlenstoffquellen hat. Aus Nikotin⁴⁾ vermag Botrytis ihren Stickstoffbedarf zu decken. Mit 1% Salicin erfolgte in Smith's Nährlösung anfangs langsames, dann aber kräftiges Pilzwachstum. Mit 1% igem Brucin und Strychnin war es sehr schwach; mit 2% Chinin oder Thein gleich Null. Auch für spezialisierte

1) Ursachen der verschiedenen Haltbarkeit unserer Kernobstfrüchte. Landw. Jahrb. der Schweiz 1897, Bd. XI.

2) Obstfäule. Zentralbl. f. Bakteriologie u. Parasitenk. 1898, Bd. IV, 2.

3) The parasitism of Botrytis cinerea. Bot. Gaz. 1902, Vol. XXXIII, pag. 421.

4) Behrens, Zeitschr. f. Infektionskrankh. 1893, Bd. III, pag. 82.

echte Parasiten wird ein Zusammenhang der Anfälligkeit ihrer Wirtspflanzen mit dem Vorhandensein löslicher Zellinhaltsstoffe angegeben. Näheres darüber findet sich in Kirchners¹⁾ Mitteilungen über die Empfänglichkeit unserer Getreidearten für Brand und Rostkrankheiten. „Als Schutzstoffe gegen Pilze“, heißt es dort, „scheinen besonderes Säuren, ferner Antitoxine und Enzyme in Betracht zu kommen.“ Besondere hierauf gerichtete biologisch-chemische Untersuchungen wären sehr erwünscht. Übrigens wird das Myzelwachstum in den Blättern, auch ohne daß direkt pilzschädliche Stoffe vorhanden sind, sich verlangsamen oder aufhören, wenn kein passendes Nährmaterial sich bietet. Das ist in saftarmen Blättern gewiß oft der Fall. Thöni und Thaysen²⁾ haben auch auf diesen Punkt hingewiesen. Sie konnten das pflanzliche Eiweiß des Getreidemehls in ganze Reihen von gut differenzierten Eiweißkörpern zerlegen, die vielleicht weniger Immunitätswirkungen ausüben als jeweils für die Entwicklung eines bestimmten Rost- oder Brandpilzes nötig sind. Ihr Fehlen würde dann das Aufkommen des betreffenden Pilzes verhindern.

Die anatomische Untersuchung der Krankheitsflecke lehrt, daß Chlorophyllkörner und Zellkern vielfach erhalten bleiben und daß auch die Zellwand durchaus nicht immer gelöst wird. Zerzupft man Stückchen aus den Flecken getrockneter Blätter in Wasser, so trennen sich die Parenchymzellen leicht voneinander und man findet die geschrumpften Inhaltmassen entweder frei oder von ihrer Zellwand umgeben im Präparat umherliegen. Nach mehrstündiger Behandlung mit Bleichwasser (Eau de Javelle) zeigt eine gute Chlorzinkjodlösung im ersteren Falle nur ein äußerst zartes, sich eben noch violett färbendes Häutchen um den aufgequollenen Plasmakörper herum oder es fehlt auch dieses, während im anderen Falle die Violettfärbung der starren Membran gut hervortritt, namentlich in dem etwas stärkeren subcuticularen Teil der Epidermiszellmembranen. Die Cuticula bleibt stets unversehrt und läßt sich oft leicht von dem die Zellulosefärbung zeigenden Teil der Epidermisaußenwand loslösen. Sie ist von diesem letzteren durch eine mit Chlorzinkjod sich nicht färbende Wandschicht getrennt, die sich zwischen den Zellen in die Mittellamelle fortsetzt. Diese letztere wird nach dem übereinstimmenden Urteil aller Beobachter stets von *Botrytis* gelöst, was eben zur Trennung der Zellen führt. Folgende Tabelle

1) Fühling's landwirtschaftl. Zeitung, herausgeg. von Edler, 95. Stuttgart 1916.

2) Thöni und Thaysen, Zeitschr. für Immunitätsforschung und experim. Therapie 1914, Bd. XXIII, I. Teil.

gibt Aufschluß über das Verhalten des Pilzes in einigen Fällen. Unter dem Einfluß des Pilzes wird die Zellulose der Parenchymzellen

gelöst bei:	teilweise gelöst bei:	nicht gelöst bei:
<i>Ulmus montana</i>	<i>Asarum europaeum</i>	<i>Rumex acetosa</i>
<i>Urtica dioica</i>	<i>Saponaria officinalis</i>	<i>Mahonia aquifolium</i>
<i>Rumex obtusifolius</i>	<i>Prunus Padus</i>	<i>Platanus occidentalis</i>
<i>Ranunculus repens</i>	<i>Sorbus torminalis</i>	<i>Prunus Laurocerasus</i>
<i>Syringa vulgaris</i>	<i>Sorbus Aria</i>	<i>Robinia Pseudacacia</i>
<i>Asclepias syriaca</i>	<i>Rhamnus Frangula</i>	<i>Liquidambar styraciflua</i>
<i>Glechoma hederacea</i>	<i>Ligustrum vulgare</i>	<i>Vitis vinifera</i>
<i>Stachys silvatica</i>	<i>Forsythia intermedia</i>	<i>Tilia parvifolia</i>
<i>Sambucus nigra</i>	<i>Viburnum dentatum</i>	<i>Diervilla floribunda</i>
<i>Populus alba</i>	„ <i>Lantana</i>	<i>Viburnum opulus</i> .

Botrytis cinerea hat nach dieser Tabelle die Fähigkeit, die Zellulose des Blattparenchyms von Pflanzen der verschiedensten Familien zu lösen. Bei einer nicht geringen Anzahl von Arten aber, die zum Teil denselben Familien und Gattungen angehören, waren die Zellwände widerstandsfähig. Eine erwünschte Ergänzung zu meinen Ergebnissen bieten einige neuerdings erschienene Angaben von H. Otto¹⁾. Otto behandelte Blattquerschnitte einer *Clivia*, von *Impatiens glanduligera* und von *Sambucus nigra* zuerst mit 2%iger Natronlauge und Bleichwasser und setzte sie dann einer Botrytiskultur zu. Nach 2—3 Monaten waren bei *Impatiens* sämtliche Membranen gelöst und nur die Cuticula übrig geblieben, bei *Clivia* waren neben den unverletzten Cuticularschichten noch Spuren von Zellulose übrig und auch bei *Sambucus* gelang es dem Pilz nicht, sämtliche Membranen zum Verschwinden zu bringen. Versuche von Schellenberg²⁾, in denen Schnitte verschiedener Pflanzen mit Botrytiskulturen zusammengebracht wurden, ergaben ihm keine Anhaltspunkte dafür, daß *Botrytis* echte Zellulose aufzulösen vermag. Er führt alle Lösungserscheinungen auf die Lösung von Hemizellulosen zurück, wie sie in der Mittellamelle und anderen Membranschichten enthalten sind. Er arbeitete mit zwei Botrytisformen, die er als *Botrytis cinerea* = *Sclerotinia Fuckeliana* de By und als *Botrytis vulgaris* Fr. unterscheidet. Leider gibt er keine Beschreibung seiner Formen. Die letztgenannte aber, die er von einem Geraniumstengel überimpfte, dürfte mit unserer *Botrytis cinerea* identisch sein. Der Pilz verursachte keine Lösungs-

1) Untersuchungen über die Auflösung von Zellulosen und Zellwänden durch Pilze Beitr. zur allgem. Botan., herausg. von Haberlandt, I, 2. Berlin 1916, Bornträger.

2) Untersuchungen über das Verhalten einiger Pilze gegen Hemizellulosen. Flora 1908, Bd. XCVIII, H. 3

erscheinungen an Baumwollfasern, Leinenfasern und dem Endosperm von *Ruscus aculeatus*, löste aber die Hemizellulose der Speicherinternodien von *Molinia coerulea* und der Samen von *Lupinus hirsutus* und *albus* und das Amyloid der Samen von *Impatiens balsamina* und *Cyclamen europaeum*. Im Gegensatz zu diesen Angaben fand Smith, daß ein Myzelauszug die Zellulose von Filtrierpapier¹⁾ vollständig löste. Auch Otto's Versuche mit Myzelauszug ergaben zum mindesten kräftige Anätzung von Leinen- und ebenso von Baumwollfasern; doch ließ sich der Auszug des in Wasser zerquetschten Myzels durch Fließpapier filtrieren. Otto versuchte auch, das zelluloselösende Enzym durch Niederschlagen mit Alkohol aus alten Nährlösungen zu gewinnen und gibt an, daß der ungereinigte Niederschlag in durch Toluol sterilisierter wässriger Lösung ebenfalls starke Korrosion von Leinenfasern hervorrief. Leider ist aus Otto's Mitteilungen nicht zu ersehen, ob diese letztere Beobachtung auch für *Botrytis* gilt oder nur für einige andere mit ihr zusammen aus Humus isolierte Fadenpilze. In einer von mir mit Minerallösung und Filtrierpapier angesetzten Kultur hat sich bis jetzt, d. h. nach etwa 6 Wochen *Botrytis* nur sehr wenig ausgebreitet, aber ein äußerst reichlich konidientragendes Polster gebildet. Jedenfalls steht nun fest, daß *Botrytis* zwar Zellulose lösen kann, aber nicht jede Zellulose und vielleicht auch nur unter besonderen Verhältnissen. Zu der letzteren Meinung neigt Behrens, der vermutet, daß der Pilz selbstregulatorisch das lösende Enzym bildet, wenn kein Zucker zu Gebote steht. Otto bestätigt diese Vermutung wenigstens zum Teil. Nach seinen Erfahrungen erleidet die Enzymausscheidung keine Beeinflussung, wenn günstige Kohlenstoffquellen in niedriger Konzentration in der Nährlösung vorhanden sind. Sind diese Stoffe dagegen in großer Menge zugegen, so unterbleibt die Sekretion: es wird die gelöste Kohlenstoffquelle allein ausgenutzt und die ungelöste Zellulose bleibt ungemindert erhalten. Die oben von mir angegebenen Verschiedenheiten der *Botrytis* den Zellulosen der Blattparenchyme gegenüber mag auf Beidem, auf Ernährungsverschiedenheiten und auf Verschiedenheiten der Zellulosen, beruhen. Durch Versuche mit ausgelaugten Blattskeletten nach Otto's Methode ließe sich wohl der Anteil des einen und des anderen Faktors bestimmen.

Wo die Zellulose nicht gelöst wird, müssen, soweit die festen Bestandteile des Protoplasma erhalten bleiben, die in Wasser löslichen

1) Auf Stärke wuchs Smith's *Botrytis* nicht; doch gibt er an, daß sie, soweit sich das mit der Jodreaktion erkennen läßt, eine verdünnte Lösung löslicher Stärke verzuckert habe.

Inhaltsstoffe der Zelle die Hauptnahrung des Pilzes bilden. Diese Stoffe macht er sich durch das von ihm erzeugte Gift zugänglich. Es tötet die den Hyphen benachbarten Zellen ab und ermöglicht dadurch das Austreten der durch lebendes Plasma nicht diffundierenden Bestandteile aus dem Zellkörper heraus. Das Gift macht die Botrytis somit unabhängig von der Durchlässigkeit des Protoplasmas, die sonst in den Beziehungen zwischen Parasit und Wirt jedenfalls eine Rolle spielt. Sie ist eine der Ursachen, wenn verschiedene Gesundheitszustände der Zellen, oder, wie man sich gewöhnlich ausdrückt, ihre Lebensenergie, über den Erfolg oder Nichterfolg eines Pilzangriffs entscheidet. Pilzen gegenüber, die ohne die Zellen zu töten, von ihren löslichen Inhaltsstoffen leben, muß alles, was die Durchlässigkeit des Plasmas steigert, die Widerstandsfähigkeit verringern. Wenn man für Lebensenergie Durchlässigkeit des Plasmas setzen könnte, wäre jener etwas nebelhafte Begriff in die Sphäre der Untersuchbarkeit gerückt, zumal die Methode für entsprechende Studien¹⁾ und unsere Kenntnisse über die Veränderlichkeit der Durchlässigkeit in den letzten Jahren durch Lepeschkin, Tröndle und Fitting wesentlich gefördert worden sind. Soweit Lebensenergie allerdings Wachstumsgeschwindigkeit und normale anatomische Ausgestaltung bedeutet, gibt es noch andere Gründe für die Tatsache, daß kränkelnde oder schwächliche Pflanzen den Angriffen von Schädlingen besonders ausgesetzt sind. Langsames Wachsen läßt die Pflanzen länger in jugendlichem Zustand mit größerem Saftgehalt und unvollständiger Ausbildung der Epidermisaußenwände und des saftarmen Hartgewebes verharren, schwacher Harzdruck bei den Koniferen stört Angreifer weniger, als kräftiges Hervorquellen des Schutzstoffes, der Insekten und Pilze durch Einschließen beseitigen kann.

Ein Myzelauszug wird nicht durch Kochen unwirksam gemacht. Das Gift, mit dessen Hilfe *Botrytis cinerea* die Zellen tötet, scheint demnach nicht zu den Enzymen zu gehören. Smith erblickt es in der Oxalsäure, von der er im Extrakt reichlich mit Zucker ernährter Myzelien über 2% fand. Für den Extrakt der verwandten *Sclerotinia Libertiana* hat de Bary 0,319% angegeben. Die Veränderungen, welche der Pilzextrakt in den Geweben hervorruft, sind Verlust des Turgors und Absterben der Zellen, mitunter unter Plasmolyse, sowie Trennung der Zellen voneinander. In Oxalsäurelösungen aber treten,

1) Tröndle, Bericht der Deutsch. botan. Gesellsch. 1909, Bd. XXVII und Jahrb. f. wissenschaftl. Botanik 1910, Bd. XLVIII; Lepeschkin, Beihefte zum botan. Zentralbl. 1909, Bd. XXIV; Fitting, Jahrb. f. wissenschaftl. Botanik 1915, Bd. LIV.

abgesehen von dem Absterben und der dadurch bedingten Erweichung der Gewebe, ganz andere Erscheinungen ein. Vor allem fand ich in Oxalsäurelösungen von 0,3–5% und mehr als sehr bezeichnend das Auftreten brauner, rundlicher oder eckiger Körperchen an der Oberfläche der Chlorophyllkörner (Pringsheims Hypochlorin) unter gelblicher Verfärbung des Chlorophylls selbst, was beides im Pilzextrakt nicht eintrat. Die braunen Körperchen waren in 1% Oxalsäurelösung klein und traten erst mit der Verfärbung auf, aber eben diese letztere blieb in dem Pilzextrakt wie in den Blattflecken aus. Smith selbst gibt an, daß die Säure das Gewebe von Lattichblättern bleiche, während es im Pilzextrakt sich dunkler färbte. Ferner gibt er geringe Quellung der Zellwände in der Säure, aber nicht im Pilzextrakt an. Mir fiel noch besonders auf, daß Oxalsäure auch in bis zu 0,3% verdünnter Lösung *Mnium*blätter noch tötete und unter Auftreten der braunen Körnchen bleichte, während oft genug die Chlorophyllkörner derselben weder von wachsenden Pilzfäden noch von Pilzextrakt wesentlich geschädigt wurden. Daß der Pilz gerade Oxalsäure als Angriffsmittel erzeugen soll, ist auch deshalb unwahrscheinlich, weil sie für ihn selbst giftig ist und sicher, wie bei höheren Pflanzen selbstregulatorisch entsteht. Auffallend ist, daß, wie ich bestätigen kann, nach dem Kochen ein Myzelauszug seine giftigen Eigenschaften behält und Zellen, z. B. von *Begonia* und *Vallisneria*, abtötet.

Einen Sonderfall der Botrytiswirkung stellt das Verhalten der Moose dar. Man wundert sich, warum diese Pflanzen in der Natur nicht verschimmeln, obwohl sie in feuchter, wenig bewegter Luft leben, also unter Umständen, in denen jeder irgendwie zum Verschimmeln geneigte Stoff sicher verschimmeln müßte. Nordhausen¹⁾ fand, daß eine Botrytis an mäßig feucht gehaltenen Moosrasen (*Mnium*-Arten) in die Blattzellen eindrang und daß nach 24 Stunden meistens einzelne Zellen getötet und mit braunem Plasma erfüllt waren. Nach weiteren 24 Stunden sei der braune Zellinhalt fast ganz verschwunden und der Zellraum mit einem wirren Knäuel dicker Hyphen angefüllt gewesen und bei anhaltender Feuchtigkeit habe der Pilz nicht nur ganze Blätter und Pflänzchen, sondern auch ganze Moosrasen vernichtet. In meinen Versuchen widerstanden lebende Rasen dem Pilzangriff. *Atrichum undulatum* im Mörser zerrieben und mit Sporen infiziert ergab starke Myzelentwicklung. Auch durch Chloroformdämpfe getötete Rasen von *Mnium hornum* und *Dicranum scoparium* und auf kurze Zeit in heißes

1) Jahrb. f. wissenschaftl. Botanik 1899, Bd. XXXIII.

Wasser getauchte *Polytrichum*, *Dicranum* und *Mnium*-Polster überzogen sich nach Infektion mit *Botrytismyzel* innerhalb weniger Tage reichlich mit dem Schimmel. An Blättchen von *Mnium hornum*, die neben dem Hängetropfen in der feuchten Pappkammer lagen, sah ich Keimschläuche sich mit dem Ende anpressen und an der entsprechenden Membranstelle Bräunung eintreten, welche, wenn die Stelle an der Grenze zwischen zwei Zellen lag, die Mittellamelle freiließ. Inmitten der braunen Stelle bildete sich ein Tüpfel; ich sah indessen den Pilz nicht eindringen, sondern das Appressorium trieb außerhalb des Blattes einen auf dessen Oberfläche hinkriechenden Fortsatz, ganz wie wenn der Pilz auf einer Glasplatte gekeimt hätte. Andererseits drangen in die Blattzellen einer auf ein starkes Myzel gelegten *Mnium*pflanze die Hyphen, so wie es Nordhausen gesehen hat, ein und erfüllten einen großen Teil ihres Innenraums. Aber auch dann blieben die Chlorophyllkörner lange erhalten, um endlich sich spangrün zu verfärben und die Gestalt zu verlieren. Stellenweise hatte sich dabei die Braunfärbung der Membranen ausgebreitet; doch schimmerten die Chlorophyllkörner noch grün durch. Jedenfalls aber geschieht dies Eindringen nur unter besonderen Bedingungen. Nordhausen gibt an, daß es schon durch etwas starke Wasserbedeckung des Mosblattes verhindert wird. Auch größere Appressorien sah ich an *Mnium*blättern absterben, ohne, daß sie irgend eine merkbare Veränderung in den Blattzellen hervorgerufen hätten. Daß *Mnium*blätter dem Myzelextrakt widerstehen, wurde oben schon gesagt. *Mnium hornum* also ist, wenn auch nicht absolut, so doch in hohem Grade gegen meine *Botrytis* immun. Weil das Pilzgift die Zellen nicht leicht zu töten vermag, bleiben die löslichen Inhaltsstoffe dem Parasiten für gewöhnlich unzugänglich und auch die Zellmembranen können diesen nicht ernähren, weil er kein sie in größerem Umfang lösendes Enzym besitzt.

Bisher war nur von den Umständen die Rede, welche das Gedeihen der *Botrytis* im Innern eines schon befallenen Blattes beeinflussen. In der Natur erlangen diese „inneren“ Gründe erst Bedeutung, wenn der Pilz überhaupt eingedrungen ist. Das Eindringen aber hängt von Umständen allgemeiner Art ab und von der Beschaffenheit der Oberhaut der Pflanzen. Diese letztere bewirkt, daß ein Pilz wie *Botrytis cinerea*, der der inneren Beschaffenheit der Wirtspflanzen gegenüber fast omnivor ist, bis zu einem gewissen Grade Spezialist wird, wenn er sich selbst den Eintritt verschaffen soll. Unter den allgemeinen Umständen sind vor allem Luftfeuchtigkeit und Tau zu nennen, und Schädigungen allgemeinerer Art, wie Absterben von Pflanzenteilen durch

Frost oder auch durch Alter, das dem Pilz Gelegenheit gibt, in saprophytischer Lebensweise zu erstarken und parasitische Angriffskraft zu gewinnen. Das Hängenbleiben alter Kotyledonen, verlangsamtes Abstreifen der Samenschale bei Keimlingen, auf andere Pflanzenteile gefallene absterbende Blumenblätter können Anlaß zur Infektion geben. An Dahlien, Päonien usw. ist dies in jedem Sommer leicht zu beobachten. Nordhausen beschreibt eine Botrytisepidemie auf *Allium ursinum*, die dadurch hervorgerufen war, daß die Blattspitzen, wahrscheinlich infolge von Frost, abgestorben waren und dem Pilze zur Kräftigung gedient hatten. Ähnliches kommt bei Rhododendronblüten vor. Derselbe Verfasser hat die Wirkung von Tau näher behandelt. Zu große Taumengen können, wie Regen, eine Infektion verhindern, weil sie die nötigen Pilzsekrete verdünnen oder fortführen. Ferner muß der Tauniederschlag eine gewisse Zeitlang erhalten bleiben. Spezialisierung kann Tau dadurch herbeiführen, daß er nicht gleichmäßig auf jeder Pflanzenoberfläche sich niederschlägt. So beobachtete Nordhausen (a. a. O. pag. 28), daß in der feuchten Kammer während einer kühlen Nacht der Tau *Vicia*blätter benetzt hatte, die Blätter einer *Tradescantia* aber nicht. Infektion mit aufgestreuten Botrytiskonidien gelang deshalb nur bei der erstgenannten Pflanze. In meinen Versuchen erwiesen sich unter 171 Pflanzen nicht weniger als 84 bei der Infektion der unverletzten Blattoberseite mit infektionstüchtigem Material als immun. Einige dieser letzteren waren von der Blattunterseite her dem Pilz zugänglich, sei es, daß er durch Spaltöffnungen eindrang oder sei es, daß er die schwächere Epidermis dieser Seite zu durchbohren oder einzudrücken vermochte. Von der unverletzten Unterseite her waren infizierbar:

Blechnum Spicant, *Polypodium vulgare*, *Pirus Malus*, *Prunus avium* und *Laurocerasus*, *Amelanchier vulgaris*, *Sorbus Aria* und *domestica*, *Pistia Stratiotes*.

Unter den immunen Pflanzen zeichnen sich viele durch eine glatte glänzende, also mit Wachs überzogene Epidermis aus, so z. B. Wasserpflanzen¹⁾, wie die Monokotylen *Hydrocleis nymphaeoides*, *Limnobiium Spongia*, *Alisma Plantago*, *Pontederia crassipes*, die Dikotylen *Telanthera nymphaeoides*, *Nuphar luteum*, *Trapa natans*, *Ludwigia Müllersii*; ferner Landpflanzen, wie *Pirus comunis*, *Crataegus Oxyacantha*, *Empetrum nigrum*, *Hippophaes rhamnoides*, *Hedera Helix*, *Vaccinium Vitis idaea*, *Andromeda polifolia*.

Die Immunität ist indes nicht an starke Wachsüberzüge gebunden.

1) Die Namen sind die Bezeichnungen des Göttinger botanischen Gartens.

Neben *Salix purpurea* waren *Salix caprea* und *aurita*, unverletzt, immun; ferner *Artemisia vulgaris*, *Asarum europaeum*, *Pelargonium zonale* (nicht immer), *Rumex obtusifolius*, *Mentha arvensis*, *Corylus*, *Acer*, *Quercus*-Arten.

Ob Spaltöffnungen dem Pilze Eingang gewähren, dürfte von deren Beschaffenheit, insbesondere von dem Zustande der Spalte abhängen. Einen durchgängigen Zusammenhang zwischen ihrem Fehlen auf der Blattoberseite und der Immunität habe ich nicht finden können. Die 34 Arten, welche, unter 61 gleichzeitig auf ihre Angreifbarkeit bei unverletzter und bei verletzter Oberhaut untersuchten Pflanzen, sich auch in unverletztem Zustand als anfällig erwiesen, zeigen in jener Beziehung ganz verschiedene Verhältnisse. Ihre Epidermen haben indessen durchweg dünne Außenwände und keine auffälligen Wachsüberzüge, so daß sie der Benetzung und dem Eindringen des Pilzes durch mechanische Gewalt wenig Widerstand entgegengesetzten. Hierin gehören folgende Arten:

Weich	Ziemlich weich	Behaart	Hart
<i>Juglans regia</i>	<i>Salix</i> -Arten	<i>Urtica dioica</i>	<i>Prunus avium</i>
<i>Robinia Pseudacacia</i>	<i>Amelanchier rotundifolia</i>	<i>Ulmus montana</i>	„ <i>cerasus</i>
<i>Fuchsia</i> sp.		<i>Ranunculus repens</i>	„ <i>domestica</i>
<i>Begonia</i> sp. (mitunter immun)	<i>Parthenocissus quinquefolia</i>	<i>Pelargonium zonale</i>	„ <i>Padus</i>
<i>Sambucus nigra</i>	<i>Rhamnus Frangula</i>	<i>Oenothera biennis</i>	<i>Sorbus aucuparia</i>
<i>Symphoricarpos racemosa</i>	<i>Staphylea pinnata</i>	<i>Glechoma hederacea</i>	„ <i>Aria</i>
<i>Lonicera</i> -Arten	<i>Asclepias syriaca</i>		„ <i>domestica</i>
			<i>Cornus sanguinea</i>
			<i>Vaccinium Myrtillus</i>
			<i>Aristolochia Sipho</i>
			<i>Viburnum Lantana</i>
			<i>Plantago major</i>
			<i>Cornus sanguinea</i>

Die Infektionen wurden jedesmal an je drei verletzten und drei unverletzten Blattstellen vorgenommen. Trotzdem ist es nicht ausgeschlossen, daß an letzteren gelegentlich kleine, unbemerkt gebliebene Verletzungen dem Pilze Eingang gewährten. Namentlich mag das bei einem Teil der härteren Blätter der Fall gewesen sein.

Im diesjährigen Sommer hoffe ich, die hier gemachten Angaben mit Hilfe frischen Materials vervollständigen zu können. Besonders erwünscht aber wäre es, wenn unsere mikrochemischen Ergebnisse durch makrochemische Untersuchung von chemischer Seite geprüft und erweitert würden. *Botrytis* bietet dazu die beste Gelegenheit, da dieser Pilz überall zu erhalten und mit besonderer Leichtigkeit auch in größerem Maßstabe rein zu kultivieren ist.

Über rhythmisches Dickenwachstum.

Von Ernst Klüster.

(Mit 13 Abbildungen im Text.)

Unsere gewöhnliche Brennessel (*Urtica dioica*) betätigt an Wurzeln und Achsen ein lebhaftes Dickenwachstum, das im wesentlichen dem typischen der Kräuter gleicht: Faszikular- und Interfaszikularkambium produzieren sekundäres Xylem von gleicher Mächtigkeit, aber deutlich verschiedenartiger Zusammensetzung; im Faszikularbereich entsteht sehr festes, an Gefäßen und Holzfasern reiches Holz, im Interfaszikularbereich ein Ring von gefäßfreiem Holz, der dadurch eine besondere Differenzierung erfährt, daß in ihm die Verdickung der Wände und ihre Verholzung periodisch ausbleiben, so daß in der — mit Phlorogluzin und Salzsäure sich rot färbenden — Gewebemasse nach Behandlung eines Achsenquerschnittes mit dem Holzstoffreagens rundliche oder längliche „Inseln“ dünnwandiger unverholzter Xylemanteile sichtbar werden. Dünnwandiges unverholztes Xylem und das sklerosierte bestehen aus Elementen von ungefähr gleicher Größe und Form, d. h. aus 100—250 μ langen prismatischen Zellen, die — gemäß ihrer Entstehung — zu regelmäßigen radialen Reihen sich geordnet zeigen. Beide Gewebeformen wechseln regelmäßig miteinander, so daß ein periodisch gebautes Holz zustande kommt. Diese Rhythmik stellt aber eine Äußerung des Wachstums dar, an dem gewöhnlich nur das Interfaszikularbereich teilnimmt. Daß gelegentlich das Faszikularkambium von dem bisher geschilderten abweichen und sich ebenfalls rhythmisch betätigen kann, wird später zu schildern sein¹⁾.

Bei *Urtica urens*, unserer rundblättrigen Nessel, ist die soeben beschriebene Form des anomalen Dickenwachstums noch kräftiger aus-

1) Solleder (System. Anat. d. Dikot. 1899, pag. 874) stellt fest, daß die Holzstruktur der Urticeae noch wenig untersucht sei, und erwähnt — auch im Ergänzungsband 1908, pag. 303 ff. — nichts von den hier interessierenden Strukturen. Mitteilungen über den periodischen Bau der *Urtica*-Wurzeln bei Lohrer, Vergleichende Anatomie der Wurzeln. Dissert. Marburg 1886 und Losch, Beiträge zur vergleichenden Anatomie der Urticineen-Wurzeln mit Rücksicht auf die Systematik. Dissert. Göttingen 1913.

gesprochen als bei *Urtica dioica*; bei letzterem übertrifft der periodische Bau der Rhizome an Deutlichkeit der Kontraste den der oberirdischen Achsen. Wir werden im folgenden vorzugsweise auf Wurzel und Achse — beide gleichen sich in den wesentlichen Punkten — von *U. urens* bezug nehmen; weitaus die größere Zahl meiner Untersuchungen bezieht sich auf diese.

Urtica urens erreicht zwar nicht so stattliche Höhe wie *U. dioica*; immerhin sind Exemplare der rundblättrigen Nessel, die in einer

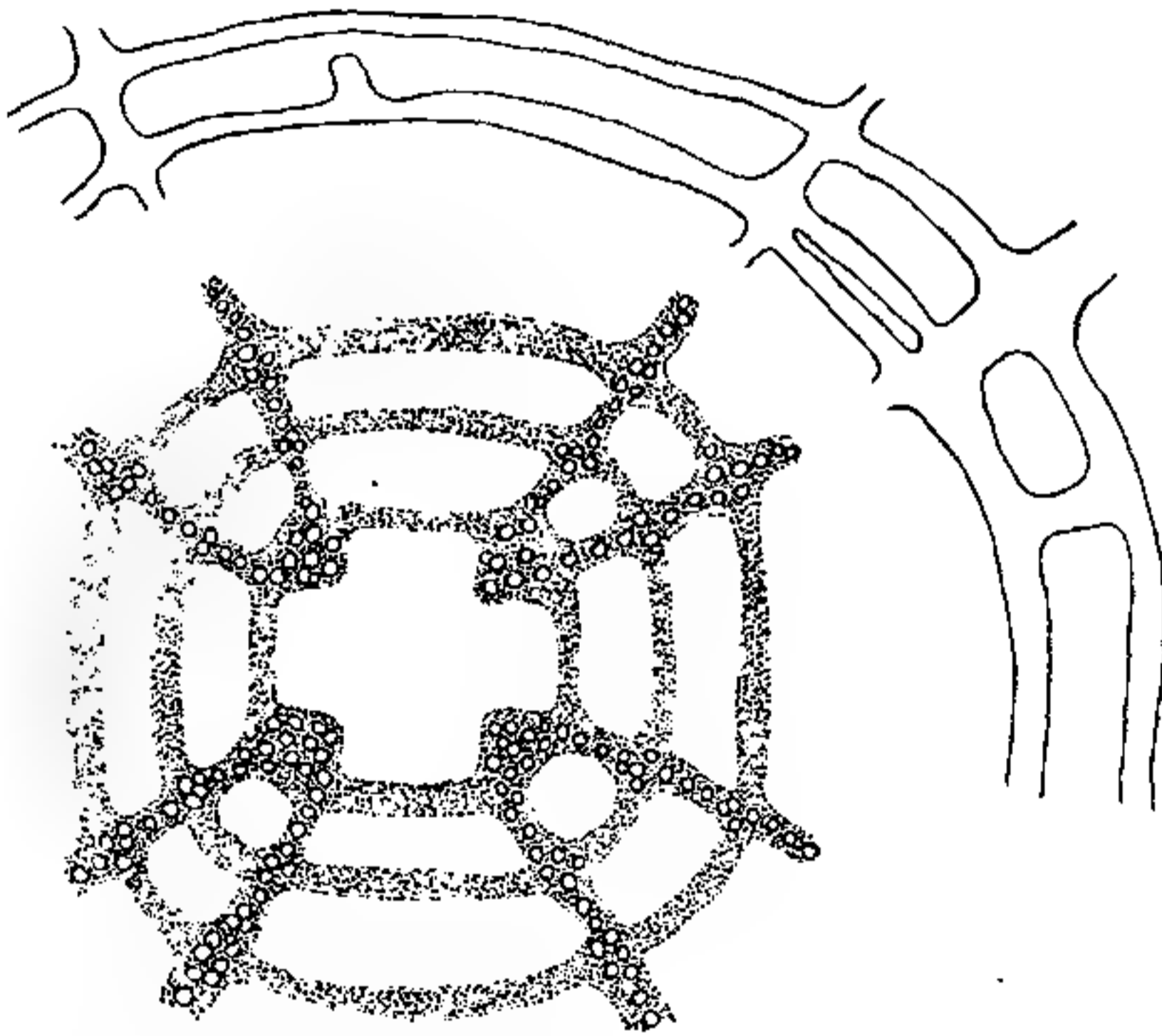


Fig. 1. Querschnitt durch einen Stengel von *Urtica urens*: regelmäßige Ausbildung eines dreigliedrigen Systems von konzentrischen Ringen (halbschematisch) und je acht Feldern zartwandigen Xylemgewebes. Die sklerotischen Gewebepartien sind durch Punktierung kenntlich gemacht, die größten Gefäße als Ringe eingetragen. — Aus der vierten und fünften Zone des sklerotischen Gewebes sind einige Anomalien (Aufspaltung und Anastomosen) veranschaulicht.

Vegetationsperiode eine Achse von 10—12 mm Durchmesser entwickeln, auf Lokalitäten, an welchen fruchtbares und lockeres Erdreich die Entwicklung der Pflanzen fördert, keine Seltenheit. Das Xylem solcher Achsen zeigt einen ringförmig gezonten Bau und läßt sieben bis neun konzentrische Zonen dickwandigen Gewebes in Wechsel mit dünnwandigen erkennen. Die anatomischen Einzelheiten ent-

sprechen den an *U. dioica* gefundenen; das dünnwandige Xylem besteht sehr oft aus Elementen, die in radialer Richtung stark gestreckt sind (vgl. Fig. 2) und auf dem Achsenquerschnitt sich drei- bis fünfmal so lang wie breit zeigen; radiale Streckung dieser Art tritt auch bei *U. dioica* auf — sie ist aber bei *U. urens* erheblicher und trägt dazu bei, den Unterschied zwischen den beiden Holzgeweben besonders sinnfällig zu machen.

Über den periodischen Bau des *urens*-Holzes gibt Fig. 1 Aufschluß: es handelt sich um den Querschnitt durch einen noch zarten Sproß,

dessen Xylem erst wenig Zonen entwickelt hat. Diese sind rings um das vierkantig prismatische Mark außerordentlich regelmäßig entwickelt, d. h. jeder Ring ist auf dem ganzen Umkreis deutlich zu verfolgen, und der Abstand zwischen benachbarten Ringen ist ungefähr an allen Teilen des Systems derselbe. Mit großer Regelmäßigkeit sehen wir an den vier Kanten des Markzylinders bzw. über den vier starken Leitbündeln eine Spaltung in dem vom Faszikularkambium gebildeten gefäßhaltigen Holz erfolgen, derart, daß zwei radiale Streifen solchen Holzes und zwischen ihnen ein aus zartwandigem Parenchym gebildetes Feld sichtbar werden (Fig. 1) — mit anderen Worten: zwischen je

Fig. 2.

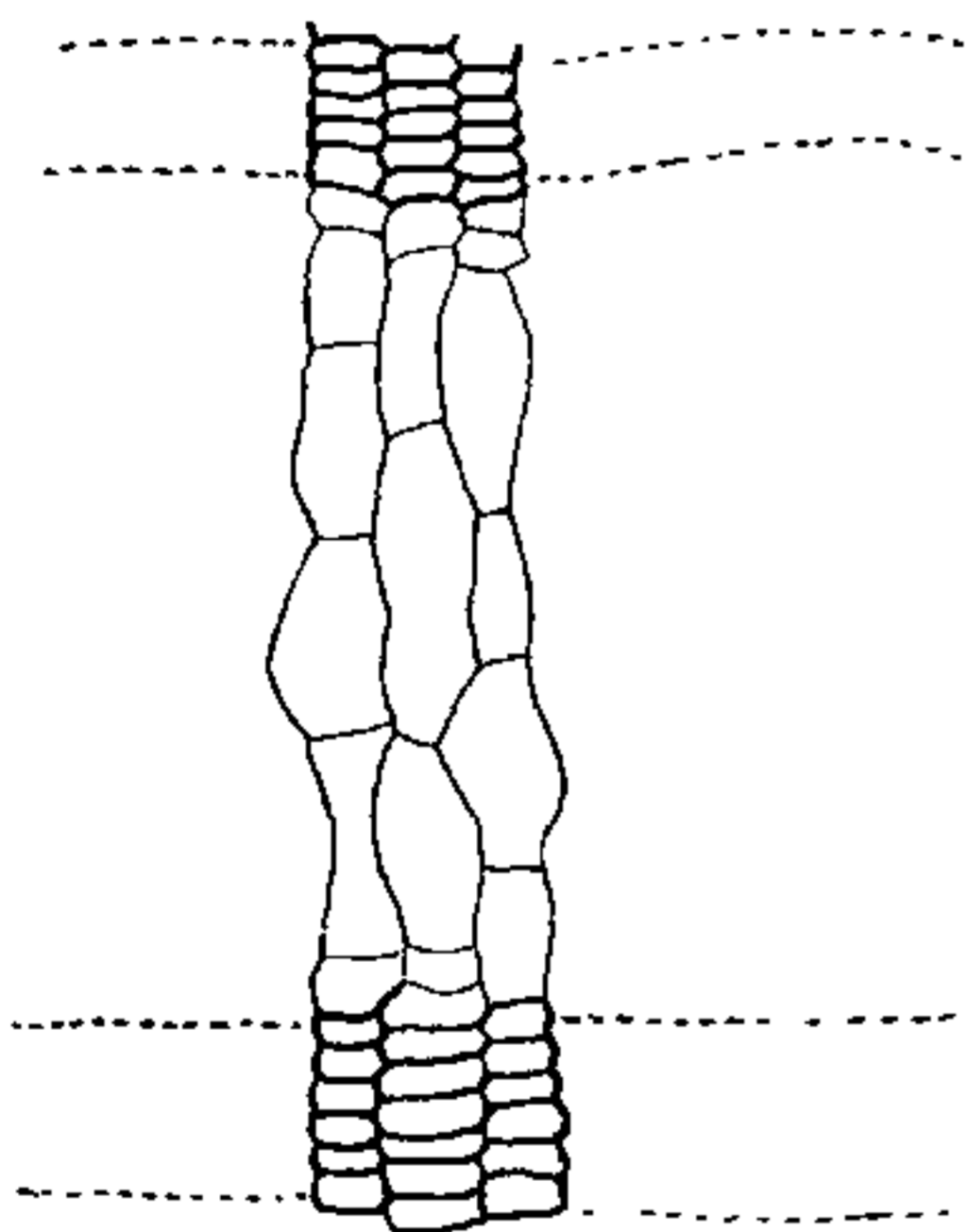


Fig. 3a.



Fig. 3b.

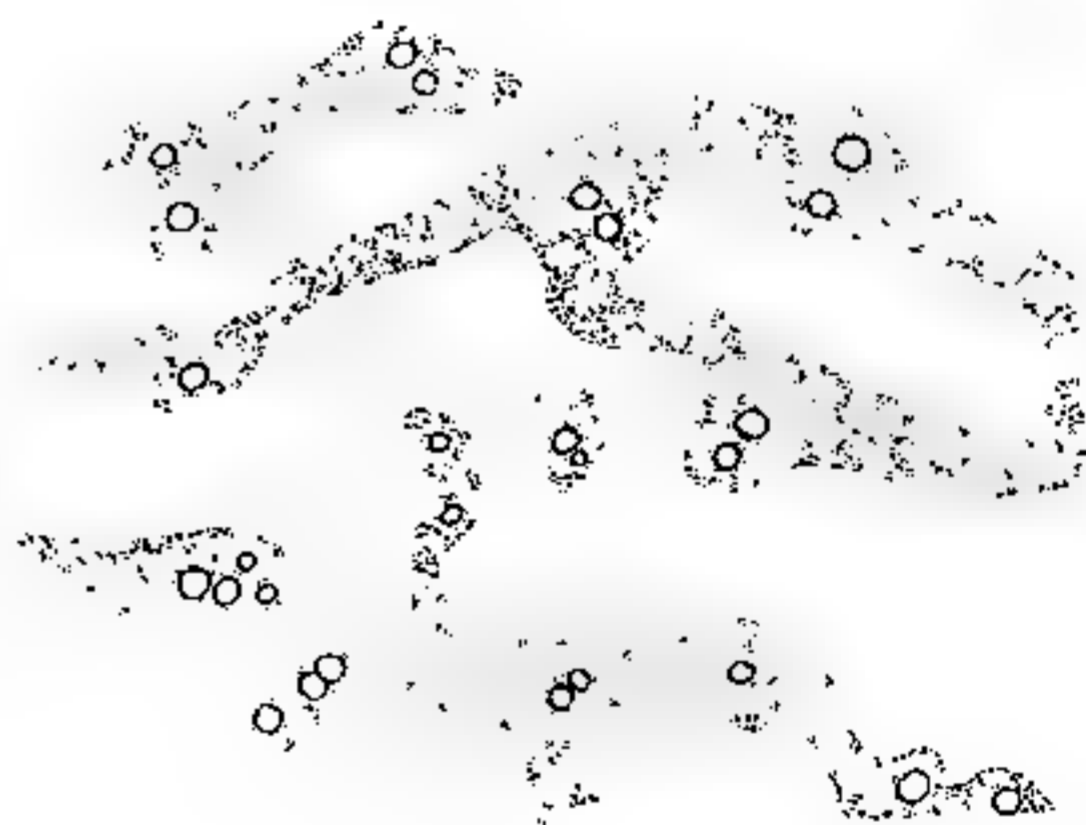


Fig. 2. Histologischer Bau der Zonen (Stengel von *Urtica urens*).

Fig. 3. Anomale Ausbildung der Xylemzonen (Stengel von *Urtica urens*): a Ringe, unvollkommener Ring und Anastomose; b unregelmäßige Verteilung der Gefäße. Auflösung der radialen Faszikularstücke. Ringfragmente.

zwei Zonen hartwandigen Xylems liegen acht Areale zartwandigen Xylems und zwar in regelmäßigem Wechsel ein kleines und ein größeres. Die ganze Masse des Xylemzylinders bekommt einen sehr regelmäßigen Gitterbau, über dessen Fähigkeit zur Variantenbildung einige der später gegebenen Abbildungen Aufschluß bringen.

Der bisher besprochene Teil von Fig. 1 stellt ein ungewöhnlich regelmäßig konstruiertes Achsenorgan dar. Viel häufiger als solche Regelmäßigkeit ist die Komplikation des bisher besprochenen Bildes:

1. Die Ringe des sklerotischen Holzgewebes erfahren streckenweise eine Aufspaltung.

2. die Ringe des sklerotischen Holzgewebes zeigen hier und da Unterbrechungen, so daß (in radialer Richtung) nebeneinander liegende Felder dünnwandigen Gewebes miteinander kommunizieren; die Ringe können auf diese Weise

3. durch Reihen inselförmiger rundlicher Gruppen sklerotischen Gewebes ersetzt werden;

4. benachbarte Ringe des sklerotischen Gewebes können miteinander durch radial verlaufende (Fig. 1 rechts) oder schräg eingestellte (Fig. 3a) Anastomosen miteinander in Verbindung kommen;

5. auch im Faszikularbereich kann an Stelle der Gefäße und anderer dickwandiger Xylemanteile dünnwandiges Holzparenchym: treten als-

Fig. 4.



Fig. 5.



Fig. 4. Unregelmäßige Gitterstruktur des Xylems (Wurzel von *Urtica urens*).

Fig. 5. Anomale Ausbildung der Xylemfigur (aus einer Wurzel von *Urtica urens*): Vorherrschen radial gestreckter Xylemfiguren, T-förmige sklerotische Gewebefelder, daneben gefäßführende Gewebeinseln.

dann kommen tangential nebeneinander liegende dünnwandige Areale des (in Fig. 1 dargestellten) Systems in Verbindung miteinander;

6. auch im Interfaszikularbereich können stellenweise Gefäße entstehen; an solchen Stellen pflegt das sklerotische Xylemband breiter auszufallen als an den typischen gefäßlosen Stellen; es entstehen knotenartige Schwellungen, sackgassenähnliche Vorsprünge (Fig. 1 oben) oder die sub 4 erwähnten Anastomosen;

7. schließlich kann die Verteilung der Gefäße gänzlich unregelmäßig werden (Fig. 3b).

In den Wurzeln treten ähnliche Mannigfaltigkeiten auf wie an Sprossen (vgl. 4). Dazu kommt, daß

8. in Wurzeln oft das dickwandige Gewebe radial gestreckte Figuren bildet, und dieses Motiv mit der Bildung von Ringen und Ringstücken sich verschiedenartig kombinieren kann (Fig. 5).

9. Von anderen Abweichungen wird später noch zu sprechen sein; vorläufig mag ein Hinweis auf die häufigen exzentrischen Figuren genügen. Bei solchen handelt es sich um Anomalien, die — im Gegensatz zu den bisher erörterten — stets auf das ganze System sich beziehen. Während die in Fig. 1—5 dargestellten Abweichungen auf den einanderfolgenden Präparaten einer Schnittserie auffällig wechselnde Formen zeigen, gehört die Exzentrizität des Ringsystems zu denjenigen Anomalien, die auf weite Strecken — unter Umständen durch mehrere Internodien hindurch — verfolgt werden können.

Exzentrisch gebaute *Urtica*achsen sind sowohl unter den vertikal nach oben strebenden Hauptachsen als auch unter den mit größerem oder kleinerem Winkel gegen den Horizont geneigten Seitenästen außerordentlich häufig anzutreffen.

Zwei Typen des exzentrischen Baues lassen sich unterscheiden.

Beim ersten Typus setzt das Kambium an allen Teilen seines Umfanges sein Wachstum fort, — an verschiedenen Stellen aber mit ungleicher Intensität; das Gefälle der Wachstumsintensität ist ein gleichmäßiges, so daß Zonen entstehen, deren Breite allmählich zu- und abnimmt. Ist der Breitenunterschied dickwandiger Xylembänder an gegenüberliegenden Stellen der Achse erheblich, so sehen wir, daß an den Stellen größter Breite sich in jene ein mondsichelförmiger, beiderseits spitz zukeilender Streifen dünnwandigen Xylems einschaltet; ja sogar zwei und drei unvollkommene Ringe dieser Art können auftreten; das Querschnittsbild gewährt dann den Eindruck, als habe sich ein Streifen des dickwandigen Xylems auf der geförderten Seite der Achse einmal oder wiederholt aufgespalten (Fig. 6).

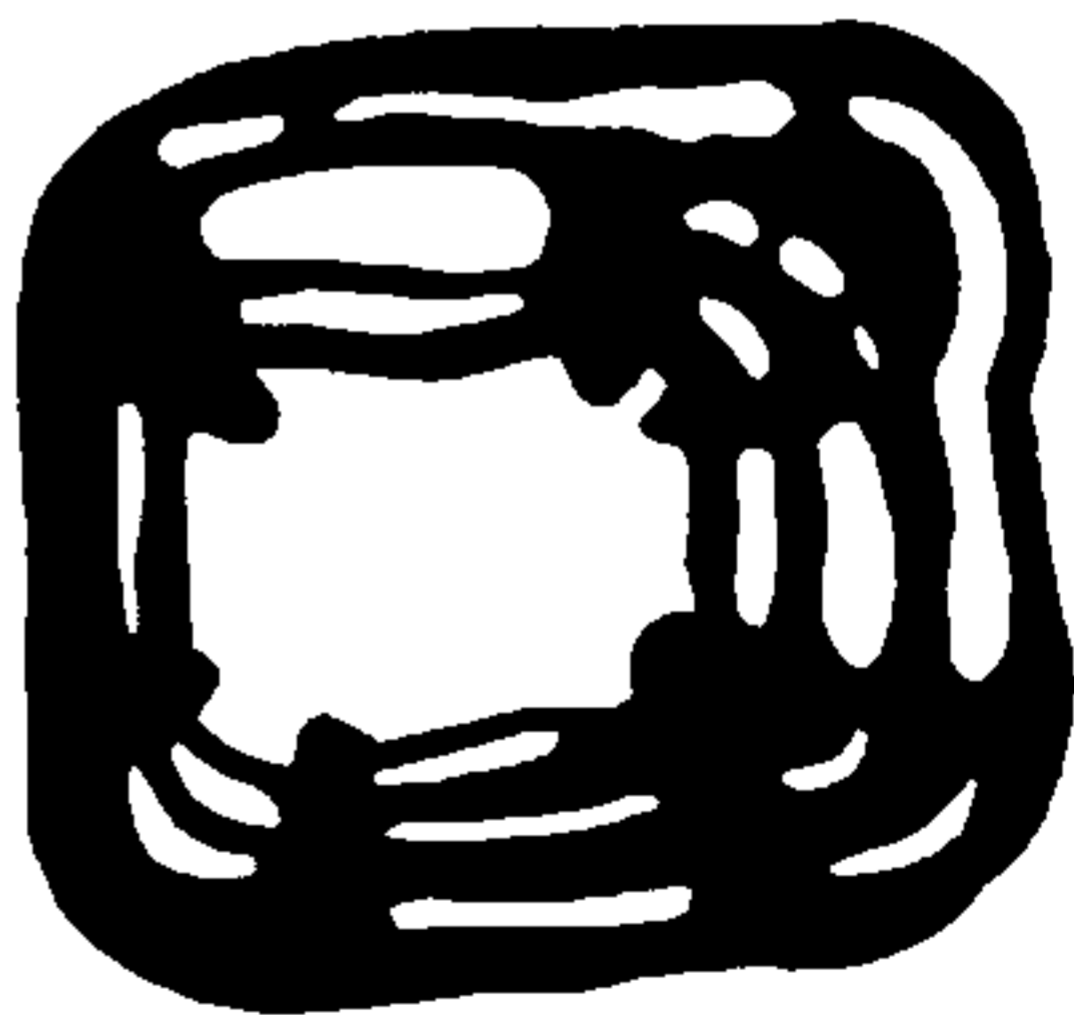


Fig. 6. Exzentrisch gebaute Achse von *Urtica urens* — erster Typus (vgl. den Text).

Beim zweiten Typus liegen die Verhältnisse derart, daß entweder das Wachstum des Verdickungsrings zeitweilig nur an einer mehr oder minder eng bemessenen Stelle des Achsenumfanges sich fortsetzt, — oder daß das Wachstumsgefälle eines allseitig sich betätigenden Kambiums nicht mehr so gleichmäßig sich zur Geltung bringt wie vorhin, sondern an einer Stelle unverhältnismäßig stark wird. Behielten vorhin die Zonen noch regelmäßige, meist kreisähnliche Gestalt, so bekommen sie jetzt unregelmäßig gebuckelten Umriß: man gewinnt weniger den Eindruck, daß eine oder mehrere Zonen sich ein oder mehrere Male aufspalten, als daß irgendwo eine rhythmisch

gebaute mondsichelförmige Gewebemasse sich auflagert (Fig. 7).

Beide Typen können natürlich ineinander übergehen; von scharfer Umgrenzung der Typen ist keine Rede.

Gleichviel wie das exzentrische Dickenwachstum der *Urtica*-stengel vor sich geht, — in beiden Fällen kann an der geförderten Seite eine Vermehrung der zart- und dickwandigen Zonen eintreten; Stengel, die an der geförderten Seite drei bis sechs dickwandige Gewebestreifen mehr entwickeln als an der anderen, sind keine Seltenheiten. —

Nach den Gründen, welche das stark exzentrische Dickenwachstum der Achsen veranlassen, fragt man bei Untersuchung vieler derartiger Stengel umsonst. Meine Versuche gingen dahin, exzentrisches Dickenwachstum willkürlich hervorzurufen.

Auf verschiedene Weise habe ich gegenüberliegende Flanken eines noch entwicklungsfähigen *Urtica*-stengels ungleichartigen Bedingungen unterworfen. Die deutlichsten Reaktionen, d. h. die sinnfälligsten Unterschiede in der an gegenüberliegenden Teilen des Stengels wahrnehmbaren Struktur des sekundären Xylems erhielt ich an zwangsweise gekrümmten Stengeln.

Jugendliche Sprosse von *Urtica urens* wurden umgebogen und — mit der Spitze nach unten gewandt — festgebunden. Der Krümmungs-

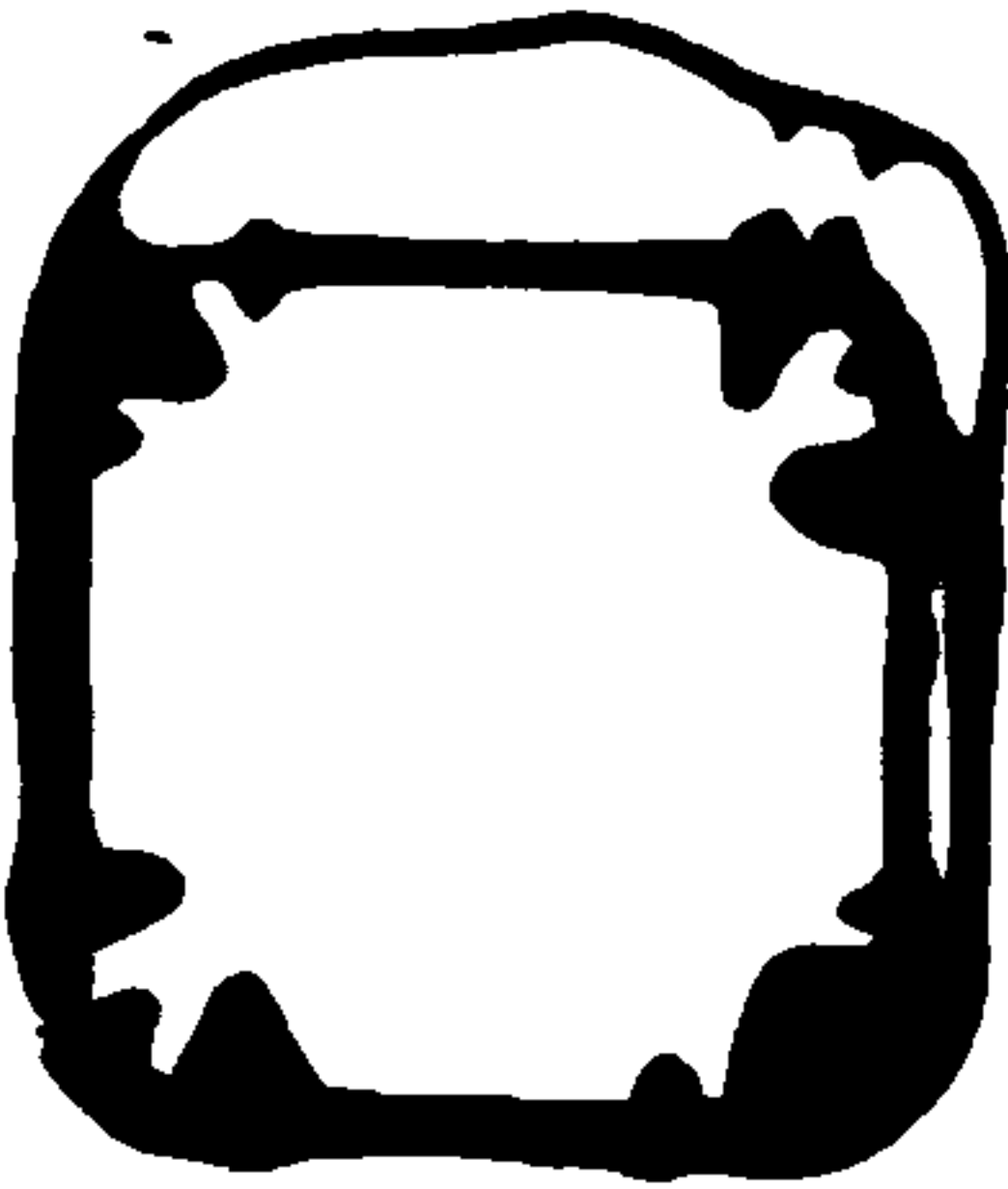


Fig. 7. Kamptotrophie (*Urtica urens*). Auch das Faszikularkambium ist an der konvexen Seite (oben) zur Bildung zartwandigen Gewebes übergegangen.

radius war an dem Scheitelpunkt gering und maß $1-1\frac{1}{2}$ cm. Drei bis vier Monate nach Anstellung des Versuchs wurden die Sprosse untersucht.

Bei sämtlichen Versuchsobjekten waren die Erscheinungen der Kamptotrophie, namentlich am Xylem, sehr deutlich. Seine Struktur entsprach im wesentlichen den in Fig. 7 und 8 dargestellten Verhältnissen.

An der konvexen Seite ist eine ausgesprochene Förderung der sekundären Xylemproduktion eingetreten. Sie äußert sich an verschiedenen Teilen des Kambiumringes nicht ganz gleich; in allen Fällen und für alle Teile des Stengels ist aber zu konstatieren, daß an der konvexen Seite des Stengels mehr Xylemzellen produziert werden als an der konkaven.

An der in Fig. 8 mit 1 bezeichneten Seite des vierkantigen Stengels ist die Produktion am stärksten, der Wechsel von dick- und zartwandigem Xylem am auffälligsten. Auf einen schmalen Streifen sklerosierten Xylemgewebes folgt eine mächtige — ungefähr den ganzen Raum zwischen benachbarten Kanten des Markprismas in Anspruch nehmende — Masse zartwandigen Xylems; dann folgt in hoch geschwungenem Bogen eine neue Zone sklerosierten Gewebes, dann — höckerartig aufgesetzt — nochmals zartes und nochmals sklerosiertes Gewebe.

An der 2. Seite ist nur einmaliger Wechsel der beiden Gewebearten zu konstatieren. Ähnliches — bei schwächerer Gewebeproduktion — wiederholt Seite 3, während an der 4. nur eine einheitliche Zone sklerosierten Gewebes entstanden ist.

An der in Fig. 8 abgebildeten Achse betrug an Seite 4 die Mächtigkeit des Xylems 10—11 Xylemzellen, an Seite 2 bis 20 Zellen. Das Xylemband der 4. Seite war ungefähr $110-130 \mu$, das der 2. Seite 200μ breit; ähnlich wie bei ihr lagen die Verhältnisse an der 3. Seite. An der 1. Seite maß ich 425μ als größte Mächtigkeit; die fünf übereinander liegenden Gewebestreifen waren fünf bis sechs, [vier bis fünf], fünf bis sechs, [ein bis zwei] und drei bis vier Zellen mächtig. Die

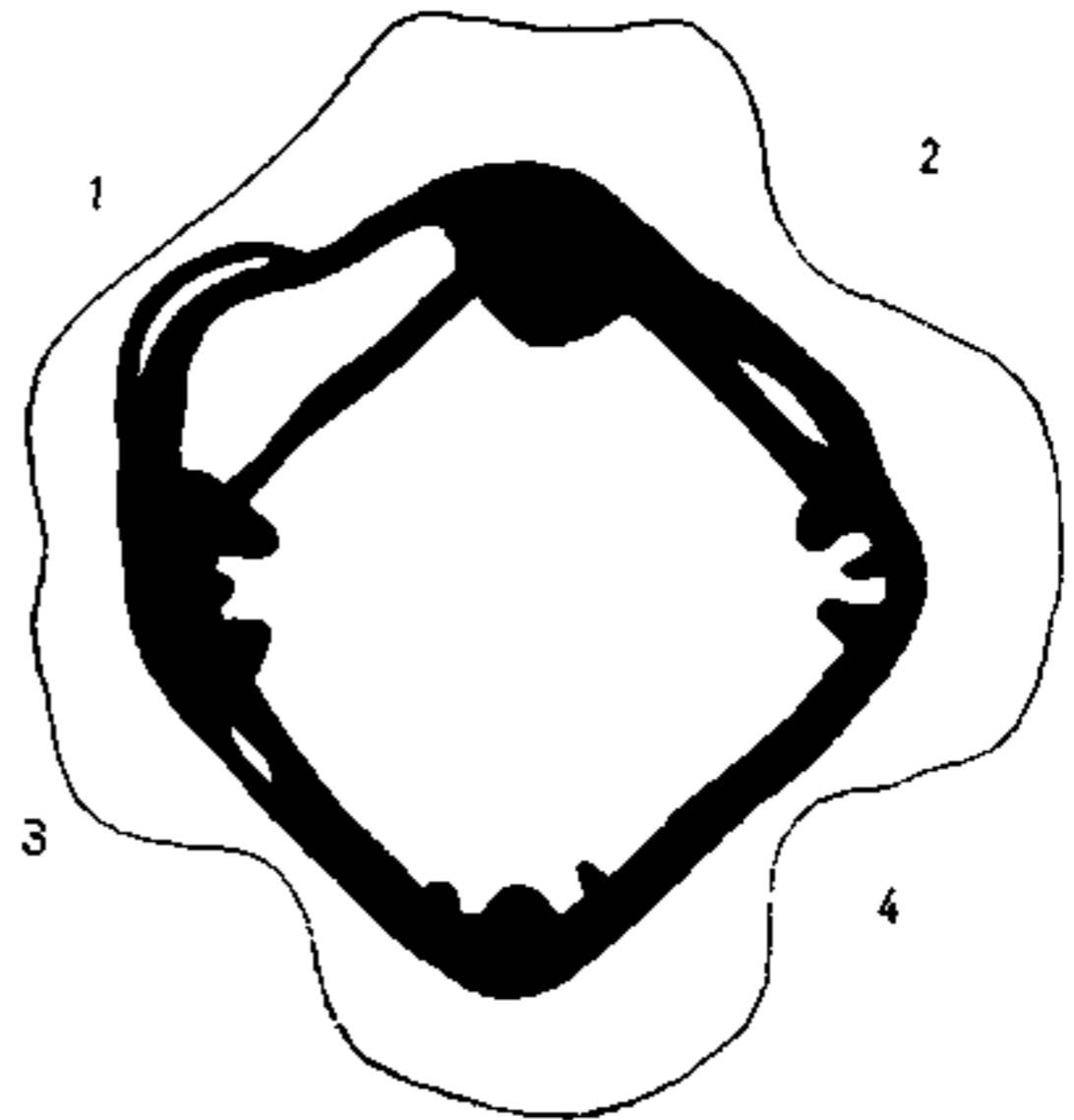


Fig. 8. Kamptotrophie; Stengel von *Urtica urens*. Oben die konvexe, unten die konkave Seite. Vgl. den Text.

in Klammern gesetzten Angaben beziehen sich auf die Zonen des dünnwandigen Gewebes.

An verschiedenen Stellen der gekrümmten Achse wechselt die Struktur des Xylembandes: An manchen bleibt die (an Seite 2 und 3 gefundene) Spaltung des sklerosierten Xylemstreifens aus, und es entsteht ein besonders mächtiges, einheitlich gebautes dickwandiges Zellenband. An der mit 1 bezeichneten Flanke bleibt hier und da der letzte „aufgesetzte“ Bogen aus u. ähnl. m. Wo das Kambium sich so stark betätigt, wie an Seite 1, wird die Umrißlinie des Stengels (die in Fig. 8 daher ausnahmsweise mitgezeichnet wurde) stark alteriert, indem an eben jenen Stellen die Kanelluren des Stengelprismas ausgeglichen werden.

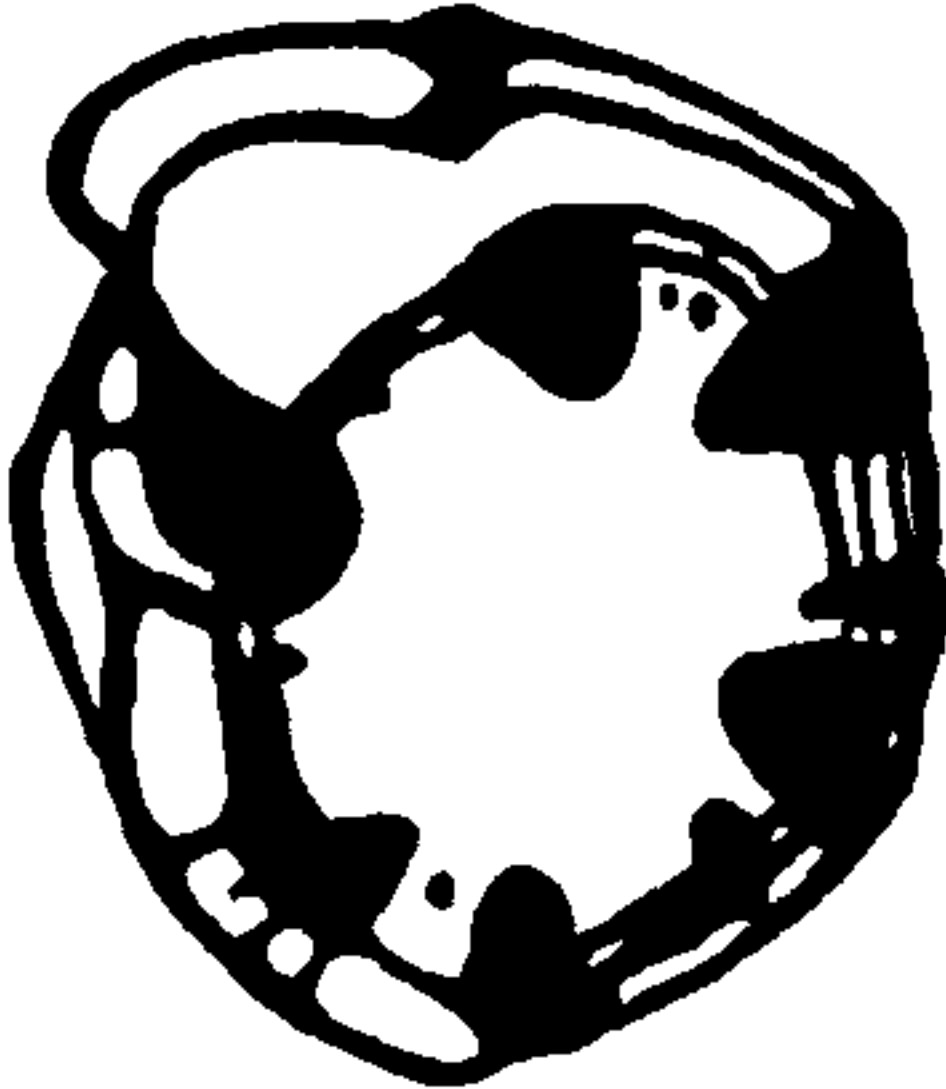


Fig. 9. Anomal gebauter exzentrischer Urtica - Stengel eines geknoteten Exemplars.

Ähnliche Xylemstrukturen wie an den beschriebenen Exemplaren entstehen — wie nicht anders zu erwarten — an Nesselstengeln, in die ein Knoten geschlagen worden ist. An geknoteten Pflanzen, die unter günstigen Bedingungen sich entwickeln konnten, fand ich — 5—6 Monate nach der Knotung — zuweilen Strukturen, die von der normalen stark abweichen, und deren Anomalie für die pathologische Pflanzenanatomie Interesse bot. Ich möchte mich hier auf eine Schilderung allzu vieler Einzelheiten nicht einlassen und begnüge mich mit einem Hinweis auf Fig. 9:

die konkave Seite ist sehr viel schwächer entwickelt als die konvexe; Zonenbildung zeigt das Xylem auch an der ersteren; auffallend ist vornehmlich die sehr starke Vorwölbung der Xylemfelder auf der konvexen Seite, die durch ungewöhnlich starke radiale Streckung der zartwandigen Xylemelemente zustande kommt.

Ähnliche Erscheinungen der Heterotrophie, die mit analogen an anderen Gewächsen beobachteten Erscheinungen des Dickenwachstums¹⁾ zu vergleichen nicht ohne Interesse wäre, hier aber uns zu weit vom Thema abführen könnte, habe ich an geotropisch gekrümmten Stengeln beobachtet. Aber auch dann, wenn der Radius der unter

1) Vgl. z. B. Küster, Patholog. Pflanzenanat. 1916, 2. Aufl., pag. 394 ff.

dem Einfluß der Schwerkraft vollzogenen Krümmung nicht größer als 1 cm war, habe ich die Exzentrizität des sekundären Xylems niemals so deutlich werden sehen wie an den kamptotrophen Exemplaren. Der Frage nach den Ursachen dieses Unterschiedes bin ich nicht nachgegangen, da es sich nur um einen graduellen handelte.

Weiterhin untersuchte ich Hauptspresse, die gewaltsam aus ihrer aufrechten Stellung in horizontale Lage gebracht worden waren und infolgedessen durch die tropistische Einstellung ihrer Blätter und zahlreichen Seitenzweige eine ausgesprochen dorsiventrale äußere Struktur angenommen hatten. Die Vermutung, daß auch die innere Stammstruktur dorsiventral wäre, ließ sich zwar bestätigen: an der dem Boden zugewandten Seite war die Holzproduktion etwas stärker als auf der oberen; der Unterschied war aber niemals so ausgesprochen wie die Heterotrophie der bogig gekrümmten Sprosse.

Schließlich erwähne ich noch die exzentrische Struktur, die an grublich verwundeten und gespaltenen Sprossen von *Urtica urens* zu beobachten ist. Jeder Anteil des Stengels regeneriert sich zu einem histologisch einheitlichen Gebilde: an der nach außen gewandten Seite — an ihr sind Stücke des ursprünglichen Kambiumringes vorhanden und tätig — erfolgt die Xylemproduktion erheblich stärker als an der inneren (vgl. Fig. 10). Die Ähnlichkeit solcher Strukturen mit dem Querschnittbild mancher Lianenstämme ist nicht zu verkennen.

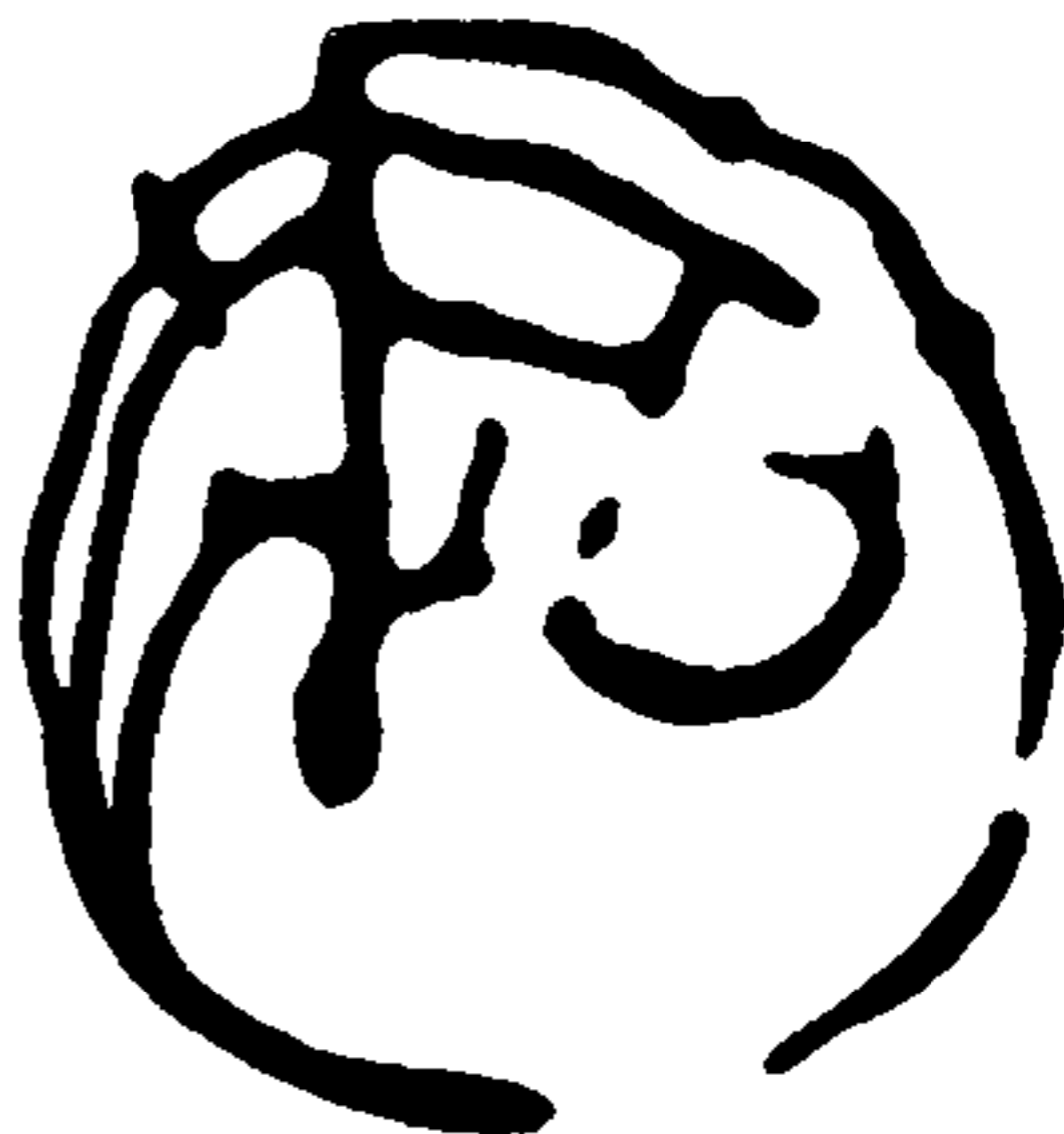


Fig. 10. Exzentrisch gebautes, durch Verwundung isoliertes Teilstück einer Achse von *Urtica urens*.

* ■ *

Gebändertes Xylem und gebänderte Rinden sind im Pflanzenreich außerordentlich weit verbreitet — namentlich für die Achsen vieler Holzpflanzen sind rhythmische Strukturen schon oft beschrieben worden. Ich habe geglaubt, dem periodisch gebauten Holz der Nesseln eine eingehende Beschreibung widmen zu sollen, weil an ihnen einige allgemeine entwicklungsmechanische Fragen besser behandelt werden können als mit Bezug auf viele andere mit gebänderten sekundären Geweben ausgestattete Pflanzen — schon deswegen, weil bei *Urtica* die Zonen

oft außerordentlich regelmäßig verlaufen, und das Strukturbild einfacher ist als z. B. bei den mit Desmogenband und Zwischenbündeln ausgestatteten Holzgewächsen.

Welche Ursachen liegen der rhythmischen Gewegebildung zugrunde?

Die Urticastengel sind einjährig; die Folgen des die Wachstumstätigkeit und Gewebeproduktion rhythmisch beeinflussenden Wechsels der Jahreszeiten kommen also für die kausale Erklärung der rhythmischen Xylembildung nicht in Betracht.

Sind vielleicht meteorologische Faktoren, die während einer Vegetationsperiode sich mehrfach wiederholen, für die ungleichartige Differenzierung des Xylems verantwortlich zu machen? Dagegen spricht der Umstand, daß zu verschiedenen Jahreszeiten die Rhythmik des Xylems in gleicher Weise zur Ausbildung kommt: Exemplare, die im Frühjahr sich entwickeln, zeigen dieselbe Struktur wie die im Spätsommer als zweite Generation heranwachsenden und diejenigen, welchen man auf dem Wege der Topf- und Gewächshauskultur die Fortsetzung des Dickenwachstums bis tief in den Winter (November, Dezember) hinein ermöglicht.

Gegen jene Annahme spricht ferner der Befund, daß Exemplare, die an den verschiedensten Standorten und unter ungleichen meteorologischen und klimatischen Bedingungen sich entwickeln, hinsichtlich ihrer Rhythmusbildung im wesentlichen miteinander übereinstimmen; ich hatte Gelegenheit, Pflanzen aus dem Rheintal, dem fränkischen Jura, den deutschen Alpen, von der pommerschen und holländischen Küste, aus Galizien und Polen, aus der Umgegend von Kristiania, Lund und Stockholm miteinander zu vergleichen — allen Freunden und Kollegen, die mich mit Material zu unterstützen die Güte hatten, sage ich meinen besten Dank — und konnte feststellen, daß nicht nur alle Exemplare die uns interessierende Rhythmik aufwiesen, sondern auch die Eigentümlichkeiten des gebänderten Xylems bei allen ungefähr dieselben waren.

Man könnte fragen, ob vielleicht in allen genannten Gegenden und Ländern Klima und Boden auf gleiche Weise rhythmische Änderungen in den Lebensbedingungen der Pflanzen zustande kommen lassen, durch welche der rhythmische Bau des sekundären Xylems bedingt wird.

Klebs hat wiederholt darauf hingewiesen, daß man den Veränderungen, die im Boden sich abspielen, allzu wenig Beachtung schenke,

obwohl seine eigenen und die von Lakon¹⁾ angestellten Versuche an der Bedeutung der Nährsalze für die Gestaltungsprozesse der Pflanzen — auch für solche, die sich beim normalen Fortgang der Entwicklung gewöhnlich abspielen — keinen Zweifel ließen.

Der Vergleich von Nessel-exemplaren, die auch hinsichtlich der qualitativen und quantitativen Kennzeichen des Erdreichs unter sehr verschiedenen Bedingungen erwachsen waren (Kultur auf dem Komposthaufen, in Blumentöpfen, mit und ohne künstliche Zufuhr von Nährsalzlösungen), hat mich hinsichtlich der periodischen Xylemproduktion keine Wirkungen erkennen lassen, die mich veranlassen könnten, die rhythmische Gewebebildung ursächlich auf rhythmische Änderungen in den Qualitäten des Bodens, insbesondere auf rhythmische Schwankungen seines Salzgehaltes zurückzuführen. Klebs hat allerdings einmal darauf aufmerksam gemacht, daß schon durch das Wachstum der Pflanzen und ihren Nährsalzverbrauch periodische Veränderungen in dem das Wurzelsystem einer Pflanze umgebenden Erdreich zustande kommen können²⁾: „Man denke sich einen tropischen Baum in dem Zeitpunkt, wo er alle seine Blätter entfaltet, auf Kosten der vorher etwa aufgespeicherten Nährsalze, sowie der direkt aus dem Boden bezogenen. Da der Gehalt an löslichen Nährstoffen auch in den Tropen ein begrenzter ist, so kann bei starkem Verbrauch dieser Gehalt unter ein gewisses Minimum sinken. Der Baum gerät allmählich in Ruhe. Langsam diffundieren die Salze aus tieferen Lagen nach dem erschöpften Boden, oder sie werden durch Zerstörung alter Blätter und Zweige frei. Der Nährgehalt steigt über das Minimum, der Baum kann von neuem wachsen.“ Meines Erachtens vermag die Kombination aperiodischen Salzverbrauchs und einer auf dem Wege der Diffusion erfolgenden aperiodischen Salzzufuhr — wie auch immer diese Prozesse vor sich gehen mögen — keine rhythmischen Veränderungen der Außenweltbedingungen herbeizuführen. Wollten wir rhythmische Äußerungen des Pflanzenlebens in ursächlichen Zusammenhang mit der Nährsalzversorgung bringen, so müßten wir prüfen, ob vielleicht die Aufnahme-

1) Vgl. Klebs, G., Über die Rhythmik in der Entwicklung der Pflanzen (Sitzungsber. Heidelberger Akad. d. Wiss., Math.-naturw. Klasse 1911, Abhandl. 23, pag. 53). Über die periodischen Erscheinungen tropischer Pflanzen (Biol. Zentralbl. 1912, Bd. XXXII, pag. 257, 275). Lakon, G., Die Beeinflussung der Winterruhe der Holzgewächse durch die Nährsalze (Zeitschr. f. Bot. 1912, Bd. IV, pag. 561). Klebs, G., Über Wachstum und Ruhe tropischer Baumarten (Jahrb. f. wiss. Bot. 1915, Bd. LVI, pag. 734, 787).

2) Klebs, G., Über das Verhältnis der Außenwelt zur Entwicklung der Pflanzen (Sitzungsber. Heidelberger Akad. d. Wiss. 1913, Abhandl. 5, pag. 28)

fähigkeit der Pflanzen periodisch schwankt, oder auf anderem Wege dem genannten Komplex von Stoffwanderungsvorgängen die ihm zunächst fehlende Rhythmik beigebracht wird. Selbst für Exemplare, die im Topfe kultiviert werden und mit einer relativ geringen Menge von Nährsalzen auszukommen haben, vermag daher nach dem bisherigen Stand unserer Kenntnisse die Veränderung im Nährsalzgehalt der Umgebung die Rhythmik der Xylemproduktion nicht zu erklären.

Wachstum und Gewebebildung der *Urtica*-achsen durch künstliche Darreichung von Nährsalzen, durch Kultur in nährsalzfreien Medien oder durch rhythmischen Wechsel salzhaltiger und salzfreier (bzw. sehr salzarmer) Nahrung zu beeinflussen, wurde auf verschiedenen Wegen versucht.

Am vorteilhaftesten erwies es sich, junge Nesseltriebe im Frühjahr von den Rhizomen abzutrennen und in Wasser oder in geeigneten Nährlösungen zu kultivieren. Versuche dieser Art wurden mit *Urtica dioica* erfolgreich durch 3 Monate durchgeführt. Eine Reihe der Versuchspflanzen wurde dauernd in destilliertem Wasser gezogen, so daß sie mit den in ihren Geweben enthaltenen Salzen haushalten mußten. Andere wurden in Knop'scher Nährlösung¹⁾, die ihnen in 0,25%iger, also relativ hoher Konzentration geboten wurde, gezogen; noch andere wurden nach einer Frist von etwa 4 Wochen aus Aqua destillata in die genannte Nährlösung und nach der gleichen Frist wieder in reines Wasser übertragen.

Daß die Salzversorgung und ihr Wechsel auf Gewebebildung, Chlorophyllentwicklung und Stärkehaushalt der Pflanzen weitgehenden Einfluß haben, war zu erwarten. An dieser Stelle sei nur hervorgehoben, daß der Einfluß der Salzversorgung bei meinen *Urtica*-versuchen auf die Rhythmik des Dickenwachstums stets gering war: auch die ständig in demselben Medium kultivierten Exemplare wiesen rhythmisches Holz auf; daß bei den in destilliertem Wasser erwachsenen die derbwandigen Schichten oft sehr schwächig ausfielen, änderte an der Rhythmik selbst nichts; auch der Umstand, daß manche nährsalzlos erzogene Nesseln nur stellenweise derb- und zartwandiges Holz wechseln ließen und an anderen Teilen der Achse ein homogenes derbwandiges (bis 10 Zellen mächtiges) Xylemband entwickelten, konnte nach den an normal erwachsenen *dioica*-Individuen gesammelten Erfahrungen nicht überraschen. Nesseln, die den jähen Wechsel von H_2O und 25%iger Nährlösung wiederholt durchgemacht — und ab-

1) Sie enthielt Kalziumnitrat, Kaliumnitrat, Magnesiumsulfat und Monokaliumphosphat im Verhältnis von 4:1:1:1.

gesehen von Störungen in der Chlorophyllbildung auch anstandslos vertragen hatten — zeigten üppiges Dickenwachstum, dessen Produkte während der salzfreien und der salzarmen Perioden dieselben Strukturen angenommen hatten; bei kräftigen Individuen wechselte im Holz derbwandiges und zartwandiges Gewebe dreimal so oft, wie in der Zusammensetzung des Nährmediums ein Wechsel eingetreten war.

Meine Versuche zeigen schon jetzt, daß zwischen der Rhythmik der Holzbildung und der Rhythmik der Salzversorgung durch die Außenwelt — so weit die in der Knop'schen Lösung enthaltenen Verbindungen in Betracht kommen — keine unmittelbaren Beziehungen bestehen. Auf die „Außenwelt“ ist bei diesen Folgerungen der Nachdruck zu legen; denn darüber, ob die Salzverteilung oder Salzbewegung im Organismus — auch bei den unter konstanten Außenweltsbedingungen sich entwickelnden Exemplaren — unabhängig von dem die Wurzeln umgebenden Salzvorrat zu einer rhythmischen Beeinflussung des Kambiums bzw. seiner Abkömmlinge führen kann, geben Versuche der beschriebenen Art keinen Aufschluß. Ihre Ergebnisse lassen es aber als wenig wahrscheinlich erscheinen, daß die Rhythmik der Holzbildung unmittelbar von außen durch rhythmische Salzzufuhr induziert wird. —

Selbstverständlich kämen noch manche andere Faktoren der Außenwelt insofern in Betracht, als sie auf ihren Einfluß auf die Xylemproduktion, insbesondere bei rhythmisch wechselnder Einwirkung zu prüfen wären, und die neuen Mitteilungen Stoppel's lassen vollends daran denken, daß außer den von den Forschern bereits beachteten noch gar manche andere — unerkannte oder unzureichend studierte — ihre Rolle spielen und das Pflanzenleben beeinflussen können¹⁾. Es ist aber durchaus unwahrscheinlich, daß von irgendwie gearteten Faktoren, die den ganzen Pflanzenkörper gleichmäßig treffen und beeinflussen, eine positive Antwort auf die Frage, ob die rhythmische Betätigung und Differenzierung der Achsengewebe die Reaktion auf rhythmisch wechselnde Außenweltsbedingungen darstellen, zu erwarten sei. Zu dieser Vermutung führt neben anderen die Feststellung, daß die Ausbildung der oben beschriebenen sklerotischen Xylemzonen nicht immer synchron erfolgt, d. h. zu der nämlichen Zeit, zu der an irgendeiner Stelle das Kambium sklerotische Gewebe produziert, entstehen an anderen Teilen der Achse oft zartwandige Xylemassen. Fig. 11 erklärt diese Verhältnisse: das Kambium ist in ihr als oft unterbrochene Linie eingetragen. Der Ab-

1) Stoppel, R., Die Abhängigkeit der Schlafbewegungen von *Phaseolus multiflorus* von verschiedenen Außenfaktoren (Zeitschr. f. Bot. 1916, Bd. VIII, pag. 609).

stand des Kambiums von den zuletzt gebildeten sklerotischen Zellen des Xylems ist an verschiedenen Teilen des Kambiumringes verschieden. Es können einzelne Bezirke des jungen Holzes sogar um einen halben oder nahezu einen ganzen Takt des Rhythmus anderen Stellen vorausgeeilt erscheinen. Da, wo die Differenz Bruchteile eines Taktes betragen, kommt es leicht zu scheinbaren „Verwerfungen“, wie sie durch Fig. 12 veranschaulicht werden sollen: an einzelnen Stellen zeigen sich sklerotische und zartwandige Xylemstreifen in alternierender Folge einander gegenüber gestellt; ein mehr oder minder deutliches Zickzackband kann zwischen den sklerotischen

Fig. 11 a.



Gewebestreifen die Verbindung herstellen (Fig. 12 a).

Sehr häufig ist der Fall, daß die zwischen zwei primären Gefäßbündeln bzw. zwischen den vom Faszikularkambium gelieferten Xylemsektoren liegenden Areale insofern eine gewisse Selbstän-

digkeit aufweisen, als sie sich hinsichtlich der in ihnen gebildeten Spangen hartwandigen Xylems und überhaupt der in ihnen entstehenden Gewebedifferenzierungs-

Fig. 11 b.

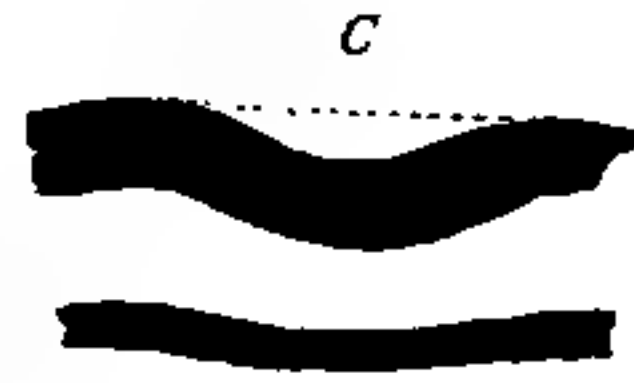


Fig. 11. Asynchrone Bildung der Xylemzonen im Stengel von *Urtica urens*. C Kambium.

figuren verschieden verhalten. Dergleichen Unterschiede zwischen benachbarten Sektoren eines Organs sind bei Wurzeln und Achsen anzutreffen (Fig. 13 a und b). Bei dem in Fig. 13 b dargestellten Ausschnitt aus einem *Urtica*-stengel sehen wir einen Sektor (III) mit vier Spangen, den benachbarten Sektor (IV) mit drei Spangen ausgestattet usw.; die derbwandigen Spangen des letzteren sind erheblich mächtiger und bestehen aus mehr Zellenlagen als die zarteren des III. Sektors.

Die Breite der aus zart- oder der aus derbwandigen Zellen gebildeten Xylemstreifen wechselt zwar, wie aus dem Mitgeteilten bereits hervorgeht, innerhalb weiter Grenzen und mit ihr auch die Entwicklungsdauer, die ein Takt der Dickenwachstumsrhythmik beansprucht. Gleichwohl darf man sagen, daß — je lebhafter das Wachstum vor sich geht — um so mehr Zonen in der Zeiteinheit entstehen: besonders deutlich geht das aus denjenigen Fällen hervor, in welcheⁿ man durch

Verwundung (am besten durch Tangentialschnittwunden) das Kambium zu lokal stark gesteigerter Dickenwachstumstätigkeit und zur Bildung schichtenreicher Umwallungswülste angeregt hat (Gewächshauskulturen).

Diese und viele andere ähnliche Befunde sowie die vorhin geschilderten Erscheinungen der Heterotrophie zeigen, daß der Wechsel zwischen sklerotischen und zartwandigen Xylemzellen weder naturnotwendig eintreten muß, wenn von der einen der beiden Gewebesorten eine bestimmte Zahl von Zellen gebildet worden ist, noch die Bildung derbwandiger Zellen unbedingt wieder einsetzen muß, nachdem während einer bestimmten Frist zartwandige Elemente gebildet worden sind. Ja es läßt sich hinzu-

Fig. 12a.

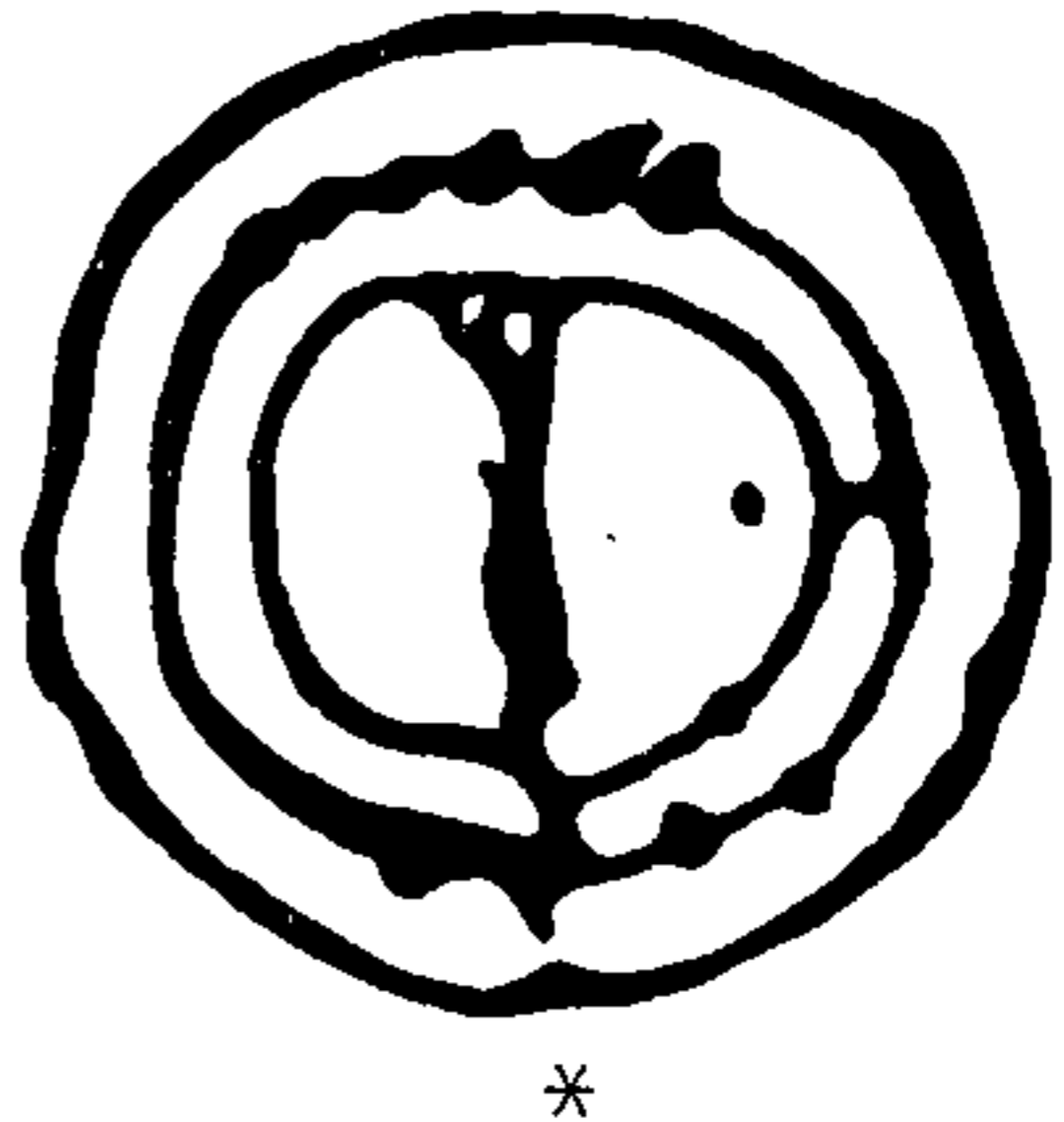


Fig. 12b.

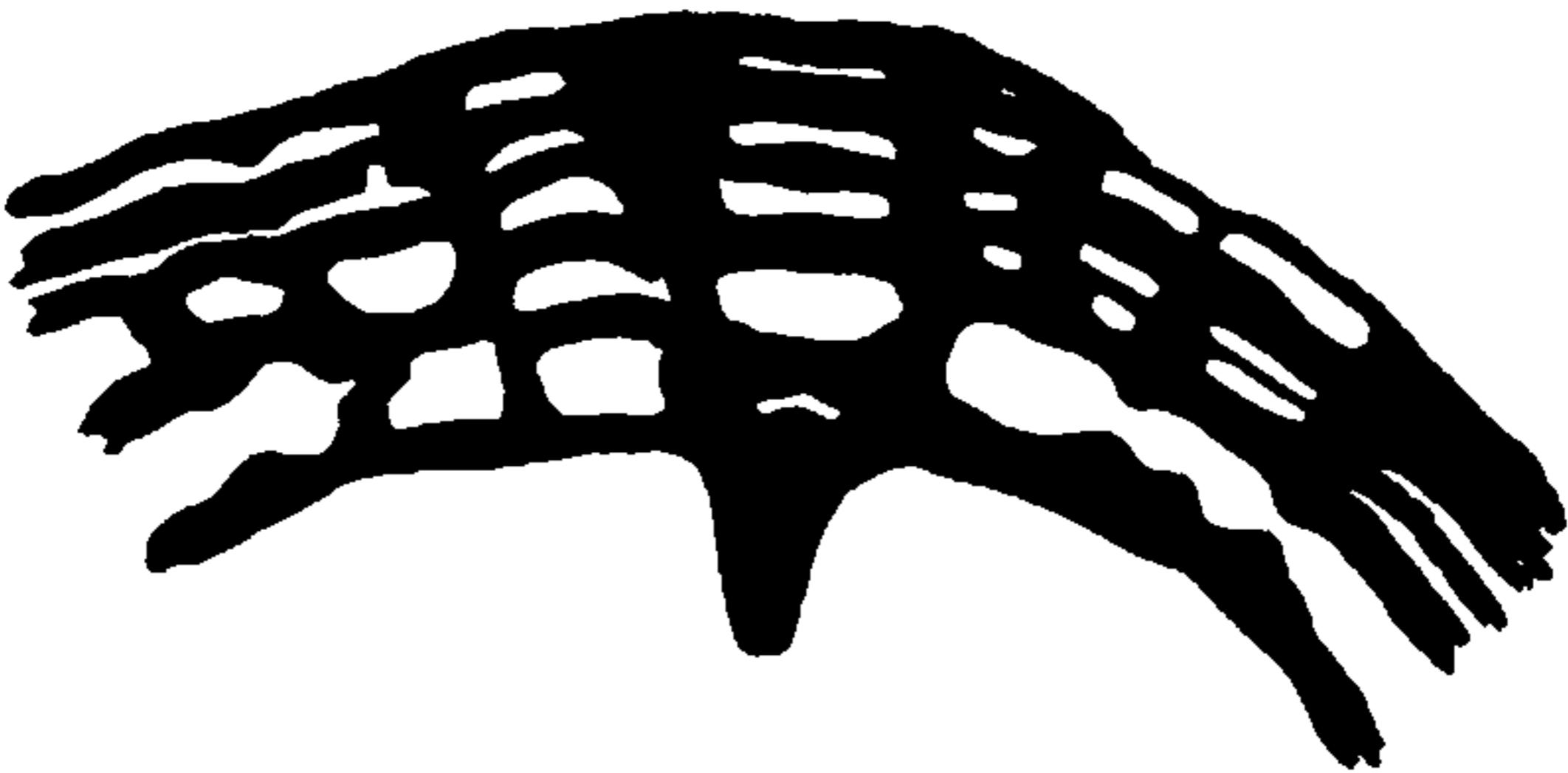


Fig. 12. „Verwerfungen“ der Xylemschichten. a Querschnitt durch eine Wurzel von *Urtica urens*; die sklerotischen Xylembänder sind sehr regelmäßig geformt; das äußerste bildet einen geschlossenen, weder nach innen noch nach außen anastomosierenden Kreis; das innerste „neigt“ zur Umwandlung in eine Spirale. Unten bei * „Verwerfungen“. b Teil eines Querschnittes durch einen starken Stengel von *Urtica urens*; an mehreren Stellen „Verwerfungen“.

fügen, daß der Rhythmus überhaupt höchst wahrscheinlich völlig ausgeschaltet werden kann, derart, daß nur sklerotisches oder nur zartwandiges Xylem entsteht. Meine Versuche, Kombinationen von Bedingungen zu finden, unter welchen einheitliches, nicht-rhythmisches Holz entsteht, haben bisher kein positives Ergebnis geliefert — wenn

man nicht die in H_2O · destillat. gehaltenen Hungerkulturen und die Krümmungsversuche gelten lassen will, bei welchen wenigstens auf einer Flanke des Urticastengels einen streckenweise einheitlichen, derbwandigen Xylemstreifen zu erzielen möglich war. Durchmustert man eine große Zahl Urticastengel und -wurzeln, so begegnet man gelegentlich Exemplaren, deren Zonenbildung unvollkommen bleibt — zugunsten einer wenigstens lokal einheitlichen Ausbildung des Xylemgewebes. Bei *Urtica dioica* ist der Fall nicht selten, daß während der letzten Monate, in

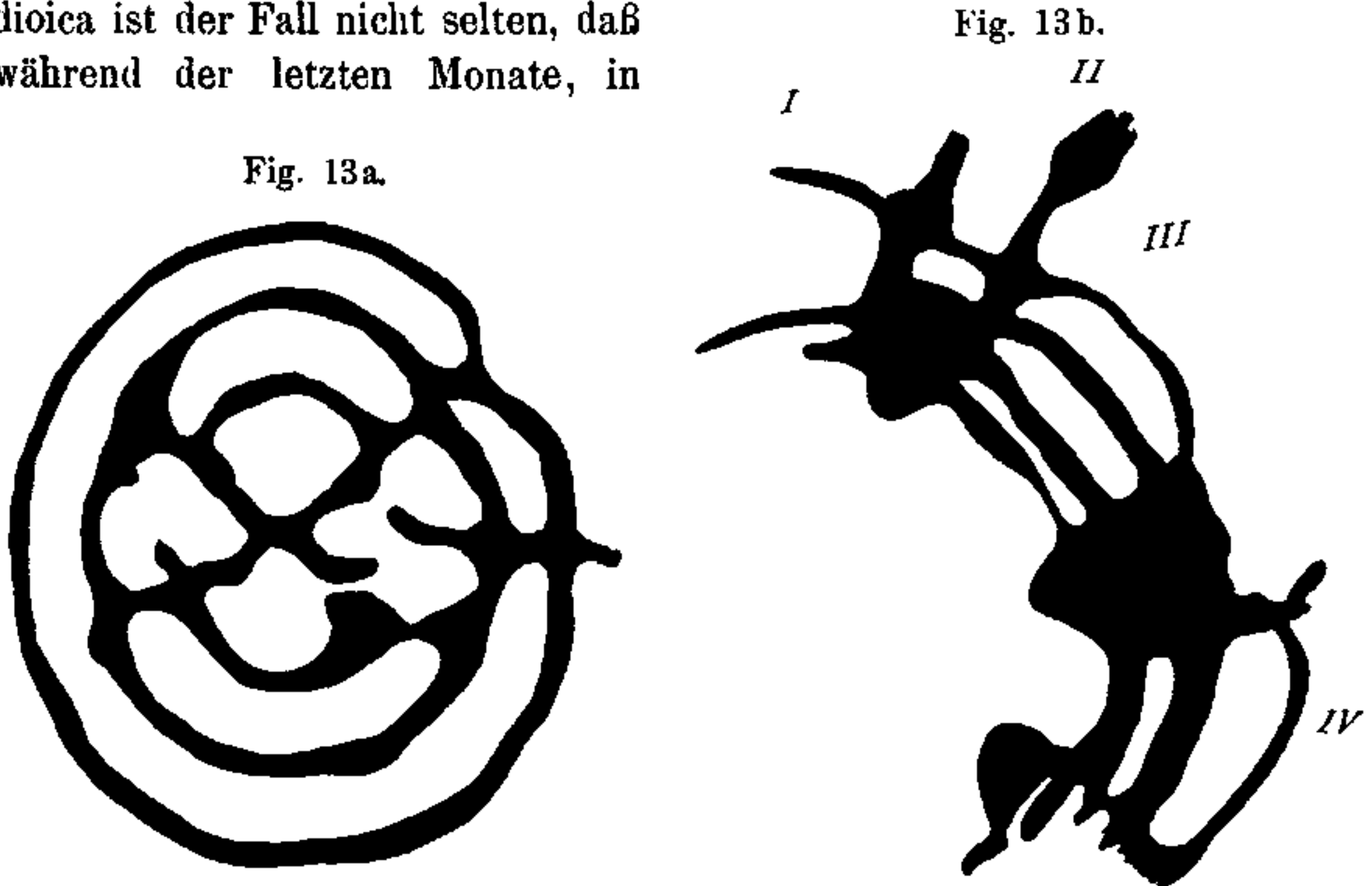


Fig. 13. Unterschiedliche Ausbildung benachbarter Xylemsectoren. a Querschnitt durch eine Wurzel von *Urtica urens*; der erste (innerste) Ring nur in zwei Quadranten regelmäßig ausgebildet. Der zweite und dritte ringsherum wohlentwickelt; b Querschnitt durch einen Stengel von *U. urens*; bei I zwei vollkommene Spangen und eine blind endigende, in dem zwischen den Schenkeln einer sich aufspaltenden Faszikulargewebemasse liegenden II. Sektor eine Spange; bei III vier, bei II drei Spangen. Vgl. den Text.

welchen das Achsenkambium sekundäres Xylem produziert, ein mächtiger Ring sklerotischen Holzes entsteht, der nirgends von zartwandigem Xylem unterbrochen wird. Bei derselben Spezies kann ferner in der ganzen Dicke des Xylemzuwachses die Bänderung undeutlich sein, derart, daß die Unterschiede zwischen derb- und zartwandigem Xylem nur gerade noch wahrnehmbar sind. Bei den Stengeln von *Urtica urens* ist das Auftreten abnorm dicker Bänder sklerotischen Holzes offenbar seltener; bei dieser Spezies fiel mir — allerdings nur einmal — eine Wurzel auf, in deren Zentralzylinder sich erst ein ansehnliches, ungezontes Massiv sklerotischen Gewebes gebildet hatte, bevor der typische Wechsel von zart- und derbwandigem Xylem eintrat. Durch Gewächs-

hauskultur gelang es mir andererseits wiederholt, die Bildung der sklerotischen Xylembänder zu hemmen und diese schmal und lückenhaft zu machen, derart, daß an bestimmten Stellen die Kambiumzellen mehr als doppelt so viel dünnwandige Xylemzellen und länger als die doppelte Zeitdauer nur dünnwandiges Gewebe entstehen ließen als die ihnen benachbarten Kambiumpartien; vermutlich ist die herabgesetzte Transpiration für diese Anomalien verantwortlich zu machen.

Die hier geschilderten atypisch gebauten Exemplare geben zwar keine Aufklärung darüber, welche Bedingungen und Zustände die Rhythmik der Gewebedifferenzierung nicht aufkommen lassen. Andererseits lassen sie keinen Zweifel daran, daß auch der hier geschilderte Rhythmus nicht unlösbar mit Leben und Entwicklung der Pflanze verbunden ist, daß er durch Umstände noch unbekannter Art unterdrückt werden kann, und daß er daher ebensowenig wie die von Klebs so erfolgreich bearbeiteten Erscheinungen rhythmischen Wachstums als „erblich fixiert“ bezeichnet werden darf. Gleichwohl betrachte ich ihn als einen autonomen, d. h. als einen Rhythmus, der nicht Takt für Takt durch einen periodischen Wechsel der den in Entwicklung begriffenen Organismus umgebenden Außenweltsbedingungen (Licht, Wasserzufuhr, Salzzufuhr usw.) veranlaßt und angeregt wird. Ich glaube mich dabei einer Bezeichnungsweise und einer Unterscheidung zu bedienen, die zwar von Klebs wiederholt angefochten worden ist, die ich aber dennoch als logisch berechtigt, ja sogar als förderlich für die kausale Analyse der an Organismen beobachteten Wachstums- und Differenzierungsprozesse bezeichnen darf. Daß auch diejenigen Autoren, welche von autonomer Rhythmik im hier angeführten Sinne oder in einem ihm ähnlichen sprechen, das rhythmische Geschehen nicht anders als kausal bedingt verstehen, ist klar. Ebenso sind sich auch alle darin einig, daß nichts sich von selber ändert, daß jeder kleinste Anteil eines in Entwicklung, d. h. Veränderung begriffenen Gebildes nicht anders als „von außen“ zu irgendwelchen Veränderungen gebracht wird. Für eine Kambiumzelle — um auf unseren speziellen Fall zurückzukommen — bedeuten jede benachbarte Kambiumzelle, die jungen Xylem- und Phloëmenteile usw. die Außenwelt: vielleicht gehen von dieser während der Entwicklung und des Dickenwachstums eines Nesselstengels rhythmische Wirkungen aus, welche der Betätigung des Kambiums die Form deutlich rhythmischer Reaktionen aufnötigen. Vielleicht müssen wir aber die Kambiumzelle selbst in noch kleinere Anteile uns zerlegt denken, um das Element bezeichnen zu können, welches durch rhythmische Anstöße von seiner „Außenwelt“ zu rhythmischen Reaktionen gebracht wird.

Daß es logisch berechtigt ist, nicht nur die einen Organismus allseits umgebende tote Materie als seine Außenwelt zu bezeichnen, sondern auch jeden noch so kleinen oder großen lebenden Anteil eines Organismus als Außenwelt eines von ihm (dauernd oder vorübergehend physikalisch oder chemisch) beeinflussten anderen Anteils desselben Lebewesens in Rechnung zu setzen, wird man nicht bezweifeln; diese Gedankengänge führen zu der von Klebs für das am Organismus beobachtete autonome und aitionome Geschehen angestrebten einheitlichen Betrachtungsweise. Die Frage ist, ob diese Vereinheitlichung unter allen Umständen einen Gewinn bedeutet, und ob nicht auch ihre Ablehnung Vorteile haben kann. Um auch meinerseits durch ein Gleichnis meine Meinung zum Ausdruck zu bringen, schlage ich vor, einen Uhrmechanismus, der alle Stunden sein Läutewerk „spontan“, „von selbst“ oder „autonom“ ertönen läßt, mit einem anderen zu vergleichen, der auch allstündlich in Tätigkeit tritt, aber nur dann, wenn „von außen her“ etwa durch die Hand des Menschen — allstündlich ein pünktlich sich wiederholender Eingriff vorgenommen wird. In beiden Fällen tönt die Glocke nur deswegen, weil für sie von außen, durch ein Hämmerchen etwa, der Anstoß kommt. Trotz dieser Übereinstimmung werden wir die beiden verglichenen Werke als durchaus verschieden bezeichnen, und aus ihrem unterschiedlichen Verhalten ohne weiteres auf wichtige Unterschiede in ihrem Bau, ihrer Struktur schließen wollen und dürfen. Analoge Unterschiede der Organismen in besonderen Terminis zum Ausdruck zu bringen, halte ich für den berechtigten Wunsch vieler Forscher; wenn sie sich hierbei des alten Ausdrucks der „Autonomie“ bedienen, so mag man freilich bezweifeln, ob damit die Wahl auf den denkbar besten gefallen ist; ich bediene mich seiner, ohne ihn für sonderlich glücklich zu halten, und werde ihn fallen lassen, sobald ein besserer vorgeschlagen worden ist, der zu weniger Mißverständnissen Anlaß geben kann als er. An der Sache aber, d. h. an der terminologischen Unterscheidung eines durch rhythmische Veränderungen der einen ganzen Organismus umgebenden Außenwelt veranlaßten Periodik und derjenigen, die unabhängig von rhythmisch erfolgenden Wirkungen der Außenwelt zustande kommt, ist aber aus denselben Gründen festzuhalten, wie etwa an der Unterscheidung von Selbstdifferenzierung und abhängiger Differenzierung. Auch toten Systemen gegenüber trage ich kein Bedenken von autonomer Rhythmik zu sprechen, wenn ihre periodischen Reaktionen nicht die Antwort auf irgendwelche in gleichem Takt erfolgende Beeinflussungen seitens der das tote System umgebenden Außenwelt dar-

stellen: in diesem Sinne autonom erfolgt die Zonenbildung im Liesegang'schen Chromgelatinesystem¹⁾. Klebs' Einwand gegen meine Bezeichnungsweise²⁾ kann ich nicht als zwingend anerkennen.

Die an *Urtica* gesammelten Beobachtungen lassen es ausgeschlossen erscheinen, daß irgendwelche rhythmisch wechselnde Außenweltsbedingungen — „Außenwelt“ hier wie im folgenden als die Gesamtheit der außerhalb des ganzen Organismus liegenden Faktoren verstanden — die Anstöße zu einer im gleichen Takt erfolgenden rhythmischen Gewebedifferenzierung der Achsen und Wurzeln seien. Daher bezeichnen wir die Rhythmik, die in der Bänderung des Holzes sich ausspricht, als eine autonome. Hiermit soll aber nicht gesagt sein, daß die beobachtete Rhythmik von der Außenwelt unabhängig sei; vielmehr haben die vorhin mitgeteilten Beobachtungen es uns durchaus wahrscheinlich gemacht, daß bestimmte Kombinationen der Außenweltsbedingungen jene Rhythmik nicht zustande kommen und ein homogenes Gewebe entstehen lassen. Wollte man aus dem Umstand, daß bei bestimmten Außenweltsbedingungen kein Wechsel von zart- und derbwandigem Xylem sich geltend macht, folgern, daß dann, wenn solcher Wechsel auftritt, die Außenweltsbedingungen durch irgendwelchen rhythmischen Wechsel ihn unmittelbar veranlaßten, so läge ein Trugschluß vor. Vielmehr wird stets der Möglichkeit Rechnung zu tragen sein, daß — unabhängig von Konstanz oder Wechsel der Außenweltsbedingungen — im Organismus schon durch seine Lebenstätigkeit Veränderungen zustande kommen, und durch sie die Gewebedifferenzierung und andere Gestaltungsprozesse vorübergehend in andere Bahnen gelenkt werden, bis jene durch den Stoffwechsel des Organismus bedingte Veränderung wieder in Wegfall kommt oder wirkungslos wird³⁾. Daß auch diese hypothetischen Stoffwechselprozesse — wie alle Lebensvorgänge — von der Außenwelt in der mannigfaltigsten Weise beeinflußt werden können, ist selbstverständlich, und die Annahme, daß bestimmte Außenweltsbedingungen jene periodischen Wirkungen vollkommen aufheben können, hat meines Erachtens nichts Gewaltames. Auch anderen rhythmischen Prozessen gegenüber, z. B. bei Beurteilung

1) Küster, E., Über Zonenbildung in kolloidalen Medien. Jena 1913. — Ein Vergleich autonomer und aitionomer Zonenbildung in Gelatine bei Küster. Beiträge zur Kenntnis der Liesegang'schen Ringe und verwandter Phänomene II (Kolloid-Zeitschr. 1913, Bd. XIII, pag. 193).

2) Klebs, G., Über das Verhältnis von Wachstum und Ruhe bei den Pflanzen (Biol. Zentralbl. 1917, Bd. XXXVII, pag. 373, 401).

3) Vgl. Küster, E., Über den Rhythmus im Leben der Pflanzen (Zeitschr. f. allg. Phys. 1916, Sammel-Ref., Bd. XVII, pag. 15, 39) und die dort zitierte Literatur.

des rhythmischen Wachstums, des Treibens und Ruhens usw., wird daran festzuhalten sein, daß bei denjenigen Objekten, bei welchen der Rhythmus durch bestimmte Außenweltsbedingungen aufgehoben und durch aperiodische Gestaltungsprozesse ersetzt werden kann, dann, wenn ihr Wachstum rhythmisch sich betätigt, keineswegs die Außenweltsbedingungen es sind, die durch rhythmischen Wechsel Takt für Takt jene Wachstums- und Gestaltungsrythmik induziert hätten; vielmehr wird auch in solchen Fällen zu prüfen sein, ob die Rhythmik eine autonome ist, d. h. ob sie durch periodische im Innern des Organismus selbst zustande kommende Faktoren bedingt ist, deren Zustandekommen seinerseits freilich bestimmte Kombinationen der Außenweltsbedingungen, aber keinen rhythmischen Wechsel des letzteren voraussetzt. Sprossende Pilze wachsen rhythmisch: ihren Wachstumsrhythmus halte ich für einen autonomen, obwohl — wie bekannt — er sich durch bestimmte Außenwelts- oder Kulturbedingungen unterdrücken und sich das rhythmische sprossende Wachstum durch ein aperiodisches ersetzen läßt, das zylindrische Hyphen produziert.

Ungelöst bleibt die Frage, welcher Art die während des Wachstums und infolge der ihm zugrunde liegenden und durch sein Fortschreiten veranlaßten Stoffwechselfvorgänge eintretenden Veränderungen der im Organismus waltenden Bedingungen sind, von welchen wir annehmen, daß sie in irgendwelchem Sinne rhythmisch sich ändern und das Kambium bzw. die von ihm gelieferten jugendlichen Zellen periodisch wechselnd beeinflussen. Wie bei allen autonom-periodischen Erscheinungen werden wir auch bei der hier behandelten annehmen dürfen, daß im Verlaufe der Entwicklung durch Bildung und Anhäufung irgendwelcher Stoffe oder durch Speicherung irgendwelcher Energie ein für uns vorläufig noch nicht umgrenzbares System aus einem labilen Gleichgewicht in ein stabiles übergeht¹⁾. Ob wir uns diesen Wechsel unter Zuhilfenahme übersättigter Lösungen und irgendwelcher Keimwirkungen²⁾ — oder im Anschluß an die im Reich der Fermente anscheinend weit verbreitete Fähigkeit zu periodischem Wirken³⁾ — oder auf anderen Ergebnissen der chemisch-physikalischen Forschung fußend von Fall zu Fall am einleuchtendsten erklären können werden, bleibt eine offene Frage.

1) Küster 1916, a. a. O.

2) Küster 1913, a. a. O.

3) Groll, J., Periodische Erscheinungen bei Fermenten als Folge ihrer kolloiden Beschaffenheit (Kolloid-Zeitschr. 1917, Bd. XXI, pag. 138).

Weitere Vererbungsstudien an Önotheren.

Von O. Renner.

(Mit Unterstützung der Münchener Samson-Stiftung ausgeführte Untersuchungen).

(Mit 18 Abbildungen im Text).

Die bis zum Jahr 1916 gewonnenen Ergebnisse habe ich ausführlich mitgeteilt¹⁾. Im Sommer 1917 ist es mir durch verschiedene günstige Umstände möglich geworden, diese Versuche, wenn auch in kleinem Umfang, in Ulm weiterzuführen. Dabei sollte über gewisse Einzelfragen, die in der genannten Arbeit noch nicht geklärt waren, und vor allem über das Spalten der zweiten Bastardgeneration Aufschluß gewonnen werden. Über die häufige Erscheinung, daß eine Kombination verschiedene Entwicklungskraft besitzt je nach den Verbindungen, aus denen die Komplexe für die Kreuzung entnommen sind, habe ich schon im Zusammenhang kurz berichtet²⁾. — Die Samen wurden, wie de Vries empfiehlt, in Glasröhrchen, ohne Fließpapier, angekeimt, sonst gleich behandelt wie früher. Alle Samen waren 1916 gewonnen, alle Pflanzen wurden einjährig erzogen.

Der königl. bayr. Akademie der Wissenschaften in München bin ich für Gewährung von Mitteln aus der Samson-Stiftung zu Dank verpflichtet.

1. Zygotische, gametische, gonische Konstitution.

Sichergestellt ist die zygotische und gametische Konstitution für die „Arten“ unter den verwendeten Verbindungen (1917, pag. 237 und 267):

O. biennis = (*albicans*, *rubens*) ♀ · *rubens* ♂;

Lamarckiana = (*gaudens*, *velans*) ♀ · (*gaudens*, *velans*) ♂;

muricata = *rigens* ♀ · *curvans* ♂;

O. rubrinervis = (*paenevelans*, *subvelans*) ♀ · (*paenevelans*, *subvelans*) ♂;

suaveolens = (*flavens*, *albicans*) ♀ · *flavens* ♂.

1) Renner, Versuche über die gametische Konstitution der Önotheren. Zeitschr. f. Abst.- und Vererbungslehre 1917, Bd. XVIII, pag. 121.

2) Renner, Artbastarde und Bastardarten in der Gattung *Oenothera*. Ber. d. D. Botan. Gesellsch. 1917, Bd. XXXV, 1. Generalvers.-Heft, pag. (21). Zitiert als 1917 a.

experimentell festgestellt. Die erste Näherungsformel der gametischen Zusammensetzung ist also fallax = (velans, rubens)? ♀ · (velans, rubens) ♂.

Die zygotische Konstitution ist sicher bekannt für folgende Verbindungen:

- O. (*muricata* × *Lamarck*.) *laeta* = rigens (♀) · gaudens (♂);
 „ „ „ „ *velutina* = rigens · velans;
 (*Lamarck* × *suaveolens*) *suavi-laeta* = gaudens · flavens;
 (*rubrinervis* × *biennis*) *subfallax* = subvelans · rubens.

Zur Ermittlung der Gametenformeln werden unten einige Beiträge geliefert werden.

Nicht einmal die zygotische Konstitution war bisher mit Sicherheit festgestellt für O. (*Lamarck* × *muricata*) *gracilis*.

2. Zur Kenntnis von *Oenothera muricata* und *O. suaveolens*.

Von *O. muricata*-Venedig waren unsicher geblieben: die Anthokyana-bildung in den Komplexen rigens ♀ und curvans ♂; das Verhältnis des Rotnervenfaktors zu dem von rubens in *O. biennis*; die Natur der lebensfähigen Verbindung O. (*Lamarckiana* × *muricata*) *gracilis*. Zur Analyse konnte teilweise *O. suaveolens* dienen, deren Bastarde mit *O. muricata* noch nicht beschrieben worden sind.

- a) *O. muricata* × *suaveolens*
 (*Fig. 1*).

Die Kreuzung fällt genau so aus, wie von der Verbindung rigens · fla-



Fig. 1. *O. (muricata* × *suaveolens) rigida*.

vens, ihre Lebensfähigkeit vorausgesetzt, zu erwarten war. Die Samen sind fast alle gesund, die Keimpflanzen (71 Stück, nicht alle ausgepflanzt) gleichförmig. Rosettenblätter groß und breit. Stengel bald schießend, hoch, aufrecht, reich verzweigt, kräftig behaart, mit starken roten Tupfen, von ausgesprochenem rigida-Typus (vgl. 1917, pag. 230). Blätter breit, lang zugespitzt, dünn, schwach gezähnt, dunkelgrün, tiefrotnervig. Kelch zuerst ganz grün, an den späteren Blüten am Grund leicht rot überlaufen. Kronblätter ziemlich blaßgelb, bis 28 mm lang und breit. Frucht lang, am Grund ziemlich dick, leicht rotgestreift. — Bei Selbstbestäubung wurden keine Samen angesetzt.

b) *O. suaveolens* × *muricata*.

Die Kreuzung liefert natürlich Zwillinge.

Von 88 Samen keimten 75, 6 nicht gekeimte enthielten einen Embryo, 7 waren taub. Von den Keimpflanzen waren 26 grün; 47 brachten die rein weißen Kotyledonen zur Entfaltung und starben darauf ab; 1 war grün und gelb gescheckt; 1 hatte einen gelblichweißen und einen grün und weiß gestreiften Kotyledo. brachte zwei rein gelbliche kleine Primärblätter und ging darauf ein. Die grünen Keimlinge entwickelten sich zur Hauptsache früher als die weißen; es kamen zur Keimung 14 grüne und 11 weiße; dann 8 grüne, 14 weiße; dann 4 grüne, 16 weiße; dann 2 grüne, 6 weiße (vgl. dazu 1917, pag. 129).

Die grünen Sämlinge entwickeln sich zu einer Form, die dem Bastard *O. (biennis* × *muricata*) äußerst ähnlich ist, also die Verbindung *albicans* · *flavens* darstellt (Fig. 2). Stengel blaß und weich, nicht getupft; Blätter sehr schmal und lang, hellgrün, weißnervig; Kelch grün, Kronblätter sattgelb, 18 mm lang, 21 breit; Früchte dünn, blaß, locker stehend. Auffallenderweise nicken die Stengelspitzen fast gar nicht, der erste mir bekannt gewordene Fall, in dem das Nicken von *curvans* nicht dominiert. Die Erfahrung weist darauf hin, daß der *albicans*-Komplex von *O. suaveolens* mit dem von *O. biennis*, wie zu erwarten, nicht vollkommen identisch ist. Die Form wäre nach Analogie früher gewählter Benennungen (1917, pag. 186) als *O. (suaveolens* × *muricata*) *bienni-gracilis* zu bezeichnen. Der dazu gehörige Zwilling *suavi-gracilis* = *flavens* · *curvans* liegt in den weißen Sämlingen vor. Die gelbgescheckte Keimpflanze hat sich aber zu einem Typus entwickelt (Fig. 3), der der eigentlichen *suavi-gracilis* sicher sehr nahe steht; vielleicht wurde nur ein die Chlorophyllbildung hemmender Faktor vegetativ abgespalten. Sproß etwa 80 cm hoch, reich buschig verzweigt, mit sehr spärlich behaarten, rotüberlaufenen, nicht getupften Achsen; Stengelspitzen stark nickend; Blätter ziemlich breit, lang zugespitzt, kaum gezähnt, fast kahl, dünn, weißnervig; Kelch grün, die freien Zipfelspitzen lang und

dünn; Kronblätter sattgelb, 21 mm lang; Narben zur Hälfte über den Antheren, diese ziemlich pollenreich; Frucht ziemlich lang und schlank, kaum behaart. Im übrigen schien das Individuum zeitlebens Chimären-eigenschaften zu haben; die Zweige teils dunkelgrün, teils gelblichgrün, teils rein gelblichweiß, teils sektorial geteilt, ebenso die einzelnen Blätter: Blüten auch auf den ganz weißlichen Ästen, hier etwas verkrüppelt; Früchte in allen drei Farben. Die Figur der Albomaculata-Pflanze von *Antirrhinum majus* bei Baur, Einführung, 2. Aufl., pag. 178,



Fig. 2. *O. (suaveolens × muricata)*
bienni-gracilis.



Fig. 3. *O. (suaveolens × muricata)*
suavi-gracilis.

zeigt Blätter von genau der gleichen Zeichnung und Gestalt; auch die Asymmetrie der zur Hälfte weißen, zur anderen Hälfte grünen Blätter ist ganz übereinstimmend.

c) *O. (Lamarckiana × muricata) gracilis.*

Die lebensfähige Form habe ich als *velans · curvans* angesprochen, den früh sterbenden Zwillings als die *gaudens*-Verbindung (1917, pag. 230). Das hat sich bestätigt; die *gracilis* aus *muricata* entspricht also ganz

der fallax aus biennis. Aus der Kreuzung *O. biennis* \times (*Lamarck.* \times *muricata*) *gracilis* gehen nämlich zur Hauptsache hervor: fallax (rot-nervig) = rubens·velans und velutina (weißnervig) = albicans·velans, beide den aus *O. biennis* \times *Lamarckiana* zu gewinnenden Mischlingen äußerst ähnlich; die velutina allerdings teilweise mit breiten Brakteen und sehr dicken Knospen. Neben 37 Keimpflanzen, die sich auf fallax und velutina verteilten, entstand ein Individuum, das sich schon im Keimbett als albicans·curvans zu erkennen gab und erwachsen mit *O. (biennis* \times *muricata*) *gracilis* identisch zu sein schien: hellgrün, schmalblättrig, weißnervig, nicht getupft, stark nickend. Die meisten Samen waren gesund und kamen zur Keimung (41 keimten, davon gingen 3 bald ein; 8 waren taub); die Seltenheit der bienni-gracilis ist also mit ziemlicher Wahrscheinlichkeit darauf zurückzuführen, daß der curvans-Pollen langsamer wächst als der velans-Pollen. Sicher sind aber, wie zu erwarten war, beide Komplexe velans und curvans im Pollen der (*Lam.* \times *mur.*) *gracilis* aktiv, während in den Eizellen wohl nur velans aktiv ist. Die in der Gametenformel velans ♀ · (velans, curvans) ♂ zum Ausdruck kommende halbe Heterogamie ist deswegen bemerkenswert, weil im Gegensatz zu den übrigen bis jetzt bekannt gewordenen halb heterogamen Formen hier der Pollen dityp ist, die Eizellen monotyp. Augenscheinlich sind derartige halb heterogame Biotypen allgemein zu erhalten durch Verbindung eines isogamen Komplexes mit einem streng männlichen Komplex, vorausgesetzt, daß die Geschlechtsbindung der Komplexe sich in dem Bastard nicht ändert.

Die Kreuzung *O. (muricata* \times *Lamarck.) velutina* \times *muricata* liefert unter anderen Typen (vgl. unten) eine Form, die mit *O. (Lamarck.* \times *muricata*) *gracilis* sehr große Ähnlichkeit hat, wenn sie sich auch davon unterscheiden läßt (Fig. 4, 5). Der primäre Bastard war unter den gegebenen Kulturbedingungen (sehr üppiger Gartenboden, auf leicht südwärts geneigtem Gelände) dicht verzweigt, an den Blättern gelblich gefleckt; die Früchte sind immer weißlich, sehr dünn, und enthalten nach Selbstbestäubung nur oder fast nur taube Samen. Der abgeleitete Bastard war auf demselben Beet lockerer verzweigt, dunkelgrün, die Früchte grün, gut entwickelt, bei Selbstbefruchtung mit zahlreichen keimhaltigen Samen neben vielen tauben. Die Form kann nur velans·curvans sein, weil die velutina von der *Lamarckiana* her nur den velans-Komplex besitzt, und die Ähnlichkeit mit der primären *gracilis* beweist wieder, daß diese eine velans-Verbindung darstellt.

Die parallele Kreuzung *O. (muricata* \times *Lamarck.) laeta* \times *muricata* gibt die Verbindung gaudens·curvans als kräftige Form (Fig. 6).

wie schon de Vries¹⁾ mitteilt. Die Blätter sind ziemlich breit und dünn, rein und hell grün, die unteren buchtig gezähnt, Stengel und Fruchtknoten kaum getupft; der Kelch ganz grün, sehr wenig behaart, die Kronblätter hellgelb. Darnach besteht kein Zweifel mehr, daß der lebensfähige Zwillings der primären Kreuzung eine *gracili-velutina* ist, der chlorophyllfreie eine *gracili-laeta*; wie dieser aussehen würde,



Fig. 4. *O.* (*Lamarckiana* × *muricata*) *gracilis*. Im Abblühen, Stengel nicht mehr nickend.



Fig. 5. *O.* [(*muric.* × *Lamarck.*) *velutina* × *muricata*] *gracili-velutina*. Fast abgeblüht, Stengel nicht mehr nickend.

wenn er assimilieren könnte, lehrt uns die abgeleitete Kreuzung *laeta* × *muricata*. — Alle Bastardformen der beiden abgeleiteten Kreuzungen haben sehr stark nickende Sproßgipfel, der *curvans*-Charakter dominiert also vollkommen.

1) De Vries, Gruppenweise Arthildung. Berlin 1913. pag. 170; dort auch eine Abbildung, Fig. 76.

d) Die Rotnervigkeit von *O. muricata*-Venedig.

Daß der Eizellenkomplex *rigens* der von mir verwendeten, rot-nervigen *muricata*-Rasse den Rotnervenfaktor besitzt, steht außer Zweifel: die neue Kreuzung *O. muricata* \times *suaveolens* hat das wieder bestätigt. Ob auch der Pollenkomplex *curvans* damit ausgestattet ist, war zweifelhaft, weil *O. (Lamarck. \times muricata) gracilis* leicht rosenrot gefärbte Nerven besaß (1917, pag. 172). Die betreffenden Individuen waren allerdings auf magerem Boden erwachsen, der die Anthokyanbildung begünstigt. In fetter Gartenerde wurde jetzt die *gracili-velutina* recht



Fig. 6. *O. [(muric. \times Lamarck.) laeta \times muricata] gracili-laeta.*



Fig. 7. *O. [(muric. \times Lamarck.) laeta \times muricata] intermedia.*

kräftig, die Blattnerve waren nur an den unteren Blättern zartrosa, wie auch sonst bei *velans*-Verbindungen (1917, pag. 233), später rein weiß. Auch alle übrigen Verbindungen von *curvans* mit Komplexen, die nicht Rotnervigkeit vererben, sind weißnervig, so die Zwillinge aus *O. suaveolens* \times *muricata*. Die Nervenfärbung der *O. muricata*-Venedig kommt also allein dem *rigens*-Komplex zu und ist somit ein Gegenstück zu der Rotnervigkeit der *O. biennis*, die allein im Komplex *rubens*, nicht in den *albicans*-Eizellen den Rotfaktor besitzt.

Der Rotfaktor von *rubens* scheint mit dem von *rigens* identisch zu sein. Denn es ist mir jetzt wahrscheinlich geworden, daß *O. (muricata-Venedig × biennis)* deshalb nicht lebensfähig ist (1917, pag. 168), weil der Bastard im Rotnervenfaktor homozygotisch ist; daß *O. Lamarckiana* den Rotnervenfaktor in homozygotischem Zustand nicht verträgt, wissen wir ja durch Heribert-Nilsson. De Vries kann den Mischling *O. muricata × biennis* aufziehen, aber nach brieflicher Mitteilung von Herrn Prof. Stomps ist das Amsterdamer *muricata*-Material weißnervig; der de Vries'sche Bastard ist natürlich rotnervig, und durch Rückkreuzung mit *O. muricata* ♂ wird man aus ihm, am ehesten aus der ersten Generation, vielleicht eine rotnervige *muricata* gewinnen können. — Die Kreuzung *O. (muricata × Lamarck.) laeta × biennis* hat mir ganz wenige lebensfähige Individuen gebracht, 4 Stück neben 14 früh sterbenden Sämlingen und 45 tauben Samen. Die nicht lebensfähigen Kombinationen werden zur Hauptsache *gaudens · rubens* sein, andere im Rotfaktor homozygotisch. Die vier überlebenden Pflanzen sind sehr kräftige, rotnervige, rotgestreifte *rigidae* geworden (Fig. 8), zweifellos *rigens · rubens*, dem de Vries'schen Bastard sehr ähnlich. Ich zweifle nicht, daß sie deswegen haben am Leben bleiben können, weil von dem *rigens*-Komplex der *laeta* der Rotnervenfaktor abgesprengt war. Auch aus *O. (muricata × Lamarck.) velutina × biennis* sind *rigida*-Typen zu gewinnen (Fig. 9, vgl. unten).

Bis jetzt ist mir keine Form bekannt geworden, die lebensfähig wäre, wenn sie den Rotnervenfaktor in homozygotischer Verwirklichung besitzt. Es empfiehlt sich deshalb, zum Studium der Komplexe immer weißnervige Verbindungen zu wählen, wenn das möglich ist, weil die Rotnervigkeit überall die Komplikation der Eliminierung von Rothomozygoten mit sich bringt.

e) Die Rotpunktierung von *O. muricata*.

Bei der roten Tüpfung der Stengel und Fruchtknoten sind zwei Momente zu beachten: einerseits die Intensität der Färbung, andererseits die Zahl und Größe der roten Tupfen. Die beiden letzteren Faktoren sind von der Art der Behaarung abhängig. Wenn die stärkeren Borstenhaare, die auf Parenchymsockeln stehen, spärlich und die Sockel klein sind, so können die Tupfen auch bei dunkelroter Farbe wenig auffallen, weil die Anthokyanbildung streng auf diese kleinen vorspringenden Gewebepolster beschränkt ist. Das gilt z. B. für *O. muricata* und für *O. (Lamarck. × muricata) gracilis*. Außerordentlich stark dagegen erscheint *O. (muricata × Lamarck.) laeta* getupft, weil hier die

Haarpolster zahlreich sind und weit vorspringen; die Färbung der Polster verdankt der Bastard nur dem rigens-Komplex der selber viel schwächer getupften *O. muricata*, die Größe der Polster wie die grobe Behaarung überhaupt dem gaudens-Komplex der *O. Lamarckiana*. Bei *O. muricata* scheint sogar der Pollenkomplex *curvans* ebenfalls Rotfärbung der Haarbassen zu vererben, allerdings sehr schwache. Bei *O. (biennis × muricata)* sind nämlich im Bereich der Blüten die Haar-



Fig. 8. *O. [(muric. × Lamarck.) laeta × biennis] rigida*, breitblättrig.



Fig. 9. *O. [(muric. Lamarck.) velutina × biennis] rigida*, kaum verzweigt.

polster leicht rosenrot, und bei *O. [(muricata × Lamarck.) laeta × muricata] gracili-laeta* ist die Tupfung sogar recht deutlich, weil der gaudens-Komplex wieder, wie in die *(muricata × Lamarck.) laeta*, kräftige Haare und Haarsockel mitbringt. — Die Existenz der *O. (muricata × Lamarck.) velutina* beweist, daß der Tupfenfaktor von *velans* mit dem von *rigens* sich ohne Störung verträgt; ob die beiden Gene identisch sind, wissen wir noch nicht.

3. Zur Kenntnis von *O. Lamarckiana* - *rubrinervis*.

Die albicans-Zwillinge aus *O. biennis* × *rubrinervis*, nämlich albicans · paenevelans = paenevelutina und albicans · subvelans = subvelutina, entwickeln sich auf reichem Boden viel stärker verschieden als auf magerem (1917, p. 193). Die subvelutina wächst hoch, breitblättrig, durchaus laeta-artig im Habitus, ist der paenevelutina von Anfang an weit voraus (Fig 10).

Die Kreuzung *O. muricata* × *rubrinervis* gibt ganz entsprechende, in der Statur ähnlich verschiedene Zwillinge (Fig. 11), beide rotnervig, stark rot getupft. Die paenevelutina ist der velutina aus *O. muricata* × *Lamarckiana* sehr ähnlich, hat ganz roten Kelch. Die subvelutina unterscheidet sich von *O. (muric. × Lamarck.) laeta* (Fig. 12) vor allem durch den kräftig rotstreifigen Kelch; die Blätter sind nicht ganz so breit wie bei laeta, aber beträchtlich breiter als bei paenevelutina.

O. rubrinervis × *suaveolens*. Die meisten Samen sind gesund und keimfähig, die meisten Sämlinge entwickeln sich kräftig; also fehlen lebensunfähige Kombinationen. Die Pflanzen ähneln sämtlich der *O. (Lamarck. × suaveolens) suavi-velutina*, haben breite, weiche, weißnervige Blätter, getupfte Stengel. Mit der Zeit differenzieren sich zwei Formen, die sich ähnlich unterscheiden wie *O. (rubrinervis × biennis) fallax* und *subfallax*. Der eine Zwilling ist von der *suavi-velutina* aus *Lamarckiana* (1917, pag. 183) nicht zu unterscheiden, hat dunkelgrünes Laub, kräftig rotstreifigen Kelch, dunkelgelbe Krone. Der andere, die *suavi-subvelutina*, hat heller grünes Laub, breitere Brakteen, erst an den späteren Blüten leicht gestreifte Kelchblätter, heller gelbe Krone.

O. rubrinervis × *muricata*. Fast alle Samen gesund. Die deshalb zu erwartenden Zwillinge verhalten sich wie die aus *O. Lamarckiana*



Fig. 10. *O. (biennis × rubrinervis)* F₁. links subvelutina, rechts paenevelutina.

× *muricata*. Der eine, *paenevelans·curvans*, ist grün, aber blaß und schwächlich, und wird zu einer schmalblättrigen, nickenden *gracilivelutina*. Der andere, *subvelans·curvans*, vermag nur die vollkommen chlorophyllfreien Kotyledonen zu entfalten und geht dann zugrunde. In dem Verhältnis zu *curvans* hat also *subvelans* große Ähnlichkeit mit *gaudens*.

O. rubrinervis × (*biennis* × Lamarck.) *laeta*-weißnervig. Samen fast alle gesund, von den Keimpflanzen stirbt aber ein großer Teil ab



Fig. 11. *O. (muricata* × *rubrinervis*) F_1 , links *paenevelutina*, rechts *subvelutina*.



Fig. 12. *O. (muricata* × *Lamarckiana*) F_1 , links *laeta*, rechts *velutina*.

(mehr als 30 von 80), wenn die Kotyledonen schon beträchtliche Größe erreicht haben. Was am Leben bleibt, ist ausgesprochene *paene-Lamarckiana*, also *paenevelans·gaudens*, mit verschieden großen Blüten; die großen Blüten, mit 45 mm langen Kronblättern, haben lange Griffel und kräftig rotgestreifte Kelche, die kleinen, mit 30 mm langen Petalen, sind kurzgriffelig und am Kelch schwach gestreift; außerdem sind die kleinblütigen Individuen viel schwächer verzweigt als die großblütigen. Die früh sterbenden Individuen müssen demnach *subvelans·gaudens* sein.

— Anderen als *gaudens*-Pollen besitzt die *bienni-laeta* nicht in aktivem Zustand.

O. Lamarckiana × *rubrinervis*. Samen zu 40% taub (32 von 81), die tauben wahrscheinlich zur Hauptsache *velans* · *paenevelans*. Von den Keimpflanzen geht dann noch etwa die Hälfte vor Entfaltung der Primärblätter ein; das ist wohl die Verbindung *gaudens* · *subvelans*, wie in der vorher beschriebenen Kreuzung. Was zum Blühen kommt, ist *paene-Lamarckiana* = *gaudens* · *paenevelans* und in geringerer Zahl *blanda* = *velans* · *subvelans*. Daß *velans* in *Lamarckiana* und *paenevelans* in *rubrinervis* doch beträchtliche Unterschiede haben müssen, zeigt der Vergleich zwischen *rubrinervis* und *blanda* (Fig. 13); *rubrinervis* ist 110 cm hoch, *blanda* 160 cm, *Lamarckiana* 180 cm. In anderen Verbindungen erweisen sich die Kombinationen von *velans* und *paenevelans* recht ähnlich.

Von dem *rubrinervis*-Typus, der neben *subfallax* in der F_2 -Generation von *O.* (*rubrinervis* × *biennis*) *subfallax* auftritt, war zu ermitteln, ob er etwa homozygotisch ist (vgl. 1917, pag. 202, 269). Ein großblütiges, leider rotnerviges Individuum wurde 1916 mit dem Pollen von *O.*

*biennis*¹⁾ bestäubt. Die Samen waren größtenteils taub, zum Teil sicher deshalb, weil sie im Rotnervenfaktor homozygotische Kombinationen enthielten. Von 135 Samen keimten 31, 6 keimhaltige blieben ungekeimt, 98 waren taub. Die aufgezogenen Pflanzen waren alle nichtspröde *subfallax*, hatten freudig grünes Laub, rote Blattnerven, rote Tupfen am Stengel, feinbehaarte, erst grüne, später sehr leicht



Fig. 13. Rechts *O. rubrinervis*, links *O.* (*Lamarck.* × *rubrinervis*) *blanda*.

1) Und zwar einer *biennis*-Rasse, die bei München wild vorkommt und noch nicht genauer studiert ist.

rotstreifige Kelche, deutlich rotstreifige Früchte. Zur Blütezeit waren aber zwei Typen deutlich zu unterscheiden. Der eine war der subfallax F_1 recht ähnlich, mit ziemlich schmalen Blättern und Brakteen, schlanken Knospen, ziemlich langen freien Kelchzipfelspitzen; der andere hatte breitere Blätter, kurze breite Brakteen, plumpe kurz zugespitzte Knospen, kurze bis zum Ende aneinander liegende Kelchzipfelspitzen. Der aus subfallax F_1 in F_2 herauspaltende rubrinervis-Typus enthält also noch immer zwei verschiedene Komplexe.

4. Kreuzungen der Lamarckiana-Bastarde *laeta*, *velutina*, *fallax*, *gracilis*.

O. (*biennis* × *Lamarckiana*) *velutina*-weißnervig × *biennis*. Früher war als Ergebnis der Kreuzung nur *biennis* gefunden worden (1917, pag. 205, 291). Erwartet werden *albicans* · *rubens* = *biennis*, *velans* · *rubens* = *fallax*, *velans* · *velans* als taube Samen. Beobachtet: 74 Samen taub, 52 gekeimt, davon etwa die Hälfte früh eingegangen, mit grünen Kotyledonen; die zu Rosetten erzogenen Individuen teils *fallax*, teils *biennis*. Die große Zahl der nicht lebensfähigen Zygoten weist darauf hin, daß die *velutina* zahlreiche Eizellen hat, die sich mit *rubens* nicht vertragen, also wahrscheinlich weder rein *albicans*, noch rein *velans* sind.

O. (*biennis* × *Lamarck.*) *velutina*-weißnervig × (*Lamarck.* × *biennis*) *fallax*. Erwartet werden *albicans* · *rubens* = *biennis*, *albicans* · *velans* = *velutina*, *velans* · *rubens* = *fallax*, *velans* · *velans* als taube Samen. Beobachtet: 12 Samen taub, 1 keimhaltiger nicht gekeimt, 28 gekeimt, davon 8 früh eingegangen; als Rosetten unterscheidbar *biennis*, *fallax*, *velutina*.

O. (*Lamarck.* × *biennis*) *fallax* × (*biennis* × *Lamarck.*) *velutina* weißnervig. Erwartet: etwa in gleichen Zahlen *rubens* · *velans* = *fallax* und *velans* · *velans* als taube Samen. Beobachtet: 55 Samen taub, 2 keimhaltige nicht gekeimt, 5 gekeimt. Ein Individuum zur Blüte erzogen, mit rotnervigen buckligen Blättern, kurzen Griffeln, aber schwach gefärbtem Kelch, also nicht ganz typische *fallax*. Befruchtungsfähige *rubens*-Samenanlagen sind also sehr selten. Über die Folgerungen vgl. 1917 b, pag. 25.

Wenn ich die hier auftretende Bastardform als *fallax* und nicht als *Lamarckiana* bezeichne, so hat das seinen Grund nur darin, daß ich die Entstehungsgeschichte der Form kenne. Zu unterscheiden weiß ich *fallax* und *Lamarckiana* bis jetzt nicht, weil beide Sammeltypen in allen möglichen Blütengrößen und sehr verschiedener Kelchpigmentierung vorkommen; ob die Gestalt der Infloreszenzen ein verlässiges Unterscheidungsmerkmal abgibt, muß noch geprüft werden. De Vries gibt als Produkt der Kreuzung *fallax* × *bienni-velutina* in der ersten kurzen Mit-

teilung¹⁾ Lamarckiana an; später, in der „gruppenweisen Artbildung“ kommt er auf die Kreuzung nicht zurück. Gegen diese Benennung ist im Grunde kaum etwas Stichhaltiges einzuwenden. Aber es ist auch wohl zu verstehen, daß Tischler²⁾ und Honing³⁾ dem Befund ratlos gegenüberstanden. Jetzt ist das Ergebnis vollkommen verständlich, weil wir wissen, daß rubens in biennis und gaudens in Lamarckiana einander äußerst ähnlich sind; gaudens-kleinblütig ist fast so viel wie rubens, und rubens-großblütig fast so viel wie gaudens.

O. (Lamarck. × biennis) fallax × (biennis × Lamarck.) laeta-weißnervig. Erwartet nach dem Ergebnis der vorausgehenden Kreuzung: viel velans · gaudens = Lamarckiana, wenig rubens · gaudens als taube Samen. Beobachtet: 1 tauber Same, 1 keimhaltiger nicht gekeimt, 32 gekeimt, davon mehrere bald eingegangen; was zur Rosetten- oder bis zur Blütenbildung kommt, ist teils weiß-, teils rotnervige Lamarckiana.

O. (biennis × Lamarck.) laeta-weißnervig × (Lamarck. × biennis) fallax. Erwartet: albicans · velans = velutina, albicans · rubens = biennis, gaudens · velans = Lamarckiana, gaudens · rubens als taube Samen. Beobachtet: 22 Samen taub, 1 keimhaltiger nicht gekeimt, 25 gekeimt, davon einige bald eingegangen; als Rosetten zu unterscheiden viel Lamarckiana, teils rot-, teils weißnervig, wenig velutina; ob biennis vorkam, ist fraglich.

O. (biennis × Lamarck.) laeta × (muricata × Lamarck.) velutina. Erwartet: albicans · velans = bienni-velutina, gaudens · velans = Lamarckiana. Beides beobachtet (vgl. unten).

O. (muricata × Lamarck.) velutina × (biennis × Lamarck.) laeta. Erwartet: rigens · gaudens = muri-laeta, velans · gaudens = Lamarckiana. Beides beobachtet (vgl. unten).

O. (muricata × Lamarck.) laeta × (biennis × Lamarck.) velutina. Erwartet: rigens · velans = muri-velutina, gaudens · velans = Lamarckiana. Beides beobachtet (vgl. unten).

O. (muricata × Lamarck.) laeta × (muricata × Lamarck.) velutina. Erwartet: rigens · velans = muri-velutina, gaudens · velans = Lamarckiana. Beides beobachtet (vgl. unten).

O. biennis × (Lamarck. × suaveolens) suavi-laeta. Erwartet: albicans · flavens = suaveolens, albicans · gaudens = bienni-laeta, rubens · flavens = flava, rubens · gaudens als taube Samen. Beobachtet: 4 Samen

1) De Vries, Über doppelreziproke Bastarde usw. *Biolog. Zentralbl.* 1911, Bd. XXXI, pag. 100.

2) Tischler, *Sammelreferat: Neuere Arbeiten über Oenothera*. *Zeitschr. f. Abst.- und Vererbungslehre* 1911, Bd. V, pag. 328.

3) Honing, *Tischler's Sammelreferat „Neuere Arbeiten über Oenothera“*. *Ebenda* 1912, Bd. VI, pag. 271.

taub, 34 gekeimt, einige bald eingegangen. Keimlinge teilweise etwas gelblich und langsam wachsend, doch nicht entfernt so rein gelb wie die flava in *O. biennis* \times *suaveolens*. Die erwachsenen Pflanzen teils starke üppige *suaveolens*, teils der flava aus *O. biennis* \times *suaveolens* sehr ähnlich, aber meistens viel reiner grün und viel kräftiger, bis 130 cm hoch. *Laeta* wurde nicht beobachtet; vielleicht wächst der *gaudens*-Pollen langsamer als der *flavens*-Pollen, vielleicht ist *gaudens* im Pollen gar nicht aktiv. Die Gametenformel ist also noch nicht klar, umsoweniger als noch keine Kreuzung aufgezogen ist, die über die Zusammensetzung der Eizellen Aufschluß gibt.

Über die Kreuzung *O. biennis* \times (*Lamarck.* \times *muricata*) *gracilis* ist oben schon berichtet worden (pag. 646).

5. Spaltende Bastarde.

Vollkommen konstant ist nach meinen früheren Erfahrungen kein einziger *Oenothera*-Bastard schon von der ersten Generation an. Verhältnismäßig weitgehende Spaltung in F_2 war nach den Mitteilungen von de Vries und von Honing bei *O. (muricata* \times *Lamarckiana)* *laeta* und *velutina* zu erwarten, und deshalb habe ich von diesen Mischlingen einige Verbindungen aufgezogen.

a) *O. (muricata* \times *Lamarckiana*-weißnervig) *velutina* F_2 .

Die F_1 -Generation (1917, pag. 174) hat ziemlich reich verzweigten Sproß, rote Blattnerven, fast ganz roten Kelch, dicht stehende Früchte. In F_2 (Fig. 14) fand Spaltung statt:

1. Nach der Blütengröße, wie auch sonst überall beobachtet;
2. nach der Farbe der Blattnerven; der R-Faktor geht also von *rigens* auf *velans* über;
3. nach der Ausdehnung und Intensität der Kelchfärbung; die Kelche waren teilweise ebenso gefärbt wie in der F_1 , andere bedeutend tiefer als die der F_1 , wieder andere viel schwächer, nur rot gestreift;
4. nach der Gestalt der Infloreszenzen; die Blüten und Früchte stehen bei einem Teil der Individuen so dicht wie in F_1 , bei anderen viel lockerer;
5. nach der Wuchshöhe; neben Pflanzen, die die Höhe der F_1 erreichen, kommen viel niedrigere vor;
6. nach der Verzweigung; die Sprosse sind besonders bei lockerblütigen Individuen teilweise sehr wenig verzweigt, schwächlich;
7. nach der Gestalt der Stengelblätter und der Brakteen; die Blätter sind teilweise weniger gezähnt als in F_1 , kürzer zugespitzt, die

Brakteen mitunter viel kürzer und schmaler. — Ein in der Blattform schon früh sehr weit abweichender Sämling kam über das Rosettenstadium nicht hinaus. Die Rosettenblätter waren von anderem Schnitt und dunklerer Farbe als bei den übrigen Individuen, dazu sehr schwach behaart.

Über die Veränderungen, die hier an den Komplexen *rigens* und *velans* vor sich gegangen sind, läßt sich nach den Spaltungserscheinungen in der F_2 nicht leicht urteilen, weil sowohl die Eizellen wie die Pollenschläuche verschiedene Typen repräsentieren. Klarer werden die Austauschvorgänge zwischen *rigens* und *velans*, wenn *velutina* mit einheitlichem Pollen bestäubt wird.

O. (*muricata* × *Lamarckiana*) *velutina*
 F_1 × *muricata*.

Der aktive Pollen der *O. muricata* ist durchweg *curvans* und besitzt keinen Rotnervenfaktor, so daß von dieser Seite keine lebensunfähigen Kombinationen zu erwarten sind. Gekeimt haben 75 Samen, von den Keimpflanzen ging mehr als die Hälfte bald ein, trotzdem alle Kotyledonen dunkelgrün waren; taub waren 21 Samen. Die aufwachsenden Individuen sind teils rot-, teils weißnervig, alle haben feine rote Tupfen, stark nickende Stengelspitzen, abstehend seidig behaarten Kelch und leicht rotstreifige Früchte. Im übrigen sind drei Haupttypen zu unterscheiden:



Fig. 14. *O.* (*muricata* × *Lamarckiana*) *velutina* F_2 . Links hoch, dichtblütig, rotnervig; rechts niedrig, dichtblütig, rotnervig; in der Mitte hoch, lockerblütig, weißnervig.

1. *Gracili-velutina*, also *velans*·*curvans*, von dem primären Bastard *O.* (*Lamarck.* × *muricata*) *gracilis* etwas verschieden (vgl. oben Fig. 4, 5), aber diesem doch äußerst ähnlich: die Achsen tiefrot über-

laufen, der Kelch bis auf schmale grüne Streifen tief braunrot, die freien Kelchzipfelspitzen ziemlich lang und dünn, die Hauptinfloreszenz unbedingt dominierend, die Blätter verhältnismäßig breit, dunkelgrün, die Kronblätter sattgelb, von variabler Größe¹⁾, 16 mm lang, 20 breit, bei dem größeren Typus bis 22 mm lang, 27 mm breit, die Narben zur Hälfte von den Antheren bedeckt, ziemlich lang und schlank. Ein Individuum hatte lange Zeit ganz grüne, später am Grund leicht rötlich angelaufene Kelche, heller gelbe 20 mm lange Kronblätter, wuchs auch etwas niedriger, war aber sonst unverkennbare *gracili-velutina*.

2. *Muricata*, also *rigens-curvans*, von de Vries als *coerulea* bezeichnet (1913, pag. 170). Von *O. muricata*-Venedig unterscheidet sich die Form nur durch schwächere Verzweigung und höheren, schlankeren Wuchs; der Stengel wird bis 130 cm hoch. Im übrigen ist die Übereinstimmung mit *O. muricata* sehr weitgehend und die Unterscheidung von *gracili-velutina* leicht. Die Stengel sind leicht rot überlaufen. Die Blätter sind schmal, hell graulichgrün. Die Hauptinfloreszenz wird bald im Wachstum gehemmt und von den stärksten Seitenzweigen überragt (Fig. 15). Der Kelch ist leicht rötlich, ganz wie bei *O. muricata*, die freien Zipfelspitzen kurz. Die Kronblätter sind blaßgelb, kaum 15 mm lang und breit, die Narben kurz und dick. Die Fruchtstände sind sehr dicht.

3. *Intermedia* (provisorischer Name), eine Form, die zwischen *gracili-velutina* und *muricata* steht, mehr gegen *muricata* hin (Fig. 16). Das Auffallendste ist die Färbung des Kelchs, der in seiner ganzen Ausdehnung, nur die freien Spitzen ausgenommen, tief purpurrot gefärbt ist, nicht braunrot wie bei *gracili-velutina*. Die Blätter stehen von der Rosette an in der Breite zwischen denen der beiden erstgeschilderten Formen, ihre Farbe ist ziemlich graulichgrün. Die Hauptinfloreszenz wächst ziemlich lange fort, die Brakteen sind groß. Die Narben sind schlanker als bei *muricata*.

Die Eizellen, aus denen diese *intermedia* hervorgeht, sind vielleicht zur Hauptsache *rigens*, aber sie haben von *velans* verschiedene Charaktere übernommen, vor allem die Kelchfärbung und das Dominieren des Hauptsprosses. Eine *velans*-Eizelle, welche die Faktoren für die Kelchfärbung und die kräftige Entwicklung des Hauptsprosses eingebüßt hatte, also wohl das Korrelat der nach *intermedia* abgeänderten

1) Wie bei allen dorsiventralen Infloreszenzen der *curvans*-Verbindungen sind die Blüten auch auf gleicher Höhe der Ähre ziemlich verschieden groß, je nach ihrer Stellung an der gekrümmten Achse. Am größten sind sie auf der konvexen Oberseite, und auf solche Blüten beziehen sich die angegebenen Maße.

rigens-Eizelle darstellt, lag in der grünkelchigen gracili-velutina vor. Aus rigens und velans stark gemischte Eizellenkomplexe geben vielleicht den früh sterbenden Schwächlingen die Entstehung. Ganz unveränderte rigens- und velans-Eizellen scheinen gar nicht vorzukommen, nach den Unterschieden zu urteilen, die zwischen der primären und der abgeleiteten gracili-velutina und ebenso zwischen muricata und coerulea bestehen. Doch kann das auf Zytoplasmawirkung beruhen.



Fig. 15. *O.* [(muric. \times Lamarck.) velutina \times muricata] coerulea. Hauptinfloreszenz abgeblüht, aufrecht, Seitenzweige noch blühend, nickend.



Fig. 16. *O.* [(muric. \times Lamarck.) velutina \times muricata] intermedia. Im Abblühen, Stengel nicht mehr nickend.

O. (muricata \times Lamarck.) velutina F_1 \times biennis.

Die *O.* biennis hat rubens-Pollen, der rote Blattnerven, ungetupfte Stengel, grünen Kelch vererbt. Die Variation der Kelchfärbung in den Eizellen muß also klar zum Ausdruck kommen. Nach der Kelchfärbung sind mehrere Typen zu unterscheiden:

1. fallax, also velans · rubens, mit breitrotstreifigem Kelch, buckligen, ziemlich breiten Blättern;

2. rigida, also rigens · rubens, mit fast ganz grünem, nur am Grund schwach rotüberlaufenem Kelch (ähnlich wie [muricata \times Lamarck.]

laeta und wie [muricata \times biennis] rigida von de Vries), glatteren¹ gröber gezähnten Blättern:

3. *intermedia* (provisorischer Name), mit teils leicht rotstreifigem, teils gleichmäßig schwach rotgefärbtem Kelch.

Alle Typen kommen in reich verzweigten dichtblütigen und in fast unverzweigten, schwachstengeligen, lockerblütigen (Fig. 9) Individuen vor. Alle haben rotgetupfte Stengel, rotnervige Blätter, rotstreifige Früchte. — Gekeimt haben 49 Samen; ungekeimt blieben 45, alle taub, wohl im Rotnervenfaktor homozygotisch.

O. (muricata \times Lamarck.) *velutina* \times O. (biennis \times Lamarck.) *laeta*-weißnervig F_1 .

Der *gaudens*-Pollen der *bienni-laeta* vererbt weiße Blattnerven, ungetupften Stengel, grünen Kelch. Die Variationen der Kelchfärbung können bei dem doppelten Bastard trotzdem nicht ungetrübt in die Erscheinung treten, weil der Pollen der *laeta* F_1 auf die Kelchfärbung z. B. des sicher einheitlichen *velans*-Komplexes der O. *Lamarckiana* verschieden einwirkt, je nachdem die einzelne Pollenzelle große oder kleine Blüten vererbt. Die kleinblütigen, kurzgriffeligen *Lamarckiana*-Individuen der Kreuzung O. *Lamarckiana* \times (biennis \times Lamarck.) *laeta* haben nämlich schwächer gefärbten Kelch als die großblütigen langgriffeligen und als die reine O. *Lamarckiana* (vgl. 1917, pag. 206), und das gleiche gilt für die oben beschriebene Kreuzung O. *rubrinervis* \times *bienni-laeta*. Ein Teil der *gaudens*-Keimzellen der *bienni-laeta* übernimmt also von dem *albicans*-Komplex zugleich mit dem Faktor für kleine Blüte ein Gen, das der Kelchfärbung entgegenwirkt — wenn es sich nicht um ein einziges Gen handelt, das in beiden Charakteren wirksam ist. Ein dritter mit den genannten in Korrelation stehender Charakter ist das Maß der Verzweigung¹).

Unter der sehr vielförmigen Nachkommenschaft lassen sich zunächst zwei große Gruppen bilden. 1. *Lamarckiana*, also *velans* · *gaudens*, mit mehr oder weniger schlanken Knospen, meist schwach getupftem Stengel, oft schmalblättrig, mitunter kaum verzweigt, nie mit der echten O. *Lamarckiana* ganz identisch.

2. *Murilaeta*, also *rigens* · *gaudens*, mit plumpen Knospen, rauh

1) Hier ist daran zu erinnern, daß auch in der Kreuzung O. (biennis \times Lamarck.) *laeta* \times *Lamarckiana* die kleinblütigen Individuen der *laeta* und *velutina* sich von den großblütigen in der Art der Verzweigung unterscheiden (1917, pag. 212). Es werden also an den *albicans*-Eizellen der *laeta* genau die Veränderungen merkbar, die den Veränderungen des *gaudens*-Komplexes im Pollen entsprechen.

behaartem Kelch, rauh behaartem und kräftig getupftem, hohem, reich verzweigtem Stengel (Fig. 17), schmalen, kräftig gezähnten Blättern.

Bei beiden Hauptformen ist die Kelchfärbung sehr variabel. Die Lamarckiana hat gewöhnlich rotgestreiften Kelch, und dabei können die Streifen von normaler Ausdehnung oder schwächer sein. Mitunter ist der Kelch aber auch ganz nach murilaeta-Art nur am Grund rot über-



Fig. 17. *O.* [(muric. \times Lamarck.) velutina \times (biennis \times Lamarck.) laeta] muri-laeta, typisch, weißnervig.



Fig. 18. Links *O.* (muric. \times Lamarck.) velutina F_1 , rechts *O.* [(muric. \times Lamarck.) laeta \times (muric. \times Lamarck.) velutina] velutina, hoch, dünnstengelig, locker- und kleinblütig, kleinfrüchtig, rotnervig.

laufen; bei einem solchen Individuum war der Kelch abstehend dicht behaart. Ebenso ist bei der laeta der Kelch gewöhnlich so gefärbt wie bei *O.* (muricata \times Lamarck.) laeta F_1 , aber gelegentlich trägt er trotz ausgesprochenem laeta-Schnitt kurze rote Streifen auf den Zipfeln. Diese gestreiftkelchige murilaeta unterscheidet sich auch im Habitus von den typischeren laeta-Individuen, vor allem darin, daß die Seitenäste am Hauptsproß nicht so hoch hinaufgehen wie bei der laeta;

sie entspricht zweifellos der „intermedia“ in der Kreuzung *O. (muricata × Lamarck.) velutina × muricata*. Daß die Komplexe *velans* und *rigens* die Eigentümlichkeiten ihrer Kelchfärbung untereinander austauschen können, steht somit außer Zweifel.

Alle Formen der Kreuzung haben rotstreifige Früchte mit verschiedener Ausdehnung der Streifen. Die Blüten sind sehr verschieden groß; die größten Kronblätter (45 mm lang) wurden bei ausgesprochener *Lamarckiana* gefunden, die kleinsten (23 mm lang) bei ausgesprochener *laeta*; beides ist wohl verständlich. Daß Rot- und Weißnerven vorkommen, braucht kaum hervorgehoben zu werden. Die Unterscheidung zwischen *Lamarckiana* und *laeta* ist hier, und jedenfalls auch in der Kreuzung *muri-velutina × muri-laeta*, viel schwieriger als in der Kreuzung *bienni-velutina × bienni-laeta* (vgl. 1917, pag. 214), vor allem weil beide Formen rote Tupfen tragen. De Vries hat vorzugsweise die Zwillinge aus *O. muricata* miteinander und mit *O. Lamarckiana* gekreuzt, und so ist es wohl zu verstehen, daß er die beiden Typen nicht mit Sicherheit auseinanderzubalten vermochte¹⁾. Tatsächlich findet sich unter den Produkten der eben beschriebenen Kreuzung eine zusammenhängende Reihe von Übergangsformen, aus der sich ohne den Schlüssel der Komplexheterozygotie nicht leicht größere Gruppen heraustrennen ließen.

Unter den aktiven Eizellen scheinen neben den Komplexen *rigens* und *velans* und den bekannt gewordenen Intermediärformen auch noch andere Typen vorzukommen, die mit dem *gaudens*-Pollen der *bienni-laeta* nichtlebensfähige Zygoten erzeugen. Denn auf etwa 60 gekeimte Samen kamen ungefähr ebensoviele taube, und von den Keimpflanzen ging dann noch ein großer Teil bald ein.

O. (biennis × Lamarck.) laeta-weißnervig × O. (muricata × Lamarck.) velutina.

Wie zu erwarten, entstehen *bienni-velutina* = *albicans · velans*, etwas gelblich, sonst ziemlich typisch, und *Lamarckiana* = *gaudens · velans*. Die letztere am Kelch immer rotgestreift, gewöhnlich etwa so wie echte *Lamarckiana*, mitunter schwächer, gelegentlich aber stärker gefärbt; meistens spärlich und fein getupft; Kronblätter 26—35—42 mm lang; Stengel bis 180 cm hoch, mitunter gar nicht verzweigt. — Ausgesprochene *rigens*-Pollenzellen in aktivem Zustand sind natürlich nicht zu erwarten; es scheinen aber auch keine Pollenzellen aktiv zu sein, die *rigens* näher stehen als *velans*. — Gekeimt haben 56 Samen, 19 waren taub. Von 46 größeren Keimpflanzen waren 19 als *velutina*, die anderen als *Lamarckiana* zu erkennen.

b) *O. (muricata × Lamarckiana) laeta F₂*.

Die *F₂*-Generation habe ich nicht aufziehen können, weil im Sommer 1916

1) Was de Vries (1913, pag. 142) als *(muri-laeta × muri-velutina) laeta* abbildet, ist nach der Gestalt der Knospen *Lamarckiana*; *laeta* kann ja hier auch gar nicht auftreten.

bei Selbstbestäubung keine Samen angesetzt wurden. Aber einige Kreuzungen von *laeta* ♀ hatten Erfolg.

O. (muricata × Lamarck.) laeta × muricata.

Es treten drei Formen auf, die denen aus *velutina × muricata* ganz entsprechen.

1. *gracili-laeta* = *gaudens · curvans*, rein grün, reich und buschig verzweigt, mit lang fortwachsenden Infloreszenzen (*laeta*-Charakter), stark dominierendem Hauptsproß, ganz grünem Kelch mit ziemlich langen dünnen Zipfelspitzen (Fig. 6: vgl. de Vries 1913, pag. 170):

2. *coerulea* bzw. *muricata* = *rigens · curvans*, mit der aus *muri-velutina × muricata* gewonnenen identisch, bläulichgrün;

3. *intermedia* (provisorischer Name), der *coerulea* sehr ähnlich, weil mit ebenso schwach gefärbtem Kelch (von *gaudens* kann *rigens* ja keinen Kelchfärbungsfaktor beziehen), doch etwas gelblicher in der Laubfarbe, und vor allem mit ziemlich langer dominierender Hauptinfloreszenz (Fig. 7).

Alle drei Formen haben stark nickende Stengelspitzen und sind bald rot- bald weißnervig. Die *gracili-laeta* mit stark rot überlaufenem Stengel, besonders wenn die Blätter rote Nerven haben, und mit hellrot gefärbten Haarpolstern. Bei den beiden anderen Formen der Stengel leicht rot angelaufen, fein aber dunkelrot getupft. Gekeimt haben 57 Samen, von den Keimpflanzen starben einige bald ab; taub waren 8 Samen.

O. (muricata × Lamarck.) laeta × biennis.

Das Ergebnis der Kreuzung ist oben (pag. 649) schon mitgeteilt worden. Die 4 aufgezogenen *rigida*-Individuen (*r-rigens · rubens*) waren alle sehr reich verzweigt, reingrün, am Stengel kräftig getupft, der Kelch am Grund rot angelaufen, die Früchte rotgestreift. Drei hatten breite Blätter (Fig. 8) und ähnelten der *O. (muricata × Lamarck.) laeta* so sehr (vgl. 1917, pag. 237), daß sie lange Zeit, fast bis zur Blüte, nur an der reiner grünen Laubfarbe von der etwas bläulich grünen *muri-laeta* zu unterscheiden waren; das vierte hatte schmälere weniger gezähnte Blätter. — Die Kreuzung ist für die Analyse der *muri-laeta* ungünstig, weil die wenigsten Kombinationen mit *rubens* lebensfähig sind.

O. (muricata × Lamarck.) laeta × (muricata × Lamarck.) velutina.

30 Samen gekeimt, davon 19 Lamarckiana, 10 *velutina*, 1 früh abgestorben; 21 Samen nicht gekeimt, davon 1 mit Embryo. Die *muri-velutina* von Anfang an gelblich, später teilweise ausgesprochen gelbgrün, immer schwächer als F_1 (Fig. 18), meist der F_1 sehr unähnlich,

schwach, dünnstengelig, oft reich verzweigt, mit sehr lockeren schlanken Infloreszenzen, mitunter hoch; Stengel immer rot getupft, Blätter schmal, rot- oder weißnervig, Kelch rotgestreift oder in seiner ganzen Ausdehnung hellrot; Blüten teilweise sehr klein, Kronblätter hellgelb oder sattgelb, die größten 28 mm lang; Früchte rotstreifig, groß oder klein.

Die „Lamarckiana“ tiefgrün, 80—180 cm hoch, reich oder schwach verzweigt; Blätter etwas bucklig oder glatt und dann recht schmal und spitz, rot- oder weißnervig; Stengel immer rot getupft, bald so wie bei Lamarckiana, bald schwächer, bald stärker; Infloreszenzen teilweise locker; Kelch stark oder schwach rotstreifig oder nur mit Spuren von Anthokyan, verschieden stark behaart; Kronblätter 26—34 mm lang, sattgelb oder hellgelb; Früchte rotstreifig.

Zusammenfassend läßt sich über *O. (muricata × Lamarck.) velutina* und *laeta* sagen, daß bei der Keimzellenbildung der F_1 vielfache Spaltung eintritt. Außer den Variationen der Anthokyanführung und der Behaarung sind besonders gewisse Habitusformen charakteristisch, die immer wiederkehren: schlanke wenig verzweigte Sprosse mit lockeren Blütenständen, meist schwach und schmalblättrig. Wo diese schwachen Pflanzen fehlen, wie bei *O. (muricata × Lamarck.) velutina × muricata*, ist der Typus wahrscheinlich durch die ganz schwächlichen, früh absterbenden Keimpflanzen vertreten. Wenn wir die Spaltung nach dem Maß der Verzweigung und weiter nach der Blütengröße und der Nervenfarbe außer acht lassen, so sind unter den Eizellen, z. B. der *velutina*, noch mindestens vier Typen zu unterscheiden, nämlich neben *velans* und *rigens* ein *velans*-artiger Komplex *fere-velans*, der ungefärbten Kelch und niedrigen Wuchs, und ein *rigens*-artiger Komplex *fere-rigens*, der gefärbten Kelch und dominierenden Hauptspieß vererbt. Im Pollen scheint nicht nur *rigens*, sondern auch *fere-rigens* inaktiv zu sein, die sehr abgekürzte Formel der gametischen Konstitution wäre also (*velans*, *fere-velans*, *rigens*, *fere-rigens*) ♀ · (*velans*, *fere-velans*) ♂. Eine analoge Formel ließe sich für *laeta* aufstellen. Aber augenscheinlich ist die Zahl der verschiedenen Gametentypen bei diesen Bastarden eine sehr beträchtliche, und die *muricata*-Zwillinge versprechen deshalb viel für die Möglichkeit der Faktorenanalyse und für Beobachtungen über Koppelungserscheinungen.

Lotsy¹⁾ hat kürzlich, zur Hauptsache auf Grund der Schilderungen von de Vries und meiner vorläufigen Mitteilung über meine Ergebnisse²⁾, die *Oenothera*-bastarde vom Typus der *O. Lamarckiana* als „Kernchimären“ (*chimères nucléaires*) bezeichnet. Das Wort will das gleiche besagen wie die von mir gewählte Benennung Komplexheterozygote, aber im einzelnen werden Lotsy's Ausführungen den Tatsachen nicht ganz gerecht, weil er sie aus eigener Anschauung nur in geringem Umfang kennt. Er meint, die meisten *Oenothera*-bastarde seien von vornherein konstant und reproduzieren nur die beiden Sorten von Keimzellen, denen sie selber ihre Entstehung verdanken, und findet, daß ich auf die Gleichheit der Keimzellen der F_1 mit den P-Gameten nicht genügend Gewicht gelegt habe. Ich habe diese Gleichheit der Keimzellen, die Stabilität der Komplexe, zu Anfang ebenso überschätzt wie er, weil ich aus eigenen Kulturen nur die ziemlich konstant erscheinenden Mischlinge zwischen *O. Lamarckiana* und *biennis* kannte. Von der Frage nach der Entstehung von Komplexheterozygoten aus homozygotischen Sippen bin ich aber zu der hypothetischen Forderung gekommen, daß die neu zusammengefügte Komplexe einander in der Keimzellenbildung der F_1 mindestens nicht in allen Verbindungen unbeeinflusst lassen, und meine weiteren Erfahrungen haben mich überhaupt mit keinem Fall bekannt gemacht, in dem sämtliche F_1 -Keimzellen den P-Gameten auch nur annähernd genau entsprechen. Aus der Kreuzung *muri-laeta* \times *muri-velutina* z. B. habe ich unter 19 Exemplaren kein einziges typisches *Lamarckiana*-Individuum zu Gesicht bekommen. Nach den bis jetzt bekannten Tatsachen hat es den Anschein, daß gewöhnlich eine neue Verbindung zweier *Oenothera*-Komplexe zunächst einen echten Bastard im Sinne Lotsy's liefert und daß erst weiterhin aus der zunächst spaltenden Hybride mehr oder weniger stabile Komplexheterozygoten hervorgehen, ähnlich wie Rosen das Konstantwerden der späteren Bastardgenerationen von seinen *Erophila*-Kreuzungen beschrieben hat; darüber werden wir wohl in wenigen Jahren Klarheit haben. Eine von vornherein gegebene Alternative: Bastard oder Kernchimäre scheint mir also nicht verwirklicht zu sein, und auch in der „de Vries'schen Spaltung“ der Komplexheterozygoten möchte ich, solange es sich nicht um Änderung der Chromosomenzahl handelt, eher einen durch weitgehende Faktorenkoppelung gekennzeichneten Sonderfall als ein grundsätzliches Gegenstück der Mendel'schen Spaltung sehen.

Übersicht der beschriebenen Verbindungen.

Die Bezeichnung der Materialien ist dieselbe wie früher (1917, pag. 123). Die verwendeten *Lamarckiana*-Individuen leiten sich von einem weißnervigen Stamm von Heribert-Nilsson her. Alle verwendeten Bastarde gehören F_1 -Generationen an.

O. biennis II 52 \times *rubrinervis* II 26.

„ \times (*Lamarckiana* A I 3 \times *muricata* II) *gracilis*.

1) Lotsy, *L'Oenothère de Lamarck* (*Oenothera Lamarckiana* de Vries) considérée comme chimère nucléaire. Arch. néerl. d. sc. exact. et nat., série IIIB, 1917, T. III, pag. 324.

2) Renner, Die tauben Samen der *Oenothera*. Ber. der Deutsch. bot. Ges. 1916, Bd. XXXIV, pag. 858.

- O. biennis II 52 × (Lamarckiana A I 2 × suaveolens I 5) suavi-laeta 1.
 O. (biennis II 1 × Lamarck. A I 31) laeta 1 × (Lamarck. A I 1 × biennis I 1) fallax 1
 „ „ × (muricata III 1 × Lamarck. A I 31) velutina 1.
 O. (biennis II 1 × Lamarck. A I 31) velutina 1 × biennis II 51
 „ „ × (Lamarck. A I 1 × biennis I 1) fallax 1.
 O. Lamarckiana A II 1 × muricata III 31
 „ „ × rubrinervis II 26
 O. (Lamarck. A I 1 × biennis I 1) fallax 1 × (biennis II 1 × Lamarck. A I 31) laeta 1.
 „ „ × (biennis II 1 × Lamarck. A I 31) velutina 1.
 O. muricata III 31 × Lamarckiana A II 1.
 „ III 32 × rubrinervis II 26.
 „ III 31 × suaveolens II 103.
 O. (muricata III 1 × Lamarck. A I 31) laeta 2 × biennis II 51.
 „ „ × muricata III 31.
 „ „ × (muricata III 1 × Lamarck. A I 31) velutina 3.
 O. (muricata III 1 × Lamarck. A I 31) velutina 1 selbstbestäubt.
 „ „ velutina 2 × biennis II 51.
 „ „ velutina 1 × muricata III 31.
 „ „ velutina 1 × (biennis II 1 × Lamarck. A I 31) laeta 1.
 O. rubrinervis II 26 × muricata III 32.
 „ „ × suaveolens II 101.
 „ „ × (biennis II 1 × Lamarck. A I 31) laeta 1.
 O. [(rubrin. I 2 × biennis I 1) subfallax 1] F₂ rubrinervis großblütig
 rotnervig 1 × biennis-wild.
 O. suaveolens II 103 × muricata III 31.

• **Zusammenfassung der Ergebnisse.**

Der Bastard O. (muricata × suaveolens), gleich rigens · flavens, ist eine kräftige rigida-Form.

Die Kreuzung O. suaveolens × muricata liefert Zwillinge, die ziemlich schwache bienni-gracilis = albicans · curvans und die gewöhnlich nicht lebensfähige, mit weißen Kotyledonen absterbende suavi-gracilis = flavens · curvans. Ein albomaculata-Individuum, das den Typus suavi-gracilis wohl ziemlich rein darstellt, ist aufgezogen worden.

Die Rotnervigkeit der O. muricata-Venedig kommt nur dem Eizellenkomplex rigens zu. Dieser Rotnervenfaktor gibt mit dem Rotfaktor des Pollenkomplexes rubens von O. biennis nichtlebensfähige

Zygoten. Eine homozygotisch rotnervige lebensfähige Form ist bisher überhaupt nicht beobachtet worden.

Für die Zusammensetzung der *O. Lamarckiana*-*rubrinervis* aus zwei verhältnismäßig ähnlichen *velans*-artigen Komplexen werden neue Belege erbracht.

Die Verbindung *subvelans* · *gaudens* aus *O. rubrinervis* × *Lamarckiana* bringt es bis zur Bildung ziemlich großer grüner Kotyledonen und stirbt dann ab. Damit ist, nach den tauben Samen und den mit weißen Kotyledonen absterbenden Keimlingen, ein weiterer verhältnismäßig schwacher Grad von Unverträglichkeit zweier Komplexe gefunden.

Als Ergebnis der Kreuzungen, in denen *Lamarckiana*-Bastarde miteinander oder mit anderen Arten verbunden wurden, sind fast immer alle nach der Hypothese der Komplexheterozygotie erwarteten Verbindungen beobachtet worden.

Die Zwillinge *laeta* und *velutina* aus der Kreuzung *O. muricata* × *Lamarckiana* spalten in der F_2 -Generation nach zahlreichen Charakteren.

Ulm, Ostern 1918.

Über Pander und D'Altons Vergleichende Osteologie der Säugetiere.

Ein Kapitel aus der Naturphilosophie.

Von Dr. **Wilhelm Lubosch**, a. o. Professor der Anatomie zu Würzburg.

Zur Einleitung.

Keine deutsche Universität ist mit der Geschichte der Naturwissenschaft und Naturphilosophie so eng verbunden als Jena. Von hier nahm Schelling seinen Ausgang, der mit seiner Lehre von der Weltseele und ihrer rastlos sich in Sphären zum Leben offenbarenden Bildungskraft die vergleichende Anatomie um die Wende des 18. Jahrhunderts so nachhaltig beeinflußt hat. Hier wirkte Oken, dem man die erste Konzeption der Zellenlehre zuschreibt, der die Wirbeltheorie des Schädels aussprach, der durch ein eigentümliches System Gedanken in die Welt treten ließ, die wie z. B. der der Polarität nachhaltig auf die Mitwelt einwirkten, der endlich auch als einer der ersten Vertreter des später sogenannten biogenetischen Grundgesetzes genannt werden muß. Hier in Jena steht das Denkmal Mathias Schleidens und hier begründete Carl Gegenbaur den Ruhm Jenas als Ausgang der neueren vergleichenden Anatomie. Hier wirkt bis in die Gegenwart Ernst Haeckel und neben ihm unser Jubilar — beide in Zoologie und Botanik das Erbe der großen Vergangenheit wahrend und vermehrend. Und doch fehlt noch der Name Goethes, der auf der Grenze zweier Epochen der Naturphilosophie dem Gedanken des idealen Transformismus einen wissenschaftlich wie künstlerisch gleich gewaltigen Ausdruck verliehen hat, ohne doch vor den realen Umbildungen der Organismenwelt seine Augen zu verschließen. Sein Auge ruhte auf dem botanischen Garten, als er an dessen Pforten wohnte; er verfolgte sein Gedeihen und freute sich noch kurz vor seinem Tode über „alle Gewächse und Sträucher“, die er dort in Augenschein nahm. Bekannt ist es, wie Goethe sich nach einem Vortrage des Botanikers Batsch mit Schiller in dem Punkte traf, daß eine so zerstückelte Art, die Natur zu behandeln, den Laien keineswegs

anmuten könne. Wie würde er freudig den Vorträgen in derselben Gesellschaft gelauscht haben, die unser Jubilar dort z. B. über „Laubfarbe und Himmelslicht“ und die „Blitzgefahr der Bäume“ gehalten hat. Wie ist die „Einheit“, die er selbst der Zerstückelung gegenüber in der Natur erkannt wissen wollte, stets die Grundlage und der Ausgang aller späteren naturwissenschaftlichen Forschungen in Jena gewesen!

Goethe's Wirken als Botaniker ist in mancher Hinsicht anders zu beurteilen, als seine Beziehungen zur vergleichenden Anatomie. In der Botanik stand Goethe auf festerem Boden. Als die vergleichende Anatomie durch Vicq d'Azyr gegen das Ende des 18. Jahrhunderts zuerst wissenschaftliche Gestalt annahm, hatte die Botanik schon eine lange Geschichte hinter sich. Sie ist bis auf den heutigen Tag durch die Möglichkeit natürlicher Experimente, durch die Leichtigkeit Pfropfungen und Kreuzungen auszuführen und durch die schnelle Folge vieler Generationen die Führerin in allen sich auf die Bildung und Umbildung der Organismen beziehenden Fragen geblieben. Rein äußerlich hat Goethe zur Botanik vielleicht in einem noch innigeren Verhältnis gestanden als zur vergleichenden Anatomie. Sie hat ihn zeitlich eigentlich während seines langen Lebens nie verlassen. Die 1817 veröffentlichte Geschichte seines botanischen Studiums ist aus zahlreichen, über Jahrzehnte hin verteilten Diktaten und Handschriften zusammengestellt; noch 1830 gab er dieser Darstellung eine andere in charakteristischen Punkten abweichende Gestalt. Am Studium der vergleichenden Pflanzenlehre klärte sich seine Vorstellung von der „Urpflanze“. Von der „symbolischen Pflanze“, mit der er den Typus der Pflanzengestalt sinnfällig zu bezeichnen glaubte, nahm seine durch Schiller beeinflusste weitere Entwicklung ihren Ausgang, die ihn zu immer reinerem Erfassen dessen führte, was „Idee“ und was „Erfahrung“ sei. Seine „Metamorphose der Pflanzen“ ist etwas anderes als seine „Metamorphose der Tiere“. Dort wandeln sich Organe eines Organismus ineinander (simultane fortschreitende Metamorphose), hier Organismen in Organismen (simultane generelle Metamorphose) um; wenigstens teilweise ward bei jener eine echte, reale Umbildung von Pflanzenteilen ineinander vorgestellt. An der Pflanzenwelt vor allem nährte sich seine im höchsten Alter immer stärkere Überzeugung von der Unmöglichkeit eines natürlichen „Systems“, die in ihm schon in jungen Jahren grade beim Studium Linnés aufgekeimt war. Mit tiefem Blick erkannte er endlich sogar die Möglichkeit spontaner Umbildungen aus den Samen heraus, die erst viel später für die Wissenschaft entscheidende Bedeutung gewonnen haben.

Eine Frage zu stellen und den Versuch ihrer Beantwortung zu machen, die sich auf Goethe's naturphilosophische Arbeiten bezieht, wird vielleicht auf Anteilnahme bei unserem, auf Goethe's Lieblingsgebiete und an der Stätte seiner einstigen Wirksamkeit tätigen Jubilar rechnen können. Es sei ihm gleichzeitig damit ein Zeichen der Dankbarkeit dargebracht für das, was er in langen Jahren wissenschaftlichen und freundschaftlichen Verkehres seinem Jenaer Kreise zu dauerndem geistigen Besitz übermacht hat.

1. Goethe's Rezension des Werkes von Pander und d'Alton und eine dunkle Textstelle in ihr.

Im Jahre 1824 sandte d'Alton eine von ihm gemeinsam mit Pander verfaßte Lieferung des großen osteologischen Sammelwerkes an Goethe nach Weimar. Es war der erste Teil der den Nagetieren gewidmeten Darstellung „Die Skelette der Nagetiere, abgebildet und verglichen“. Goethe schrieb unter dem 20. August 1824 an d'Alton: „Die Hefte der Nager nun gar führen mich in die früheren Jahre zurück, wo ich, in der Mühseligkeit des Selbstbelehrens, eine schöne Zeit hinbrachte, die ich für verloren halten müßte, wenn nicht das damals Erworbene mich fähig machte, den großen Wert ihres Erwerbs zu schätzen und einen bedeutenden Teil für mich hinzunehmen, der meine früheren Wünsche und Hoffnungen völlig befriedigt. Ich sage etwas Weniges darüber im nächsten morphologischen Heft, um meinen innigen Anteil auszudrücken . . .“ Diese hier angedeutete Rezension erschien bald darauf unter dem Titel: „Die Skelette der Nagetiere, abgebildet und verglichen von d'Alton. 1. Abteilung: 10 Tafeln. 2. Abteilung 8 Tafeln. Bonn 1823/24.“ Sie steht im VIII. Bande der 2. Abteilung der Weimarer Ausgabe pag. 246—254. Der wesentliche Inhalt dieser berühmten Rezension ist kurz folgender (pag. 246—252). Goethe erkennt bei Betrachtung der 18 Tafeln das ganze Nagergeschlecht als auf einmal vor sein geistiges und leibliches Auge gestellt. Was ihm früher problematisch erschien, glaubt er jetzt im Anschauen begreifen zu können. Das Nagergeschlecht ist ihm von innen generisch determiniert und festgehalten, ergeht sich aber nach außen zügellos und verändert sich, durch Um- und Neugestaltung sich spezialisierend, auf das Allervielfachste. Das Stabile der Organisation ist das Gebiß, das die Beziehungen der Geschöpfe im allgemeinen und auch im besonderen die der Nagetiere zur Außenwelt regelt. Die „erste Anlage“ des Nagergeschlechtes ist wohl proportioniert; die Organisation aber ist Eindrücken aller Art geöffnet und „zu einer nach

allen Seiten hin richtungsfähigen Versatilität vorbereitet und geeignet.“ Die vielfach monströse Art der Bildung wird zu der „mangelhaften, relativ-schwächlichen, wenn auch sonst in sich kräftigen Zahnung“ in Beziehung und in Gegensatz zu den Raubtieren, gesetzt, die mit „sechs Schneidezähnen abgeschlossen und mit einem Eckzahn begünstigt sind“ und bei denen „alle Monstrosität unmöglich wird“. Der redliche Beschauer sieht hier ein Schwanken von Form zu Unform, von Unform zu Form vor sich und wird hierdurch in „eine Art von Wahnsinn“ versetzt. Trotzdem versucht er, einige allgemeine Grundsätze abzuleiten und findet sie in den Beziehungen der Nagetiere zu den Elementen. Im Wasser und am Ufer bildet sich „das Geschöpf“ zum Biber; auf der Erdoberfläche zum laufenden und springenden Tier, in der Höhe der Bäume zum fast fliegenden Eichhörnchen. So verändert sich die Grundgestalt bis fast zum Unkenntlichen; auch die äußere Haut zeigt Schuppen, Stacheln, Borsten oder feine Behaarung. Obwohl sich aber „das Gebilde der Nagetiere hin- und herwiegt und keine Grenzen zu kennen scheint, findet es sich doch in der „allgemeinen Animalität“ eingeschlossen und nähert sich anderen Tiergeschlechtern, den Raubtieren, Wiederkäuern, Affen, Fledermaus und anderen „dazwischen liegenden Geschlechtern“.

Soweit Goethe's Reflexionen. Indem er nun auch den begleitenden Text würdigt, nennt er die beiden Titel dieses Textes 1. „Allgemeine Vergleichung der Nagetiergerippe“ und 2. „Allgemeine Bemerkungen über die äußeren Einflüsse auf die organische Entwicklung der Tiere“. Dieser letztere Titel gehört zu einer zwischen den ersten und zweiten Teil der Vergleichung eingeschobenen Studie der beiden Verfasser. Über diese beiden Textteile sagt Goethe: „Wir haben sie oben bei unserer flüchtigen Darstellung treulich genutzt, aber lange nicht erschöpft und fügen noch folgende Resultate hinzu“:

Nun folgt, d. h. also als „Resultat“, das er diesem Texte entnimmt, folgender seltsame Satz, dessen Erklärung den Gegenstand meiner kleinen Studie bilden soll.

„Eine innere und ursprüngliche Gemeinschaft aller Organisation liegt zum Grunde; die Verschiedenheit der Gestalten dagegen entspringt aus den notwendigen Beziehungsverhältnissen zur Außenwelt, und man darf daher eine ursprüngliche, gleichzeitige Verschiedenheit und eine unaufhaltsam fortschreitende Umbildung mit Recht annehmen, um die ebenso konstanten als abweichenden Erscheinungen begreifen zu können“ (pag. 253).

Diese merkwürdige Stelle ist, seitdem E. Haeckel sie (1874, pag. 80/84) als reinen Ausdruck deszendenztheoretischer Überzeugung Goethe's angesehen hat, zweimal besprochen worden, beide Male ohne ihren Sinn verständlich machen zu können. Vor vielen Jahren hat Koßmann (1877, pag. 14 ff.) in einer Polemik gegen Haeckel versucht, uns über die Bedeutung der Stelle aufzuklären: neuerdings beschäftigt sich Kohlbrugge (1913, pag. 48 ff.) mit ihr.

Würdigen wir die obige Stelle nach ihrem allgemeinen Sinn, so kann zunächst wenigstens kein Zweifel darüber obwalten, daß sie gleichsam noch einmal zusammenfaßt, was Goethe schon vorher gesagt hatte, nämlich, daß 1. bei den beschriebenen Skeletten etwas Gemeinsames zugrunde liege; 2. daß die Verschiedenheiten von Biber, Springmaus, Eichhörnchen usw. aus den Beziehungen zur Außenwelt entspringen. — Es kann ferner kein Zweifel darüber obwalten, daß Goethe redlich angibt, woher er diese Stelle entlehnt, nämlich eben aus dem Texte des von ihm rezensierten Werkes. Dies hat Koßmann (l. c. pag. 14) bereits gewußt, während Kohlbrugge die Übereinstimmung des Zitates mit einer Stelle im Texte der oben von Goethe dem Titel nach zitierten Abhandlung als eine von ihm gemachte Entdeckung bezeichnet.

Ob die Stelle im deszendenztheoretischen oder lamarckistischen Sinne zu deuten sei, lassen wir vorab dahingestellt und heben ihren eigentlichen problematischen Inhalt hervor. Zunächst was heißt „innere ursprüngliche Gemeinschaft aller Organisation“? — Dem Wortsinne nach kann das nur heißen: Alle Organisation hat Anteil an einem ursprünglichen Gemeinsamen — oder besser: in aller Organisation ist irgend etwas ursprünglich gemeinsam. Dies „liegt zum Grunde“: — Wem? Welches ist das Objekt in diesem Satze? In der Fassung, in der die Stelle bei E. Haeckel erscheint, lautet sie: „Eine innere ursprüngliche Gemeinschaft liegt aller Organisation zu grunde“. Hier ist die Schwierigkeit scheinbar gelöst, da „die Organisation“ jetzt das Objekt ist. Doch ist die neue Schwierigkeit entstanden, daß nun das Subjekt fehlt. Denn wenn aller Organisation eine Gemeinschaft zugrunde liegt, so fragt man natürlich, wer ist der ursprüngliche Besitzer dieses Gemeinsamen? Mit anderen Worten: Goethe geht von einer gegebenen Organisation aus, um eine vorliegende Erscheinung zu erklären; Haeckel dagegen scheint die Organisation selbst erklären zu wollen — offenbar wieder durch die Organisation. Auf die Frage, wem denn im Goethe'schen Zitat die Organisation „zum Grunde“ liege, antworten Koßmann und Kohlbrugge übereinstimmend: „den Nagetieren“. „Man achte nun, sagt letzterer, in erster Linie darauf,

daß diese Worte keine Beziehung auf das ganze Tierreich haben, sondern nur auf die scharf begrenzte Gruppe der Nagetiere“. Was er damit meint, ist nicht ganz klar. Ob den Raubtieren, Faultieren, Wiederkäuern eine solche „innere ursprüngliche Gemeinschaft aller Organisation“ nicht zum Grunde liege — sei sie, welche auch immer Goethe sich gedacht haben möge? Kohlbrugge scheint das zu meinen. Wenn es natürlich auch richtig ist, daß Goethe hier nur von den Nagetieren spricht (Kossmann), so wäre es doch seltsam, daß es bei anderen Ordnungen der Säugetiere nicht gelten sollte!

Im Text der Stelle befindet sich aber noch eine weitere Dunkelheit. Denn was ist „ursprüngliche, gleichzeitige Verschiedenheit“? Diese setzt doch eine Mehrheit von Teilen voraus, an denen sich die gleichzeitige Verschiedenheit überhaupt nur offenbaren kann. An welche ursprüngliche Mehrheit von Teilen wird hier aber gedacht? Und ferner: wenn diese Verschiedenheit ursprünglich und gleichzeitig ist und aus den notwendigen Beziehungen zur Außenwelt entspringt — besteht sie noch neben der inneren, ursprünglichen Gemeinsamkeit? Was bedeutet daneben die „unaufhaltsam fortschreitende Umbildung?“ Bedeutet sie, daß die ursprüngliche Verschiedenheit nur immer noch verschiedener wird? Aber Goethe sagt ja, daß die ursprüngliche gleichzeitige Verschiedenheit dazu dienen solle, die konstanten Erscheinungen, — die unaufhaltsam fortschreitende Umbildung dagegen, um die abweichenden Erscheinungen zu erklären.

Um nun kurz die Lösung dieser komplizierten Fragen vorweg zu nehmen, so sei gesagt, daß es sich um einen Satz handelt, der nicht nur an einer Stelle, sondern, wenn auch leicht verändert, an mehreren anderen Stellen des Pander und d'Alton'schen Werkes vorkommt und den Niederschlag einer ganz besonderen, den Verfassern eigentümlichen Naturphilosophie darstellt. Diese Abart von Naturphilosophie ist „eklektisch“, wie man sie nennen kann, indem sie lamarckistische und ideal-genetisch-evolutionistische Elemente in sich vereinigt. Wir wollen diesen Dingen nachgehen.

Was zunächst den Wortlaut hinsichtlich seiner Übereinstimmung zwischen dem Text bei Goethe und dem bei d'Alton handelt, so kommen Anklänge daran bereits im Texte zu den Tafeln über das Riesenfaultier vor (1821, pag. 10). „Idee einer ursprünglichen Verschiedenheit der Tiere durch eine gleichzeitige Metamorphose“ und im Texte über die Skelette der Raubtiere (1822, pag. 6). Daraus geht zunächst hervor 1. daß die Abhandlung „Allgemeine Bemerkungen“

usw. ganz im Sinne der früheren Abhandlungen verfaßt ist, nicht aber, wie Kohlbrugge andeutet, einen besonderen supranaturalistisch-mystischen Charakter vor den übrigen voraus hat; und 2. daß also für Goethe's supranaturalistische Denkweise gewiß daraus nichts gefolgert werden kann, daß er sein Zitat gerade aus dieser Abhandlung und nicht aus einer anderen entnommen hat.

Merkwürdig ist es aber, daß Kohlbrugge bei seiner umfassenden Belesenheit die Stelle nicht kennt, auf die jene eigentümlichen Wendungen zurückzuführen sind. Es ist der durch Goethe so berühmt gewordene § 80 der Kant'schen Kritik der theologischen Urteilskraft. Hier heißt es: „Die Übereinkunft so vieler Tiergattungen in einem gewissen, gemeinsamen Schema, das nicht allein in ihrem Knochenbau, sondern auch in der Anordnung der übrigen Teile zum Grunde zu liegen scheint usw., — und etwas weiterhin: „diese Analogie der Formen, sofern sie bei aller Verschiedenheit einem gemeinschaftlichen Urbilde gemäß erzeugt zu sein scheinen...“ Diese in Goethe's Exemplar doppelt angestrichenen Stellen (vgl. die Ausgabe von Vorländer, Einleitung, pag. 31) führten ihn ja zu der bekannten Schrift über „Anschauende Urteilskraft“ (Bd. VIII, pag. 54 und 55); und da diese Schrift wahrscheinlich um die Wende des Jahrhunderts verfaßt ist (die Weimarer Ausgabe läßt die Entstehungszeit gerade dieses Aufsatzes im Unklaren), so wäre der Zusammenhang zwanglos so zu erklären, daß die Kantischen Gedanken im Zusammenhang mit Goethes eigenen naturphilosophischen Ideen oft den Gesprächsgegenstand gebildet haben werden zu der Zeit, als d'Alton dem Goethe'schen Kreise angehörte und „eine bedeutende Gesellschaft durch geist- und kenntnisvolle Gespräche zu unterhalten wußte“ (Bd. VIII, pag. 223). Da außerdem Döllinger selbst ein ernster Anhänger Kant's war (Lubosch 1915, pag. 112), so ist es wohl als gewiß anzusehen, daß zwischen ihm und seinen Schülern und Mitarbeitern Pander und d'Alton auch von der „teleologischen Urteilskraft“ und den Anklängen jener berühmten Stelle an die epigenetischen Vorstellungen K. Fr. Wolff's und Lamarck's die Rede gewesen sein wird. Es liegt also kein Anlaß vor, zu einer so seltsamen Annahme greifen zu müssen wie die von Kohlbrugge, daß Goethe jenen Aufsatz „Allgemeine Betrachtungen“ usw. etwa selbst geschrieben haben könnte.

Ehe wir uns nun an eine Interpretation der Stelle machen, sei zunächst eine

2. Kurze Übersicht über die naturphilosophische Gesamtlage zur Zeit des Erscheinens von Pander und d'Altons vergleichender Osteologie gegeben. Die vergleichende Anatomie war hinsichtlich ihrer tatsächlichen Befunde und ihrer Methodik durch Kamper und besonders durch Vicq d'Azyr zum Range einer Wissenschaft erhoben worden. In der Beurteilung ihrer Tatsachen, d. h. der Ähnlichkeit der Formen, und der Gesetzmäßigkeit des steten Wiedererscheinens selbst der kleinsten und unscheinbaren Elemente herrschte die idealistisch-evolutionistische Überzeugung, die in der „Verwandtschaft“ ein rein formales Prinzip sah. Der Gedanke einer Umbildung einer Art in eine andere (Transformismus) trat wohl hier und da auf, spielte aber in den großen Werken über vergleichende Anatomie keine Rolle. Dies ergibt sich aus dem Studium der Werke von Buffon (1749), Vicq d'Azyr (1786), Geoffroy St. Hilaire (1818) und Blumenbach (1815) ohne weiteres (vgl. auch die Geschichte der vergleichenden Anatomie von O. Schmid (1855) und die Abhandlung von Rauther 1912). In erster Linie maßgebend war die Vorstellung von Buffon von dem gemeinsamen Urplan oder Modell (*moule, dessin*), nach dem die einzelnen Organismen erschaffen seien. Sie übernahm Vicq d'Azyr und bildete sie in mancherlei Hinsicht fort. Während bei Buffon gleichzeitig Elemente der Bonnet'schen Kontinuitätslehre (Entstehung der Organismen aus ähnlichen Keimen) eine Rolle spielen, wodurch er die Tatsache erklären will, daß die einzelnen Organismen in ihrer Erscheinung einander so nahe stehen — fehlt bei Vicq d'Azyr der realgenetische Gesichtspunkt völlig. Er unterscheidet mehrere „Genres anatomiques“ und sein geistiges Auge erblickt die einzelnen differenten Zustände, indem es über sie hinweggleitet, als Veränderungen, Bewegungen (*l. c. pag. 145*). Die Übereinstimmung der einzelnen Organe bestimmte er indes noch nicht eindeutig durch ihre Beziehung auf morphologische Besonderheiten, sondern zugleich noch auf physiologische. Erst Geoffroy St. Hilaire tat diesen folgenreichen Schritt, indem er die Teile ausschließlich auf Grund ihrer Lage (Topographie) und Verbindung (Connexion) verglich. So gelangte er zur Erkenntnis des Wesens der „Homologie“, die bei ihm freilich noch unter dem Namen Gesetz „der Analogie“ auftritt. Unabhängig von ihm hatte Goethe im Jahre 1790 dadurch, daß er den „Typus“ in ein handgreifliches, festes, tabellarisches Schema brachte, seinerseits diese beiden gleichen Grundgesetze erkannt: daß jeder Teil zu den Nachbarteilen in einer unzerstörbaren topographischen Beziehung stehe und daß jeder Teil bei allen Organismen wenigstens anfänglich vorhanden sei, wenn er auch durch Verwachsungen und Veränderungen

der Gestalt oft unkenntlich werde. Nirgends findet sich bei Goethe (abgesehen von der Zeit des Beginns der italienischen Reise) und bei Geoffroy St. Hilaire die Vorstellung, daß das, was sie Urbild, Typus, Urplan usw. nannten, eine real existierende Form sei. Nirgends ist ihnen „Verwandtschaft“ ein real-genetischer Begriff, sondern stets ein ideal-formaler, im Sinne von Vicq d'Azyr und Kamper, der ja, wie bekannt, durch seine Zeichnungen an der Wandtafel die Wesen ineinander verwandelte. Das Korrelat der Typenlehre war für Goethe die „Metamorphose“, die als simultane generische (Umbildungen des Typus in die einzelnen realen Formen) oder als regelmäßige, fortschreitende (Umbildung eines Organes in ein anderes innerhalb eines Organismus) bezeichnet wird. Bei Geoffroy wird zwar von der Metamorphose (mit Ausnahme einer Stelle) nicht gesprochen, doch besagen seine Darstellungen das gleiche. Besonders war ihm und Goethe und zwar anscheinend ohne daß Geoffroy etwas von Goethe als seinem Vorgänger wußte, gemeinsam die Vorstellung vom *Balancement* innerhalb des Organismus (Rubriken des *Etats* bei Goethe, auch sein Gedicht *Athroisimos* vom Jahre 1806), wonach allen Veränderungen in dem Haushalt des ganzen Organismus gewisse Grenzen gezogen seien. In wunderbarer Übereinstimmung hegten und lehrten der französische und deutsche Morphologe die gleiche Überzeugung vom Typus und seiner Veränderlichkeit. Sehr richtig sagt Schmid (1885, pag. 31), daß dies keine reale Umbildung bedeute, denn im „Begriff des Typus“ sei der Begriff der Beweglichkeit und Bewegung bereits enthalten. — Goethe in höherem Maße noch als Geoffroy bekennt sich dabei zu der Überzeugung, daß die dynamische, nicht die atomistische Forschungsmethode der vergleichenden Anatomie angemessen sei. Er, der nicht nach Entstehen und Ursachen, sondern nur nach Bedingungen fragen wollte, verfuhr darin ganz wie Buffon, der auch nicht die Feststellung des „*Pourquoi*“, sondern das „*Comment*“ als Ziel seiner Forschung ansah (l. c. Bd. IX, pag. 57). Wichtig ist es nun, daß dieser große Ideenkreis, der durch die erwähnten Gedanken umschrieben wird, wie schon oben bemerkt, auch echt transformistische Gedanken in sich einschloß. Diese erstreckten sich am Ende des 18. und Anfang des 19. Jahrhunderts nicht nur auf die Überzeugung, daß neue Rassen durch Umbildungen innerhalb der Arten entstehen und daß die Außenwelt hierbei eine bestimmende Rolle spiele, sondern auch auf echte Umbildung von Arten ineinander. Besonders Treviranus (l. c. Bd. III, pag. 995) hatte im Jahre 1802 die kontinuierliche Abstammung der Tiere und Pflanzen der Gegenwart von einfachen Formen der Vorwelt gelehrt. Auffälligerweise verband sich

aber diese Vorstellung einer „Deszendenz“ — wenn mir von Erasmus Darwin und Lamarck absehen — stets mehr oder weniger innig mit der Typuslehre. Was die Hauptvertreter dieser Lehre anlangt, so ist Goethe niemals zur Anerkennung der Umbildung der Arten, sondern nur zu einem, sich vielleicht gegen Ende seines Lebens mehr verstärkenden Zweifel an ihrer Konstanz gelangt. Geoffroy St. Hilaire dagegen hat zwar in den Abhandlungen der Jahre 1831—1835 sich zur historischen Entstehung der Tiere bekannt, aber zwischen dieser „Phylogenie“ und seiner Typuslehre eine sehr merkwürdige Synthese vorgenommen. In den Lehren dieser beiden Männer erscheint die Schelling'sche Naturphilosophie in ihrer stärksten Wirkung, woran uns Treviranus selbst an einer Stelle seines Werkes erinnert.

Das idealistische Element die Phylopräformation, ist nun nicht vorhanden bei Erasmus Darwin und Lamarck. Sie sind Vertreter der Phyloepigenese, in dem Sinne, daß das Werden des Neuen nur abhängt von dem gegebenen Organismus und den Einwirkungen der Außenwelt. Sie sind Ursachenforscher, d. h. sie wollen nicht nur Bedingungen von Veränderungen, sondern Ursachen von Neubildungen, nicht Umbildung eines Vorhandenen (Metamorphose), sondern Entstehung von bisher nicht Vorhandenen (Differenzierung) erklären. Erasmus Darwin's Verdienste scheinen hierbei heute noch lange nicht genug gewürdigt; nahezu alles (individuelle Variationen während des Lebens — Wirkungen der Domestikation — Vererbung erworbener Eigenschaften, l. c. pag. 447—452) was sein Enkel gelehrt hat, lehrt auch dieser große Mann. Die Ähnlichkeit aller warmblütigen, ja aller Tiere führt er (pag. 452, 458, besonders pag. 463) auf einen, Millionen Zeitalter zurückliegenden Ausgang von einem „lebenden Filament“ zurück. Als Anlaß zu den Umbildungen gelten ihm vornehmlich die eigenen Tätigkeiten der Wesen (pag. 454 ff.): Verlangen, Abneigungen, Vergnügen, Schmerzen, Reizungen, Assoziationen. Ihre „Bedürfnisse“ sind Wollust (geschlechtliche Zuchtwahl?), Hunger (natürliche Zuchtwahl?) und Sicherheit (Schutzmittel?). Es sind also im wesentlichen die Argumente und Prinzipien, wie sie 1809 Lamarck anwendete, auf dessen Lehre hier ja kaum näher eingegangen zu werden braucht.

Bei der großen Bedeutung, die Lamarck später gewonnen hat, ist es nun kaum zu fassen, daß seine Wirkung auf die Zeitgenossen so gering gewesen ist. Denn fragen wir — wie hat er gewirkt? so gibt es nur eine Antwort: gar nicht. Mit ganz wenigen Ausnahmen ist seine Lehre völlig abgelehnt worden. Das Urteil der neueren Naturphilosophie über dies Verhältnis leidet unter einem der seltsamsten

Mißverständnisse, das wir nirgends beleuchtet finden und das doch so offen zutage liegt! Man hat Lamarck ausschließlich nach dem beurteilt, was er für Darwin und den Darwinismus geworden ist, hat aber ganz außer acht gelassen, daß das Zeitalter Goethe's und Geoffroy's das darwinistische Prinzip der Auslese ja eben nicht kannte und vorlieb nehmen mußte mit dem Prinzip Lamarck's: dem psychischen. Wenn Plate (1913, pag. 593) erklärt, daß Lamarck „wenn er jetzt lebte, den vitalistischen Teil seiner Thesen sicherlich aufgeben würde“ — so mag er vielleicht Recht haben. Aber er wird selbst zugeben, daß, wenn vom Lamarckismus das Prinzip der Adaptation infolge der Möglichkeit des Tieres, seine Bedürfnisse unmittelbar zu befriedigen — wenn dies Prinzip aufgegeben wird, ohne daß etwas anderes an seine Stelle tritt, daß dann vom Lamarckismus nicht mehr viel übrig bleibt, als was z. B. Treviranus und Geoffroy St. Hilaire auch besaßen. Denn auch Wirkung von Gebrauch und Nichtgebrauch auf die Kräftigung und Schwächung der Teile beruht nach Lamarcks ausdrücklichem Zeugnis auf psychischen Faktoren.

Jener „Psycholamarckismus“ scheint nun aber gerade der Anerkennung des ganzen Systems durchaus hinderlich gewesen zu sein. Daß Cuvier es ohne weiteres verurteilte (1832, pag. XXI) ist begreiflich; aber auch Cuvier's großer Gegner Geoffroy St. Hilaire hat nur Anerkennung für die Deszendenzgedanken Lamarck's, während er seine Erklärung mehrmals ausdrücklich zurückweist. Er nennt ihn (1830, pag. 184) einen kühnen Mann, der das Richtige zwar geahnt und ausgesprochen, es aber durchaus falsch begründet habe. Seine allgemeinen Annahmen (praepositions) seien allerdings richtig gewesen; aber diese verdanke er nicht der objektiven Untersuchung, sondern der nur dem Genius eigener Intuition. Lamarck habe recht behalten, kraft seiner überlegenen Intuition, nicht aber kraft seiner falschen Beobachtungen. Trotzdem sei er berechtigt, die Folgerungen aus seinen falschen Voraussetzungen für wahr zu halten, da sie intuitiv erschlossen, geahnt worden wären. Ebenso lehnt er später (1831, pag. 81 u. 85) Lamarck's Erklärungsversuche ab. Ausdrücklich lehnt sie auch Voigt ab (l. c. pag. 494). Bei Goethe, der Lamarck gleichfalls kannte, findet sich nirgends ein Hinweis auf ihn, weder ein lobender, noch tadelnder. Bei ihm lag möglicherweise in der Geistesrichtung, die in echt platonischer und kantischer Weise kein Werden ohne Sein, nie Neubildung, nur Umbildung, nur Zustände und Bedingungen, kein Entstehen und keine Ursachen, erkannt wissen wollte, ein weiterer Grund für seine Ablehnung vor. Unberechtigt erscheint es mir daher,

wenn Kohlbrugge Goethe's Minderwertigkeit als Naturforscher u. a. damit begründen will, daß er von Lamarck keine Notiz genommen und ihn „totgeschwiegen“ habe; eine „Pflicht“ zu sagen, daß und warum ihm Lamarck nichts zu bieten gehabt habe, wird Kohlbrugge für Goethe doch wohl nicht ernstlich fordern und alle Gegner Lamarcks für unwissenschaftlich zu halten, dürfte angesichts der damaligen und erst recht der heutigen Schicksale des Lamarckismus auch Kohlbrugge kaum wollen. Es sei nur daran erinnert, daß wir bei Goethe ja sogar Andeutungen finden, die dafür sprechen, daß er sich Neubildungen von Formen aus spontanen Keimesänderungen hervorgehend dachte, daß er also gerade auf dem Boden stand, von dem keine Brücke zu welcher Form des Lamarckismus auch immer hinüber führt.

Eine gänzliche Ablehnung des Lamarckismus fand aber gleichwohl damals nicht statt und dasjenige Werk, in dem, soweit mir die Literatur bekannt ist (möglicherweise gibt es noch andere Forscher jener Zeit, die auf lamarckistischem Boden standen); aber das bei weitem bekannteste Werk, in dem sich der Einfluß Lamarck's deutlich offenbart, ist eben Pander's und d'Alton's Vergleichende Osteologie der Säugetiere. In diesem Werke ist aber gleichzeitig eine so innige Verschmelzung mit der evolutionistischen Lehre Goethe's, Geoffroy's usw. vorhanden, daß es naturphilosophisch zu den seltsamsten literarischen Erscheinungen gehört. Indirekt ist demnach also hier, und wie ich glaube nur hier, eine Berührung Goethe's mit der lamarckistischen Gedankenwelt vorhanden, da sich Goethe ja eben die Quintessenz des Pander und d'Alton'schen Werkes in den eingangs thematisch aufgestellten Worten zu eigen macht.

3. Die Entstehungsgeschichte des Werkes.

Wenden wir uns nunmehr zu dem Werke von Pander und d'Alton, so haben wir zunächst die Entstehungsgeschichte des Werkes aufzuklären. Dies gibt uns Gelegenheit, einige Ausführungen zu berichtigen, die ein neuerer Kritiker (Kohlbrugge, l. c. pag. 48—51) zu diesem Werke und Goethe's Beziehungen zu ihm macht. Uns ist über die näheren Lebensumstände der beiden Verfasser Pander und d'Alton nicht viel mehr bekannt, als was Stieda und Ulrichs über sie in der Allgemeinen Deutschen Biographie und C. E. v. Baer in seiner fragmentarischen Biographie Cuviers (1897) veröffentlicht haben. Außerdem finden sich bisher nicht verwertete Angaben über sie in Walther's Nekrolog auf Döllinger (1841). Pander erscheint aus dem Baltenlande wie ein Meteor in Deutschland, um nach kurzem Aufenthalt für uns wieder

zu verschwinden. d'Alton bleibt Deutschland lange erhalten als Professor an der Universität Bonn. Bekannt sind sie zuerst durch die von ihnen und Döllinger gemeinsam angestellten Untersuchungen über die Entwicklung des Hühnchens geworden. Zu dieser Zeit war Pander 23, d'Alton 45 Jahre alt (1817). Sie unternahmen dann gemeinsam Reisen, um Material für ihr osteologisches Werk zu sammeln. d'Alton's Tiefurter Aufenthalt, der ihn Karl August's und Goethe's Kreise näher brachte, lag vor seiner Würzburger Zeit. Noch vor dem Jahre 1816 (Walther, pag. 84) war er nach Würzburg zu Döllinger gekommen. Später siedelte er sich in Bonn an, von wo aus er von 1822—1828 mit Goethe in einem interessanten Briefwechsel blieb Brastraneck (1874). d'Alton's wissenschaftliche Bedeutung ist, wie mir scheint, bisher verkannt worden. Es ist das, wie ich glaube, vor allem auf die Annahme zurückzuführen, daß er mit seiner hervorragenden Gabe zu zeichnen und zu stechen, an dem embryologischen Werk Pander's lediglich als „Zeichner“ mitgewirkt habe.

Diese Angabe findet sich bei Urlichs, Waldeyer und v. Baer (1897). Kohlbrugge übernimmt sie offenbar von letzterem (pag. 48): „Es verdient hervorgehoben zu werden, daß Pander sich vor Herausgabe des Werkes (der vergleichenden Osteologie) als Embryologe, d'Alton, ein Schützling des Herzogs von Weimar, als Zeichner einen Namen gemacht hatte.“ Und angesichts der vergleichenden Osteologie, dessen Text nach Ausweis der Titel nahezu zur Hälfte von d'Alton her stammt, fährt Kohlbrugge fort: „Deswegen nehme ich an, daß das Textliche hauptsächlich von Pander, die Zeichnungen von d'Alton's Hand stammen.“ Er nimmt dies an, um Teile des Textes, die ihm unwissenschaftlich erscheinen, von anderen, die er für wissenschaftlich hält, sondern zu können. Die Annahme, die dem zugrunde liegt, ist aber unrichtig. Inwieweit das Anrecht beider Verfasser auf bestimmte Teile des Textes in der vergleichenden Osteologie überhaupt noch zu sondern ist, werden wir weiterhin prüfen. Wichtig ist es dazu, die Legende zu zerstören, daß d'Alton in Würzburg nur als „Zeichner“ mitgewirkt habe. Es scheint beinahe so, als ob sich Kohlbrugge das Verhältnis so vorstellt, daß während eines einjährigen Zusammenarbeitens Pander mikroskopiert, d'Alton aber nur „gezeichnet“ habe — und das angesichts dieser Tafeln eines zum ersten Male aufzufassenden und wiederzugebenden Objektes von unerhörter Schwierigkeit. Selbst wenn d'Alton nur „gezeichnet“ hätte, so kann man bei Vertrautheit mit dem Wesen wissenschaftlicher Arbeit nicht verkennen, daß d'Alton einen solchen Atlas überhaupt nur zeichnen konnte, wenn er mit der wissenschaftlichen Beurteilung jeglicher Einzelheit durchaus vertraut war. Es ist sogar die Frage berechtigt, ob nicht Pander's Verdienste zu stark in den Vordergrund treten, wenn er allein als Verfasser des Werkes gilt. Er nennt selbst (1817, Einleitung) den Textteil des Tafelwerkes: „Die kurze Geschichte meiner, in Verbindung mit dem Herrn Professor Döllinger und Herrn d'Alton, gemachten Untersuchungen.“ Dagegen tritt d'Alton persönlich in diesem Werke nirgends hervor. Sein Name steht nicht einmal auf den Kupfertafeln. Dennoch erkennen wir ihn in dem Vorwort der Tafel-

erklärung sofort an der Weimarer Diktion. Hier heißt es: „Im Anbeginn unserer Untersuchungen war unser Plan kein geringerer, als der, eine Reihe von Abbildungen zu liefern, in welchen die allmähliche Entwicklung des Hühnchens im Ei vollständig dargestellt würde.“ Dies stimmt überein mit der Darstellung Walther's. Dieser sagt (l. c. pag. 84 ff.): „Döllinger hatte sich mit d'Alton zum Zwecke der Untersuchung und bildlichen Darstellung von Tierfötus aus allen Klassen der Wirbeltiere verbunden.“ Wenn auch der Wunsch, den begabten Illustrator heranzuziehen für Döllinger dabei vornehmlich maßgebend gewesen sein mag, so war das doch nicht der einzige Grund, denn es bedurfte dazu eines Mannes, der auch beobachten und präparieren konnte. In wie hohem Maße sich d'Alton dafür eignete, geht aus Walther's Zeugnis hervor, der ihn „einen eifrigen Naturforscher nennt, welcher zugleich ein trefflicher Kunstkenner und praktischer Künstler, Zeichner und Kupferstecher, dabei in Goethe's Ideen über Morphologie durch vieljährigen näheren Umgang mit jenem großen Denker eingeweiht war“. Als „geistreichen und gerne mitteilenden Kollegen“ bezeichnet er ihn dann, soweit ihr späteres persönliches Verhältnis in Bonn in Betracht kommt. Über die gemeinsame Tätigkeit der drei Forscher in Würzburg gibt uns Walther nun eingehenden Bericht, den ich hiermit der Vergessenheit entreißen möchte, nachdem er mir schon bei Gelegenheit meiner Untersuchungen über Döllinger (1915) bekannt geworden war. Wir ersehen erst aus dieser Stelle, wie gut Goethe unterrichtet war, wenn er sagte (Bd. VIII, pag. 224), daß d'Alton an den Untersuchungen über die Entwicklungsgeschichte des Hühnchens „so treulich teilgenommen“ — und wie Kohlbrugge's Berichtigung aufzufassen ist, mit der er (pag. 59, Anm. 92) Goethe folgendermaßen belehren will: „also auch hier wird nur der Zeichner d'Alton und nicht der Verfasser Pander genannt.“ Und zu Goethe's Worten, d'Alton habe treulich teilgenommen, fügt Kohlbrugge in Klammern hinzu „(er lieferte die Zeichnungen).“

Dabei muß uns schon eine einfache Überlegung sagen, daß d'Alton doch bereits 1 Jahr lang mit Döllinger gearbeitet hatte, als Pander erst hinkam und daß auch dann noch die geistige Leitung Döllinger's bei Pander genau wie bei d'Alton eine Rolle spielte. „Alle drei“ aber, sagt nun Walther, arbeiteten nun einmütig und gemeinsam ein ganzes Jahr hindurch. Sie befolgten den Grundsatz, nichts als entschiedene und sicher gestellte Tatsache anzuerkennen, was nicht alle vereint und jeder einzeln für sich oft beobachtet, und immer auf gleiche und unveränderliche Weise erfahren hatten. Täglich teilten sie einander ihre Beobachtungen, Ansichten, Entdeckungen, sowie Vorschläge zu neuen und vollkommeneren Arten der Forschung und Untersuchung mit, berichtigten gegenseitig Zweifel, Irrtümer und falsche Auffassungen. Obgleich Döllinger vermöge seiner Überlegenheit an Jahren und zugleich an Geist, Gelehrsamkeit und anatomischen Kenntnissen das Ganze der vereinten wissenschaftlichen Bestrebungen fortwährend leitete und an der Spitze des Unternehmens stand, so blieb doch auch jedem der beiden Mitarbeiter seine volle Freiheit der Forschung und des Urteils. Nicht leicht mag jemals sonst irgendwo ein solches einmütiges Triumvirat von eifrigen und unermüdeten Wahrheitsforschern, eine Art von Akademie in tieferer Bedeutung bestanden haben.“

Bedenken wir noch, daß Pander mit 22 Jahren nach Würzburg kam und dort promovieren wollte, so ist es nicht unwahrscheinlich, daß die beiden älteren (Döllinger war damals 46, d'Alton 44 Jahre alt) ihm die Darstellung des Gesamtergebnisses überließen. Pander's Ruhm wird dadurch nicht geschmälert, wenn man meint, daß d'Alton's Name so gut wie der Döllinger's auf dem Titelblatte

hätte stehen dürfen. Aus dem Vorwort der Tafelerklärung geht jedenfalls hervor, daß alle, unabhängig voneinander, aktenmäßig und protokollartig Zeichnungen über Zeichnungen angefertigt hatten. Aus ihnen wurden — wie das ja auch heute geschieht — die geeignetsten ausgewählt. Daß es die d'Alton's waren und daß er ihre endgültige Ausführung übernahm, darf der Anlaß nicht sein, ihm den einschränkenden und herabsetzenden Titel eines „Zeichners“ beizulegen.

Daß in dem späteren, gemeinsam verfaßten Werk die Tafeln ausschließlich Alton's Schöpfung sind, bedarf keines Beweises. Hinsichtlich des Textes wäre nach literarischem Brauch anzunehmen, daß die als „von Dr. E. d'Alton“ verfaßt bezeichneten Arbeiten auch von ihm herkommen, die aber, deren Titel die Bezeichnung „von Dr. Chr. Pander und Dr. E. d'Alton“ trägt, auch von beiden gemeinsam verfaßt sind. Hiernach wären die vier ersten Hefte (Über das Riesenfaultier 1821, Die Pachydermen 1821, Raubtiere 1822 und Wiederkäuer 1823) von d'Alton allein; die fünf folgenden (Nagetiere, I. Teil 1823, Allgemeine Bemerkungen usw. 1823, Nagetiere, II. Teil 1823, Vierhänder 1824, Zahnlose 1825) von beiden Verfassern. Es fragt sich nun, ob die späteren Abhandlungen etwa durch die Mitwirkung Pander's ein besonderes Gepräge erhalten haben; das ist aber in keiner Weise der Fall; insbesondere wird bei sorgfältiger Prüfung die Vermutung Kohlbrugges als nicht zutreffend befunden, daß Pander der wissenschaftliche Lamarckist, d'Alton der vom Supranaturalismus der Metamorphosenlehre unnebelte Dilettant gewesen sei. Denn träte das zu, so müßten die ersten vier Hefte sich von den späteren unterscheiden, was sie aber nicht tun. Ja, wir finden die nüchternen, lamarckistisch gefärbten Betrachtungen gerade mehr in der Raubtier- und Wiederkäuerlieferung, die von d'Alton allein sind, während wir ein Überwiegen der Metamorphosen- und Typenlehre gerade in den gemeinschaftlich mit Pander verfaßten späteren Teilen antreffen. Innerhalb dieser gemeinsam verfaßten Teile ist aber ferner keinerlei Disharmonie der Darstellung zu finden, etwa so, daß man daraus entnehmen könnte, Pander habe die „lamarckistischen“ Stellen, d'Alton die „mystischen“ geschrieben. Jede Abhandlung ist vielmehr so aus einem Guß und die erste vom Jahre 1821 stimmt in den Grundgedanken so wesentlich mit den späteren überein, daß entweder Pander von Anfang an entschiedenen Einfluß darauf genommen haben muß — oder daß er auf die Ausgestaltung der theoretischen Teile überhaupt keine Einwirkung ausgeübt hat. Eine dritte Möglichkeit wäre, daß beide Autoren durch ihre früheren gemeinschaftlichen Studien zu völliger Einheit in allen theoretischen Fragen gelangt wären, so daß d'Alton auch ohne Pander's Anwesenheit doch mit ihm harmonisch dachte und schrieb.

Eine vierte Möglichkeit endlich ist die, anzunehmen, daß sich Pander erst vom Jahre 1823 ab an den Untersuchungen beteiligte und auch dabei nur, insoweit es sich im speziellen Teil um die Beschreibungen von Knochen, also um die eigentliche Materialsammlung handelte. Diese letztere Ansicht möchte ich für die wahrscheinliche halten, weil sie die ganzen Verhältnisse am einfachsten erklärt. Erstlich ist diese Arbeitsteilung gerade die, die sich für den 51jährigen d'Alton und 29jährigen Pander als die natürlichste ergibt. Zweitens erklärt es sich dadurch, daß die ersten vier Lieferungen ohne Pander entstanden sind; sodann erklärt sich dadurch die stilistische Einheit in allen einleitenden, theoretischen Teilen; ihre Vergleichung mit dem Vorwort der Tafelerklärungen des Hühnchenwerkes ergibt ohne weiteres, daß alle genannten Arbeiten aus einer Feder geflossen sind. Endlich vor allem ergäbe sich die Erklärung für die gewiß auffällige, von Kohlbrugge gerügte Tatsache, daß Goethe den Namen Pander's nicht nennt. Denn wenn Pander, wie wir vermuten möchten, nur bei der Abfassung der speziellen Knochenbeschreibungen mitgewirkt hatte, so wird Goethe, der stets in enger Fühlung mit d'Alton blieb und ihn auch gelegentlich sprach, über diesen Sachverhalt unterrichtet gewesen sein. Der Brief d'Alton's an Goethe vom 16. August 1823 (Bratraneck) scheint das zu bestätigen; hier sagt er, die Goethe übersandte Lieferung (2. Teil der Nagetiere) möge „als Zeichen seines beharrlichen Fleißes“ angesehen werden. Bald darauf besuchte er Goethe in Weimar.

Damit fallen die Vermutungen Kohlbrugge's. Mit einiger Willkür führt er nämlich (pag. 49) die „mit der Abstammungslehre zusammenhängenden Gedanken in dem Nagetierheft auf „den Verfasser, nämlich Pander“, zurück. Ebenso spricht er von „dem Verfasser“ (pag. 51) des letzten Heftes (1825), in welchem sich ein stark supranaturalistischer Zug geltend macht. Beides ist doch wohl unberechtigt. Es sind beidemale „die Verfasser“ verantwortlich; wollte man aber einem von ihnen den Vorzug geben, so müßte dies nicht Pander, sondern d'Alton sein. Nach Kohlbrugge wäre es auch möglich, daß Goethe die Lieferungen über Raubtiere und Wiederkäuer deshalb nicht besprochen hätte und nur die über Faultiere, Pachydermen und Nagetiere, weil jene beiden, von ihm nicht besprochenen ihm zu lamarckistisch gewesen wären! Goethe hat aber auch diese nicht eingehend rezensierten Lieferungen trotzdem an mehreren Stellen seiner Werke erwähnt und gelobt (so im Bd. XII, pag. 146 und in den Annalen vom Jahre 1822, daß er durch dessen Pachydermen und Raub-

tiere „belehrt und erfreut wurde“). Kohlbrugge meint weiter, Goethe habe vielleicht nur solche Teile behandelt, die möglicherweise von d'Alton „seinem Schützling“ waren, „dem er die Ehre, das ganze Buch verfaßt zu haben, zuschrieb, während die anderen von Pander waren. Es liegt, wie wir gesehen haben, auch nicht die Spur eines Anhaltes dafür vor, anzunehmen, daß die Raubtiere und Wiederkäuer von einem „exakteren“ Forscher gewesen wären, als die übrigen Teile.

Kohlbrugge hebt hervor, daß über Pander's Leben fast nichts bekannt geworden sei (pag. 59, Anm. 93). „Sollte vielleicht Verbitterung ihn dazu gebracht haben, sich in die Einsamkeit (?) zurückzuziehen. Soviel wir wissen (Stieda), lebte und starb er nicht in der Einsamkeit, sondern an der Universität seines Heimatstaates Rußland. Soweit geht die tendenziöse Darstellung Kohlbrugge's. Worüber hätte denn Pander auch „verbittert“ sein sollen? Darüber, daß Döllinger dem 22jährigen die Schätze seines Geistes schenkte und ein Naturforscher wie d'Alton ihn unsterblich machte, dadurch daß er seinen Namen mit dem eigenen im Titel des schönsten osteologischen Werkes vereinigte, das wir besitzen?

Soviel über die Entstehungsgeschichte und die Autorenverhältnisse des Werkes. Wenden wir uns nun zu einer

4. Würdigung seines Inhaltes,

so wäre, was die Form anlangt, ein leichtes Unbehagen nicht zu verbergen. Es ist keine reine Freude, diese oft langatmigen, schwierig konstruierten, ja schwülstigen Sätze zu lesen, die zwischen formvollendeten und klaren Teilen stehen. Das Bestreben, den idealistisch-evolutionistischen Standpunkt mit dem realistisch-transformistischen zu vereinigen, führt nicht immer zu reinen Ergebnissen; bald tritt die eine, bald die andere Seite mehr hervor; das Ganze bekommt daher in fast all seinen Teilen etwas unsicher Schwankendes und erinnert dadurch lebhaft an die Alterswerke Geoffroy's. Um nur ein Beispiel zu nennen, so findet sich in der Abhandlung über die Wiederkäuer unmittelbar neben der Ansicht von der Umbildung durch äußere Verhältnisse die Idee des Balancements, vom Überschuß an Knochenmasse vertreten.

Gleichwohl läßt sich ein einheitlicher Standpunkt nicht verkennen, insofern vom ersten bis zum letzten Aufsatz hin eine lamarckistische Auffassung eingeschlossen wird in eine umfassendere idealistische. Es gelingt diese seltsame Synthese nur dadurch, daß zwischen der gesetzmäßigen Bildung der Formen und der Kontinuität des Stoffes

(Materie) ein Unterschied gemacht wird (bes. Allg. Bem., pag. 3, Sp. 1), und jene als unter Einwirkung des lamarckistischen Prinzipes stehend, diese im Sinne der Typuslehre aufgefaßt wird. Versuchen wir nun, uns die einzelnen Bestandteile dieser Lehren klar zu machen¹⁾.

1. Die Veränderlichkeit der Art und die Anlässe für ihre Veränderung. Dieses Prinzip wird ausdrücklich überall anerkannt mit einziger Ausnahme der Lieferung über die Zahnlosen; doch ist auch in dieser Abhandlung der Einfluß der Außenwelt auf die Umbildung der Organisation ausdrücklich anerkannt. Die Hauptquelle für unsere Beurteilung des Tatbestandes ist aber die Abhandlung über die Pachydermen und Raubtiere. Hier wird (Pachyd., pag. 1) die Konstanz der Art ausdrücklich abgelehnt. Historisch gefaßt wird (ibid.) erklärt, daß einst wirkliche Umbildung der Tiere durch äußere Verhältnisse vorgekommen sei. Die Mannigfaltigkeit der Spezies sei durch den „Standort“ entstanden und lasse sich auf wenige Spezies zurückführen (ibid.). Als Beweis wird auf die Domestikation zurückgegriffen und (Raubtiere, pag. 3) erklärt, daß wenn man überhaupt Veränderungen bei der Domestikation zugebe, so gleichzeitig alles andere über die Veränderung der Arten zugegeben sei. Später (Nagetiere, Bd. I, pag. 1) wird die Ansicht, daß der Organismus einen unveränderlichen, von der Außenwelt unabhängigen Typus der Bildung selbständig hervorzubringen vermöge, als gänzlich unzutreffend bezeichnet; das Gleiche endlich in dem theoretischen Abschnitt (Allg. Bem., pag. 5). Hier (Allg. Bem., pag. 3, Sp. 1) heißt es sogar, daß bei der Annahme einer Artenkonstanz nicht nur auf Erklärung ihrer mannigfachen Verschiedenheiten, sondern auch auf jeden Zweck einer Vergleichung verzichtet werde. Freilich finden sich nun auch wieder merkwürdige Einschränkungen, von denen die eine immerhin durch den Zusammenhang des Ganzen motiviert ist. Es wird nämlich (Pachyd., pag. 1) erklärt, daß bei aller Veränderung und Umbildung der Arten der Gattungscharakter unverändert erhalten bleibe; insofern sich zeigen wird, daß gerade im Gattungscharakter die Erscheinung des Typus gesehen wird, paßt diese Einschränkung zu der späteren idealistischen Wendung des Ganzen. Dagegen klingt eine andere Einschränkung so, als ob die Verfasser die Konstanz der Arten damit doch nicht gänzlich ablehnen wollten. Dort (Allg. Bem.,

1) Die in Klammern gesetzten Bezeichnungen geben abgekürzt die einzelnen Lieferungen des Werkes wieder. Ihre Titel und Jahreszahlen vgl. im Literaturnachweis. Man beachte, daß Riesenfaultiere, Pachydermen, Raubtiere und Wiederkäuer die früheren, Nagetiere I, Allg. Bem.; Nagetiere II, Vierhänder und Zahnlosen die späteren Lieferungen sind.

pag. 3, Sp. 2), wo wie an vielen anderen Stellen über den Einfluß der Ernährung auf den Organismus der Tiere gesprochen wird, heißt es: „Wir ersehen das zunächst aus der Veränderung, welche alle Tiere während ihres Wachstums erleiden, indem zwar die Art als gèzeugt betrachtet, die Rasse aber bei gleicher Ernährung dem klimatischen Einflusse zuerkannt werden muß.“ Das heißt natürlich nur, daß die Milieueinwirkungen lediglich zur Rassenbildung führen können, während für die Umbildung der Arten, wie wir gleich sehen werden, tiefer eingreifende Momente, d. h. Veränderung der Lebensweise und die „Neigung“ im Sinne Lamarck's anzunehmen sind. Dies übersieht Kohlbrugge, wenn er (pag. 50) gerade diese Stelle als Beweis für die supranaturalistisch-evolutionistische Gesinnung der Verfasser ansieht, oder daß diese eine Veränderlichkeit überhaupt nur innerhalb der Art zugelassen hätten (pag. 50). Dem widersprechen die oben angeführten Zeugnisse durchaus.

Als Ursache für die Umbildung der Formen wird ohne strengere systematische Scheidung zweierlei angenommen; einmal die Einwirkung der Umwelt, die aber von einer gewissen Intensität sein müsse. Denn es erleiden „die Tiere nur in dem Maße eine Umwandlung ihrer Gestalt, als die Veränderungen der äußerlichen Verhältnisse auch notwendig eine Veränderung der Lebensweise zur Folge haben“ (Raubtiere, pag. 3). Ähnlich auch Riesenfaultiere, pag. 10. Ebenfalls ohne Vermittlung des lamarckistischen Prinzipes ist die Einwirkung (Raubtiere, pag. 5) gedacht (die äußeren Erscheinungen wirken unmittelbar auf die organische Materie). Es ist dies ja die Art, in der Goffroy St. Hilaire die Einwirkungen des Monde ambiant gelten läßt. Daneben spielt nur aber der echte Lamarckismus eine große Rolle. Die Neigung bestimmt die Gestalt der Zähne (Raubtiere, pag. 5). Die Lebensweise wirkt auf die Organisation, diese auf die Lebensweise zurück (ibid.). Die Gestalt der Tiere geht aus der Lebensweise hervor, allmähliche Umbildung der Tiere durch Verbreitung in andere Klimata, infolge veränderter Lebensweise und infolge anderer Richtung ihrer Neigungen (Wiederkäuer, pag. 4). Furcht schafft den Stachelpanzer, Gefahr des Fallens den Wickelschwanz, Ausspreizung der Füße die Flughaut (Allg. Bem., pag. 3, Sp. 1). Nahrung ruft das Skelett hervor, da die Fraßwerkzeuge fest sein müssen (ibid., pag. 4, Sp. 2). Die Sinnesreize, die von den Gegenständen ausgehen, rufen die Sinnesorgane hervor (Zahnlose). Eine Fassung, die Goethe's Denken sehr gefällig gewesen sein mußte, findet sich Allg. Bem., pag. 2, Sp. 1, wo erläutert wird, wie äußere Einflüsse

auf Organismen anders als auf tote Körper wirken. Diese seien nur leidend, das Belebte aber, als Resultat allgemeiner und universeller Bedingungen, vermöge diesen Einflüssen entgegen zu wirken. Dieser Komplex von Gedanken schließt denn auch andere lamarckistische Lehren nicht aus; wenn sie auch spärlicher und zerstreuter auftreten, sind sie doch einwandfrei nachzuweisen. Die Tiere sind zweckmäßig gebaut, weil sich ihre Arten unter bestimmten Bedingungen entwickelt haben (Pachyd., pag. 1, Sp. 2). Wo eine Gattung lebt, kann die andere nicht leben (ibid., pag. 1). Wirkung von Gebrauch und Nichtgebrauch (Raubtiere, pag. 6). Erbliche Eigenschaften der Haustiere infolge veränderter Nahrung und Lebensweise (Nagetiere, Bd. I, pag. 4). Erblicher Übergang von Eindrücken (Zahnlose). Sogar von der Steigerung einer Ausartung durch Paarung solcher Tiere, die zur gleichen Ausartung hinneigen, wird (Raubtiere, pag. 4, Sp. 2) gesprochen. Man habe hierdurch „nach einigen Generationen die entlegensten Bildungen erzielt, und obschon die menschlichen Versuche zu dem unendlichen Fortbilden der Zeiten in keiner Vergleichung stehen, so zeugen sie doch gegen jene Beständigkeit organischer Formen“.

Die Verfasser erkennen stellenweise echte Phylogenese und die Bedeutung der Geologie und Paläontologie an. Die Umbildung der Tierwelt findet in steter ununterbrochener Folge der Entwicklung statt; man dürfe nicht behaupten, daß sich niemals eine Übergangsbildung werde auffinden lassen (Raubtiere, pag. 4). Die tierischen Skelette seien nicht stets in ihrem jetzigen Zustande gewesen (Nagetiere, Bd. I, pag. 2). Daß man nie fossile Menschenknochen finden werde, dürfe nicht (wie es z. B. Cuvier tut) behauptet werden, denn man dürfe sich nicht einbilden, daß man die Schichten der Erde wie die Häute einer Zwiebel abheben könne (Raubtiere, pag. 2). Wenn jede geologische Zeit ihre eigenen Arten gehabt habe, so sei das nur die Folge der jeweils herrschenden Milieuverhältnisse gewesen (Raubtiere, pag. 2). Der sibirische Elefant sei ein Mittelglied zwischen dem lebenden Elefanten und dem Mastodon; „Diese Folge der Umbildungen leitet uns auf eine frühere, verschiedene Gestalt dieser Tiere, wovon noch mehrere Eigentümlichkeiten des lebenden Elefanten zeugen (Pachyd., pag. 10). Das Riesenfaultier ist ein Vorfahre des heutigen Faultieres (Riesenfaultiere, pag. 1). Ganz modern sind (Pachyd., pag. 2) die Ansichten, daß alle lebenden Tiere in ihrer Ausbildung die Verhältnisse der untergegangenen Geschlechter in dem Grade übersteigen, als die untergegangenen Geschlechter von den lebenden Tieren

durch ihr Alter entfernter sind. Die Bildung der Gattungen sei der Bildung der Stadien eines Embryo zu vergleichen.

Hiermit ist dann aber auch der epigenetisch-transformistische Gedankenkreis erschöpft. Was sich hiervon noch findet, steht bereits an der Grenze des Evolutionistischen. Das Merkwürdige ist dabei das Unvermittelte beider Anschauungen. So wird in derselben Abhandlung, in der das Riesenfaultier als echte Stammform behandelt wird, das gleiche Tier als das „tausendfach von der Natur verworfene Urbild“ Buffons bezeichnet, das sich infolge inneren Unvermögens (Schwäche seiner Organisation [Cuvier]) nicht habe forterhalten können. In dem, wie wir gesehen haben, recht modern anmutenden Aufsatz über die Dickhäuter (pag. 3) wird der Elefant als „erster Versuch der Schöpfung“, eine Art „Embryo der Natur“ bezeichnet. Dann finden sich die echt evolutionistisch gedachten Äußerungen, daß das Maß der Umwandlungsfähigkeit durch „das Ganze“ bestimmt werde (Allg. Bem., Sp. 4). Die Idee des Ganzen sei ohne den Begriff der Metamorphose nicht zu fassen (Pachyd., pag. 2) und schließlich: Die Tiere seien nicht bloß als Naturprodukte, sondern auch als Naturzwecke zu betrachten (ebenfalls in dem Aufsatz über die Dickhäutigen, pag. 18).

Insofern sich der Typus in der Gattung ausdrücke, werden die zum Teil schon oben erwähnten Ansichten begreiflich, daß die Umbildung der Tiere nur innerhalb der Grenzen der Gattung stattfinde (Pachyd., pag. 1), daß sich der Gattungscharakter auch bei veränderten Milieuverhältnissen erhalte (Allg. Bem., pag. 2, Sp. 1). Endlich wird auch in diesen Zusammenhängen schon die Abhängigkeit der einzelnen Form nicht nur von den besonderen Umständen, sondern auch von einem allgemeineren Einfluß, der „Organisation“ überhaupt, gelehrt (Raubtiere, pag. 1 und 5), so daß im strengsten Sinne eigentlich keine Erklärung der Organisation aus Grundkräften denkbar sei, sondern nur eine Begreiflichmachung durch allgemeine Beziehungen der Dinge zueinander (was sich nahezu wörtlich in einer Rede Döllinger's findet). All diese uns zunächst widersinnig dünkenden Einschränkungen der ursprünglichen Lehre werden erst verständlich durch die Beziehungen, in die sie zu einem übergeordneten Gedankenkreis tritt.

2. Die Lehre vom „Gesamtorganismus“ und der ursprünglichen gleichzeitigen spezifischen Verschiedenheit der Organisation. Dieser Gedankenkreis würde uns zweifellos ganz fremd erscheinen, wenn wir nicht durch Schelling's Philosophie von der „Weltseele“ (1798) und Treviranus, von Schelling beeinflusste

Biologie (1802) eine Vorstellung von diesen Grundgedanken der damaligen Naturphilosophie hätten. Während sie sich aber sehr leicht mit dem rein idealistisch-evolutionistischen System Geoffroy's verschmelzen ließen, entstand durch ihre Amalgamierung mit den ganz heterogenen Elementen des Lamarckismus etwas Besonderes, das wir uns klar zu machen haben.

Ganz systematisch wird das Verhältnis bei Treviranus (Bd. I und III) dargestellt. Nach ihm ist (Bd. I, pag. 23) das Leben einmal gegeben in der Gleichförmigkeit der Erscheinungen, zweitens in den Folgen der zufälligen Einwirkungen der Außenwelt. Erstere umfaßt nur die vegetativen Vorgänge, letztere führen zur Bildung differenter Gestalten. Das Ganze, an dem beides bemerkbar wird, ist ein „grenzenloser Organismus“ (pag. 33 und 34); in dessen Bewegungen wird ein unveränderlicher Typus wahrgenommen, obwohl unter dem Einfluß der Objekte aufeinander nichts bleibend ist. Diese Voraussetzungen lassen sich nur dadurch vereinigen, daß man eine Grenze der zufälligen Einwirkungen annimmt (d. h. Konstanz der Gattungen), deren Überschreitung das Ganze in Frage stellen würde. Es wird nun bei Treviranus weiter unterschieden (pag. 68): 1. Der allgemeine Organismus = dem Universum; 2. das Reich der lebenden Organismen = einem Glied dieses allgemeinen Organismus; 3. die Individuen, die in verschiedenen, einander entgegengesetzten Formen des Lebens (Klassen, Ordnungen usw.) zur Erhaltung des Organismenreiches beizutragen haben. Lebenskraft und lebensfähige Materie werden in wechselseitiger Durchdringung angenommen und es wird als praktische Aufgabe nun die angesehen: „Die lebenden Organismen nach dem Beharrlichen, was man an ihnen anträte, klassifizieren, hierauf die ganze lebende Natur als einen einzigen großen Organismus betrachten und sehen, in welchen Verhältnissen die verschiedenen Klassen, Ordnungen und Gattungen, woraus derselbe zusammengesetzt ist, gegeneinander und gegen die leblose Natur stehen und nun in den Ruinen der Vorwelt den Veränderungen nachforschen, welche diese Verhältnisse und jener (Gesamt-) Organismus selber erlitten haben (pag. 105).

Es ist also ein genetischer Standpunkt, der gewählt wird, jedoch mit der einschränkenden Voraussetzung: daß eine Mannigfaltigkeit von Formen ursprünglich bereits den Ausgang für alle weitere Genese gebildet habe. Die Ansichten darüber, wie es zur Entstehung dieser ersten Mannigfaltigkeit gekommen sei und welchen Ablauf die weitere

Genese genommen habe, sind sehr lehrreich zu lesen; führt Treviranus doch eben diese Mannigfaltigkeit auf Urzeugungen zurück. Das erste Produkt dieser Urzeugungen seien zoophytenartige Wesen gewesen (Treviranus, Bd. II, pag. 264 ff.), unter ihnen auch die „Urformen“ der Säugetiere, der Vögel, überhaupt der höheren Tiere, bei denen dann die geschlechtliche Fortpflanzung eingetreten sei. Gelegentlich läßt Treviranus indes auch noch Frösche und Kröten aus faulenden Substanzen, wenigstens indirekt entstehen (vgl. Bd. II, pag. 375). Aus diesen einfacheren „Urformen“ sind dann die höheren Organismen hervorgegangen (Bd. III, pag. 225). Alle höheren Organismen sind von diesen niederen durch allmähliche Entwicklung während der geologischen Perioden entstanden. „Viele Wesen haben die Katastrophen überlebt und sind gestorben, weil die Arten, zu welchen sie gehörten, den Kreislauf ihres Daseins vollendet haben und in andere Gattungen übergegangen sind.“

Eine verwandte Auffassung, wenigstens hinsichtlich der ursprünglichen gleichzeitigen Mannigfaltigkeit finden wir bei dem Jenaer Botaniker Voigt. Dieser hielt die Erzeugung von Tieren aus Fäulnis für so gesichert, daß es nicht mehr notwendig sei, sie durch Diskussion oder Experimente zu beweisen (1817, pag. 419); doch bestritt er die Entstehung von Flöhen aus Urin (ibid., pag. 426). Auch er ging von ursprünglicher gleichzeitiger Mannigfaltigkeit dieser Urzeugungen aus und ließ die „Schöpfung“ bis zu den Familien herunter stattfinden. Aus diesen Familien (pag. 516 ff.) seien dann die Gattungen und Spezies, teils durch innere, teils durch äußere Einflüsse hervorgegangen. Sämtliche Pecora z. B. müßten im Ursprung, nämlich der Abstammung, mehr und zwar vollständige Zähne gehabt haben; auch die Zahl der Finger müsse fünf betragen haben. Voigt nimmt auch weitere, noch heute wirksame Umbildungen an, doch vermöchten diese nur innerhalb der Art zur Rassenbildung zu führen. Eine gegenwärtig noch stattfindende Umbildung der Arten lehnt er ab, besonders scharf alle lamarckistischen Vorstellungen (pag. 494). Wichtig ist, daß auch bei Voigt die Zweiteilung in Form und Materie angenommen und hierbei ausdrücklich an Aristoteles erinnert wird (pag. 475).

Von diesen Wüsten der Naturphilosophie halten sich Pander und d'Alton wenigstens insoweit fern, als daß sie sich auf die Fragen der Urzeugung und der Kategorien, bis zu denen etwa die Schöpfung heruntergegangen sei, gar nicht einlassen. Ihnen genügt der „Gesamtorganismus“ und eine mit ihm und in ihm ursprünglich gegebene gleichzeitige spezifische Verschiedenheit der Formen als Voraussetzung.

Ein zweiter Unterschied ist dann der, daß sie diese ursprüngliche Verschiedenheit nicht schlechthin als Naturprodukt, etwa wie Treviranus und Voigt, ansehen — denn warum wären gewisse zoophytische Urformen gerade die Urformen der Säugetiere geworden? — daß sie vielmehr die Gesetze, die heute die Umbildungen beherrschen, d. h. nach ihrer Annahme die lamarckistischen, auch seit jeher als wirksam ansehen. Betrachten wir die Zeugnisse des Textes zunächst daraufhin, so finden wir, daß von der „ersten und innersten Gemeinschaft aller Wesen“ die Rede ist. Die Erde wird als ein „Organ des Weltorganismus“ angesehen. Ganz wie bei Kant (§ 80) ist vom „mütterlichen Schoß der Erde“ die Rede (Allg. Bem., pag. 1). Das „ursprüngliche, universale Leben wird vorausgesetzt“. Gelegentlich (Zahnlose) wird diesem dann auch als „höchste Sublimierung die Idee des höchsten Wesens“ untergeschoben.

Zwischen der Beurteilung des „Lebens“ und der „Gestalt“ wird nun weiterhin stets scharf und klar unterschieden. Die z. B. von Voigt offen vertretene scholastische Unterscheidung von Form und Materie (s. o.) wird auch hier (z. B. Allg. Bem., pag. 3, Sp. 1 und Raubtiere, pag. 5) durchgeführt. Das Leben, die Bewegung wird zwar zeitlich vom Organismus bestimmt, ist aber keineswegs von ihm ausgehend, noch für immer durch ihn beschränkt und unterhalten (Allg. Bem., pag. 2, Sp. 1). Und hier treffen wir nun auf einen Grundzug, der allen naturphilosophischen Systemen jener Zeit (bei Pander und d'Alton so gut wie bei Geoffroy, Schelling, Treviranus, Voigt und Goethe) eigentümlich ist und den wir uns nicht fest genug einprägen können, wenn wir uns über den Unterschied zwischen jener Epoche und der unsrigen klar werden wollen: So wie zwischen Materie und Form, zwischen Bewegung und Gestalt, so wird auch unterschieden zwischen Abstammung und Verwandtschaft. Abstammung bezieht sich auf die Reproduktionskraft (Wiederkäuer, — Allg. Bem., pag. 3 — Zahnlose, Riesenfaultiere, Sp. 3 und 4 usw.). Sie verkörpert nur das „gemeinsame Prinzip des Lebens“. Ihr, d. h. der „Reproduktionskraft“, „dem vegetativen Leben“ fällt die Erhaltung der steten inneren Gleichheit zu (vgl. auch Raubtiere, pag. 3). Daher gibt es in allem Vergleichbaren eine gewisse innere Gleichheit (Allg. Bem., pag. 1, Sp. 2), die sich auf das funktionell, physiologisch Gleiche bezieht und allerdings an einer einzigen Stelle (Pachyd., pag. 2, Sp. 1) ebenfalls als „Verwandtschaft“ bezeichnet wird.

Im übrigen aber bezeichnet „Verwandtschaft“ durchweg ein rein formales, die Ähnlichkeit der Gestalten bezeichnendes Verhältnis; und während wir heute die Verwandtschaft durch die Abstammung zu erklären und auf sie allein zu begründen angeleitet worden sind — gab es für jene Zeit Verwandtschaft trotz gemeinsamer Abstammung (vgl. vor allem Riesenfaultiere, pag. 10), d. h. die „stete innere Gleichheit“ galt damals mehr für die vegetativen Funktionen, war mehr physiologisch-funktionell gedacht, z. B. also die Nahrungsaufnahme und Lebensweise der Nagetiere, während mit dieser Lebensweise eine große körperliche Verschiedenheit verbunden sein konnte. Innerhalb dieser Verschiedenheiten — also z. B. im mannigfachen Bau der Nagetiere — traten nun die Ähnlichkeiten auf und diese hießen „verwandt“, nicht weil die Nagetiere alle von einem Prorodentier abstammten, sondern weil alle Nagetiercharaktere als durch „ursprüngliche simultane Metamorphose“ des Typus hervorgebracht galten. Auf diesen historisch wichtigen Unterschied hat meines Wissens zuerst Rauther (1910, pag. 102/103) hingewiesen. Er hebt besonders hervor, daß „Verwandtschaft“ im heutigen Sinne die Übereinstimmungen in der Organisation nur in den generellsten Charakteren fordert, während im Gegenteil die damalige Morphologie die Ähnlichkeiten in allen Teilen forderte und bei allen Tieren in gleicher Weise voraussetzte. Daher Geoffroy St. Hilaire's Gesetz der Analogien (daß jeder Teil bei allen Tieren vorkomme) und der Konnexionen (daß alle Teile ein unveränderliches Verhältnis zueinander hätten). Daher seine Ansicht, daß es einen gemeinsamen Bauplan für Mollusken und Wirbeltiere geben könne. — Sobald wir hier und in ähnlichen Fällen unser Prinzip der gemeinsamen Abstammung als zugrunde liegend ansehen wollten — würden wir jedes Verständnis für die damaligen Bestrebungen verlieren. So entspricht es gerade jener Anschauung völlig, wenn bei den großen Verschiedenheiten der Nagetiere (Nagetiere, Bd. II, pag. 2, Sp. 1) das „einigende Band“ in den Abweichungen gesehen wird, also in dem, was wir heute eine „Anpassungsreihe“ nennen würden; das dagegen was uns als das einigende Band erscheint, die gemeinsame Abstammung, wurde damals lediglich als Äußerung der Reproduktionskraft angesehen.

Die „Gestalt“ galt also als etwas vom Lebensprozeß Gesondertes. Sie war (Allg. Bem., pag. 2, Sp. 2) „nach ewigen und unveränderlichen Gesetzen“ einer unendlichen Harmonie vorausbestimmt und bedungen. Infolge dieser Bedingungen ist sie nicht als vollendet und für alle Zeiten gleich geschaffen. Sie unterliegt dem Begriff der Verwandtschaft (=

dem Symbol für die Umbildung der Formen) wird aber nicht umfaßt von der Beziehung auf gemeinsame Abstammung (= dem gemeinsamen Prinzip des Lebens). Sie (die Gestalt) verändert sich unter der Wirkung des „Bildungstriebes“ und durch die Lebensweise. „Die Richtung der Neigungen und die Richtung des Bildungstriebes ihrer Entwicklung laufen einander parallel.

So führt die Frage nach der Gestalt der Tiere und ihrer Verwandtschaft auf den Begriff der Metamorphose zurück, der wenigstens bei Pander und d'Alton stets nur im Sinne der „simultanen generellen Metamorphose“ (vergleichend-anatomische Metamorphose). Dies dunkle Gebiet soll hier nicht betreten werden; es möge die Feststellung genügen, daß sie ein im wesentlichen geistig-intuitiv angeschauter ideeller Akt war und weit entfernt davon, eine reale Umbildung zu bezeichnen. Ihr Wesen findet sich in dem vorliegenden Werke sehr gut dahin erläutert (Raubtiere, pag. 6), daß ihre Idee es ermögliche im verschieden Scheinenden das Gleiche, im gleich Scheinenden das Verschiedene, in getrennter Erscheinung eine innere Verbindung wahrzunehmen, in welcher ein Mannigfaltiges als ein einziges Ganzes aufgefaßt wird.

5. Erklärung der Textstelle.

Damit reichen wir unserem Ausgang die Hand und sehen uns in der Lage, jenes dunkle Wort von der „ursprünglichen gleichzeitigen Verschiedenheit“ und der „inneren, ursprünglichen Gemeinsamkeit“ klarer zu erfassen. „Ursprünglich“ und „gleichzeitig“ ist nicht etwa, wie man meinen möchte, eine willkürliche Zusammenstellung; es ist im Gegenteil vielmehr gleichsam der *Terminus technicus*, der im Pander und d'Alton'schen Werke für die Kennzeichnung dieser Beziehungen zwischen „allgemeinem Organismus“ und der „simultan“ in ihm vorhandenen Mannigfaltigkeit besteht. Wir betonten schon eingangs die Übereinstimmung zwischen den Gedanken und Ausdrücken hier und bei Kant (§ 80). Auch dort spricht Kant vom „Mutterschoß der Erde, die eben aus ihrem chaotischen Zustande herausging „(gleichsam als ein großes Tier)“ und nun nach und nach immer zweckmäßiger Wesen, zuletzt die konstanten Arten erzeugt habe. Durch solche Annahmen, — die Kant freilich nicht im Ernste vertritt, sondern nur hypothetisch ausführt und auch dann noch für ungenügend erachtet — will er ja den Weg zeigen, wie man dazu kommen könnte, die Zweckmäßigkeit der Natur zu erklären, wenn nicht die Fragestellung an sich mit dem Vermögen der menschlichen Urteilskraft überhaupt unvereinbar

wäre. Es ist daher nicht unwahrscheinlich, daß die Sätze bei Kant (pag. 299) zum Vorbilde der von Pander und d'Alton gewählten Ausdrucksweise gedient haben. Es werden uns nunmehr die Worte die Goethe übernommen hat deutlicher als vorher sein, ganz abgesehen davon, daß die Verfasser sie ja selbst gründlich erläutern. Sie lauten (Allgem. Bemerk. Spalte 2):

„Wie jedes individuelle Leben nur aus dem universellen (Leben) der Natur zu erklären und das Besondere im Allgemeinen begründet ist, auch jeder tierische Organismus als ein Abbild des gesamten Weltorganismus erscheint: so muß sich auch an dieser inneren und ursprünglichen Gemeinschaft aller Organisation, die Verschiedenheit derselben aus den notwendigen Beziehungsverhältnissen zur Außenwelt erklären lassen.“

D. h. nun gewiß nichts anderes als: alle individuellen Gestalten haben etwas Gemeinsames; ihre spezielle Organisation steht mit der Organisation des „gesamten Weltorganismus“ in innerer und ursprünglicher Gemeinschaft. — Dies deutet hin auf die Gemeinsamkeiten, die für die Reproduktionskraft, das vegetative Leben, das Leben als Prozeß in allen Organismen bestehen. Aber trotz dieser inneren und ursprünglichen Gemeinsamkeit besteht an ihr doch eine Verschiedenheit, die aus den Beziehungen zur Außenwelt erklärbar sein muß. Um das zu können, ist neben der Gemeinsamkeit des Lebens etwas Weiteres notwendig anzunehmen. Es heißt weiter:

„Wie wir eine gewisse innere Gleichheit in allem Vergleichbaren als notwendig vorausgesetzt, so haben wir auch eine ursprüngliche gleichzeitige Verschiedenheit und eine fortschreitende Umbildung der Tiere anerkannt: so daß unsere Forschung nun dahin gerichtet sein muß, „die Grenzen beider, der anfänglichen Verschiedenheit wie der fortwährenden Verwandlungen zu ermessen“. weshalb wir vor allem das Verhältnis der organischen Geschöpfe zur Außenwelt zu erwägen haben.“

Hier ist zunächst auffällig, daß offenbar ein Zitat gegeben wird. (Die Grenzen beider — ermessen.) Woher es stammt, war mir nicht möglich festzustellen; doch zeigt es soviel, daß 1. die ursprüngliche gleichzeitige Verschiedenheit und 2. die fortschreitende Umbildung als zwei voneinander verschiedene Faktoren der naturphilosophischen Erklärung angesehen werden. „Inwieweit — so könnte man den Sinn wiedergeben — kommt die Verschiedenheit der Tiere auf Rechnung einer fortschreitenden Umbildung und inwieweit ist sie primär bereits gegeben? Die Antwort wird von Pander und d'Alton auf den folgenden Spalten in

recht verschnörkelter Weise gegeben, bis auf pag. 3, Spalte 2 das verhältnismäßig klare Resultat in dem schon oben vielfach wiedergegebenen Sinne auftritt: Ursprünglich gegeben ist eine Reihe von Differenzen, d. h. also ursprünglich vorhandene Organisationen mit Differenzen zwischen einander. Diese typisch verschiedenen Organisationen besitzen hinsichtlich ihrer Ernährung ein spezifisches Wahlvermögen. Die Einwirkung der Nahrung vor allem, dann die Einwirkung der Außenwelt verändere die Neigungen der Tiere und hierdurch entstehe durch „Mittelglieder“ in notwendiger Folge die Ordnung der Geschlechter und Arten.

Es sei dabei bemerkt, daß ich dieser seltsamen Vorstellung vom unmittelbaren Einfluß der Ernährung auf die Entstehung von somatischen und psychischen Verschiedenheiten in dieser Abhandlung nicht gedacht habe. Sie bildet noch einen besonderen Komplex innerhalb der Erklärungsprinzipien der damaligen Naturphilosophie. Sie taucht schon als uraltes Motiv in den ältesten naturphilosophischen Schriften der Griechen auf; (vgl. Heidel, *Antecedents of Greek corpuscular Theories*. Harvard studies in classical philology, Vol. XXII, 1911) Blut z. B. war hiernach den Griechen eine Mischung von Wasser und erdigen Bestandteilen; und Wasser war nach der Bodenbeschaffenheit verschieden, wie es die Gewässer der Quellen und die Pflanzen zeigen, die durch die Nahrungsflüssigkeit ihre Verschiedenheit erwerben. Auch Tiere gestalten sich durch den Genuß bestimmter Nahrung um. Ihre Organe besitzen Wahlfähigkeit aus der ernährenden Flüssigkeit das Gleiche anzuziehen, während das ungleich Gewordene abströmt. — Diese Gedanken der Volksmedizin und Volksphysiologie wurden später von den Kosmogonisten übernommen, die den Kosmos leben ließen, wie einen Organismus. Hierdurch werden die kosmogonistischen Vorstellungen von der Bedeutung des Wassers, der Mischung, der Poren, der Anathymiasis (Atmung) verständlicher. Auf welchen Wegen sie sich fortgepflanzt haben, vermag ich nicht zu sagen. Sie finden sich bei Geoffroy St. Hilaire in seinem Gesetz des „Soi pour Soi“ in den *Etudes progressives* 1835 als wesentliches Prinzip für die Erklärung der Entstehung des Neuen durch Einwirkung der Umwelt.

Wir können hier Halt machen; denn nicht der Verfolgung der verschlungenen Pfade naturphilosophischer Verworrenheiten war unsere Aufgabe, sondern die Erklärung eines uns bisher unerklärt erscheinenden Wortes Goethe's. Wir können nach dem Ausgeführten nun wohl sehen, daß es der Kenntnis der zeitgenössischen Vorstellungen bedarf, um jenen oben auf pag. 671 zitierten Satz zu erklären. Weder darf

man, wie geschehen, diesen Satz schlechthin im darwinistisch-lamarckistischen Sinne umdeuten — noch darf man ihn, wie es Kohlbrugge tut, — als supranaturalistisch-mystisch abtun. Man muß ihn zunächst einmal verstehen; wie er zu beurteilen ist, ist dann eine weitere Frage. Zwei Schwierigkeiten haben sich nun dem Verständnis vor allem in den Weg gestellt. Die erste ist eine rein äußerliche; es ist das Semicolon, das scheinbar die Hauptgliederung des Satzes liefert. Dieser Schein wird noch verstärkt durch das „dagegen“, was unmittelbar folgt. Auf diese Interpunktion hatte sich Kossmann gestützt und war zu einer falschen Erklärung gelangt, indem er in der ersten Hälfte des Satzes die Typuslehre, im zweiten Teil die Metamorphosenlehre ausgedrückt sehen wollte, die zur ursprünglich gleichzeitigen Verschiedenheit und unaufhaltsam fortschreitenden Umbildung führe.

Die zweite Schwierigkeit, deren Lösung Kossmann ebenfalls nicht gelungen ist, ist die, daß scheinbar die „Verschiedenheit der Gestalten“ im ersten Teil des Satzes, die „ursprüngliche gleichzeitige Verschiedenheit“, und „die Umbildung“ im zweiten Teil — alles das Gleiche bedeuten — sei es, daß wir es mit Haeckel als transformistisch, oder mit anderen als ideell im Sinne der Metamorphose auffassen wollen. In Wirklichkeit sind es aber zweierlei, oder sogar dreierlei Dinge, die in Betracht kommen, nämlich 1. die Konstatierung, daß zwischen der Gestalt der Tiere und der Außenwelt eine andere Beziehung besteht, als zwischen der Gestalt der Tiere und der Grundlage aller Organisation; 2. der Hinweis auf die ursprünglich gleichzeitig gegebenen Differenzen im Sinne der simultanen Metamorphose und 3. die echt lamarckistisch aufzufassende Umänderung dieser gegebenen Organisationen. Kossmann hat, indem er jede genetische Bedeutung aus dem Satze tilgen will, den Sinn nicht deuten können.

Aber auch darin irrte er, daß er den Anfang rein idealistisch deuten wollte. Fragen wir wiederum: Wem liegt die Gemeinschaft zum Grunde? — so kennen wir jetzt die Antwort, nämlich: Der Gestalt der Tiere; und in Beziehung worauf besteht die Gemeinschaft? — so hatten wir gesehen, mit dem „Weltorganismus“, endlich worin besteht sie? — so antworten wir: in den von der Reproduktionskraft abhängigen allgemeinsten Lebensfunktionen. Hier ist also eben gerade vom „Typus“ nicht die Rede, wie Kossmann geglaubt hatte; es ist überhaupt nichts Morphologisches, woran hier gedacht wird, wie es fälschlich auch in Haeckel's Formulierung (eine . . . Gemeinschaft liegt aller Organisation zugrunde) zum Ausdruck kommt. Es ist vielmehr die lediglich dynamische, funktionelle, physiologische Einheit der

sich äußernden Reproduktionskraft, die alle Organismen vereinigt und kontinuierlich voneinander abstammen läßt (s. oben pag. 689) und nur insofern liegt eine realgenetische Auffassung vor. Wir können also zusammenfassend nunmehr den Goethe'schen Satz interpretieren. Wir werden dazu die Hauptgliederung an die Stelle setzen, wo es heißt „und man darf daher“. Dann haben wir zwei Glieder, deren jedes aus zwei Positionen besteht. Die zwei Positionen des ersten Gliedes sagen aus, was wir an jeder individuellen Gestalt zu unterscheiden haben, gleichsam den Befund, nämlich etwas ihr mit allen Gestalten Gemeinsames und etwas ihr allein Eigenes (Materie und Form). Im zweiten Gliede folgt dann gleichsam die Deutung des Befundes, wiederum aus zwei Positionen bestehend, von denen die erste das primär (idealistisch) Gegebene, die zweite das sekundär Gewordene (lamarckistisch) unterscheidet. So würde also der berühmte Goethe'sche Satz lauten:

Eine innere und ursprüngliche Gemeinschaft aller Organisation [mit dem Weltorganismus] liegt [allen individuellen Gestalten] zum Grunde; die Verschiedenheit der Gestalten dagegen entspringt aus den notwendigen Beziehungsverhältnissen zur Außenwelt. — (und) Man darf daher eine [durch simultane Metamorphose entstanden gedachte] ursprüngliche [und] gleichzeitig (e) [vorhandene] Verschiedenheit und eine unaufhaltsam fortschreitende Umbildung mit Recht annehmen, um die ebenso konstanten [durch Verwandtschaft von den ursprünglich vorhandenen Verschiedenheiten her] als [durch die Einwirkung der Außenwelt und die Neigungen der Tiere hervorgerufenen] abweichenden Erscheinungen begreifen zu können.

Hierbei ist alles zur Ergänzung und Erklärung eingefügt in [] eckige, das aus dem Goethe'schen Text Ausgeschiedene in () runde Klammern gesetzt. Hiermit ist nicht nur die Goethe'sche Stelle erklärt, sondern darüber hinaus auch nachgewiesen, worin im Grunde das Unharmonische dieser Beurteilung beruht.

Nehmen wir die Fassung im Werke von Pander und d'Alton zum Ausgang, so liegt das uns Unbefriedigende weniger in den naturphilosophischen Gedanken selbst, als in ihrer Verquickung mit dem genetischen Prinzip. Denn sowohl die erste Position als die vierte ist genetisch gedacht und zwar die erste in dem vagen Sinne der Schelling'schen Philosophie von der Weltseele, die letzte im Sinne der Lamarck'schen Philosophie zoologique. Die zweite und dritte Position dagegen ist im Sinne der Typuslehre Goethe's und Geoffroy's gedacht und das Ganze dadurch zu einem Monstrum von „Erklärung“

geworden. Sie ist ein Musterbeispiel für die falsche Naturerklärung, die durch Kant schon für die damalige Zeit und durch Schopenhauer weiterhin für spätere Zeiten unmöglich gemacht worden ist, wonach die Physik der Natur und die Metaphysik der Natur zwei gänzlich voneinander getrennte Gebiete zu bilden haben; oder, wie es Schopenhauer ausdrückt: „die Ätiologie der Natur und die Philosophie der Natur tun einander nie Abbruch, sondern gehen nebeneinander her, denselben Gegenstand aus verschiedenem Gesichtspunkt betrachtend.“ Diese Grenze verwischt zu haben, kann man der Naturphilosophie jener Zeit nicht etwa grundsätzlich zum Vorwurf machen, unbeschadet von Verstößen im einzelnen, wie etwa in den Alterswerken Geoffroy's. Wofern die Naturphilosophie nämlich konsequent in ihrem idealistischen Deutungsprinzip blieb, also nicht ins realgenetische Gebiet hinübertrat, ist sie uns nur unverständlich, nicht falsch. Denn mit Recht sagt Spemann (1915, pag. 67), daß jener Zeit nicht etwa das „erlösende Wort“ gefehlt habe, um Deszendenz und reale Umbildung der Formen anzunehmen; nahezu alle Materialien dazu waren vorhanden, aber die Art zu denken, war eine uns kaum noch begreifliche. Oder wie es Goethe dem Famulus Wagner durch Faust eröffnen läßt: „Die Zeiten der Vergangenheit sind uns ein Buch mit sieben Siegeln.“

Wohl aber kann man einem Werke, wie dem hier besprochenen, diesen Vorwurf machen. Die Grenzüberschreitung liegt zunächst schon auf dem engeren genetischen Gebiet. Lassen wir einmal den Lamarckismus als „Ätiologie“ der Natur gelten (was er damals noch weniger, als in seiner heutigen Form ist), so ist zweifellos die Urzeugung und die Entstehung der Urformen für die einzelnen Klassen und Gattungen von „Zoophyten“ aus, die die Verfasser von Treviranus herübernehmen, keine Ätiologie mehr. Vor allem aber wird der Typus und die Metamorphose in die ganze Deutung hineingezogen und diese lediglich geistig angeschauten Zustände (Typus) und Veränderungen (Metamorphose) in Verbindung mit realer Umbildung und Abstammung gebracht. Wenn Kant, Linné und andere die Schöpfung bis zu den Arten hinunterreichen lassen und nur Rassenbildungen innerhalb der Art annehmen, so ist das konsequent; wenn aber Pander und d'Alton Schöpfungen von Urbildern annehmen und diesen Klasse- oder Ordnungs- oder Gattungscharakter beilegen, um daneben dann Inkonstanz der Art als allgemeines Prinzip zu lehren, so ist das für unser Urteil eine unerträgliche Verirrung.

Schluß.

Wie steht nun Goethe's Naturauffassung dazu? Wir haben zwar die Erklärung des Wortsinnes der Stelle aus ihrer Quelle heraus versucht, aber bezeichnend ist es, daß Goethe das eigentlich störende Element, nämlich den Lamarckismus, in seiner Rezension ebensowenig erwähnt, wie er ihn an dieser Stelle etwa besonders betont. Wie die ganze Stelle hier lautet, bietet sie zwar Dunkelheiten, aber wenn wir die „innere und ursprüngliche Gemeinschaft aller Organisation, die zum Grunde liegt“, erst einmal interpretiert haben, so entspricht sie im wesentlichen dem Standpunkt, den Goethe in der Morphologie überhaupt stets eingenommen hat. Grade die „unaufhaltsam fortschreitende Umbildung“ ist in dem Zusammenhang, in dem die ganze Stelle bei Goethe steht, keineswegs mehr so zwingend lamarckistisch, wie im Original bei Pander und d'Alton. Denn die Umbildungen, die Goethe in seiner Rezension „das Nagetier“ erleiden läßt, sind alles andere eher, als real gedachte, auseinander abgeleitete Stufen einer sich ändernden Organisation. Insofern ist die ganze Stelle bei Goethe völlig im Geiste seiner idealistischen Betrachtung der Natur geblieben; und wenn sie auch nicht homogen ist, so enthält sie doch keine störende Grenzüberschreitung, da sie den Ausdruck der „unaufhaltsam fortschreitenden Umbildung“ für den Kenner des Originals nicht im Sinne des Originals, jedenfalls nicht klar und eindeutig in diesem Sinne verwendet.

Indem Kossmann nur die Goethe'sche Rezension allein ins Auge faßte, ohne auf die rezensierte Schrift selbst zurückzugehen, ist es erklärlich, daß er den offenbaren Doppelsinn der Stelle verkannte und sie rein idealistisch-evolutionistisch deutete. Andererseits würden wir keinen Anlaß haben, Kohlbrugge zu widersprechen, wenn er sich auf die Feststellung dieser Tatsache beschränkt und versucht hätte, sie aus dem ganzen Wesen Goethes als notwendig zu erklären. Keine böswillige Unterdrückung oder gleichgültige Ablehnung des lamarckistischen Prinzipes lag hierin. Wie hätte er sonst wohl gerade diesen Satz zitieren können, der ihn — um in Kohlbrugge's Gedankenrichtung zu bleiben — verraten mußte! Der Lamarckismus bedeutete für ihn aber niemals etwas, er hätte nach seiner Denkweise kaum einen Sinn damit verbinden können. So las er aus der Originalschrift eigentlich etwas ganz anderes heraus, als was darin steht; denn vom Gebilde des Nagetiers, das hin- und herschwankt und durch die Elemente zum Biber, zur Springmaus, zum Eichhörnchen wird, steht bei Pander und d'Alton nichts. So hat er auch diesen Satz von den

Umwandlungen in seinem Sinne verstanden, freilich ohne verhindern zu können, daß grade dadurch das Element, das ihm sonst fremd war, in seine Definition hineingekommen ist.

Es wäre verlockend, von hier aus auf die auch heute noch nicht eindeutig entschiedene Frage einzugehen, wie Goethe die Beziehungen der Organismen zueinander aufgefaßt hat. Wie sehr man darüber zweierlei Ansicht sein kann, lehrt ein belangreiches Beispiel. Ein Jahr nach dem Erscheinen der Rezension Goethe's erschien eine Dissertation von Volborth (1825), in der Pander und d'Alton's Ansichten über die Umwandlung der Tiere als irrtümlich bezeichnet wurden. Als Motto hatte er seiner Dissertation aber Goethe's Zeilen vorangesetzt: „Alle Gestalten sind ähnlich“ usw. Dieses Wort, in dem man also damals alles andere eher, als transformistische Gedanken ausgedrückt sehen wollte, wurde ja in späteren Zeiten vielfach gerade als reiner Ausdruck darwinistischer Ideen aufgefaßt. Ich möchte es aber hier an den gegebenen kurzen Andeutungen genügen lassen, um so eher, als eine Untersuchung, die ich dieser Frage gewidmet habe, unter Berücksichtigung der umfangreichen, bis zur Gegenwart reichenden Literatur in anderem Zusammenhange in hoffentlich nicht zu ferner Zeit vorgelegt werden kann.

Würzburg, 9. April 1918.

Literatur.

1817. Pander, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des Hühnchens im Ei. Würzburg.
 1821. D'Alton, Das Riesenfaultier *Bradypus giganteus*, abgebildet, beschrieben und mit den verwandten Geschlechtern verglichen. Bonn, 7 Tafeln.
 1821. Ders., Die Skelette der Pachydermen, abgebildet, beschrieben und verglichen. 12 Tafeln.
 1822. Ders., Die Skelette der Raubtiere. abgebildet und verglichen. 8 Tafeln.
 1823. Ders., Die Skelette der Wiederkäuer, abgebildet und verglichen. 8 Tafeln.
 1823. Pander und D'Alton, Die Skelette der Nagetiere I, abgebildet und verglichen. 8 Tafeln.
 1823. Dies., Allgemeine Bemerkungen über die Einwirkung äußerer Einflüsse auf die organische Entwicklung der Tiere.
 1823. Dies., Die Skelette der Nagetiere II, abgebildet und verglichen. 10 Tafeln.
 1824. Dies., Die Skelette der Vierhänder, abgebildet und verglichen. 8 Tafeln.
 1825. Dies., Die Skelette der zahnlosen Tiere, abgebildet und verglichen. 8 Tafeln.
-

1749. Buffon, Oeuvres complètes (Nouvelle édition, Paris 1825. Die Ausgabe von 1749—1788, nach der meist zitiert wird, habe ich nicht erhalten können).
1786. Vicq d'Azyr, Oeuvres etc., Tome IV (Zahl des Bandes auf dem gebundenen Exemplar „V“). Première Section: Discours sur l'Anatomie. Paris 1805.
1790. Kant, Kritik der Urteilskraft. Hrsg. mit einer Einl. vers. usw. von Dr. Karl Vorländer, 3. Aufl. Leipzig 1902.
1798. Schelling, Von der Weltseele. Hamburg, Perthes.
1795. Erasmus Darwin, Zoonomie oder Gesetze des organischen Lebens (in 5 Abteilungen). 2. Abteil. Deutsch von Brandis. Hannover.
1802. Treviranus, Biologie oder Philosophie der lebenden Natur. 6 Bände. Göttingen.
1809. Lamarck, Philosophie zoologique. — Nouvelle Édition par Charles Martins. 2 Bände. Paris 1873.
1815. Blumenbach, Handbuch der vergleichenden Anatomie, 2. verbesserte und vermehrte Auflage. Göttingen.
1817. F. S. Voigt, Grundzüge der Naturgeschichte als Geschichte der Entstehung und weiteren Ausbildung der Naturkörper. Frankfurt a. M., Brömmer.
1818. E. Geoffroy St. Hilaire, Philosophie anatomique etc. Paris.
1824. Goethe, Die Skelette der Nagetiere. Weimarer Ausgabe. II. Abt., Bd. VIII, pag. 246.
1825. Volborth, De Bobus uro, arni et caffro. Dissert. inaug. zootom. Berolini.
1830. Geoffroy St. Hilaire, Principes de Philosophie zoologique. Paris.
1831. Ders., Sur le degré d'influence du monde ambiant pour modifier les formes animales etc. Mémoires de l'Acad. des Sciences, Bd. XII. Jahrgangnummer des Bandes 1833.
1832. Cuvier, Eloge de M. de Lamarck. Ibid., Bd. XIII, pag. I—XXXI. Jahrgangnummer 1835.
1835. Geoffroy St. Hilaire, Études progressives d'un naturaliste. Paris.
1841. Walther, Rede zum Andenken an Ignaz Döllinger. München.
1855. Oscar Schmidt, Die Entwicklung der vergleichenden Anatomie. Jena, Frommann.
1871. Ders., War Goethe ein Darwinianer? Gratz.
1874. E. Haeckel, Natürliche Schöpfungsgeschichte, 5. Aufl.
1875. Waldeyer, Über Karl Ernst v. Baer und seine Bedeutung für die Naturwissenschaft. Rede auf der 50. Vers. deutsch. Naturf. u. Ärzte München. Amtl. Bericht.
1877. Kossmann, War Goethe ein Mitbegründer der Deszendenztheorie? Heidelberg.
1882. E. Haeckel, Die Naturanschauung von Darwin, Goethe und Lamarck. Vortrag auf der 55. Vers. deutscher Naturf. u. Ärzte Eisenach.
1897. v. Baer, Lebensgeschichte Cuvier's, herausgeg. von L. Stieda, Archiv für Anthropologie, Bd. XXIV.
1911. Heidel. Antecedents of Greek corpuscular Theories. Harvard Studies in classical philology, Vol. XXII.
1912. Max Rauther, Über den Begriff der Verwandtschaft. Kritische und historische Betrachtung. Zool. Jahrb. Festschrift für Spengel.

- 702 Wilhelm Lubosch, Über Pander und D'Altons Vergleichende Osteologie usw.
1913. Kohlbrugge, Historisch-kritische Studien über Goethe als Naturforscher. Würzburg, Kabitzsch.
1913. L. Plate, Selektionsprinzip und Probleme der Artbildung. Leipzig, Engel-
~~mann~~
1915. Lubosch, Über den Würzburger Anatomen Ignaz Döllinger, eingeleitet und abgeschlossen durch Erörterungen über Schopenhauers Evolutionismus. IV. Jahrb. der Schopenhauergesellschaft.
1915. Spemann, Zur Geschichte und Kritik des Begriffes der Homologie. Allgem. Biologie in „Kultur der Gegenwart“, 3. Teil. Leipzig, Reclam.
- ? Urlichs, Artikel „d'Alton“ in der Allgemeinen Deutschen Biographie.
- ? Stieda, Artikel „Pander“. Ebenda.
-

Subfossile Flechten.

Von **Rutger Sernander.**

(Mit 7 Abbildungen im Text.)

Von der Entstehungsweise der außerordentlich interessanten biologischen Gruppe, die die Flechten unter den Askomyzeten bilden, wissen wir äußerst wenig. Und leider scheinen auch nicht große Aussichten vorhanden zu sein, auf dem direkt historischen Wege, d. h. durch die paläontologischen Denkmäler, sei es hierüber, sei es über die allgemeine Rolle der Flechten in der vorzeitigen Pflanzenwelt genaue Aufschlüsse zu gewinnen.

Sowohl Phytopaläontologen als auch Lichenologen pflegen dies als eine Tatsache darzustellen.

So sagt Schenk 1869 in seiner bekannten kritischen Behandlung: „Die fossilen Pflanzenreste“, pag. 16, nur: „Von ... den Flechten ... sind aus dem Tertiär einige wenige Reste beschrieben, zum Teil allerdings sehr problematischer Natur“, und in Zittel's Handbuch desselben Jahres geben Schimper-Schenk folgende Zusammenfassung der bis dahin bekanntgewordenen Funde:

„Von fossilen Flechten sind nur äußerst wenige Spuren aus der Tertiärzeit bekannt, aus älteren Epochen gar keine. Die weniger tertiären Flechtenreste rühren entweder von Laub- oder Astflechten her und sind im Bernstein eingeschlossen (*Parmelia*, *Sphaerophoron*, *Cladonia*, *Ramalina*, *Cornicularia*)¹⁾, oder es sind den Baumrinden in den Ligniten aufsitzende Krustenflechten (*Graphis*, *Opegrapha*, *Lecidea*, *Pyrenula*). Eine Artbestimmung dieser meistens sehr fragmentarischen Überreste ist kaum zulässig.

In der Braunkohle der Wetterau ist neuerdings von Dr. Geyler eine mit Apothecien versehene *Parmelia* aufgefunden worden, welche an *P. saxatilis* oder *P. conspersa* erinnert.“

Fünfstück (pag. 49) verhält sich als Lichenolog besonders gegen die Bernsteinfunde sehr skeptisch, indem er sich auf Krempelhuber 1867, pag. 431—432 stützend, sagt: „An fossilen Flechten sind nur

1) S. Göppert, Über die Bernsteinflora.

einige wenige Reste bekannt: *Ramalinites lacerus* (Braun) und *Verrucarites geonthraxis* (Göppert) aus der obersten Abteilung der Triasformation, eine *Opegrapha* aus der Kreide bei Aix la Chapelle.“

Unter den Lichenologen betrachtet nur Lindsay sowohl die schon entdeckten wie die noch zu erwartenden Funde fossiler Flechten optimistischer, und doch scheint er nicht Göppert's Bernsteinarbeiten zu kennen. Er scheut sich nicht, einige Funde aus älteren Perioden (z. B. Dawson's aus „the Laurentian period“ und Brogniart's aus dem Karbon) gutzuheißen, deren Flechtennatur man heutzutage wohl kaum wird unangefochten lassen, und sagt (pag. 160): „Considering that, as was pointed out by Brogniart, Fossil Algae and Fungi occur in the Carboniferous Flora, and considering, moreover, how much more likely it is that Lichens should be preserved in the fossil state than perishable Algae and Fungi, it is not a little remarkable that the occurrence of Fossil Lichens at all is scarcely realised by palaeontologists.“

Ich lasse es dahingestellt, ob man nicht eigentlich den Bernsteinfunden Göppert's¹⁾ einen viel größeren Wert beimessen müßte; jedenfalls sind, auch wenn man diesen bemerkenswerten Bestand mitzählt, die bisherigen Funde der älteren Formationen schlecht und gering an der Zahl.

Der bekannteste der bisherigen außerordentlich seltenen subfossilen, d. h. quartären Flechtenfunde scheint der von *Cladina rangiferina* (L.) koll. in der Kulturschicht von Schussenried in Schwaben aus der La Madeleinezeit zu sein, der schon 1866 von Keller an das Athenaeum berichtet wurde.

Welche Kenntnis besitzen wir von der Fossilifizierungsfähigkeit der rezenten Flechtenvegetation, und steht dieselbe zu der ausgesprochenen Armut der bekannten fossilen in Beziehung?

Schimper ist der Ansicht, daß die Hauptursache, weshalb Flechten nicht fossil erhalten bleiben, in der Tatsache zu suchen sei, daß sie in so geringem Umfange von Bäumen und Steinen herunterfallen. Er sagt hierüber 1869, pag. 145:

„Si l'on ne rencontre pas de Lichens fossiles dans les dépôts qui renferment d'autres végétaux terrestres, c'est probablement pas la même raison qui a empêché la conservation des plantes herbacées. Les Lichens sont fixés sur leur substratum et ne se détachent pas périodiquement

1) Leider sind nur wenige derselben abgebildet, und eine dieser Abbildungen (Göppert und Behrendt 1845, Tab. VI, Fig. 22) stellt sogar keine fossile Flechte dar, sondern ist eine Umzeichnung von Meyer's erster Tafel: der oberste „*Cornicularia lanata*“-Ast von *Parmelia stygia*.

comme les feuilles des arbres. Si l'on examine les feuilles qui couvrent en automne le sol d'une forêt, ou qui, entraînées par le vent ou des Cours d'eau, ont été jetées dans des étangs et des lacs ou elles ne sont ensevelies sous la vase, on n'y trouvera que très-accidentellement mêlés des fragments de Lichens."

Jedenfalls erwähnt Schimper hier einen wichtigen Grund für die Seltenheit der fossilen Flechten. Aber er unterschätzt offenbar die Menge der Strauch- und Laubflechten, die der Trift unterworfen werden. Wie ich in meiner Verbreitungsbiologie nachgewiesen habe, sind dieselben jedoch sehr zahlreich, teils in gewissen Arten der Windtrift, teils in der lokalen Meerestrift. Nach einem Platzregen kann z. B. der Boden gewisser Waldtypen voll von epiphytischen Strauchflechten sein, und für eine Menge Arten, z. B. *Alectoria jubata* (L.), *A. sarmentosa* (Ach.), *Ramalina reticulata* (Krpplhbr.) unter den Rindenflechten, und *Cladinae*, *Cetrariae* usw. unter den Bodenflechten erfolgt die Ausbreitung zum durchaus überwiegenden Teile durch Fragmentation, d. h. größere oder kleinere Stücke des Thallus treiben als Trift umher.

Die ausschlaggebende Ursache der Seltenheit fossiler Flechten ist wohl doch ihre mangelhafte Widerstandsfähigkeit gegen Zerfallen und Verfaulen, was ja auch Schimper (a. a. O. pag. 145) erwähnt:

„Une autre cause qui peut encore en partie expliquer leur absence, c'est que, ainsi que leurs proches parents les Champignons, ces plantes, unigement formées de cellules, ne résistent pas à la décomposition et sont détruites avant que la vase ou le sable qui les recouvre sous les eaux où elles ont été charriées, soit assez durci pour en conserver l'empreinte."

Soweit sich meine Erfahrung aus der nordischen Natur erstreckt, zerfallen und verfaulen denn auch die allermeisten, wenn auch nicht alle Flechten nach dem Tode sehr schnell.

Ich nehme als Beispiel *Alectoria jubata* (L.) (schwedisch: manlav) und ihr Verhalten in den Nadelwäldern von Nordschweden. Sie bedeckt hier gewaltige Gebiete mit ihrem schwarzen Mantel. Linné's berühmte „*sylva atra*“ ist ein solches von dieser Mähnenflechte eingehülltes *pinetum cladinosum*. In seiner *Flora lapponica*, pag. 346 beschreibt er diesen Wald folgendermaßen:

„Est sylva vasta, quae undique distinguit Lapponiam sylvestrem ab adjacentibus provinciis, in qua raro vel rarius habitant aliqui homines, et haec sylva constat terra sterilissima, tecta niveo isto Lichene rangiferino et obsita densis arboribus, e quibus dependet hic barbatus nigerque Lichen. Cum prima vice intrarem Lapponum regionem et

pervenerim ad sylvas hasce atras, atras ob densitatem arborum, magis atras vero ob barbas istas nigras, quibus quasi tegebantur, et adhuc magis speciosas ob terram substratam Lichene albo nivis instar tectam, fere obstupui facile intelligens me longe aliam, quam cui adsuetus eram, intraturum terram."

Einem Fremden ist es nicht leicht möglich, sich eine Vorstellung von der Quantität dieser *Alectoria*-Festons zu machen. Bei Sturm, in oder nach regnerischem oder feuchtem Wetter zerreißt das bei Anfeuchtung spröde Sprossensystem der *Alectoria* in Fetzen, die nicht nur von Baum zu Baum fliegen (Sernander 1901, pag. 113), sondern auch haufenweise zu Boden fallen. Es ist aber auffällig, wie schnell sie hier verschwinden, und ein Stückchen tiefer im Moos- und Flechten-teppich sieht man keine Spur von ihnen.

Diese Vergänglichkeit der Flechten sieht man am deutlichsten bei der Abholzung. Nach einem Wintertrieb in einem flechtenreichen Walde ist alles ganz schwarzbraun von der die am Boden liegenden kleinen Zweige und Triebe bedeckenden *Alectoria*. Wann die *Alectoria* wegen veränderter Lebensbedingungen stirbt und der Zerfall also beginnen kann, weiß ich nicht, aber in Anbetracht der Tatsache, daß Jumelle (Fünfstück, pag. 38) bei gewissen Flechten eine etwa 3 Monate dauernde Resistenz gegen einen schädlichen Faktor, den des Ausdörrens, festgestellt hat, wird wohl der Tod eintreten, sobald diese Frist nach dem Holzschlag verstrichen ist. Schon im Herbst ist jedoch *Alectoria* nicht nur vollständig tot, sondern auch größtenteils aschgrau und zerfällt bei Berührung in kleine Stückchen. Im nächsten Sommer ist sie verschwunden.

Im Wasser halten sich Stücke der Strauch- und Laubflechten gewöhnlich so lange schwimmend, bis sie gelatinös werden und äußerst leicht zerfließen. Und wenn sie in wiedererkennbarem Zustande wirklich in die Bodenablagerungen gelangen sollten, droht ihnen eine schnell verlaufende Dekomposition. Von den an Rinden auftretenden Krustenflechten werde ich später reden.

Die Voraussetzung dafür, daß Flechten — wir sprechen hier nicht von Krustenflechten an Rinde — mit der Trift in erkennbarem Zustande in unsere Sedimente gelangen sollten, ist daher sehr gering.

Es bleibt also noch übrig, ihre Rolle in sedentären Gebilden zu erforschen.

In den Kalkschlamm, der später zu Kalktuff erstarrt, müßten mit dem Winde oder durch fließendes Gewässer von den umstehenden Bäumen Flechten gelangen und Abdrücke hinterlassen können, wenn

die Bildung der Ablagerungen, was ich (Sernander, Svenska kalktuffer) in vielen Fällen nachgewiesen habe, einigermaßen schnell verläuft. Leider hat man in der Gegenwart, wenigstens im Norden, so äußerst selten Gelegenheit, den Kalktuff in der Entstehung zu beobachten. Und über die Möglichkeit, daß sich Flechten aus der Mutterformation der organogenen Kalktuffe als Fossilien einbetteten, können wir uns aus demselben Grunde in diesem Zusammenhange nicht äußern.

Über den Bernstein als Umhüller von Flechten müssen ja die Harzflüsse unserer Nadelwälder einige Winke geben können. Ein direkt positives Zeugnis ist folgender Ausspruch von Conwentz, pag. 100: „Im Kindaer Revier in Östergötland war ein Fichtenstamm durch Baumschlag verletzt und zeigte infolgedessen starken Harzfluß. An mehreren Stellen hatten sich schraubenähnliche Stücke gebildet, und in einem derselben bemerkte ich folgende Pflanzenreste, welche zum Teil oder auch ganz von Harz umgeben waren: Nadeln von *Picea excelsa* Lk., Nadeln und männliche Blüten von *Pinus silvestris* L., ferner Blätter von *Vaccinium Myrtillus* L. und von *Betula*, sowie mehrere Laubmoose und Lichenen.“

Erhalten sich Flechten in dem Rohhumus und den Torfschichten der Jetztzeit?

Es ist, wie schon angedeutet, auffallend, wie schnell Flechten aus der Förna¹⁾ verschwinden, die allmählich zur Humus- eventuell zur Rohhumusschicht wird. Im Rohhumus, in dem unterirdische Pflanzenorgane und Moose einen großen Bestandteil bilden, findet man nie Reste von Flechten. Nur unter reinen alten Beständen dichter und hoher Laubflechten, wie *Cetraria islandica* (L.) v. *platyna* (Ach.), *Cladina rangiferina* (L.), *Cl. alpestris* (L.) und einigen anderen kann man eine einige Zentimeter mächtige Rohhumus- oder Firna-Schicht aus gelatinösen Stückchen sukzessive absterbender Basalteile dieser Flechten gebildet finden.

Über die Erscheinungen im Torf werde ich gleich sprechen.

* * *

Im folgenden bespreche ich einige Funde subfossiler Flechten aus postglazialen Ablagerungen des Nordens, zunächst um zu zeigen, daß die Flechten tatsächlich in größerem Umfange, als man bisher angenommen hat, fossil werden können, und dann aber auch, um darauf aufmerksam zu machen, wo solche Funde zu suchen und welche biologischen und systematischen Gruppen zu erwarten sind.

1) Vgl. Sernander, 1918, Pflanzenteile.

Cladina rangiferina (L.).

In der Entwicklung der oligotrophen Assoziationen unserer Hochmoore findet ein eigentümlicher Prozeß von durchgreifender Bedeutung statt, den ich aufgedeckt und *Regeneration* (Sernander 1909, L. von Post und Sernander 1910) benannt habe. Die progressive, von kräftiger Torfbildung begleitete Entwicklung schließt mit einer durch *Calluna* und Strauchflechten ausgezeichneten Heide ab. Unter derselben hört die Zunahme des Torfs auf. Doch wird dieses Klimaxstadium nicht auf größeren zusammenhängenden Flächen überall gleichzeitig erreicht. Zerstreute Partien fahren fort, durch Torfbildung in die Höhe zu steigen. Infolgedessen werden dieselben gewisse Heidepartien umschließen, die jetzt, nachdem sie früher aus der Umgebung emporragende Bulten gewesen sind, in Vertiefungen, Schlenken, verwandelt werden; diese werden sich nun wegen der minimalen Durchlässigkeit des *Sphagnum*-Torfs mit Regen- und Schmelzwasser füllen, und dieses tötet die Reiser und Flechten der Heidevegetation, an deren Stelle nun torfbildende *Sphagneta* hineingelangen. Es ist dies die *Regeneration*, die jetzt eintritt. Diese *Sphagneta* entwickeln sich progressiv, bis das Heidestadium wieder erreicht ist. Infolge des Zuwachses der benachbarten Bulten verwandeln sie sich, wenn ihre Zeit kommt, wieder in Schlenken; diese regenerieren, und somit verläuft die Entwicklung im Kreise. Als Folge dieser Entwicklung wird der Hochmoortorf eine linsenförmige Struktur, nämlich von *Sphagnum*-Torflinsen, aufweisen, die durch Heidetorfränder voneinander getrennt sind.

So bestehen dichte, reine Bestände von *Cladina rangiferina* als charakteristische Elemente in diesen Heidemooren. Es ist eine augenfällige von Elias Fries (1826, pag. 22) aus den småländischen Torfmooren unter dem Namen *f. stygia* beschriebene Modifikation, die sich durch äußerst grobe und lange Sprossen auszeichnet, welche ihr Vitalitätsmaximum erreichen, wenn sich die Schlenken als solche zu entwickeln beginnen. Ich habe in den Moorschlenken von Südwest-Närke (Sernander 1907, pag. 150, woselbst ich die Morphologie und Anatomie dieser Modifikation beschrieben) lebende Sprossenachsen von 42 cm Länge gemessen. Der *Cladina*-Bestand dringt nach unten in einen Rohhumus von einigen Zentimetern Mächtigkeit, bestehend aus mit den Muttersprossen zusammenhängenden toten Partien und losen Sprossenstückchen: „*inferne mortificato-atram alboguttatam usque dum in torfam abeat*“ (Fries, a. a. O.). Sobald die Schlenken eine gewisse Tiefe erreicht haben, sinkt jedoch der *Cladina*-Bestand in dem sich

immer mehr ansammelnden Wasser in sich zusammen, wozu auch noch der Schneedruck kommt. Sie werden nun von torfbildenden *Sphagneta* bedeckt, und die *Cladina*-Reste werden als lokale Entwicklungsform des zwei Schlenkentorflinsen voneinander trennenden Heidetorfs daliegen.

Diese *Cladina rangiferina*-Reste, einen *Cladina*-Torf möchte man sagen, habe ich subfossil, wenn auch nicht in besonders alten Schichten, gefunden. Sie sind nämlich in subatlantischem *Sphagnum*-Torf gar nicht so selten. Schon im Sommer 1905, als ich als

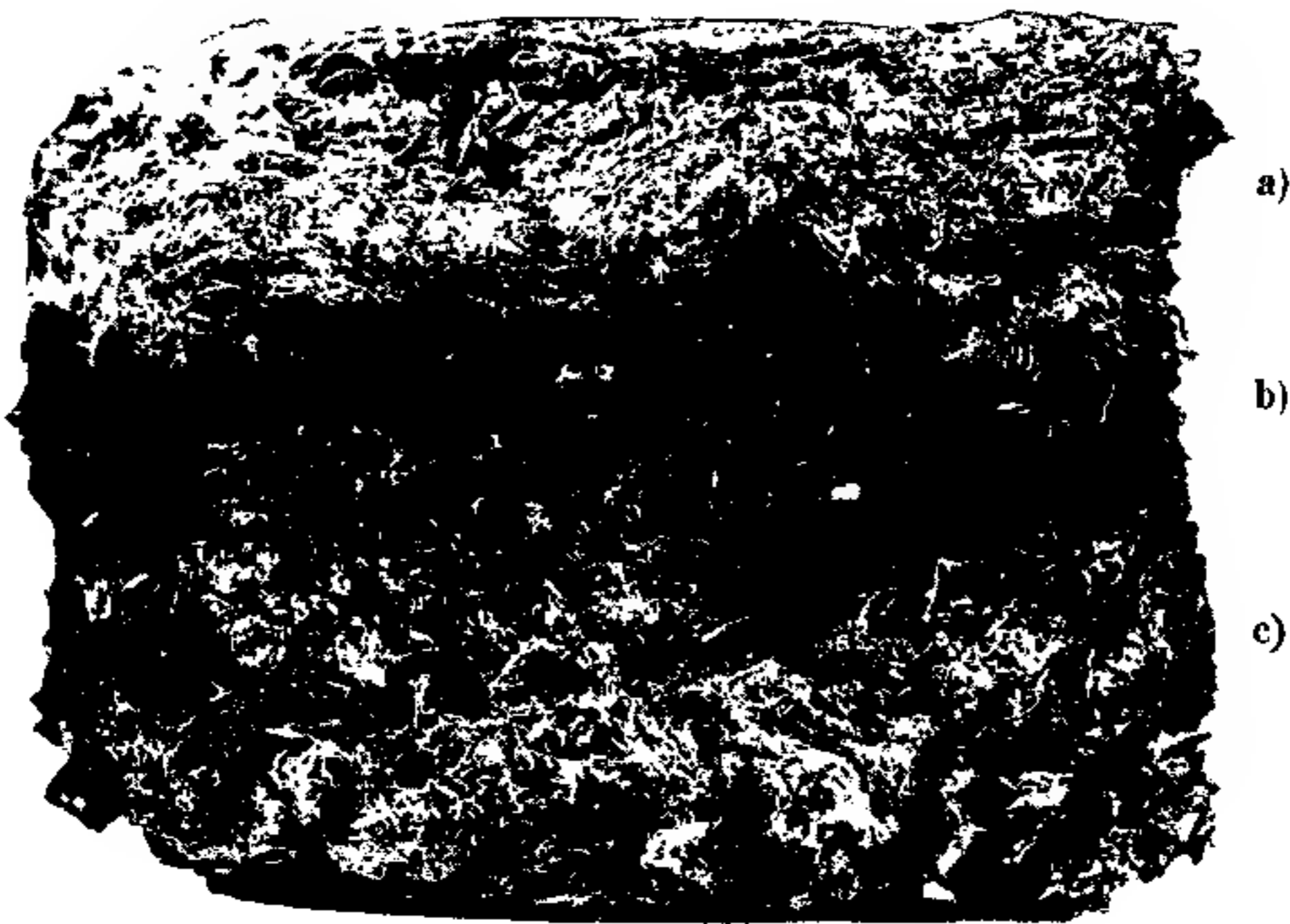


Fig. 1. Schnitt durch subatlantischen regenerativen *Sphagnum*-Torf aus dem Vidfasta-Moore, Närke. — a) Progressiver *Sphagnum*-Torf, in den schon *Cladina rangiferina* (L.) hineingekommen ist. b) Heide-Torf als reiner *Cladina*-Torf ausgebildet. c) Progressiver *Sphagnum*-Torf, aus der Schlenke, die oben aus dem *Cladina*-Torf entstanden ist, ausgebildet. — Vergr. 1:1. Inga Öhrwall foto.

Leiter der Torfmoorkommission des Schwedischen Geologischen Untersuchungsdepartements Gelegenheit hatte, den Verlauf der Regeneration zu ermitteln, fand ich — und E. Haglund — diese Erscheinung im Mosjömoor, Närke, und später in den Mooren der Umgegend von Porla, Närke, sowie im Moor Örs mossen, Uppland, und Stormossen, Edhem, Västergötland (Sernander 1908, pag. 212). Fig. 1 zeigt eine schöne Linse aus dem Vidfastmoor bei Porla.

Die *Cladina*-Fragmente können ein Paar Zentimeter lang sein und sind ganz kohlschwarz. Was erhalten ist, das ist der dichte innere Medullarzylinder. Die nach derselben Seite gekehrten Podetienspitzen,

die Dicke der Sprossen usw. beweisen, daß hier *Cladina rangiferina* vorliegt.

Cetraria islandica (L.) Ach. v. *platyna* (Ach.).

Auch die Isländerflechte kann in derselben Weise wie die Rentierflechte erhalten bleiben, obgleich ich sie bisher nur subrezent gefunden habe.

In dem Heidemoor des Högmossen (Närke, Borla, 29. Juni 1909) hatte ein großer Bestand von *Cetraria islandica* v. *platyna* folgende Erscheinungen aufzuweisen: der Bestand war sehr dicht, üppig und hoch gewachsen. Im Inneren desselben fanden sich abgestorbene Reste von *Calluna*, *Cladina rangiferina* und *Oxycoccus*, welche die *Cetraria* bei ihrer Verbreitung getötet hatte; vereinzelte lebende *Cladinae* durchbrechen den Bestand, und im Inneren desselben erblickte man vereinzelte Sprossen von *Oxycoccus*. Unter dem Bestande lag eine sehr weiche Masse von zerteilten *Cetrariae* in weißen — blaßbraunen, 1–5 mm langen Sprossenstückchen mit spärlichen Hapteren. Das Ganze ruhte auf *Sphagnum-Calluna*-Torf.

Der Bestand lag jetzt tiefer als das umgebende Heidemoor, das also Zeit gehabt, höher zu wachsen, als der wegen der allmählichen Zersetzung der darunterliegenden Partie auf demselben Standpunkt gebliebene und als Schlenkenbildner dienende *Cetraria*-Bestand. Die Natur der Schlenke als Sammlerin von Wasser und Schnee begann jetzt auch auf den *Cetraria*-Bestand ihren Einfluß zu üben, und an einem Punkte war derselbe denn auch unregelmäßig ganz durcheinandergeworfen. Über einer solchen Partie hatte die Regeneration von *Sphagnum balticum* Russen und *Sph. rubellum* Will. eingesetzt. Unter der 10 cm mächtigen *Sphagnum*-Decke lag eine 4 cm dicke Masse von derselben Struktur und Zusammensetzung, wie sie der danebenliegende eben beschriebene *Cetraria*-Rohhumus besaß.

Peltigera canina (L.).

In einem Aufsätze über die jämtländischen Kalktuffe 1890 konnte ich den ersten Fund einer Flechte aus dem Quartär von Nordeuropa melden: *Peltigera canina*¹⁾ aus dem Filstaer Kalktuffen, einer, wie

1) Es liegt jedoch die Möglichkeit vor, daß wir es mit *Peltigera scabra* Th. Fr. zu tun haben. Die Oberfläche des Abdrucks ist nämlich sozusagen chagriniert. Um nach Kollodiumabdrücken entscheiden zu können, ob diese Chagriniierung durch die eigentümlichen Wucherungen an der Oberfläche der *P. scabra* verursacht sind, ist jedoch die Kalktuffsubstanz zu grobkörnig.

ich später gezeigt habe, atlantischen Bildung. Es war ein schöner und gut erhaltener Abdruck der Oberseite eines Thalluslappens (Fig. 2) in der als Amblystegium-Tuff ausgebildeten Bodenschicht; später habe ich in derselben einen großen Bestand von Amblystegium turgescens (P. Jens.) Lindb. inkrustiert gefunden (Sernander 1916, Taf. IV). Offenbar hatte Peltigera in dem Amblystegium-Sumpf gelebt, der unmittelbar nach dem Zurückweichen des Eissees den Uferkies bedeckte.



Fig. 2. Abdruck der Oberseite eines Thalluslappens von *Peltigera canina* (L.). — Filsta, atlantischer Kalktuff. — Vergr. 1:1. Inga Öhrwall foto.

Bald darauf machte man einen ähnlichen Fund in einem norwegischen Kalktuff. Bei Leine in Gudbrandsdalen fand Blytt (1892) den Thalluslappen einer *Peltigera canina* in einer Kalktuffschicht von einer Flora, deren charakteristisches Fossil die Kiefer ist. Wahrscheinlich ist sie auch hier sedentär, und in der Bodenschicht ihrer Muttergesellschaft hat man Veranlassung, *Hypnum*



Fig. 3. Abdruck der Unterseite eines Thalluslappens von *Peltigera canina* (L.). Skultorp, borealer Kalktuff. — Vergr. 1,5:1. Greta Sernander del.

falcatum Brid. und *Astrophyllum punctatum* (L.) Lindb. zu registrieren, welche Blytt als Folgenfossilien erwähnt. Aus den Proben der Schicht, die mir Blytt seiner Zeit die Freundlichkeit hatte zu schicken, ersieht man, daß die Moose, vor allem Amblystegium, eine große Rolle als Kalksammler gespielt haben. Das Alter des Fundes ist bis jetzt noch unentschieden; nach meinem Dafürhalten ist derselbe vielleicht atlantisch.

Den nächsten Fund haben wir bei J. M. Hulth (1895, pag. 200; 1899, pag. 103). Fundort ist der merkwürdige Skultorper Tuff in Västergötland, auch hier ein Abdruck der Unterseite eines offenbar seden-

tären Thalluslappens (Fig. 3). Die Muttergesellschaft der Kalktuffschicht, in der dieser Lappen gefunden wurde, dürfte nach den sedimentären Resten an *Equisetum* und *Marchantia* zu urteilen, ein Sumpf gewesen sein, aber die Struktur des Tuffs (Sernander 1916, pag. 128) und die mesophile Molluskenfauna (Odhner, pag. 1108) deuten auf eine trocknere Gesellschaft als die beiden vorhergehenden, vielleicht auf eine Sumpfwiese. — Das geologische Alter ist die boreale Periode.

Diese drei Funde geben sehr geringe direkte Beiträge zur Pflanzengeographie der Entwicklungsgeschichte des Nordens, da *Peltigera canina* in der Gegenwart gleichmäßig über ganz Nordeuropa verbreitet ist und im Hochgebirge recht hoch steigt. — Sie wächst heute in mehreren recht verschiedenartigen Pflanzengesellschaften, u. a. auch, was die allermeisten anderen Flechten nicht tun, in den hydrophilen des Tieflandes. Eine den fossilen Vorkommen direkt entsprechende Standortsangabe kann ich im Augenblick nicht finden; wie aber die Sumpfwiesen zusammengesetzt sind, in denen *Peltigera canina* einen Bestandteil bilden, geht z. B. aus Nordhagen's (pag. 36) Standortsangabe einer *Eriophorum angustifolium*-Gesellschaft auf der Insel Froöen hervor. Sogar im Überschwemmungsgürtel der Seen und der Gewässer (Sernander 1912, pag. 870) ist *Peltigera canina* ebensowenig wie *P. venosa* (L.) eine Seltenheit (so z. B. am Ristafall, Jämtland 1916, 10. Juli; leg. Greta Sernander), und in dem entsprechenden Spritzgürtel ruhiger Meeresküsten kann sie neben *Verrucaria maura* Wahlh. (Sernander 1912, pag. 864) wachsen.

Cetraria islandica (L.) Ach. v. *crispa* Ach.

Aus dem See Gåxsjön in Jämtland (Nathorst 1885, pag. 770) hat die Pflanzenpaläontologische Abteilung des Reichsmuseums mir gütigst eine Probe zur Begutachtung geschickt, die Prof. T. Halle als einen Flechtenabdruck anspricht. Es ist ein Stück recht porösen Kalktuffs mit Abdrücken von Holz und *Pinus silvestris*-Nadeln. Auf einer Fläche von etwa 5 qcm liegen Abdrücke einiger Thalluslappen einer Strauchflechte gesammelt (Fig. 4). Es sind verzweigte Sprossen von dichotomischem Anlagentypus. Der Abdruck, mit Ausnahme der mehr abgeplatteten Sprossenspitzen, bildet im Querschnitt einen von den Seiten etwas zusammengedrückten Halbkreis; die Flanken sind zurückgebogen. Das längste zusammenhängende Sprossensystem ist etwa 2 cm lang. Überhaupt gleichen die Abdrücke einer der großen *Cetraria*-Arten. Die glatte Fläche und die langen Seitenäste, die

in mehr oder weniger rechtem Winkel abstehen, — was im Gegensatz steht zu der retikulierten Fläche von z. B. *C. nivalis* (L.) Ach. und *C. cucullata* (Belb.) Ach. und deren kurzen, dichten, in spitzeren Winkeln abstehenden Zweigen — sprechen in hohem Grade für *Cetraria islandica*, und die Breite des Sprosses ist dieselbe wie bei den gewöhnlichen Formen der Var. *crispa* Ach. Die Kollodiumabdrücke (Nathorst 1907 und 1912) zeigen keine zellulare Struktur, sondern die undifferenzierte, schwachrauhe Fläche, welche den Epithallus der Flechten charakterisiert.

Da die Fundstätte bei dem Besuch des Einsammlers (cfr. l. c.) zum größten Teil ausgehoben war, dürfte es nicht unwahrscheinlich sein, daß die Probe der Bodenschicht entstammt, und dann dürften wir es mit einem sedentären Rest der atlantischen oder spätborealen Heide zu tun haben, von der wir im folgenden näher sprechen werden.

Nebenbei sei bemerkt, daß sich in einer von demselben Institut mir übersandten kleinen Probe (von A. G. Nathorst 1886 gesammelt) aus dem Rangiltorper Kalktuff, Östergötland, auch der Abdruck einer Blattflechte befindet, der dem Gäxsjöer Fossil sehr ähnlich ist. Er liegt mit groben *Pinus silvestris*-Nadeln zusammen und gehört also nicht zu den allerältesten Schichten dieses Tuffs. Der Abdruck ist allerdings recht deutlich, aber zu fragmentarisch, um eine nähere Bestimmung zu gestatten. Ebensowenig wie der Fund von *Peltigera canina* hat der von *Cetraria islandica* eine direkt pflanzengeographische Bedeutung.

Kalzivore Flechten.

Die Apothezien mehrerer Kalkflechten mit krustenartigem Thallus besitzen die Eigenschaft, sich in Steine hineinzubohren. Dadurch bilden sie kleine Höhlungen mit enger Mündung nach oben. Es ist mir gelungen, diese äußerst charakteristischen Gebilde in der Schichtenreihe des bekannten Benestader Tuffes in Schonen auf der Oberfläche einer alten Allvarflur, zu entdecken, die sich unter atlantischem Kalktuff erhalten hatte. Die Allvarflur selbst ist aus älteren Kalktuffablagerungen entstanden, die im kontinentalen Klima der borealen Periode verwitterten und deren Kalktuffsplitter sich u. a. mit kalzivoren Lichenen bedeckten.

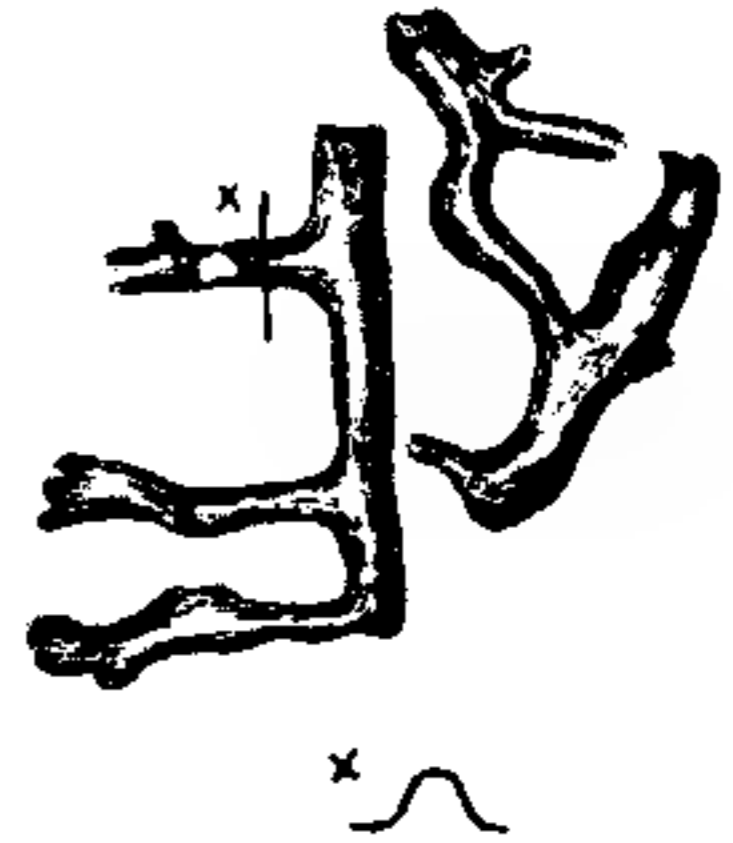


Fig. 4. Thalluslappen von *Cetraria islandica* (L.) v. *crispa* Ach. — Göcsjö, atlantischer Kalktuff. x Querschnitt. — Vergr. 2:1. Greta Sernander del.

Die näheren Fundamentale sind beschrieben von Sernander 1916, pag. 153. Derselben Arbeit entnehmen ich zwei Photographien (Fig. 5).

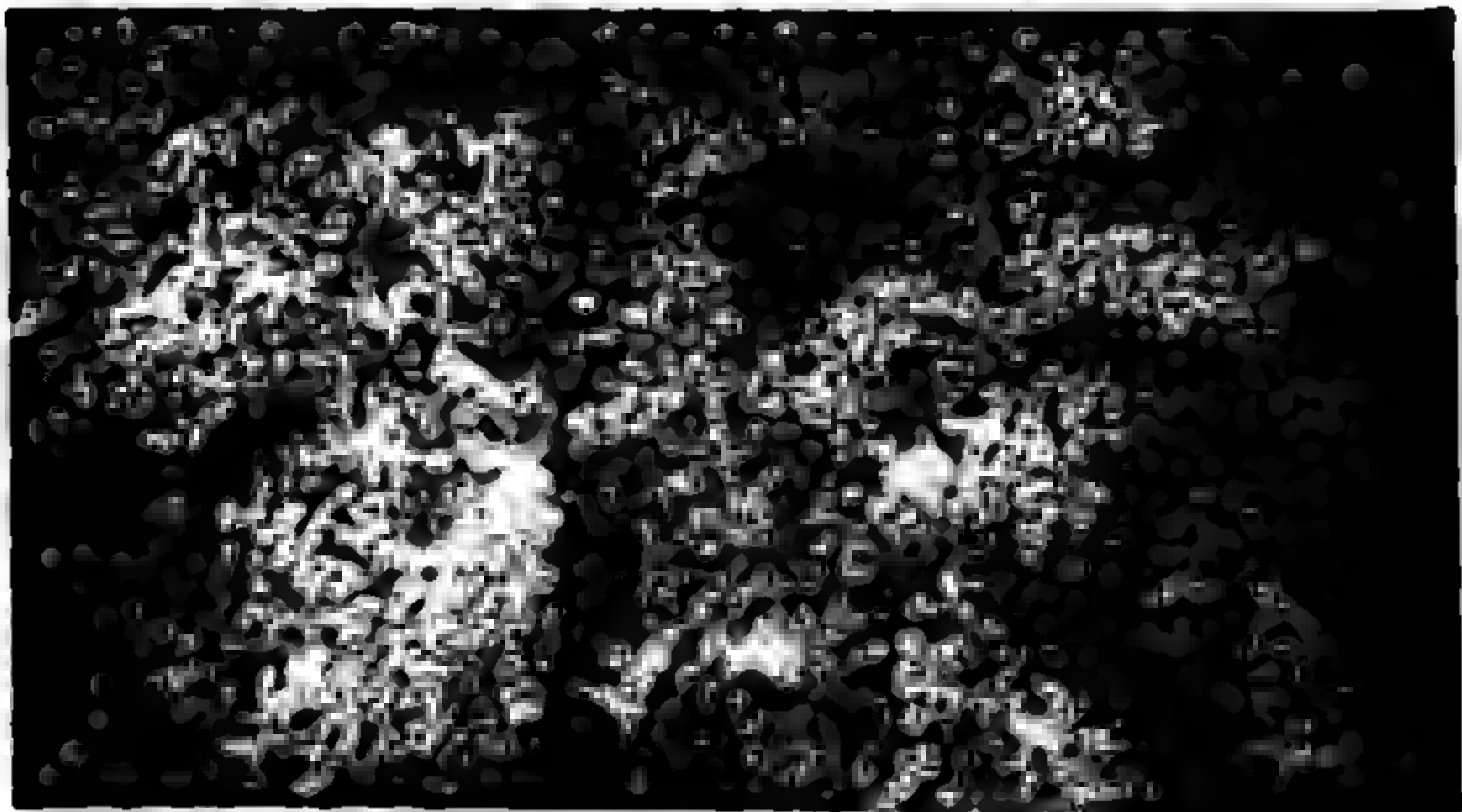


Fig. 5. Aus Sernander, Svenska kalktuffer Tafel 2.

- a. Der Kalktuff von Benestad. Platte aus dem borealen Lager mit Löchern nach calcivoren Flechten. 3,5 : 1.
 b. Calcivore Flechten auf Kalkstein aus einer südfranzösischen Quarzite. 3,5 : 1.
 von denen die eine ein Stück einer solchen Platte mit fossilen calcivoren Flechtenepithesen von Benestad, die andere eine Kalkplatte mit

solchen von rezenten durch *Caloplaca pyracea* (Ach.) Th. Fr. und *Lecidea immersa* (Web.) Küb. verursacht, vom Mont Ventoux in den französischen Alpen wiedergibt.

Ramalina fraxinea (L.) Ach.

Die nordischen Kalktuffe schenken uns auch einen Flechtenfund, der nicht sedimentärer Natur ist, sondern in welchem die Flechte in die im Entstehen begriffene Tuffmasse durch Trift, wahrscheinlich Windtrift, gelangt ist.

Derselbe stammt aus dem obengenannten Benestader Tuff. In den prachtvollen und außerordentlich reichhaltigen Sammlungen von dort, die die Pflanzenpaläontologische Abteilung des Stockholmer Reichsmuseums von C. Kurek erworben hat, liegt ein Handstück mit einem Abdruck, der von Gunnar Andersson und Th. Halle als vermutlich der einer Flechte angesprochen worden ist.

Dies ist denn in der Tat auch der Fall, und ich glaube denselben mit *Ramalina fraxinea* (L.) Ach. identifizieren zu können.

Es ist dies ein 1,5 cm langer Abdruck eines schmalen

Sprosses mit zwei Zweigfragmenten (Fig. 6). Sein charakteristischer Zug ist die Nervatur. In einem Aufsatz „Om art och varietetsbildning hos lavarna (Über Art und Varietätenbildung bei den Flechten)“ habe ich die Anatomie und Morphologie dieser Nervatur zu ermitteln versucht. Ich habe daselbst gezeigt, daß die „Nerven“ zweierlei Art sind: Assimilationslamellen und mechanische Stränge. Die letzteren sind Kortikalschichtengebilde, die an der Oberfläche als gerundete Stränge¹⁾ hervortreten, welche teils die marginale Begrenzung des Sprosses bilden, teils in charakteristischer Weise durch Anastomosen ein grobmaschiges Netz zwischen diesen Marginalsträngen formen. An der Unterseite treten kaum Assimilationslamellen vor, und die mechanischen Stränge verlaufen hier etwas anders als auf der Oberseite. An dem Abdruck,



Fig. 6. Abdruck eines Thalluslappens von *Ramalina fraxinea* (L.). — Benestad, atlantischer Kalktuff. — Vergr. 3:1.
Greta Sernander del.

1) Es sei hier bemerkt, daß das rezente Vergleichsmaterial beim Studium von Flechtenabdrücken in Kalktuffen in durchweichtem Zustande sein muß. Die Flechten haben, wenn trocken, ein ganz anderes Aussehen, als wenn sie naß sind, und ihre Abdrücke haben sie natürlich in nassem Zustande abgegeben.

der jedoch wegen der grobkörnigen Struktur der Tuffsubstanz nicht bis in die feinsten Einzelheiten ausgemeißelt ist, sieht diese Struktur ebenso aus wie die an dem Ramalina-Sproß, und zwar an der Unterseite.

Blätterabdrücke von *Ulmus montana* Kith. und *Spiraea Ulmaria* L. auf dem diesen Flechtenabdruck enthaltenden Handstück weisen darauf hin, daß dasselbe zu dem unteren Teile der atlantischen Schichten gehört. Es ist deshalb bedeutungsvoll (vgl. Sernander 1916, pag. 156 ff.), daß darin eine Flechte auftritt, die sonst in Schweden nirgends jenseits der oberen Grenze von *Quercus pedunculata* Ehrh. gefunden worden ist. Sie hat offenbar an irgendeinem der Laubbäume gelebt, welche das alte Quellmoor umstanden, das sich später in Kalktuff verwandelte.

Interessant ist es, daß Göppert (1853, pag. 455) von *Ramalina fraxinea* im Bernstein „ein Bruchstück des Thallus mit der ihm so eigentümlichen grauweißen Farbe vortrefflich erhalten“ gefunden hat.

Graphis scripta (L.)

In einer Trapa-führenden Gyttja des Gottersäter Moors in Närke fanden Kn. Kjellmark und Verf. (Kn. Kjellmark und R. Sernander, pag. 328) ein kleines Rindenstück, wahrscheinlich von *Corylus*, mit einigen Apothezien von *Graphis scripta*. Diese Gyttja ist subboreal und aus der Zeit der Ganggräber (Kjellmark, Une trouvaille archéologique, pag. 17).

Einen ganz ähnlichen Fund in einer finnländischen Trapa-Gyttja hat Harald Lindberg gemacht. In „Meddelanden av Societas pro Fauna et Flora Fennica“, H. 38, pag. 34 ist hierüber folgendes zu lesen: „Dr. H. Lindberg zeigte fossile Exemplare von *Graphis scripta* vor, die in Västerkulla, Gemeinde Kyrkslätt, in einer Trapa-führenden Ablagerung aus der Steinzeit gefunden waren. Die Flechte hatte auf der Rinde eines Laubbaumes, wahrscheinlich Espe, gelebt.“

Der Fund einer *Graphis scripta*-Form in Bernstein ist von Göppert (1852, pag. 488) mitgeteilt.

Opegrapha atra Pers.

In meiner Abhandlung „Die schwedischen Torfmoore als Zeugen postglazialer Klimaschwankungen“ gebe ich die Rekonstruktion der einzelnen Entwicklungsstadien der in Västergötland gelegenen Seen Nedsjöarna. In dem warmen und trockenen Klima der subborealen Periode sank der normale Spiegel der Seen um wenigstens 1,7 m unter

den Paßpunkt. Als bei dem subatlantischen Klimaumsturz das Wasser wieder über denselben hinausstieg, wurden an den mit lockerem Sand bedeckten Ufern die Moore und Waldfluren des subborealen Landgewinns mit Schwemmsandbildungen von der Mächtigkeit des Transgressionsverlaufes verschüttet. An der Ostseite des westlichen Sees (Västra Nedsjön) an einer nach Norden vorspringenden Landspitze unterhalb Stockagärde (a. a. O. Taf. II) fand ich am 11. Aug. 1904 (das Profil ist in dem genannten Werk nicht enthalten) in diesem Schwemmsande, der an Stämmen, Zweigen, Rinden und anderen Pflanzenresten, welche sich in Linsen und Schichten von sogar 10 cm Mächtigkeit gesammelt hatten, reich war, ein Rindenstück von *Populus tremula* mit zahlreichen Kolonien von *Opegrapha atra* Pers. (Fig. 7). Wir haben also hier einen Zeugen der Flechtenvegetation des Nedsjöufers erhalten.

Von den Apothezien sind die Basalpartien wie die Wände im allgemeinen wohl erhalten. An Schnitten kann man nichts vom Inhalt entdecken, aber in jungen Apothezienwänden wohl das Wurmparenchym mit dessen „kohligen“ Hyphenwandungen. — Die Apothezien-tragenden Partien des Thallus sind größtenteils von markierten schwarzen Rändern umgeben. — Außer den



Fig. 7. Espenborke mit *Opegrapha atra* Pers. — Subatlantischer Schwemmsand, V. Nedsjön. — Vergr. 1:1. Greta Sernander del.

Apothezien finden sich, wie im Zentrum der Fig. 7 ersichtlich, einige Partien mit Ansammlungen von kleinen schwarzen halbkugeligen „Lagergehäusen“ mit deutlicher, meist jedoch zerfressener Pore von etwa 0,2 mm Durchmesser. Jedenfalls sind dies die Pykniden von *Opegrapha atra*.

In Bernstein hat Göppert (1852, pag. 488) eine mit *Opegrapha varia* Pers. verwandte Art gefunden, die er *O. Thomsiana* benennt.

Von der direkten Bedeutung dieser Funde von *Graphis* und *Opegrapha atra* für die entwicklungsgeschichtliche Pflanzengeographie des Nordens wird weiter unten die Rede sein.

* *

Geben uns diese Funde einige neue Möglichkeiten, Flechten in unseren fossilführenden Ablagerungen hervorzusuchen, und, wenn dem so ist, welche biologischen Gruppen werden dann vertreten sein?

Der regenerative Heidemoortorf bildet quantitativ einen wichtigen Teil der Masse unserer Torfmoore des nordatlantischen Klimagebiets von Europa, ja sogar die Hauptmasse. Es wäre, nach den oben besprochenen Funden von *Cladina rangiferina* und *C. islandica* (L.) Ach., zu urteilen, wahrscheinlich, daß man an den Kontaktflächen der Schlenken- und der Heidetorflinsen noch mehr Laubflechtenarten finden könnte, sei es mit erhaltener Substanz oder als dunkle Abdrücke, deren Umrisse die Bestimmung ermöglichen müßten, worüber aber nur die Zukunft entscheiden kann. Ich denke an die mit *Cl. rangiferina* abwechselnden und an dem Regenerationsverlauf in derselben Weise teilnehmenden Strauchflechten unserer Hochmoore: *Cetraria aculeata* (Schreb.) Fr., *C. hiascens* (Fr.) Th. Fr. (eine mehr limophile und sich den eigentlichen Schlenkenpflanzen anschließende Art), *Cladina alpestris* (L.), *Cl. silvatica* (L.), *Cladonia uncialis* (L.) Fr. und einige andere.

Bekanntlich hat man sowohl im Präglazial (z. B. Weber) als auch im Interglazial (z. B. Harz) *Sphagnum*-Torf gefunden, wahrscheinlich auch im Tertiär. Es wäre nicht undenkbar, hier analoge postglaziale Funde von *Sphagnetum*-Lichenen machen zu können.

Die Muttergesellschaft der Kalktuffe ist in den meisten Fällen Gehängemoor, dessen Konstituenten durch reichliche lokale Zufuhr sauren Kalziumkarbonats nach und nach verkalkt wurden (Sernander 1916, pag. 179). Und da diese Verkalkung sehr schnell verlaufen und sogar einige Zentimeter jährlich (a. a. O. pag. 165) betragen kann, müssen auch die vergänglichen Flechten, wenn sie überhaupt der Mutterformation angehören, zuweilen fossilieren können. Zu diesen Formationen gehören indessen nur ausnahmsweise auch Flechten. Wenn man von *Peltigera canina* absieht, deren hydrophytisches Vorkommen oben berührt wurde, findet man eine derartige Flechtenvegetation eigentlich nur in einigen Gehängemooren der Hochgebirge. Unter diesen Sumpfflechten möchte ich besonders aufmerksam machen auf folgende vier hochgewachsene Strauchflechten: *Cetraria hiascens* (Fr.) Th.

Fr., *Siphula Ceratites* Fr., *Stereocaulon paschale* (L.) Fr. und *Thamnolia vermicularis* (Sw.) Ach. sowie auf einige, ebenfalls hochgewachsene Blattflechten: *Peltigera scabrosa* Th. Fr. und *Solorina crocea* (L.). Da das Hochgebirgsklima der Entstehung des Kalktuffs weniger förderlich zu sein scheint, sind vielleicht die Aussichten auf etwaige Funde nicht sonderlich groß.

Eine andere wichtigere Möglichkeit, daß Kalktuffe Fossilien bewahren könnten, ist es, auf die ich jetzt die Aufmerksamkeit lenken möchte. Wenn wegen irgendeiner Veränderung in der Richtung der kalkführenden Gewässer, sei es, daß diese Veränderungen durch lokale Erscheinungen oder durch allgemeine klimatische Umschläge hervorgerufen sind, eine nicht hydrophytische Pflanzengesellschaft überschwemmt wird, können Elemente, die für die gewöhnliche Kalktuffflora ganz neu sind, erhalten bleiben.

Kurck und Verf. haben darauf aufmerksam gemacht, daß in dem berühmten Benestader Tuff ein schnell abgesetzter Kalktuff mit einer hydrophytischen Mutterformation, der durch das Einbrechen des insulären Klimas der atlantischen Periode hervorgerufen ist, direkt auf einer aus der kontinentalen Klimastufe der unmittelbar vorhergehenden borealen Periode stammenden Humusbildung ruht. Aus den verwitterten Kalktuffblöcken dieser borealen Humusbildung stammen die eben beschriebenen Spuren von kalzivoren Lichenen.

In direkte Beziehung zu den von kalzivoren Flechten gebildeten Löchern im Kalktuff möchte ich die Frage bringen, ob es möglich wäre, solche auch an anderen Arten von Kalkstein zu finden, deren einst flechtenbedeckte Oberfläche irgendwie im ursprünglichen Zustande erhalten geblieben ist.

Bei Elberfeld wurde nach Waldschmidt, pag. 29, eine großartige typische Karstlandschaft „in der Miozänzeit . . . von der niederrheinischen Bucht her erst mit Dünensand und dann mit Wasser überflutet, und der Sand, der nicht nur alle Vertiefungen ausfüllte, sondern sich als eine ziemlich mächtige Decke darüber schichtete, verhinderte, daß das Wasser seine sonst so kräftig zerstörende Wirkung auf den Felsboden ausübte“. Die Oberfläche des heutigen Karsts ist, wie jeder Lichenolog weiß, das Eldorado der kalzivoren Flechten. Allerdings haben die quartären Umwälzungen nur Bruchstücke jenes tertiären Karsts durchaus intakt gelassen (a. a. O. pag. 30), aber gerade die Oberflächen dieser Partien müßten aufs sorgfältigste untersucht werden.

Vor den der Gotländischen Küste vorgelagerten Karlsinseln (Karlsöarna) liegt meines Erachtens als ein Plateau („Pall“) auf dem Meeres-

grunde ein spätquartärer, wahrscheinlich postglazialer Karst mit dessen Dolinen und anderen ihm eigentümlichen Oberflächenformen, ähnlich denen, die heute noch die Plateaufläche der genannten Inseln bilden. Ich habe Proben von dem marmorartigen Kalkstein daselbst gebrochen, aber noch keine sicheren Spuren der betreffenden Flechten entdeckt. Der Grund mag vielleicht darin liegen, daß ich noch keine Partien gefunden habe, die der submarinen Abschleifung durch die in der Brandung rollenden Steine oder Kiesmassen entgangen sind.

Aber auch andere, xero- oder mesophile Flechtenformen dürften in den Kalktuffen erhalten bleiben können. Halle hat für einige jämtländische Kalktuffe gezeigt, daß die gegen die Erde gekehrte Seite mit Abdrücken von Blättern von *Dryas* und *Hippophaë* übersät sein kann. Ich habe (Sernander 1915, pag. 540) vermutet, daß wir es hier wahrscheinlich mit einer sedentären Bildung — die Funde von *Pyrola rotundifolia* (L.)-Blättern sprechen ebenfalls hierfür — aus einer spätborealen Heide zu tun haben. Die nordische Heide ist bekanntlich reich an verschiedenen Strauchflechten: Arten der Gattungen *Cetraria*, *Cladina*, *Cladonia*, *Stereocaulon* u. a., und es ist keineswegs unglaublich, daß man in derartigen Kontakten auch solche erhalten finden könnte; und wahrscheinlich haben wir in der *Cetraria islandica* des Gåxsjöer Tuffs die erste Bestätigung zu sehen.

Die Funde von *Ramalina*, *Graphis* und *Opegrapha* bilden eine besondere Kategorie. Sie sind eingebettete Trifte in der Kalktuff-Gyttja bzw. im Schwemmsand, und es hat sich in den beiden zuletzt erwähnten Fällen Substanz, nämlich Apothezien- und Pyknidenwände, erhalten.

Diese zuletztgenannten Fälle eröffnen vielleicht die größte Möglichkeit neuer Flechtenfunde. Rindenstücke sind eine häufige Erscheinung in sowohl sedentären Gebilden — z. B. Waldtorfarten — als auch in sedimentären — z. B. Triftablagerungen. Da Flechten mit „kohligen“ Apothecien keineswegs selten sind an Rinde — ich denke hierbei besonders an *Graphidiae* und *Pyrenocarpi* — und da deren einige, abgesehen von den oben besprochenen postglazialen Funden, tatsächlich an tertiären Rinden angetroffen worden sind, würde es sich jedenfalls lohnen, direkt nach neuen zu suchen. Man wolle auch die schon recht zahlreichen fossilen Rinden-Askomyzeten vergleichen.

Wenn wir uns nun an das Quartär halten, so verheißen uns die Funde von *Graphis* und *Opegrapha* neue Beiträge zur Entwicklungsgeschichte unserer Vegetation. An und für sich sind sie als solche nicht ganz ohne Wert.

Graphis scripta zeugt ihrerseits von der Laubwiesenvegetation, die sich in den alten Trapa-Seen erhalten hat. Heutzutage geht *Graphis* bis zur Nordgrenze der Eiche und schweift dabei, wie verschiedene andere Eichenpflanzen, in einigen Vorkommen am Bottnischen Meerbusen, sogar bis nach Hernösand im Norden.

Opegrapha atra ist eine südliche Flechte und liebt in Schweden besonders die vom Meerklima beeinflussten Gebiete. In Schweden überschreitet sie die Nordgrenze der Eiche, erreicht aber an der Ostseeküste noch Gävle (Rob. Hartman, pag. 544). Ihr Auftreten in den Nedsjöarna zeugt hinwiederum von dem Charakter des subatlantischen Klimas auf dem Zentralplateau von Götaland.

Neue Funde dieser Arten können uns also neue Aufschlüsse geben, und zwar nicht nur über deren Minimumalter in der fenno-skandischen Flora, sondern auch über etwaige in Beziehung zu gewissen mit klimatischen Umwälzungen stehende Verschiebungen ihres Verbreitungsgebietes.

Warum aber nicht hoffen, andere verwandte Rinden-Graphideen mit kohligen Apothezienwänden zu finden, die uns noch wichtigere Aufschlüsse über die Verschiebungen der Pflanzenregionen geben könnten? Die Graphideen sind eine südliche Familie, die in Nord-europa in hohem Grade durch nordatlantische Klimaverhältnisse im Gedeihen gefördert wird. Eine scharf umrissene, höchlichst interessante pflanzengeographische Gruppe bilden *Graphis elegans* (Sm. Ach.), *Graphina sophistica* (Ngl.), sowie *Chiodecton crassum* (Dub.), die ihrer Verbreitung nach der entwicklungsgeschichtlichen Gruppe, die wir hier im Norden die Ilex-Pflanzen nennen, am nächsten stehen. Auf dem Kontinent haben sie ihre Nordostgrenze etwa an der Weser und erreichen in Mitteldeutschland Münster (Sandstede, pag. 61, 65 und 66). Das eigentlich nordische Vegetationsgebiet erreichen sie jedoch kaum. Man müßte jedenfalls nach Apothezien derselben in den Ilex- und Buchenregionen vom Skanodania und Fennoskandia an Rinden suchen, und zwar in den an solchen reichen Schichten, vor allem der atlantischen Periode, da man Grund zu der Annahme eines Vorstoßes der Ilex-Vegetation nach NO hat.

Für pyrenokarpe Flechten ist nach den außerordentlich kräftig gebauten Perithezien von *Pyrenula nitida* (Schrad.) zu suchen, von der (oder irgendeiner verwandten Art) schon Germer 1837, pag. 430 und Göppert 1853, pag. 454 an Rinden in tertiärer Braunkohle Exemplare gefunden zu haben glauben. In der skandinavischen

Vegetation steht sie, was Verbreitung betrifft, zwischen den Eichen- und den Buchenpflanzen und ist ein Charakteristikum der Buchenrinde.

Die Flechtenvegetation ändert den Bau der von ihr bewohnten Rinde mehr oder weniger um.

Nach den Apothezien der Graphideen und der Pyrenokarpen bleiben, wie nach denen der kalzivoren Lichenen im Kalke, nach der Verwesung der Flechte in der Peridermis seichte Grübchen von bestimmter Form zurück. Dergleichen Grübchen nach einer *Opegrapha* sind wohl die Abbildung bei Göppert und Behrendt 1845, Taf. I. Fig. 1, von einer „weißlichen Rinde eines jüngeren Astes oder Stammes des Bernsteinbaumes“ nebst erhaltenen Apothezien, und in meiner Fig. 3 oben sieht man eine Gruppe von Grübchen nach abgefallenen Apothezien der *Opegrapha atra*.

Bei der Besprechung dieser Spuren von Flechten sei auch daran erinnert, daß eine dichte Laubflechtenvegetation an jungen Baumzweigen zuweilen, wie Tubeuf gezeigt hat, Intumescenzen von einer gewissen Morphologie verursachen. Es ließe sich demnach denken, daß man solche mißgestaltete Zweige in fossilem Zustande finden könnte.

Wenn nun diese gedachten Funde demaleinst zur Tatsache werden? In den eben angedeuteten Möglichkeiten neuer Flechtenfunde habe ich im allgemeinen nur unser Quartär im Auge gehabt, doch ließe sich die Untersuchung ohne Zweifel auch auf noch ältere Ablagerungen ausdehnen. Der sich immer mehr geltend machenden aktualistischen Richtung, auf ältere Ablagerungen die Erfahrungen aus den entsprechenden quartären von bekannter Genetik und Zusammensetzung zu verwenden, obliegt es hierbei, die direkten Untersuchungen in Gang zu setzen. Dieser Aufsatz ist ein erster Versuch präliminärer Untersuchungen in dieser Richtung.

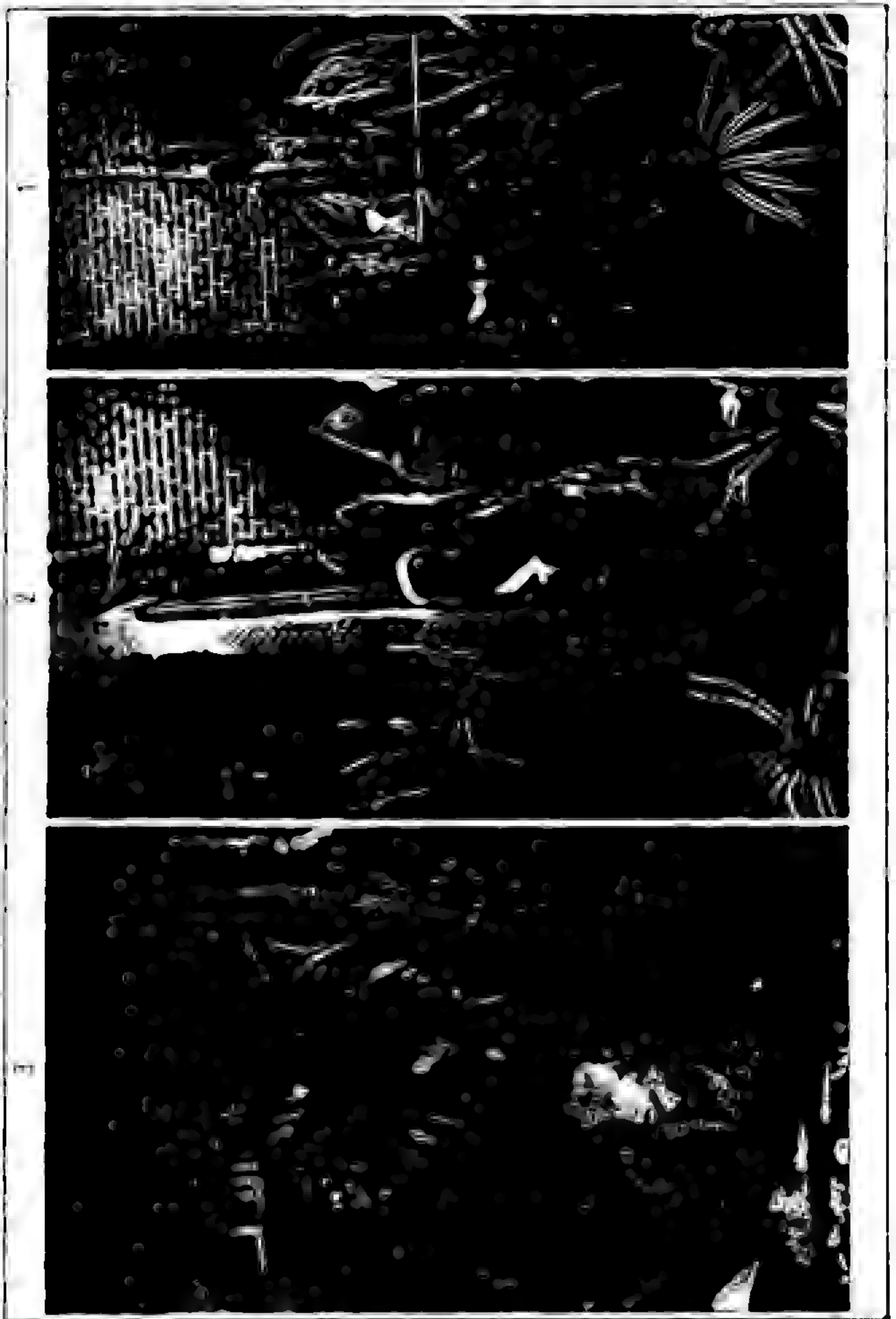
Literaturverzeichnis.

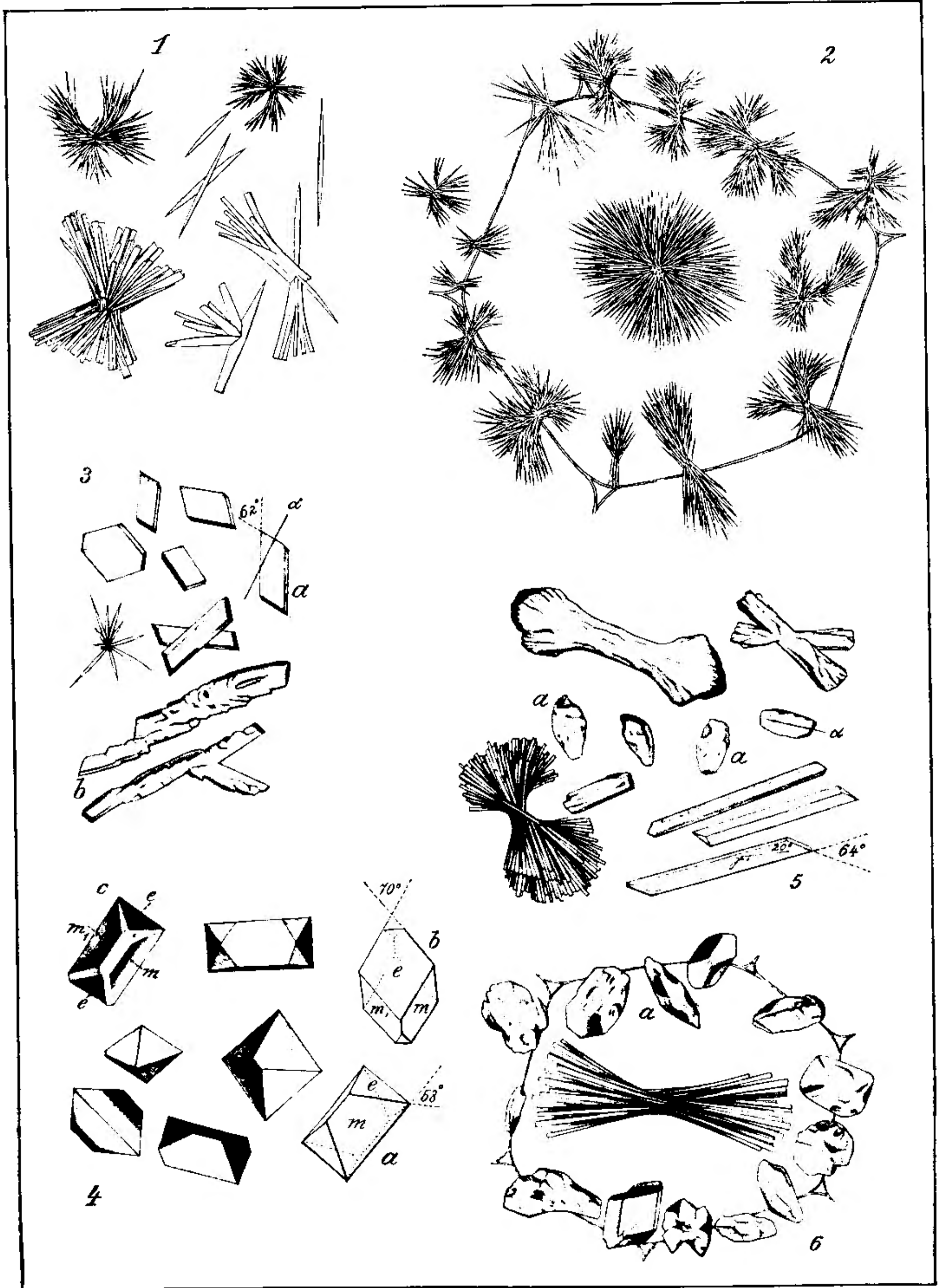
- Blytt, Axel, Om to kalktuffdannelser i Gudbrandsdalen. Vid.-Selsk. Forhandl. Christiania 1892, Nr. 4.
- Conwentz, H., Monographie der baltischen Bernsteinbäume. Herausgegeben von der Naturforschenden Gesellschaft zu Danzig. Danzig 1890.
- Fries, Elias, Novae schedulae criticae de lichenibus suecanis. Lund 1826.
- Fünfstück, M., Lichenes (Flechten). Allgemeiner Teil. — Engler, A. und Prantl, K., Die natürlichen Pflanzenfamilien. I. Teil, 1. Abt. Leipzig 1907.
- Germar, Ernst Friedrich, Lehrbuch der gesamten Mineralogie. Zweite umgearbeitete Auflage. Halle 1837.
- Göppert, H. R. und Berendt, G. C., Der Bernstein und die in ihm befindlichen Pflanzenreste der Vorwelt. Berlin 1845.

- Göppert, H. R., Über die Braunkohlenflora des nordöstlichen Deutschlands. Zeitschr. der Deutsch. geol. Gesellsch., Bd. IV. Berlin 1852.
- Ders., Über die Bernsteinflora. Bericht über die Verhandlungen der Kgl. preuß. Akademie der Wissenschaften zu Berlin. Aus dem Jahre 1853. — Auch im 31. Jahresbericht der Schlesischen Gesellschaft für vaterländische Kultur. Breslau 1854.
- Haglund, Emil, Hvarpå bero de mörka ränderna i hvitmosstorfven? Svenska Mosskulturföreningens Tidskrift. År 1906 (20. årg). Jönköping 1906.
- Halle, Th. G., Om Jämtlands kalktuffer. Geologiska Föreningens i Stockholm, Förhandlingar, Bd. XXXVII, 1915.
- Hartman, Rob., Gefle-traktens väeter. Andra applagar. Gefle 1863.
- Hulth, J. M., Om floran i några kalktuffer från Vestergötland. Förberedande meddelande. Botaniska Notiser för år 1895. Lund 1895.
- Ders., Über einige Kalktuffe aus Westergötland. Bull. of the Geol. Inst. of the Univ. of Upsala, Vol. IV (1898—1899).
- Keller, Ferdinand, The reindeer age on the Lake of Constance. The Athenaeum. July to December 1866, pag. 500. London 1866.
- Kjellmark, Knut, Une trouvaille archéologique, faite dans une tourbière au Nord de la Néricie. Bull. of the Geol. Inst. of the Univ. of Upsala, Vol. III (1896—1897).
- Krempelhuber, August von, Geschichte und Literatur der Lichenologie, Bd. I. München 1867.
- Lindberg, Haraldi, Meddelanden af Societas pro Fauna et Flora Fennica 1911—1912, 38. häftet, pag. 34. Hälsingfors 1912.
- Lindsay, W., Lauder, Fossil Lichens. Transactions and proceedings of the Botanical Society, Vol. XIII. Edinburgh 1879.
- Linneus, Carolus, Flora lapponica. Amsterdam 1737.
- Nathorst, A. G., Förberedande meddelande om floran i några norrländska kalktuffer. Geologiska Föreningens Förhandlingar 1885, Bd. VII, H. 14. Stockholm 1885.
- Ders., Om lemningar af *Dryas octopetala* L. i kalktuff vid Rangiltorp nära Vadstena. K. Sv. Vet. Akad. Öfvers. Årg. 1886.
- Ders., Über die Anwendung von Kollodiumabdrücken bei der Untersuchung fossiler Pflanzen. K. Sv. Vet. Akad. Arkiv för Botanik 1901, Bd. I.
- Ders., Einige paläobotanische Untersuchungsmethoden. Paläobotanische Zeitschr., Bd. I. Berlin 1912.
- Nordhagen, Rolf, Planteveksten paa Froerne og naerliggende Öer. Bidrag til kundskaben om naturforholdene i Norges skjaergaard. Videnskabselskabets i Trondhjem Skrifter 1916.
- Nylander, W., Lichenes Scandinaviae. Helsingfors 1861.
- Odhner, Nils, Die Entwicklung der Molluskenfauna in dem Kalktuffe bei Skultorp in Wästergötland. Geologiska Föreningens i Stockholm Förhandlingar 1910, Bd. XXXII.
- Post, Lennart von und Sernander, Rutger, Pflanzenphysiognomische Studien auf einigen Torfmooren in Närke. XI. Intern. Geologkongressen. Guide, Nr. 14. Stockholm 1910.

- Sandstede, Heinr., Die Flechten des nordwestdeutschen Tieflandes und der deutschen Nordseeinseln. Abb. naturw. Ver. Bremen 1912, Bd. XXI, H. 1. Bremen 1913.
- Schenk, Die fossilen Pflanzenreste, im Handbuch der Botanik, herausgegeben von A. Schenk, Bd. IV. Breslau 1890.
- Schimper, W. Ph., *Traité de paléontologie végétale ou la flore du monde primitif — — — et la flore du monde actuel.* Tome premier. Paris 1869.
- Sernander, Rutger, Nagra bidrag till den norrländska kalktuff-floran. Botaniska Notiser för år 1890. Lund 1890.
- Ders., Einige Beiträge zur Kalktuff-Flora Norrlands. Botan. Centralbl. 1891, IV, Bd. XLVIII. Cassel 1891.
- Sernander, Rutger und Kjellmark, Knut, Einige Torfmooruntersuchungen aus dem nördlichen Nerike. Bull. of the Geol. Inst. of the Univ. of Upsala, Vol. II (1894—1895).
- Sernander, Rutger, Den skandinaviska vegetationens spridningsbiologi. Upsala 1901.
- Ders., Om de buskartade lafvarnes hapterer. Botaniska Notiser för år 1901. Lund 1901.
- Ders., Om nagra former för art- och varietetsbildning hos lafvarna. Svensk Botanisk Tidskrift, Bd. I. Stockholm 1907.
- Ders., De scanodaniska torfmossarnas stratigrafi. Geologiska Föreningens i Stockholm Förhandlingar 1909, Bd. XXXI.
- Ders., Die schwedischen Torfmoore als Zeugen postglazialer Klimaschwankungen. In: Die Veränderung des Klimas seit dem Maximum der letzten Eiszeit. Herausgegeben von dem Exekutivkomitee des 11. internationalen Geologenkongresses. Stockholm 1910.
- Ders., Svenska kalktuffer. Geologiska Föreningens i Stockholm Förhandlingar 1915 -1916, Bd. XXXVII—XXXVIII.
- Ders., Forna och ävja. Geologiska Föreningens i Stockholm Förhandlingar 1918, Bd. XL.
- Tubeuf, C. von, Intumeszenzenbildung der Baumrinde unter Flechten. Naturwissenschaftl. Zeitschr. f. Land- und Forstwirtschaft 1906, 4. Jahrg. Stuttgart-Ludwigsburg.
- Waldschmidt, E., Die fossile Karstlandschaft bei Elberfeld. Mitteilungen des Bergischen Komitees für Naturdenkmalpflege, H. 1 Elberfeld 1913.







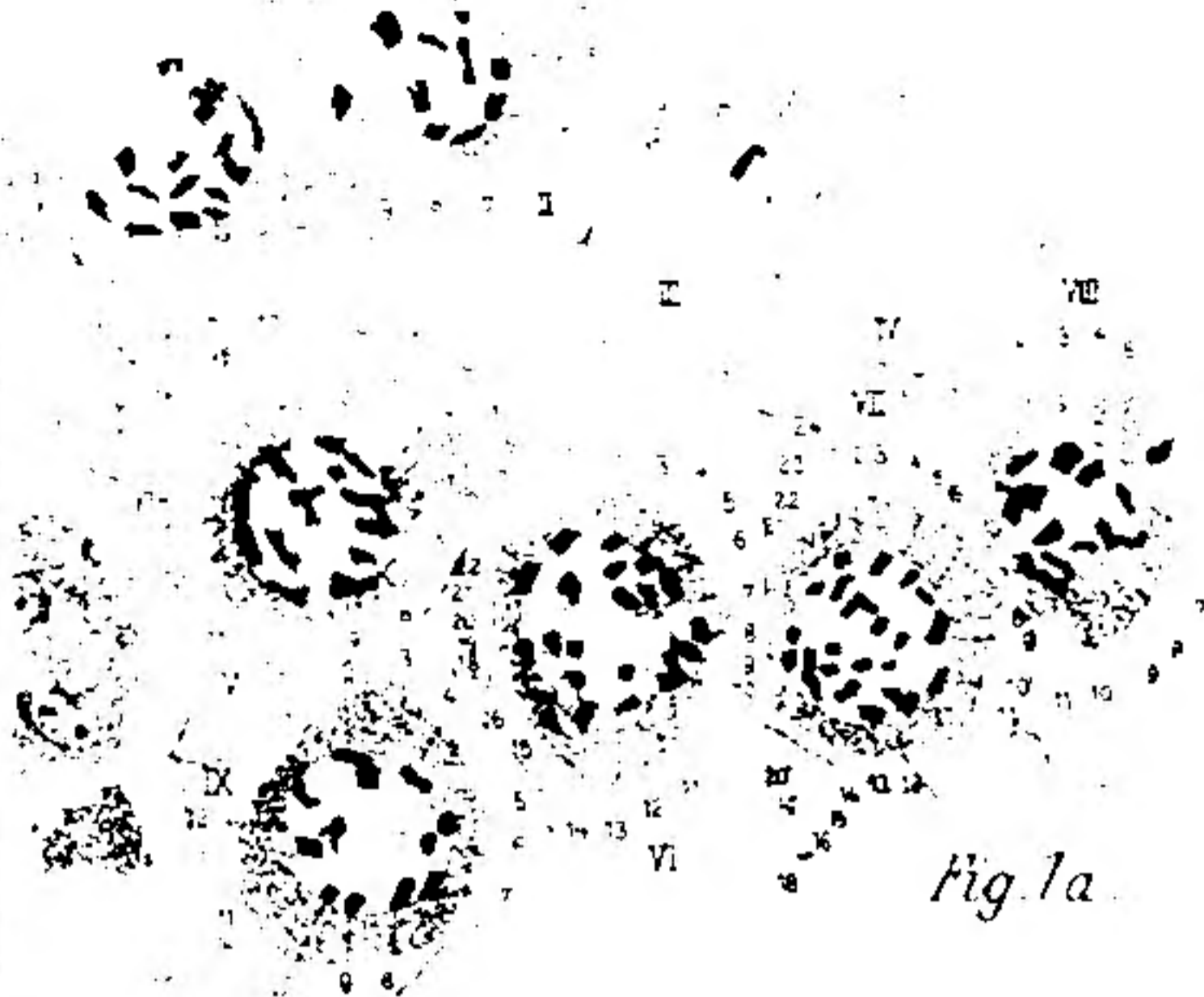


Fig. 1a.



Fig. 1b.

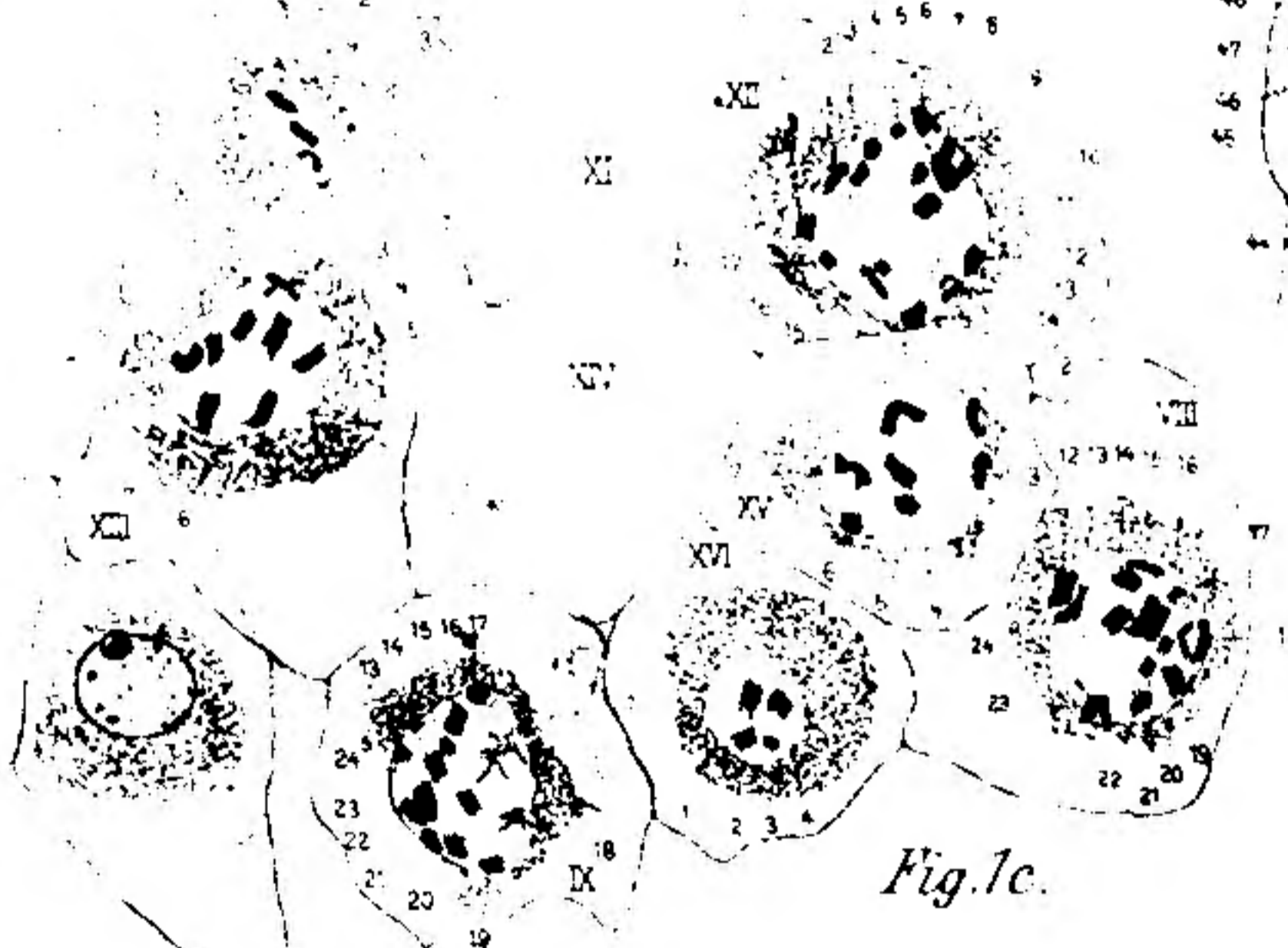


Fig. 1c.



Fig. 2.



Fig. 3a.



Fig. 3b.

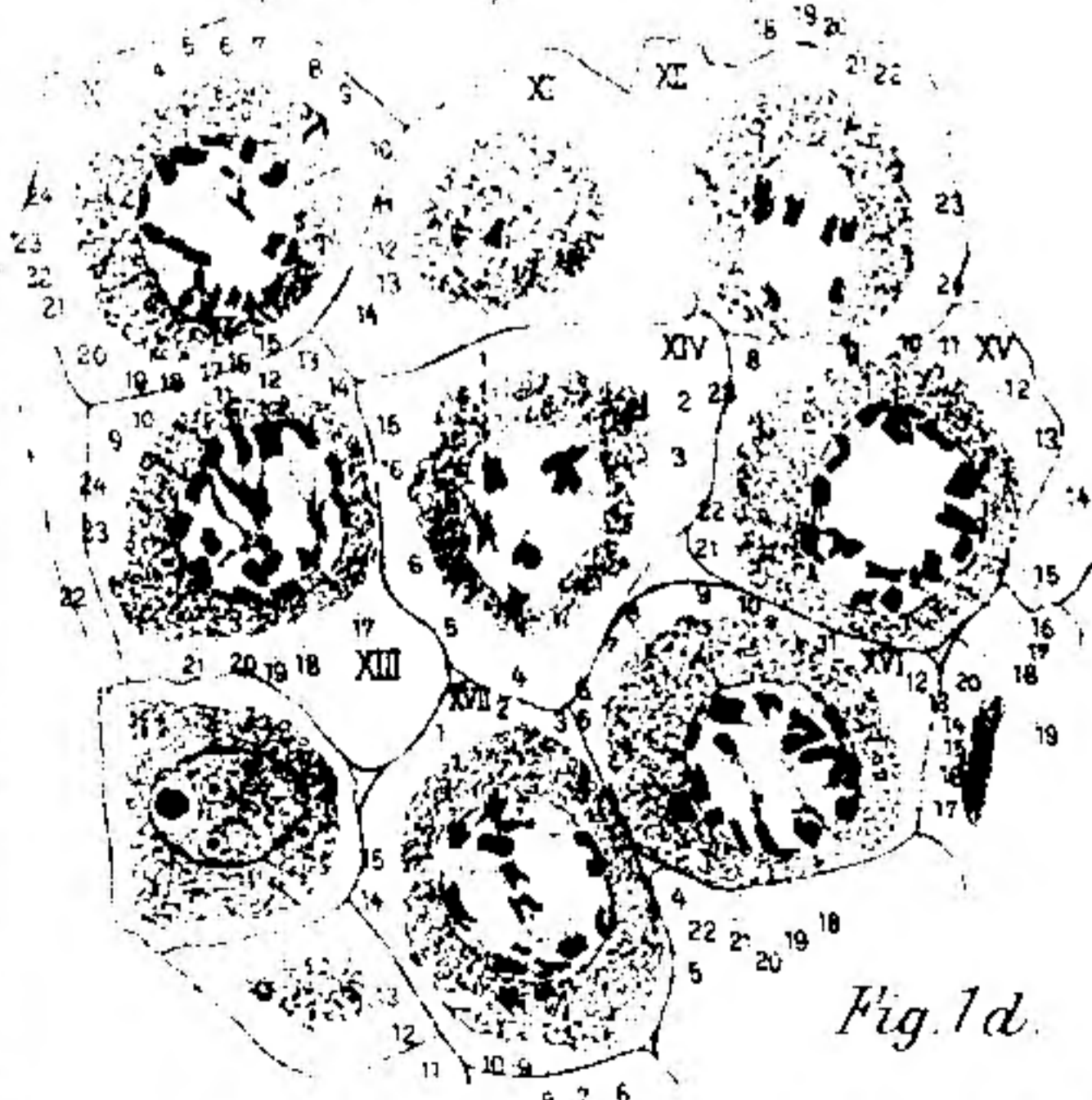


Fig. 1d.



Fig. 4a.

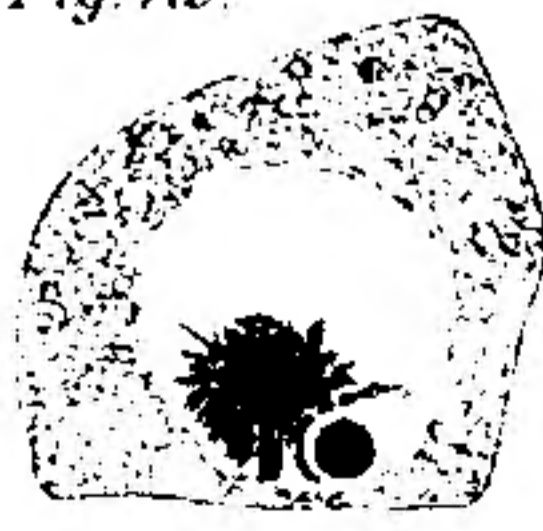


Fig. 4b.



Fig. 5.

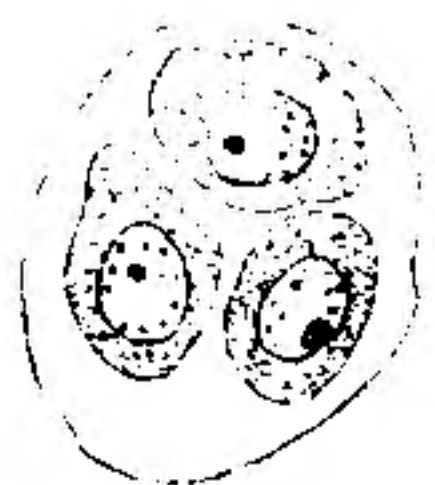


Fig. 6.

