

577.02
P22

PFLÜGERS ARCHIV
FÜR DIE GESAMTE
PHYSIOLOGIE
DES MENSCHEN UND DER TIERE

HERAUSGEGEBEN

VON

E. ABDERHALDEN
HALLE A. S.

A. BETHE
FRANKFURT A. M.

R. HÖBER
KIEL

174. BAND

MIT 54 TEXTABBILDUNGEN UND 4 TAFELN



BERLIN
VERLAG VON JULIUS SPRINGER
1919

Handwritten text at the top of the page, possibly a title or header.

Handwritten text below the first line.

Handwritten text in the middle section, possibly a date or reference.

Handwritten text at the bottom of the page, possibly a signature or footer.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Tschermak, Prof. Dr. A. v. Julius Bernsteins Lebensarbeit	1
Biegel, Kurt. Ein Beitrag zu den sogenannten Ausnutzungs-Versuchen	90
Le Heux, Dr. J. W. Über den Synergismus von Arzneimitteln. II. Mit- teilung. Äther-Magnesiumsulfat, Magnesiumsulfat-Chloralhydrat, Magnesiumsulfat-Urethan. (Mit 2 Textabbildungen)	105
Storm van Leeuwen, Dr. W. Über den Synergismus von Arznei- mitteln. III. Mitteilung. Morphin-Urethan, Tinctura opii- Urethan. (Mit 6 Textabbildungen)	120
Magnus, Prof. Dr. R. Beiträge zum Problem der Körperstellung. II. Mitteilung. Stellreflexe beim Kaninchen nach einseitiger Labyrinthexstirpation. (Mit 8 Abbildungen auf Tafel I)	134
Popielski, Prof. Dr. L. Die Wasserstoffionen und die sekretorische Tätigkeit der Bauchspeicheldrüse	152
Fleisch, Dr. Alfred. Die relative Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart bei überlebenden Organen als Zeichen aktiver Fördertätigkeit der Arterien. (Mit 9 Textabbildungen)	177
Bierich, Dr. R. Zur Theorie der Narkose. Über den Einfluss der Temperatur auf die Adsorbierbarkeit, das Kolloidfällungsvermögen und die Wirkungsstärke einiger Narkotika	202
Höber, Prof. Dr. R. Zur Theorie der Narkose. Über den Einfluss der Temperatur auf die Narkose von Muskeln und Nerven. (Mit 17 Textabbildungen)	218
Kuile, Dr. Th. Em. ter. Stereokinematoskopie dichopisch gesehener harmonischer Punktbewegungen. (Mit 1 Textabbildung und Tafel II)	233
Basler, Prof. Dr. Adolf. Nachtrag zu der Arbeit: Über die Blut- bewegung in den Kapillaren, I. Mitteilung	244
Hess, Prof. Dr. C. v. Der Lichtsinn der Krebse. (Mit 5 Textabbildungen und 7 Abbildungen auf Tafel III).	245
Bürker, Prof. Dr. K. Experimentelle Untersuchungen zur Thermo- dynamik des Muskels. VI. Methodik. Der Energieaufwand als Funktion der übrigen Variablen der Muskeltätigkeit bei verschiede- artigen Muskeln. (Mit 14 Textabbildungen)	282
Löhner, Prof. L. Über einen eigentümlichen Reflex der Feuerunken nebst Bemerkungen über die „tierische Hypnose“. Mit Tafel IV	324
Bornstein, Dr. A. Über Muskeltonus und Muskelkontraktur beim Menschen	352
Biedermann, W. Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Ver- dauung. VII. Dringen Verdauungsfermente in geschlossene Pflanzenzellen ein?	358
Biedermann, W. Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Ver- dauung. VIII. Die Verdauung pflanzlichen Zellinhalts im Darm einiger Insekten	392
Wacker, Prof. Dr. Leonhard. Ein chemischer Kreisprozess im arbeitenden Muskel und seine Beziehungen zur Gewebsatmung	426
Autorenverzeichnis	440

162*98

16580

Julius Bernstein's Lebensarbeit.

Zugleich ein Beitrag zur Geschichte der neueren Biophysik.

Von

Prof. Dr. A. v. Tschermak, Prag.

(Eingegangen am 16. August 1918.)

Am 6. Februar 1917 ist zu Halle a. S. der Altmeister unserer Wissenschaft Julius Bernstein im 78. Lebensjahre aus unserer Mitte geschieden, ein still und emsig Schaffender, ein höchst sorgfältiger Beobachter und feinsinnig-kritischer Kopf, ein schlichter, edler Mensch. Mit Bernstein ist der letzte der Grossen aus dem Kreise Emil du Bois-Reymond's dahingegangen, selbst ein Meister biophysikalischer Forschung, ein wahres Musterbild eines deutschen Gelehrten. Sein Dasein war so gut wie ganz gewissenhaftester wissenschaftlicher Arbeit als Lehrer und Forscher geweiht, und deren Früchte bedeuten für den Fernerstehenden schier den Inhalt des äusserlich wenig bewegten Lebens.

Als dankbarer Schüler will ich die Summe von Bernstein's Geistesarbeit ziehen und damit zugleich einen Beitrag zur Geschichte der neueren Biophysik liefern. Nur einleitend seien auch einige persönliche Daten in Erinnerung gerufen¹⁾.

A. Lebenslauf.

Schon im Elternhause empfing der frühreife Knabe — geboren am 8. Dezember 1839 zu Berlin — bedeutsame Weckung und Anregung zu vielseitigen naturwissenschaftlichen Interessen. Der Vater, Aron Bernstein, war als armer Studierender der jüdischen Theologie aus Danzig nach Berlin gekommen und hatte dort zunächst ein Lesekabinett gegründet, in dem ein grosser Teil der damaligen gebildeten Gesellschaft Berlins verkehrte. Später wandte sich der geistig ungemein rege Mann zunächst der belletristischen, seit dem Jahre 1848 der politischen Schriftstellerei zu, gründete die Urwähler-Zeitung (1849), später die Volkszeitung (1853). Schon frühzeitig hatte er seine stille Liebe den Naturwissenschaften zugewandt, mit astronomischen Be-

1) Zudem sei auf die pietätvolle Grabrede E. Abderhalden's (Dem Andenken von Julius Bernstein gewidmet. Med. Klinik 1917 Nr. 9) verwiesen.

obachtungen und Spekulationen¹⁾ begonnen und sich ein chemisches und photographisches Laboratorium eingerichtet, in welchem auch der Sohn Julius seine experimentelle Tätigkeit begann. Als einer der ersten befasste sich der Vater (seit 1856) mit der Herstellung von photographischen Glaslichtbildern, speziell von Stereophotogrammen. Auf dem Gebiete der Telegraphie und Telephonie löste er das Problem des Doppelsprechens auf einem Draht. Diese Interessen fanden ihren literarischen Niederschlag in naturwissenschaftlichen Aufsätzen, welche später in den „Naturwissenschaftlichen Volksbüchern“ gesammelt wurden und die Gebiete der Astronomie, Physik, Chemie, Physiologie und Geologie behandelten. Es ist begreiflich, dass durch das rege Geistes- und Verkehrsleben des Vaters der Sohn mächtige Anregungen erhielt. Dieser bewahrte dem Vater auch zeitlebens dankbarste Verehrung. Ihm widmete er in reifen Jahren das Büchlein über die fünf Sinne des Menschen (31 — 1876; 58 — 1899)²⁾, in welchem er, dem Vater ähnlich, das Talent zu allgemein verständlicher und anziehender Darstellung physiologischer Fragen bekundete. Ebenso interessante als rührende Erinnerungen an das Elternhaus hat B. im reifen Alter in einer als Manuskript gedruckten Schrift niedergelegt (124 — 1913).

Die im Elternhaus erhaltenen Impulse führten B. nach Besuch des Neu-Cöllner Gymnasiums zum Studium der Medizin, welches er 1858 in Breslau begann. Hier gewann Rudolf Heidenhain³⁾, der neben dem Botaniker Ferdinand Cohn mächtigen Eindruck auf ihn machte, sein Herz für die Physiologie. Heidenhain hat auch seine weitere Laufbahn, speziell seine spätere Berufung nach Halle gefördert. Während der Fortsetzung seiner medizinischen Studien in Berlin wurde B. durch seinen Jugendfreund L. Hermann, dem Sohne von A. Bernstein's Kollegen S. Hermann, in das Laboratorium von E. du Bois-Reymond⁴⁾ eingeführt, wo er im Sommer 1860 zu arbeiten begann und sich bis 1864 wissenschaftlich betätigte (Arbeiten 1—6). Am 1. August 1862 wurde er auf Grund einer Dissertation über die Physiologie der Muskeln von Wirbellosen (3) zum Dr. univ. med. promoviert. Im Jahre 1864 kam B. auf du Bois' Empfehlung als Assistent nach Heidelberg zu H. v. Helmholtz, welcher seit 1858, aus Bonn bzw. Königsberg berufen, als Professor

1) In der Schrift A. Bernstein's, Die Gesetze der Rotation (Berlin 1848) wird zum ersten Male die Hypothese des Lichtdruckes aufgestellt, durch welchen die Strahlen der Sonne die Rotation der Planeten bedingen sollen.

2) Die im Literaturverzeichnis, Anhang A, angeführten Publikationen B.'s sind durch arabische Ziffern (1—135) bezeichnet, die im Anhang B zitierten Schülerarbeiten durch römische Ziffern (I—LXXXII).

3) Vgl. B.'s Nachruf auf R. Heidenhain (81 — 1897).

4) Vgl. B.'s Nachruf auf E. du Bois-Reymond (79 — 1897).

der Physiologie dort wirkte — seine fruchtbarste und vielseitigste Periode. Im persönlichen Umgange mit Helmholtz¹⁾ lernte B. dessen erhabene Ruhe, seine allem rednerischen Glanze abholde Schlichtheit, sein experimentelles Geschick und Talent zu Improvisationen bewundern und diesem Vorbilde nacheifern. Er genoss auch die edle Geselligkeit im Hause des Meisters. In Heidelberg kamen bei B. die von du Bois empfangenen, von Helmholtz geförderten Anregungen auf bioelektrischem Gebiete zur Reife.

Nach der Fortberufung von Helmholtz im Jahre 1871 las er durch ein Semester an dessen Stelle und leitete vertretungsweise das Heidelberger physiologische Institut. B. wurde dann zum ausserordentlichen Professor ernannt und kehrte im Herbst 1871 zu du Bois nach Berlin zurück. Schon im nächsten Jahre erfolgte über Vorschlag seitens A. W. und R. Volkmann seine Berufung als Nachfolger von F. Goltz im Ordinariat der Physiologie an die Universität Halle, der B. zeitlebens treu blieb. Hier entfaltete er durch 46 Jahre eine höchst emsige und fruchtbare Tätigkeit als Lehrer und Forscher, speziell nachdem er das ganz unzulängliche alte Laboratoriumshäuschen mit einem unter grossen Schwierigkeiten erkämpften Neubau [eröffnet am 3. November 1881²⁾] vertauscht hatte. B. wählte hiezu sehr zweckmässigerweise eine Lage abseits von Strasse und Starkstromleitungen, verband Institut und darübergelegene Amtswohnung durch ein zentralgelegenes Stiegenhaus mit doppelgeschossigem Eingang und wählte einen quadratischen Grundriss mit angesetzten Eckräumen. Allerdings fehlte dabei die sehr empfehlenswerte volle Trennung von Unterrichts- und Forschungsabteilung. Noch im reiferen Alter erstrebte B. einen noch vollkommeneren Neubau — zumal da sehr unweckmässigerweise in die frühere Amtswohnung das hygienische Institut verlegt worden war.

In einer nicht geringen Zahl von Schülerarbeiten (82), welche aus dem Hallenser Institut hervorgingen, kommt B.'s befruchtende Anregung und methodische Lehrwirkung zum beredten Ausdruck. Allerdings haben sich verhältnismässig wenige Schüler aus B.'s Institut — so J. Steiner, K. Schönlein, P. Jensen, A. v. Tschermak, E. J. Lesser, E. Laqueur, F. Verzár — dem akademischen Berufe zugewandt. Früh verstarben die talentvollen Mitarbeiter R. Marchand und B. Morgen. Doch hat gewiss bei einer stattlichen Zahl von engeren und weiteren Schülern die Hallenser Lern- und Arbeitszeit die spätere ärztliche Praxis befruchtet.

1) B. hat dem grossen Meister einen Nachruf (73 — 1895) und ein kurzes Lebensbild (104 — 1904) gewidmet.

2) Bei dieser Gelegenheit hielt B. eine geistvolle Rede über Entwicklung und Standpunkt der Physiologie (42 — 1881).

B. war als Lehrer und Vortragender schlicht, ohne rednerischen Prunk oder hinreissendes Temperament. Der eifrige und verständige Schüler konnte jedoch reiche Förderung finden, zumal da B. sich gerne und geduldig einer Spezialbefragung widmete. Auch legte B. mit Recht grosses Gewicht auf eine sorgfältige Vorbereitung und experimentell-demonstrative Belebung der Vorlesungen sowie auf eine hingebende Gestaltung der praktischen Übungen. Im Lesen war B. geradezu unermüdlich und hielt neben dem sechsständigen Hauptkolleg und dem vierständigen Praktikum oft noch ein Spezialkolleg und ein Kolloquium mit Arbeitenbesprechung.

Im Laboratorium war B. ein Vorbild an Sorgfalt und Genauigkeit beim Experimentieren, kritisierte wohlwollend ohne abzuschrecken und zeigte sich als ein Künstler im Improvisieren aus bescheidenen Mitteln. Viele seiner methodischen Gedanken sind sehr sinnreich zu nennen. Den gereiften Schülern liess er weitgehende Selbständigkeit. Es war nicht seine Art, eine grosse Schule machen zu wollen.

Neben der Physiologie waren es die Physik, speziell die Elektrik, Molekularphysik und Thermodynamik sowie die physikalische Chemie, aber auch die Mathematik, welchen B.'s Interessen gehörten. Die genannten physikalischen Spezialgebiete hat er auch durch manche originelle Forschungsarbeit gefördert. Auch der Astronomie bewahrte er eine vom Vater überkommene stille Neigung. Nicht minder gehörte sein wissenschaftliches Interesse und seine ästhetische Befriedigung der Welt der Töne, wobei ihm die musikalische Tradition der eigenen Familie (der Vater und die älteste Schwester Fanny waren musikalisch veranlagt) und die hohe musikalische Begabung seiner Lebensgefährtin wesentliche Förderung gewährte.

Im Kreise seiner Kollegen gewann B. bald eine sehr angesehene Stellung und wurde wiederholt zu Vertrauensstellungen berufen. So wurde er innerhalb der Jahre 1879—1912 neunmal mit dem Dekanate betraut, für das Jahr 1890/91 zum Rektor der Universität Halle-Wittenberg gewählt. Bei der Inauguration hielt er eine Aufsehen erregende Rede über die mechanistische und die vitalistische Vorstellung vom Leben (61 — 1890). Schon bei einer früheren Gelegenheit hatte er diesen Ideen durch eine Rede als Preisverkünder (Über die Kräfte der lebenden Materie, 40 — 1880) präludiert. — Durch lange Jahre bekleidete B. das Amt eines Vorsitzenden der Staatsprüfungskommission und war als solcher ein ebenso unparteilicher wie wohlwollender Mentor für die Kandidaten, denen in ihren Anliegen und Nöten seine Tür stets offenstand. — Als Mitglied von Kommissionen, speziell für Berufungen, betätigte sich B. sehr eifrig, und die Gewinnung so mancher hervorragenden Kraft für die Hallenser Universität ist seinem streng sachlichen Votum zu danken.

Nach vierzigjähriger Tätigkeit trat B. im Jahre 1911, 72 Jahre alt, vom Lehramte zurück. Dies bedeutete jedoch kein Sichzurruhesetzen, vielmehr widmete er sich jetzt wieder ganz der Tätigkeit als Forscher und Schriftsteller. Gerade seinem *Otium cum dignitate* (1911—1917) verdanken wir eine Anzahl hervorragender Arbeiten und Veröffentlichungen. Erst der Tod hat ihm sozusagen die Laboratoriumsinstrumente und die Feder aus der Hand genommen!

Bei aller persönlicher Zurückgezogenheit pflegte B. doch manchen Freundesverkehr, in welchem er an geistiger Anregung ebenso der Gebende wie der Empfangende war. Als persönliche und wissenschaftliche Freunde, mit denen er besonders die Heidelberger Zeit gemeinsam verlebte, sind vor allem die beiden Chemiker Viktor und Richard Meyer zu nennen, von denen der letztere B.'s Schwester Johanna heiratete, ferner der Mathematiker Paul du Bois-Reymond ¹⁾, der Bruder des Physiologen, und der Physiologe F. Holmgren ²⁾. Vom väterlichen Hause her war B. mit W. Sklarek befreundet, dem späteren Begründer der Naturwissenschaftlichen Rundschau, welcher gleichfalls sein Schwager wurde und B. zu zahlreichen Beiträgen für seine Zeitschrift gewann. Während seiner Hallenser Zeit pflegte B. speziell mit dem Anatomen Welcker, dem Pathologen C. Eberth, dem Psychiater E. Hitzig, dem Anatomen W. Roux, dem Chemiker J. Volhard, dem Mathematiker G. Cantor, dem Leipziger Chemiker W. Ostwald und mit seinem Nachfolger im Lehramte, E. Abderhalden, geistige Beziehungen. Auch auf den Verkehr mit Vertretern ihm ferner liegender Fächer — so dem Nationalökonom Conrad, dem Juristen Loening, dem Archaeologen Heydeman, dem Philologen Dittenberger u. a. — legte B. großen Wert.

B.'s Leben teilte sich, wie es dem deutschen Gelehrten ziemt, im wesentlichen zwischen Berufsarbeit und Familie. An seiner hochbegabten Gattin, der Tochter des kaiserlich russischen Brigadearztes Geh. Kollegienrates Dr. H. Levy, hatte B. auch in wissenschaftlichen Fragen eine verständnisvolle Genossin. Neben manchem leidvollen Verlust genoss er das Glück, zwei Söhne und eine Tochter heranwachsen zu sehen, welche sich mit grossem Erfolg der Mathematik, der landwirtschaftlichen Maschinenkunde und der Malerei widmeten. Der geistige Verkehr in der Familie war ein lebhafter, indem der Vater die Kinder mannigfach anregte, ihre Neigungen auf naturwissenschaftlichem und künstlerischem Gebiete verständnisvoll förderte und selbst von ihnen — speziell durch die originelle mathe-

1) Vgl. B.'s Nachruf auf P. du Bois-Reymond (59 — 1889).

2) Vgl. B.'s Nachruf auf F. Holmgren (80 — 1897).

mathische Begabung seines Sohnes Felix — Anregung empfang. — B. verschied am 6. Februar 1917 ohne Leid an den Folgen einer katarhalischen Pneumonie.

B. Lebensarbeit.

Auf Grund der vorliegenden Publikationen, von denen im Anhange eine Übersicht nach zeitlicher Folge geboten wird, sei ein Bild von B.'s Lebensarbeit entworfen. So wenig verkannt werden darf, dass auch beim Gelehrten nur ein bescheidener Teil der geistigen Leistung literarischen Niederschlag zu finden pflegt und das Erbe an die Nachwelt arg verkürzt zu nennen ist, so war es doch gerade B. beschieden, in stiller Emsigkeit sich weitgehend literarisch auszuwirken, so dass ein sorgfältiges Studium seiner Veröffentlichungen ein ziemlich vollständiges Bild seiner wissenschaftlichen Lebensarbeit gibt. Allerdings wird daneben jeder, der aus dem Hallenser Institut hervorgegangen ist, eine Fülle an wertvoller Tradition, speziell an Versuchsmethodik und Improvisationstechnik, von B. übernommen haben.

Ein Bild von B.'s Lebensinhalt auf Grund seiner Arbeiten wird naturgemäss zu einem Beitrage zur Geschichte der neueren Biophysik überhaupt. B. fühlte und betätigte sich ja als Biophysiker im strengen Sinne des Wortes. Seine Forschungsarbeit hatte zwei Höhepunkte — der eine war schon frühzeitig gelegen in der exakten Erforschung des bioelektrischen Erregungsvorganges im Muskel- und Nervensystem. Den zweiten Gipfel erreichte B.'s Forschergeist im reiferen Lebensalter durch die chemisch-physikalische Ausgestaltung und Vertiefung der Bioelektrik, speziell in thermodynamischer Hinsicht, sowie durch die molekularphysikalische Analyse des Bewegungsvorganges. Auf dem Gebiete der allgemeinen Muskel- und Nervenphysiologie hat B., ausgehend von der Vorstellungswelt seines Lehrers E. du Bois-Reymond, sowohl durch originelle und exakte Tatsachenfunde als durch feinsinnige und kritische Verarbeitung solcher vielfach Neuartiges geschaffen. Von ihm stammt ja — neben E. du Bois-Reymond selbst und den Mitschülern L. Hermann und J. Rosenthal — ein grosser Teil der Fundamentalbeobachtungen und der Versuchsinstrumente auf dem Gebiete der allgemeinen Muskel- und Nervenphysiologie. In den späteren Arbeitsjahren Bernstein's war es die Heranziehung der Methoden und Ideen der modernen Elektrochemie, Molekularphysik und Thermodynamik, wodurch er in geradezu vorbildlicher und fruchtbarer Weise jenen älteren Problemen neue Seiten abgewann und ihre Lösung in hohem Maasse förderte. So konnte B. selbst in vorgeschrittenem Lebensalter auf diesem Gebiete führend bleiben und mit jüngeren Vertretern der biophysikalischen Forschungsrichtung anregend und wetteifernd — nicht selten auch unter erfahrungsreicher Kritik — zusammenarbeiten.

B.'s biophysikalische Interessen waren aber durchaus nicht einseitig nur der allgemeinen Muskel- und Nervenphysiologie zugewandt, wie wohl ein oberflächlicher Beurteiler und Kenner seiner Lebensarbeit glauben könnte. In grossem Fleisse und feinsinniger Gründlichkeit hat er vielmehr eine Fülle von Teilgebieten unserer Wissenschaft bearbeitet und oft mit wertvollen Beiträgen bereichert.

Ein umfassendes Bild von B.'s Lebensarbeit ergibt sich, wenn wir nun in zeitlicher wie inhaltlicher Gruppierung seine Leistungen zunächst auf dem Gebiete der allgemeinen Muskel- und Nervenphysiologie, speziell der Bioelektrik (I), dann im Bereiche der Molekularphysik der lebenden bzw. kontraktilen Substanz (II) überblicken. Hierauf sei über seine Beiträge zur Herzphysiologie und Kreislauflehre (III) sowie zur Atmungsphysiologie (IV) gehandelt. Endlich werden B.'s Studien auf dem Gebiete der Sinnesphysiologie (V) und der Toxikologie (VI) zu schildern und seine literarischen Leistungen didaktischen Charakters (VII) zu würdigen sein. Von den aus dem Hallenser Institut hervorgegangenen Arbeiten, welche im Anhang B (Nr. I—LXXXII) vollzählig angeführt sind, will ich nur jene berücksichtigen, welche auf B.'s Anregung und unter seiner Leitung entstanden sind.

I. Arbeiten auf dem Gebiete der allgemeinen Muskel- und Nervenphysiologie, speziell der Bioelektrik.

In erster Linie seien B.'s Leistungen auf seinem Hauptarbeitsgebiete, der allgemeinen Muskel- und Nervenphysiologie, speziell der Bioelektrik, geschildert. Die meisten von B.'s bezüglichen Methoden und Ergebnissen sind zwar allgemeinbekannt; der Inhalt der Doktrin und Tradition unserer Wissenschaft geworden; manche Beobachtungen, Gesichtspunkte und Fragestellungen sind aber dabei übersehen oder vergessen worden, so dass eine kurze historische Erinnerung an die Hauptresultate von B.'s Forschungsarbeit nicht bloss für den Anfänger, sondern auch für den Fachmann neben Bekanntem doch manches Neuerscheinende zu bieten vermag.

In seiner lateinisch geschriebenen Dissertation (3 — 1862) behandelte B., angeregt durch E. du Bois-Reymond's klassische Untersuchung über die chemische Reaktion des Muskels (1859), das Verhalten der relativen Reaktion an Muskeln von Wirbellosen (Krebsschere, Teich- und Miesmuschel) bei Prüfung an Lackmuspapier. An ausgeschnittenen Krebsmuskeln ergab sich ein Umschlag der fast neutralen, gegen Alkalinität neigenden Ruhereaktion in saure bei Totenstarre, und zwar schon nach 10 Stunden, ferner ein folgender Umschlag in alkalische Reaktion nach 48 Stunden — also rascher als am Froschmuskel bei gleicher Temperatur. Ebenso tritt bei lang-

samem Erwärmen Säuerung ein, bei rascher Hitzeabtötung (75° C.) hingegen alkalische Reaktion — hinwiederum Säuerung bei länger-dauerndem Tetanus. Doch sind die Veränderungen geringer als beim Froschmuskel. Am Muskelpresssaft wurde spontane Gerinnung sowie Koagulation bei 45° C. unter gleichzeitiger Säuerung beobachtet — ebenso wie dies E. du Bois-Reymond am Froschmuskel festgestellt hatte. Am Schliessmuskel der Muschel fand B. eine ganz schwach saure, nach dem Tode nicht zunehmende, sondern später in Alkalinität umschlagende Reaktion, während der Pedalmuskel gegen Lackmus neutral reagiert. Die relativ saure Reaktion des tonisierten Schliessmuskels brachte B. damals, wo man — wie ja heute noch vielfach! — noch nicht zwischen „Tonus“ und „Erregung“ unterschied¹⁾, in Zusammenhang mit der dauernden Spannung des Schliessmuskels — im Gegensatz zu der bloss zeitweiligen Tätigkeit der Fussmuskulatur. Auf jeden Fall war hiemit das bedeutsame Problem einer Verschiedenheit der Reaktion aufgestellt (und zwar sowohl der absoluten, durch die Wasserstoffionenkonzentration bezeichneten Reaktion als der relativen, durch das Bindungsvermögen gegenüber Säuren oder Basen bestimmten Reaktion) bei tonisierten Muskeln, verglichen mit alterativ beanspruchten. — Interessant war auch die Beobachtung, dass am isolierten Schliessmuskel keine Starreverkürzung eintritt; auch fehlt eine Säuerung bei allmählichem Erwärmen, während rasches Erhitzen (auf 75° C.) Umschlag zu Alkalinität bewirkt. Hingegen tritt am Schliess- wie am Pedalmuskel deutliche Säuerung ein bei tetanischem Reizeffekt, ebenso wie der Presssaft spontane wie thermische (45° C.) Gerinnung aufweist.

Auf dem Gebiete der Elektrophysiologie begann B. seine literarische Tätigkeit (2 — 1862) schon als Student und Praktikant im Berliner physiologischen Institute durch Konstruktion eines Reizapparates, welcher infolge Zu- oder Abnehmens einer Nebenschliessung mit gleichmässiger Geschwindigkeit die Erzeugung eines geradlinig ansteigenden Reizstromes gestattet; zu diesem Behufe wird ein an einem schwingenden Pendel befestigtes Kreisbogenstück eines Platindrahtes in Quecksilber eingetaucht oder aus diesem herausbewegt.

In seiner ersten bioelektrischen Untersuchung (8, 9, 10 — 1866), welche bereits in Heidelberg angestellt wurde, konnte B. am markhaltigen Froschnerven die Verstärkung der negativen Schwankung bei Versetzen der gereizten Stelle in Katelektrotonus (bei Vermeiden zu starker Ströme!), umgekehrt die Schwächung im Anelektrotonus nachweisen. Es war damit eine volle Analogie

1) Vgl. dazu speziell meine übersichtliche Darstellung: Die Lehre von der tonischen Innervation. Wiener Klin. Wochenschr. Jg. 27, Nr. 13, 1914.

zwischen den Äusserungen der nervösen Erregbarkeit am innervierten Muskel und am Längsquerschnittstrom bzw. Galvanometer dargetan. Ferner erwies B. das Erfolgen einer stets gegensinnigen, also wahrhaft negativen Schwankung des elektrotonischen Zuwachsstromes (unter Ableitung von zwei Oberflächenpunkten) bei Reizung des Nerven und die Zunahme dieser Schwankung mit der Stärke des Zuwachses. Auch legte B. die Komplikationen dar, welche sich bei der algebraischen Summierung von Längsquerschnittstrom und elektrotonischem Zuwachsstrom für Sinn und Grösse der Erregungsschwankung sowie aus dem Einflusse des elektrotonisierenden Stromes auf das Leitungsvermögen ergeben. Die Erregung des Nerven äussert sich demnach bioelektrisch in derselben Weise — nämlich in Form einer negativen Schwankung —, gleichgültig, ob ein „Grundstrom“ dauernd durch künstlichen Querschnitt oder temporär durch Herbeiführung von Elektrotonus geschaffen wird. Diese Analogie beweist zugleich die physiologische Natur des Elektrotonus und widerlegt die Annahme einer (sc. ausschliesslichen!) physikalischen Grundlage desselben.

Eine ganze Reihe von geradezu klassischen Einzeluntersuchungen (13, 14, 15 — 1867—1868) sowie die bekannte Monographie „Untersuchungen über den Erregungsvorgang im Nerven- und Muskelsystem“ (21 — 1871) widmete B. dem Problem der Fortpflanzungsgeschwindigkeit der negativen Schwankung im Nerven und im Muskel, verglichen mit der Ausbreitung der Kontraktion, ferner der Frage nach dem zeitlichen Verlauf der negativen Schwankung des Nervenstromes (13, 14, 15 — 1867—1868; 21 — 1871) und des Muskelstromes (21 — 1871). B. gründete diese Untersuchungen auf sein Differential-Rheotomverfahren¹⁾, welches dank den an einem Rade angebrachten Reiz- und Ableitungskontakten einerseits gestattet, bioelektrische Ströme nach einem beliebigen Zeitintervall nach vollzogener Reizung zum Galvanometer abzuleiten, andererseits es ermöglicht, beliebige homologe Stücke aus einer Serie rhythmisch wiederholter Stromeskurven herauszuschneiden und summativ zur Einwirkung auf ein relativ träges Galvanometer zu bringen und aus diesen Werten die Stromkurve selbst zu konstruieren; so wurde zuerst von B. die steil ansteigende und langsam abfallende Kurve der negativen Schwankung auf Grund von 10 Einzelreizungen pro Sekunde ermittelt. Vor Erfindung der photographischen Registrierung des ganzen Schwankungsverlaufes mittels Telephon²⁾,

1) Siehe auch B.'s ablehnende Kritik der von L. Hermann, Notiz über eine Verbesserung am repetierenden Rheotom (Pflüger's Archiv Bd. 27 S. 289. 1882) vorgeschlagenen Abänderungen am Differential-rheotom (52, spez. S. 229 — 1886).

2) Die Verwendbarkeit des Telephons zum Nachweis der elektrischen

Kapillarelektrometer und Saitengalvanometer stellte das Rheotomverfahren die zwar umständliche, doch souveräne Untersuchungsmethode dar. Aber auch heute ist das Rheotom noch sehr wohl zu mancherlei Versuchsanordnungen, zum Beispiel zur Abblendung der einen Phase von Induktionsströmen, mit Nutzen zu verwenden.

Zunächst erwies B. (9 — 1866; 13 — 1867), dass die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der negativen Schwankung übereinstimmt mit der von Helmholtz ermittelten Geschwindigkeit der Erregungsleitung im ausgeschnittenen Froschnerven (25–32 m, im Mittel 28 m) und somit die „Dauer“ des elektrischen Vorganges (siehe unten!) an einer unendlich schmal gedachten Nervenstrecke zu $0,6-0,7 \sigma$ ($\sigma = 0,001''$), die Länge der Schwankungswelle zu 18–19 mm, mindestens zu 15 mm zu berechnen ist. Zwischen dem Moment der Reizung und dem Beginn der Schwankung vergeht kein durch unsere Mittel messbarer Zeitraum (21, spez. S. 58 — 1871; vgl. auch 45, spez. S. 333 — 1882; 55, spez. S. 94 — 1888).

Im unversehrten Nerven nimmt B. ein Gleichbleiben der Schwankungswelle bei ihrer Fortpflanzung an (21, spez. S. 152 — 1871). B. erwies auch das Wachsen der Grösse der negativen Schwankung mit der Reizstärke, und zwar noch weit über den Betrag des manifesten Nervenstromes hinaus, sogar bis zum 8,7fachen¹⁾.

Auf Grund dieser klassischen Feststellungen betrachtete B. den Vorgang der Erregung als zusammenfallend mit jenem der negativen Schwankung und bezeichnete die ablaufende bioelektrische Welle geradezu als „Reizwelle“ oder „Erregungswelle“²⁾, die Reizwelle selbst als „das Bild des im Nerven ablaufenden Erregungsvorganges“ (15, spez. S. 199 — 1868). B. hat damit unstreitig

Stromesschwankungen im erregten Muskel (bis zur Frequenz von $f'' = 704$ S) hat B. mit K. Schoenlein (41 — 1881) zuerst erwiesen, Fr. Lee bestätigt (Über die elektrischen Erscheinungen, welche die Muskelzuckung begleiten. Du Bois' Archiv für Physiol. 1887, S. 204).

1) Später hat B. (55, spez. S. 76 — 1888) in besonderen Versuchen gezeigt, dass auch bei fast verschwundenem bzw. durch innere Polarisation verdecktem Nervenstrom eine erhebliche negative Schwankung erfolgt, und dass deren Grösse keineswegs in demselben Verhältnisse abnimmt als die Kraft des Nervenstromes, wie auch das Anlegen eines neuen Querschnittes meist kein merkliches Wachsen der negativen Schwankung bewirkt.

2) Dieser Ausdruck ist meines Erachtens insofern ein recht glücklicher zu nennen, als er dem Begriffe des wie immer beschaffenen „Kontinuitätsreizes“ als Grundlage des Leitungsvorganges gerecht wird. Die häufigere Anwendung des Terminus „(elektrische) Erregungswelle“ wäre nicht bloss historisch gerechtfertigt, sondern auch sachlich von Vorteil, zumal da man damit nicht notwendig die L. Hermann'sche Theorie einer elektrischen Natur des Kontinuitätsreizes, also der Wirkung des Aktionsstromes als Leitungsreizes, zu verknüpfen braucht.

als erster die Tatsache des wellenförmigen Fortschreitens der bioelektrischen Tätigkeitsäusserung festgestellt und die Auffassung begründet, dass sich die Erregung in Form einer elektrischen Welle fortpflanzt. Mit vollem Recht hat B. (spez. 107 — 1904) seine bezügliche Priorität gegenüber L. Hermann vertreten, welcher im wesentlichen B.'s Beobachtungen nur bestätigt und für die negative Schwankung den Ausdruck „einphasischer Aktionsstrom“, für die gleichfalls zuerst von B. genauer festgestellte Doppelschwankung den Ausdruck „zweiphasischer Aktionsstrom“¹⁾ geschaffen hat.

In messenden Versuchen am ausgeschnittenen Froschmuskel (Sartorius oder Adductor magnus et longus) ermittelte B. zunächst (13 — 1867) den Wert von 3 m als Fortpflanzungsgeschwindigkeit, von 3 σ als örtliche „Dauer“ (siehe unten!) des elektrischen Vorganges, von 10 mm als Länge der Reizwelle. Schon damit ergab sich mit Wahrscheinlichkeit die Identität der Geschwindigkeit von Erregungswelle und Kontraktionswelle (zunächst von Aeby mit 1 m bestimmt). Der oben zitierte Wert von 3 σ als örtliche „Dauer“ war von B. an einem nicht hochgradig empfindlichen, trägen Galvanometer (Meyerstein'sche Spiegelbussole mit einfachem Magnet oder astatischem Nadelpaar an 1,3 m langem Kokonfaden aufgehängt, ohne Astasierungsmagnet) ermittelt worden. Da B. andererseits damals das Latenzstadium des Muskels nach Helmholtz mit dem relativ hohen Werte von 10—20 σ ansetzte, gelangte er zu der These, dass der bioelektrische Vorgang, wenigstens der Hauptsache nach, innerhalb des Latenzstadiums ablaufe, so dass im Zustande der Kontraktion des Muskels selbst keine Änderung des elektromotorischen Verhaltens zu bemerken sei. Diese Formulierung erwies sich nach späteren Untersuchungen als nicht ganz zutreffend (siehe unten). (Den Beginn der negativen Schwankung bereits im Latenzstadium hatte schon v. Bezold (1861), und zwar auf Grund des sehr geringen Zeitunterschiedes im Beginn der primären und der sekundären Zuckung, ebenso F. Holmgren (1864) nachgewiesen.) — Bei Ableitung von zwei Oberflächenpunkten beschrieb B. als erster — nach einer nur ungefähren Angabe von Meissner und Cohn (1862) — die negativ-positive Doppelschwankung des Muskelstromes, welche bald darauf S. Mayer (1868) mittels des Rheotoms analysierte und später L. Hermann²⁾ als „doppelphasischen Aktionsstrom“ bezeichnete. Als erster hat B. bereits

1) Persönlich halte ich den Ausdruck „Erregungsstrom“ für den besten.

2) Derselbe hat die zuerst von B. am Muskel gefundene Doppelschwankung zunächst am Nerven bestätigt (Untersuchungen über die Aktionsströme des Nerven. Pflüger's Archiv Bd. 18 S. 574. 1878 und Bd. 24 S. 246. 1881), was auch B. selbst tat (52, spez. S. 217ff. — 1886).

1867 den Satz formuliert, dass jeder innerhalb der fortschreitenden Erregungswelle gelegene Oberflächenpunkt sich negativ verhält gegen jeden ausserhalb der Erregungswelle gelegenen.

Nach den relativ kurzen Mitteilungen aus dem Jahre 1867 (13, 14) über die Erregungswelle am Nerven und am Muskel brachte eine ausführliche Abhandlung (15 — 1868) die Beschreibung des Rheotoms und die detaillierten Ergebnisse bezüglich des Nervenstroms. Dieselbe wurde später (1871) als erster Abschnitt der Monographie „Untersuchungen über den Erregungsvorgang im Nerven- und Muskelsysteme“ (21) vollständig wiedergegeben. Ausserdem enthält dieses grundlegende Werk, das auch heute noch jeder junge Physiologe durchstudieren sollte, als zweiten Abschnitt die ausführliche Untersuchung über den zeitlichen Verlauf der negativen Schwankung des Muskelstromes. In Ergänzung der bezüglichen ersten Mitteilung (13 — 1867) ergeben sich als Mittelwerte 2,5 σ für die Gipfelzeit¹⁾, 3,9 σ für die „Dauer“ der örtlichen Negativität, 2,927 m für die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Reizwelle, 9,75 mm für die Wellenlänge am Muskel im Gegensatz zu 0,6–0,7 σ bzw. 28 m und 18,5 mm am Nerven (21, spez. S. 56 — 1871). Bei der geringen Länge der Froschmuskeln nimmt also die Erregungswelle nur etwa $\frac{1}{5}$ bis $\frac{1}{3}$ der Muskelfaserlänge ein, hingegen ein nur kleiner Teil ($\frac{1}{7}$ bis $\frac{1}{4}$) der Kontraktionswelle schon die ganze Faserlänge²⁾. Speziell betont B. das Nachlaufen der ca. 240 mm langen Kontraktionswelle, an welcher sich am ausgeschnittenen Muskel ein deutliches Intensitätsdekrement ergab, hinter der etwa 10 mm langen Reizwelle mit etwa 20 mm Intervall (bei 0,01'' Latenzstadium und 3 m Fortpflanzungsgeschwindigkeit — vgl. 21, spez. S. 59, 90). B. formulierte damals den heute allerdings nicht mehr aufrechterhaltenden Satz: „Jedes Element der Muskelfaser vollzieht erst den Prozess der negativen Schwankung, bevor es in den Zustand der

1) Obiger Wert war von B. für die Gipfelzeit der ersten Phase der doppelsinnigen Erregungsschwankung am M. gastrocnemius des Frosches bei indirekter Reizung bestimmt worden. Am M. sartorius des Frosches fand L. Hermann (Versuche mit dem Fallrheotom über die Erregungsschwankung des Muskels. Pflüger's Archiv Bd. 15 S. 233. 1877) mittels des Fallrheotoms eine Gipfelzeit von 1,1–1,5 σ . S. Garten (Über rhythmische Vorgänge im quergestreiften Skelettmuskel. Abh. d. Sächs. Ges. d. Wiss. Bd. 26 Nr. 5. 1901; Beiträge zur Kenntnis des Erregungsvorganges der Nerven und Muskeln des Warmblüters. Zeitschr. f. Biol. Bd. 52 S. 534. 1909) erhielt am M. sartorius des Frosches an der Stelle direkter Reizung 1,6–2,0 σ — nach Fortpflanzung über 20 mm Strecke 2,4–3,6 σ —, am M. gastrocnemius des Kaninchens bei indirekter Reizung 2,0 σ Gipfelzeit und 8–10 σ Gesamtdauer der Erregungsschwankung.

2) Die damaligen Betrachtungen B.'s gewinnen spezielles Interesse angesichts der Theorie der kleinsten Wellen von M. Heidenhain (Plasma und Zelle II. S. 669ff, Jena 1911).

Kontraktion eintritt“ (21, S. 60, 92, 158). Die Erregungswelle betrachtet B. als notwendige Vorbedingung der Kontraktionswelle (S. 92).

B. stellte auch als erster (21, S. 68) den wichtigen äusseren Unterschied fest, dass die negative Schwankung am Muskel nur bis zur Nulllinie herabführen, beim Nerven jedoch über die Nulllinie des Nervenstromes (d. h. seines manifesten Teiles!) hinunter zur Positivität führen kann. — Entsprechend dem Leitungsdekrement am ausgeschnittenen Muskel fand B. bei Untersuchung der negativ-positiven Doppelschwankung einen deutlichen Unterschied in der „Dauer“ (0,0039'' und 0,0058''), ebenso eine geringere Gipfelhöhe im zweiten Falle (21, S. 64); es ergab sich also beim Fortschreiten eine Abnahme der Erregungswelle wie auch der Kontraktionswelle (21, spez. S. 93) an Geschwindigkeit und Grösse, die wir heute als Folge des Leitungsdekrements am erstickenden Muskel auffassen. B. betrachtete allerdings damals die Abnahme der Erregungswelle bei der Ausbreitung im Muskel — im Gegensatze zum Nerven — als einen normal-physiologischen Vorgang und bezog dieses Verhalten auf Umwandlung von Molekelbewegung in Massenbewegung im Muskel (21, spez. S. 92ff.). Für den Muskel ist B. der Ansicht, den experimentellen Nachweis erbracht zu haben, dass die Intensität der Erregung eine Funktion der Reizwelle ist (21, spez. S. 232).

Über die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Kontraktionswelle in der Muskelfaser stellte B. selbst (21, spez. S. 76ff.) neue Versuche an, und zwar mit Dickenschreibung am ungespannten Muskel — unter schrittweisem Wandernlassen des Querbügels entlang dem Muskel. Er erhielt gegenüber Aeby (1 m) und Engelmann (1,17 m) den besseren Wert von $G = 3,2-4,4$ m, Mittelwert 3,869 m, wobei er zur Messung zweckmässigerweise den Horizontalabstand der Wendepunkte der Zuckungskurven, nicht jenen der unscharfen Abhebungspunkte benutzte. Als Wert für das Latenzstadium ergab sich 0,0145—0,0226'', als lokale Dauer der Kontraktionswelle 0,0533—0,0984'', als Länge der Kontraktionswelle 198,5—380,0 mm. Bei niedriger Temperatur fand sich eine längere Dauer der örtlichen Verdickung mit längerem Verharren auf dem Maximum, eine deutliche Zunahme der Länge der Kontraktionswelle.

Als interessante Reminiszenz sei hervorgehoben, dass B. zuerst die Anregung ausgesprochen hat (21, spez. S. 92, 242 — 1871), die Frequenz der Erregungswellen oder Aktionsströme bei willkürlicher wie bei reflektorischer Erregung zu messen, also Elektromyogramme aufzunehmen.

Der dritte Abschnitt der klassischen Monographie (21) bietet Beobachtungen und Betrachtungen über den Zusammenhang von Erregung und Reizwelle am Nerven und Muskel. B. beschreibt zunächst seinen akustischen Stromunterbrecher, welcher einerseits — je nach Länge und Dicke der schwingenden Feder — eine Variation der Frequenz

der Stromunterbrechungen (in B.'s Versuchen von 100—1400 Schwingungen pro 1'') gestattet, andererseits durch Verwendung eines Quecksilberkontaktes unter Alkohol hohe Gleichmässigkeit der Einzelreize verbürgt. B. entdeckte damit die Erscheinung einer bloss anfänglich starken, von schwachem Tetanus gefolgt Kontraktion, der sogenannten Anfangszuckung des Muskels¹⁾, bei Zufuhr von

1) Ein alleiniges Übrigbleiben von Anfangszuckung ohne jeglichen anschliessenden Tetanus konnte B. auch bei 1760 Reizen pro 1'' nicht erreichen. Ein bezügliches Missverständnis von H. Kronecker (Monatsber. d. Berl. Akad. 6. Dez. 1877) konnte B. zurückweisen (37 — 1878). — Auch bei frequenter Reizung des N. ischiadicus am Kaninchen konnte B. später (28 — 1875) den über 300 Reizen leiser werdenden Muskelton bis zu $b'' = 928$ Schwingungen eben noch in gleicher Höhe wahrnehmen; darüber hinaus zum Beispiel bei Reizung mit $c'' = 1056$ S vom Nerven aus war der Muskelton um eine Quinte ($f'' = 704$ S) oder um eine Oktave (528 S) niedriger, ohne dass ein entsprechender Nebenton im Reizapparat nachweisbar gewesen wäre. Die Grenze für das Schwächerwerden fällt mit der Grenze für Auftreten der Anfangszuckung zusammen. Aus dem Ergebnis einer gewissen Selbständigkeit der Muskeltonhöhe (vgl. auch den tiefen Muskelton bei sogenannt chemischer Reizung durch Kochsalz) schloss B. auf Veranlagung des Muskels zu einer natürlichen Periodik der Reaktionsweise.

Bei einer detaillierten Analyse der Anfangszuckung fand K. Schoenlein (XV — 1882) unter B.'s Leitung, dass Anfangszuckung auch an einem Sekundärpräparat zu beobachten ist, und zwar auch schon bei geringerer Reizfrequenz, wenn nämlich der primäre Muskel ermüdet ist. Bei Verstärkung der Reize geht die Anfangszuckung bei jeder Reizfrequenz in Tetanus über, bei extremen Reizen wieder in Anfangszuckung. Dieselbe erscheint nach der Kurvenform als einfache Zuckung; bei stärkeren Reizen treten ganz kurze Tetani auf. Schoenlein betrachtet die erste Zuckung als einen Spezialfall des Helmholtz'schen Gesetzes, nach welchem sich untermaximale Reize noch summieren, wenn ihr Abstand geringer ist als das Latenzstadium. Die erste Zuckung ist hervorgerufen durch Summation durchaus unterwertiger, zur Auslösung einer Kontraktion einzeln nicht hinreichender Reize. Daraufhin stellte sich Sch. das Problem, ob nicht ein Muskel durch längerdauernde Induktionsreizung zu rhythmischen Kontraktionen gebracht werden könne (analog dem Herzmuskel); er fand auch tatsächlich ein solches Verhalten am Wasserkäfermuskel (2—6 Zuckungen pro 1'' bei Reizfrequenz 880 bis 1500). — Für das Zustandekommen der ersten Zuckung kommen zweifellos mehrere Momente in Betracht, und zwar: 1. Interferenz der Erregungen (das heisst wohl besser: Refraktärphase); 2. erregbarkeitssteigernde Nachwirkung unterschwelliger Reize, sogenannte latente Addition; 3. Ermüdung des Übertragungsapparates zwischen Nerv und Muskel.

B. selbst (131 — 1916) hat mittels seines geradlinigen Induktoriums einwandfrei nachgewiesen, dass bei indirekter Wechselstromreizung die Stärke der Muskelerregung bis zu einer Reizfrequenz von gegen 200 wächst, darüber hinaus nicht mehr, und bringt dieses Verhalten ebenso wie bereits 1871 in Zusammenhang mit der Dauer der Erregungswelle bzw. der refraktären Periode. Mit obiger Feststellung erscheint auch der Einwand

mindestens 224—360 Reizen pro 1'' (S. 108)¹⁾. B. brachte die Anfangszuckung in ursächlichen Zusammenhang mit der örtlichen „Dauer“ der Erregungswelle im Muskel (von etwa $\frac{1}{250}$ ''), und zwar in der Weise, dass „die Anfangszuckung bei schnellfolgenden Reizen aufzutreten beginnt, sobald die entstehenden Reizwellen anfangen, einander zu decken“²⁾ (21, spez. S. 116), und um so schwächer wird, je mehr die Reizwellen übereinanderfallen (S. 127). Es trete damit eine Art Interferenz ein³⁾ (S. 232). B. regt eine Untersuchung des Verhaltens der

von J. K. A. Wertheim-Salomonson erledigt, dass die Anfangszuckung eine rein physikalische Folgeerscheinung sei (Über Anfangs- und Endzuckung bei Reizung mittels frequenter Wechselströme. Pflüger's Arch. Bd. 103 S. 124. 1904).

1) Der Frage, in welcher Beziehung die im Muskel freigemachte Menge an Spannkraft zur Reizfrequenz steht, widmete B. eine eigene Experimentaluntersuchung (47 — 1883). Für diese konstruierte er einen neuen Kraftmesser, welcher auf dem Prinzip der hydrostatischen Wage beruht. Der Muskel übt durch eine besondere Umschaltevorrichtung einen Druck auf die Gummimembran einer mit Wasser gefüllten Metallkapsel. Der Druck wird durch ein angeschlossenes offenes Quecksilbermanometer gemessen, das mit einem schreibenden Schwimmer versehen ist. Es ergab sich ein Ansteigen der freigemachten Spannkraft bei Wachsen der Reizfrequenz bis 50 oder 108 pro 1'', darüber hinaus keine deutliche Abnahme der Kraft.

2) Die Anfangszuckung in B.'s Versuchen, in welchen durch Aufhebung einer Nebenschliessung im sekundären Kreise des Induktionsapparates mit akustischem Stromunterbrecher gereizt wurde, ist nicht etwa auf eine physikalische Komplikation — nämlich höhere Intensität des ersten Reizes der Serie (wie dies bei Schliessung des primären Stromes bzw. bei Beginn der Federschwingung der Fall wäre!) — zu beziehen. B. hat dies mit Recht gegenüber Setschenow's Einwand (Pflüger's Archiv Bd. 5 S. 114. 1872) hervorgehoben (22 — 1872).

Den korrekten Verlauf der Induktionsströme am akustischen Stromunterbrecher sicherte B. noch durch Beseitigung des Öffnungsfunkens — eventuell unter Einschalten eines Galvanometers mit Nebenschliessung in den primären Kreis zur Kontrolle (47 S. 93 — 1883). Er verwendete zu jenem Zwecke einerseits an der Rolle des Unterbrechers eine Nebenschliessung aus 1 m induktionsfrei gewickelten, 0,2 mm dicken Kupferdrahtes oder aus einem Fläschchen mit Cu-Polen in CuSO_4 -Lösung (bzw. Zn in ZnSO_4), andererseits noch eine zweite Nebenschliessung (11,5 m eines 0,4 mm starken Cu-Drahtes) für die primäre Spirale des mit dem Unterbrecher verbundenen Induktoriums (37 S. 123 — 1878; 47, spez. S. 94 — 1883). Es wird dadurch eine weitgehende Gleichwertigkeit der einzelnen Unterbrechungsakte und eine nahezu vollkommene Ausgleichung von Schliessungs- und Öffnungsstrom erreicht.

3) Bei Versuchen über Anfangszuckung und Schwellenbestimmung für Reize verschiedener Frequenz ist sehr wohl zu berücksichtigen, dass die Intensität der Einzelinduktionsströme herabgehen muss, sobald die Schliessungsdauer unter die Zeit sinkt, welche der primäre Strom braucht, um unter Kompensierung der sich entgegenstellenden Schliessungsextrastrome bis zur konstantbleibenden „vollen“ Höhe anzusteigen. Unter-

negativen Schwankung nach Doppelreizung mittels Rheotom an (S. 233). — Heute schliessen wir, dass bei einer so raschen Reizfolge der zweite Reiz bereits in das durch den ersten Reiz gesetzte rela-

halb dieses Wertes wird die Intensität der Einzelreize mit wachsender Unterbrechungsfrequenz bzw. mit abnehmender Schliessungsdauer immer geringer, nähert sich also dem Schwellenwert für den gegebenen Muskel, um schliesslich unerschwellig zu werden. (Zuerst von E. du Bois-Reymond erkannt, Ges. Abt. I. S. 254; von B. wiederholt hervorgehoben, speziell **22** — 1872; **37**, spez. S. 122 — 1878; **47**, spez. S. 95 — 1883.) —

Ein fast momentanes Ansteigen und Abfallen des primären Stromes und eine fast momentane Dauer der Induktionsströme, welche selbst bei Unterbrechungen zu mehreren Tausend in der Sekunde nicht übereinanderfallen, lässt sich hingegen erreichen, wenn man als primäre und sekundäre Leiter nicht Spiralen, sondern parallele Zickzackdrähte, also ein sogenanntes geradliniges Induktorium nach Bernstein (**131** — 1916) verwendet. Auch muss zu diesem Zwecke der akustische Stromunterbrecher von einer selbständigen Stromquelle betrieben und die Schliessung und Öffnung des Primärkreises durch einen mit der schwingenden Feder isoliert verbundenen Hg-Kontakt oder einfach durch einen zweiten, konsonant gestimmten akustischen Stromunterbrecher bewerkstelligt werden, dessen Spirale in den Kreis des ersten Unterbrechers miteinbezogen ist.

Das wichtige, noch heute nicht erschöpfte Problem des tatsächlichen Reizverlaufes in unseren physiologischen Apparaten gegenüber dem theoretisch angenommenen behandelte B. durch Studien über den Verlauf der Induktionsströme (**19** — 1870; **20** — 1871; **60** — 1890). Er erwieß zunächst (**20** — 1871) das Auftreten elektrischer Schwingungen bei Induktionswirkung. So liessen sich in einer Spirale nach Öffnung eines Kettenstromes alternierende Oszillationen nachweisen, welche nach Ausweis des Differentialrheotoms durch 1σ nach der Öffnung ablaufen und $0,1-0,05\sigma$ Einzeldauer haben. Der sogenannte Öffnungsinduktionsstrom einer offenen sekundären Spirale besteht demnach aus einer Schar rasch abklingender rhythmischer Wechselströme (etwa $10-20$), während in einer dauernd geschlossenen Sekundärspule nur positive Phasen auftreten, jedoch durch längere Zeit ($2-3\sigma$). Ganz Analoges ergab sich in besonderen Versuchen für den Öffnungsvorgang in der primären Spirale. [Das Vorkommen solcher elektrischer Schwingungen in einer unter grossem Widerstand geschlossenen Sekundärspirale hatte übrigens bereits H. v. Helmholtz (Abh. des nat.-med. Ver. Heidelberg 5, 27, 1860 vgl. auch Pogg. Ann. Bd. 83, S. 505, 1851 und Ges. Abh. I, 429 und 531) vermutet.] B. ergänzte diese Studien an geradlinigen metallischen und flüssigen Leitern; an den ersteren wurde nur eine Oszillation beobachtet, an den letzteren hingegen ein mehrfaches Hin- und Herschwingen wie an einer Spirale (vgl. auch die Abhandlung von Schiller, Pogg. Ann. Bd. 152, S. 535, 1872). Zwei Dezennien später (**60** — 1890) schloss B. daran die phototelephonische Untersuchung des zeitlichen Verlaufes der Induktionsströme. Er liess ein schmales Lichtbündel, das an einem durch einen Steg mit der Telephonplatte in Verbindung stehenden Spiegelchen reflektiert wurde, sich auf photographischem Papier aufzeichnen. Die Bilder sind allerdings durch erhebliche Eigenschwingungen der Telephonplatte gestört, so dass die früher von B. im Prinzip festgestellte Schar rhythmischer Schwingungen bei Öffnung nicht heraus-

tive Refraktärstadium fällt und daher fast unwirksam bleibt ¹⁾. Aus B.'s Entdeckung ergibt sich nach der heutigen Auffassung jedenfalls, dass das Refraktärstadium am Muskel die damals bestimmte „Dauer“ der negativen Schwankung von etwa $\frac{1}{250}$ '' bzw. 4σ nicht überschreitet und kleiner ist als das Latenzstadium, welches damals allerdings auf $0,01-0,02$ '' veranschlagt wurde.

B. entwickelte damals (21, spez. S. 120ff. — 1871) eine rein physikalische Theorie des Erregungsvorganges in der Nerven- und Muskelfaser, nach welcher die durch Kontraktion sich äussernde Leistung eines Elementes der Muskelfaser eine Funktion der Erregungswelle sei, und zwar der Geschwindigkeit, mit welcher sich die Höhe der Reizwelle in dem betreffenden Element ändert (21, spez. S. 125, 133); demnach erscheint bloss das Reizwellendifferential als bedeutsam.

B. suchte ferner nach Analogien zur Anfangszuckung — d. h. zur Grössenabnahme des Reizeffektes oberhalb einer gewissen Reizfrequenz — an sensiblen Nerven, obzwar diese ja vielfach erst durch Vermittlung besonderer Sinnesepithelien oder Rezeptionszellen gereizt werden. An Tastnerven sah B. eine solche Analogie in der Unterscheidbarkeitsgrenze für Diskontinuität der Reize. Als solche fand er 2000—4000 (in Bestätigung von Wittich 1869), während er die Zahl 1600 als Beginn des Übereinanderfallens der einzelnen Erregungswellen im Nerven berechnete. Das Sehorgan schliesst B. von der Betrachtung aus, indem er für dieses keine direkte, sondern eine

lesbar ist. — Die von B. wiederholt ausgesprochene Mahnung, bei Versuchen mit möglichst kurzer Reizdauer die den Reizverlauf verlängernden Eisenkerne (vgl. auch M. Gildemeister, Pflüger's Arch. Bd. 131 S. 601. 1910; s. auch E. G. Martin, Americ. Journ. of physiol. **36**, 223, 1915) aus der primären Spirale zu entfernen, erwies sich als völlig berechtigt. Gleichverlaufende Induktionsströme von isoperiodischer Schwingung erzielte B. durch Verwendung von 12 Daniells und von 20 Siemenseinheiten. Widerstand im Primärkreis bei Einschaltung einer induktionsfreien Nebenschliessung von 5 Siemenseinheiten.

Von B.'s sehr beachtenswerten physikalischen Arbeiten sind wohl die oben erwähnten Studien über elektrische Schwingungen die wichtigsten. B. ist damit — gleichwie später W. v. Bezold sowie O. Lodge und Fitzgerald — zu einem Vorläufer von H. Hertz geworden, der auch B.'s Beobachtungen zitiert. Nach der Faraday-Maxwell'schen Theorie wäre im Anschluß an die Schwingungen in Spiralen ein Wellenvorgang im freien Raume zu erwarten gewesen, wie ihn später H. Hertz (Wiedemanns Ann. Bd. 31, S. 421, 1887 und Untersuchungen über die Ausbreitung der elektrischen Kraft. Leipzig 1892) nachwies. (Den Hinweis auf die Beziehungen der Arbeiten von B. und H. Hertz verdanke ich der Liebesswürdigkeit von Professor Dr. F. Bernstein in Göttingen.)

1) Am menschlichen Muskel hatten Helmholtz und Baxt (Monatsbericht d. Berl. Akad. 1870 S. 189) bereits bei 2σ Intervall beginnende, bei $3,3 \sigma$ schon deutliche Superpositionswirkung zweier Reize erhalten.

indirekt-photochemische Einwirkung des rhythmischen Lichtreizes als wahrscheinlich bezeichnet (21, spez. S. 132). Auf dem Gebiete des Gehörsinnes zieht B. das Leiserwerden hoher Töne (schon über 3000 S — erwartet bei 1600 S) als Analogie heran. Gewiss sind B.'s Betrachtungen — zumal angesichts des neueren Nachweises von nervösen Erregungsrhythmen auch bei konstanter Reizung — von Interesse, doch begegnet die Analogisierung und Berechnung für indirekt erregte rezeptorische Nerven erheblichen Einwänden.

Immerhin glaubte B. die Formel für die Erregung im Muskel auch für den Nerven als gültig annehmen zu können, wonach die jeweilige Erregungsgrösse als Funktion des Differentials der Reizwelle nach der Zeit erscheint — ähnlich wie nach E. du Bois-Reymond die Erregung durch zugeführte elektrische Ströme nur vom Differential der Stromstärke abhängig ist. Muskel und Nerv werden sonach als „Differentialreagenten“ [A. v. Tschermak¹⁾] κατ' ἐξοχὴν betrachtet. — Den Erregungsvorgang selbst erklärte B. in seiner Monographie (21, spez. S. 142) zunächst als einen Vorgang an den elektromotorischen Molekeln im Sinne von E. du Bois, die Erregung als die lebendige Kraft der in Bewegung befindlichen Molekeln — als Schwingung derselben aus ihrer Gleichgewichtslage heraus. B. gelangte daraufhin zu der heute nicht mehr vertretbaren Vorstellung, dass die mechanische Arbeit und die Wärme im Muskel aus der lebendigen Kraft der Erregungswelle hervorgehe (21, spez. S. 155).

Der vierte Abschnitt von B.'s klassischer Monographie (21 — 1871) behandelt den Erregungsvorgang in den empfindenden Nervenzentren. B. suchte nach indirekten Beweisgründen für die Annahme bioelektrischer Erregungswellen und seiner daraus abgeleiteten theoretischen Vorstellungen auch bezüglich der sensiblen Zentralorgane. Er weist zunächst die alte Vorstellung eines Überspringens der Erregung von einer Nervenfasern auf die andere, speziell die Hypothese von der sogenannten Querleitung im Rückenmark, auch das praktische Vorkommen von sekundärer Reizung einer Faser durch die Erregungswelle in der anderen zurück (S. 169). B. machte hierbei die Annahme (21, spez. S. 171, 177) eines Intensitätsverlustes der Erregung in den Ganglienzellen infolge erhöhten spezifischen Widerstandes — im Gegensatz zu einer widerstandslosen Ausbreitung in den Nervenfasern. Mit Hilfe dieser Annahme suchte er bereits 1868 (17) und nunmehr ausführlicher (21, spez. S. 178ff.) das psychophysische Gesetz Fechner's, dessen Wert und Gültigkeit wir heute allerdings ziemlich kritisch beurteilen, zurückzuführen auf Irradiation, d. h. flächenhafte Ausbreitung im Zentrum, und auf einfache Proportionalität, indem die Stärke der Empfindung der Zahl der im Zentrum erregten Elemente

1) S. speziell Allgemeine Physiologie I (1), spez. S. 21. Berlin 1916.

parallel gehe (S. 177, 202). Der Verlust an Erregungsgrösse, welcher in der Nervenzelle erfolge, entspreche der zur Auslösung der Empfindung aufgewendeten Kraft. Die sogenannte Irradiation bezieht B. auf Querausbreitung der Erregung im Zentralorgan von Zelle zu Zelle unter Intensitätsabnahme, entsprechend einem charakteristischen Widerstand (17 — 1868, sowie 21, spez. S. 237).

Nach diesen Gesichtspunkten sucht B. die Erscheinung der Weber'schen Empfindungskreise des Tastsinnes der Haut zu erklären. Die örtliche Unterscheidbarkeit von zwei Eindrücken wird darauf bezogen, dass die Koinzidenzfläche der beiden Irradiationskurven im Zentralorgan eine merkliche Einsenkung bzw. zwei Maxima aufweist — was dann eintritt, wenn das Zusammenfallen erst ausserhalb der Wendepunkte beider Kurven erfolgt. In besonderen Versuchen (21, spez. S. 194, 198) fand B. die Reizstärke ohne Einfluss auf die Grösse des Empfindungskreises (S. 194ff.). Der Ort des Reizes wurde stets in das Maximum der summativen Empfindungskurve verlegt (S. 193). — Wenn auch der moderne Sinnesphysiologe, gar ein Vertreter der exakt-subjektivistischen Auffassung wie der Verfasser dieses Lebensbildes, sich mit vielen Ausführungen dieses Abschnittes von B.'s Monographie nicht identifizieren wird, so muss doch der Anregungswert von B.'s damaligen Ausführungen ohne weiteres zugegeben werden. Seine vorzügliche mathematische bzw. graphische Darstellung bleibt ja aufrecht, wenn man auch an die Stelle zentraler Erregungsirradiation eine periphere Reizaberration setzt — beim Drucksinn entsprechend der örtlich verschiedenen Flächenform der als Reiz wirksamen Hautdeformation — und an die Stelle eines „spezifischen Widerstandes in den Zentralzellen“ die Unterschiedsempfindlichkeit der gleichzeitig gereizten Elemente des Tastorgans selbst.

Der fünfte Abschnitt behandelt den Erregungsvorgang in den „motorischen“ Nervenzentren des Herzens. Im Geiste der damaligen Zeit betrachtete B. die Herzganglien als motorisch, deutete auch den zweiten Stannius'schen Versuch als Folge von Reizung der Atrioventrikularganglien (21, spez. S. 206). B.'s Versuche (S. 208ff.) betrafen hauptsächlich die Einwirkung des konstanten Stromes auf das ausgeschnittene, vom Sinus abgetrennte Froschherz, an dessen isolierter Kammer bereits Eckhard sowie Heidenhain rhythmische Pulsationen bei konstanter Durchströmung beobachtet hatten. B. erhielt nach anfänglicher Totalkontraktion eine längerdauernde Pulsreihe, oft in Serien, während der Schliessung — und zwar auch nach Einschleichen (S. 219). Bei der Öffnung wurde oft wieder Totalkontraktion, jedoch keine Nachdauer der Rhythmik beobachtet. B. bezeichnet die Herzkontraktion als in der Regel am jeweiligen Anodenherzteil beginnend. (Nach einigen eigenen Versuchen scheint dass Verhalten

ein kompliziertes zu sein, indem die Kontraktion von Vorhof und Kammer eine nahezu gleichzeitige zu sein scheint, wobei öfters der anodische Herzteil etwas voraneilen mag.) Zur Erklärung nahm B. damals Elektrotonisierung der „motorischen“ Herznerven an, welche von den als reflektorischen Zentren betrachteten Atrioventrikularganglien nach Vorhof und Kammer in gegensätzlicher Längsrichtung verlaufen. Die Erregungsleitung vom Vorhof zur Kammer dachte sich B. schon damals als ohne Vermittlung der Atrioventrikularganglien zustandekommend. — Heute werden wir, nachdem eine erregende Wirkung der Kathode, eine hemmende der Anode auch am Herzmuskel sichergestellt ist (Biedermann 1884), B.'s Ergebnisse auf Katelektrotonisierung des „subsidiär automatischen“ [nach A. v. Tschermak¹⁾] atrioventrikularen Verbindungssystems zurückführen, ohne dass damit allerdings die Erklärung bereits vollkommen wäre.

In der Schlussbetrachtung seiner Monographie bezieht B. sowohl die Fähigkeit des Muskels elektromotorisch zu wirken als das Kontraktionsvermögen auf eine gesetzmässige molekulare Anordnung, deren spezielle Natur jedoch zunächst ganz dahingestellt bleiben muss (S. 236). Zudem sprach B. bereits damals (21, spez. S. 242 — 1871) den Plan aus, die negative Schwankung an den Vorderwurzeln des Rückenmarkes bei reflektorischer Erregung von den hinteren aus zu untersuchen, den er erst viel später (83 — 1898) zur Ausführung brachte. Ferner äusserte er die Vermutung (S. 242), dass auch bei künstlicher Reizung der Hinterwurzeln in beliebiger Frequenz die bioelektrische Reaktion der Vorderwurzeln in einem fixen, dem Muskelton der Willkürerregung entsprechenden Rhythmus (von Helmholtz auf 32 pro 1" angegeben) erfolgen dürfte. Auch könnte die einzelne Reizwelle dabei eine Änderung des Verlaufes erfahren.

Die grundlegende klassische Monographie B.'s, welche wohl die höchste Leistung seines literarischen Schaffens dieser Art genannt werden darf, bezeichnet zugleich eine ganze Reihe von Spezialproblemen, die B. teils selbst weiter verfolgte, teils zur Anregung für fremde Bearbeiter aufstellte. Wir sahen, dass dieser Anregungswert auch heute noch nicht erschöpft ist. — Zunächst sei als Ergänzung zur Monographie eine Untersuchung genannt, welche B. in Gemeinschaft mit J. Steiner über die Fortpflanzung der Kontraktion und der negativen Schwankung im Säugetiermuskel (30 — 1873) ausführte. An dem von der unteren Insertionsstelle abgetrennten

1) Vgl. meine Physiologie des Gehirns, Handbuch der Physiologie, herausg. von W. Nagel, Bd. 4 (1), spez. S. 91, Braunschweig 1905 sowie meine Abhandlung über die Inervation der hinteren Lymphherzen bei den anuren Batrachiern. Pflügers Arch. Bd. 119, S. 165, 1907.

und freigelegten, doch noch durchbluteten *M. sternocleidomastoideus* des Hundes ergab sich als mittlere Fortpflanzungsgeschwindigkeit der unter Dekrement sich ausbreitenden Kontraktion 3,5 m (für den intakten Zustand auf 4—5 m geschätzt). Als Latenzstadium wurden 17—28 σ , als lokale Dauer der Kontraktionswelle 270—500 σ , als Wellenlänge 1050—1928 mm ermittelt. Die letzteren Werte sind etwa 5—7mal so gross als beim Frosche (im Mittel 76 σ bzw. 240 mm); für den Kaninchenmuskel in situ reduzieren sich dieselben auf etwa 80 σ bzw. 280 mm (Oberschenkel) bzw. 147 σ oder 515 mm (Wadenmuskulatur). Für die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Erregungsschwankung ergaben sich an Kaninchenmuskeln Werte zwischen 2 und 6 m, an „Dauer“ der Schwankung 1,8—3,4 σ . Mit zweifellosem Rechte bezeichnete B. später (77 — 1897) seine mit Verdickungsschreibung am ungespannten Froschmuskel erhaltenen Werte von 3—4 m Fortpflanzungsgeschwindigkeit (von L. Hermann mit 3 m bestätigt) als einwandfreier wie die von Th. W. Engelmann nach anderem Verfahren ermittelte Zahl von 6 m. Auch bestritt B. die Angabe desselben Autors, dass die Geschwindigkeit der Erregungsausbreitung von der Reizstärke unabhängig sei; zu Anfang des Wachsens der Reizstärke sei eine Zunahme, über ein bestimmtes Reizmaximum hinaus Konstanz festzustellen (77 — 1897; 82 — 1898). — Sachlich schliesst sich hier an das Ergebnis einer später ausgeführten Untersuchung B.'s über die Latenzdauer am ausgeschnittenen Froschmuskel (75 — 1897). Bei photographischer Registrierung der lokalen Dickenänderung mittels Spiegelchen (Reflexionsmethode nach Joh. Czermak) fand B. den wohl korrektesten¹⁾ Latenzwert von mindestens 4,8 σ und darüber, während Tigerstedt²⁾ bei Registrierung der Zuckung des Gesamtmuskels Werte bis 3 σ hinunter bzw. 4—6 σ als Mittel (gegenüber dem Mittelwert von 10 σ nach Helmholtz) angegeben, ja — gewiss mit Unrecht — das Bestehen eines wahren Latenzstadiums überhaupt bezweifelt, bzw. mechanische Latenz und Gipfelzeit der negativen Schwankung als Grössen gleicher Ordnung erklärt hatte.

Besonders wichtig sind B.'s weitere Untersuchungen und Ausführungen über die Dauer der Erregungsschwankung und über das Verhältnis von Reizwelle und Kontraktionswelle. Er gelangte dabei zu einer gewissen Korrektur seines ursprünglichen

1) Vgl. die Ausführungen in Anm. 2 S. 60.

2) R. Tigerstedt, Untersuchung über die Latenzdauer der Muskelzuckung in ihrer Abhängigkeit von verschiedenen Variabeln. *Du Bois' Arch. f. Physiol.* 1885 Suppl. S. 111. — Vgl. auch J. Gad's Wert von 4 σ als kürzestes Latenzstadium am Gastrocnemius bei Zuckung des Gesamtmuskels (Über das Latenzstadium des Muskelementes und des Gesamtmuskels. *Du Bois' Arch. f. Physiol.* 1879 S. 250).

Standpunktes über die „Dauer“ der negativen Schwankung (vgl. oben S. 10, 11, 12, 13). Seine ursprünglichen Messungen mit etwa 4σ als „Dauer“ beschränkten sich eben auf den markanten Teil der Schwankungskurve bis zum Wendepunkt des abfallenden Astes (so speziell von B. betont **76**, spez. S. 350—351 — 1897). Schon 1871 (**21**, spez. S. 52) hatte B. bei 10 Reizen in der Sekunde eine über das ganze Intervall zweier Reize reichende negative Nachwirkung beobachtet. Bei neuerlicher Erörterung des zeitlichen Verhältnisses von Erregungswelle und Kontraktionswelle betonte er später (**55**, spez. S. 94ff. — 1888), dass zwar der elektrische Prozess während des ersten Ansteigens der Muskelkontraktion schon sein Maximum erreicht und meist schon überschritten hat, dass jedoch die sehr rasch gipfelnde Schwankung langsamer absinkt und mit einem allmählich verschwindenden Ende schliesst. Dies konnte beim Rheotomverfahren, wo sich bei periodischer Reizung eine ständige negative Nachwirkung ergibt, nicht festgestellt werden, wurde aber von L. Hermann¹⁾ bei einmaliger Reizung nachgewiesen. — Demgemäss sei ein wirklicher „Endpunkt“ nicht zu bestimmen; nur schematisch wird der sich deutlich abhebende Gipfelteil bis zum Wendepunkt der Dekreszente als „Schwankungsdauer“ bezeichnet. Daneben ist jedoch ein länger dauernder negativer Rest nicht zu verkennen²⁾. Dieses langsam ablaufende Ende der Schwankung fällt je nach dem Ermüdungs- und Ernährungszustand des Muskels mehr oder weniger weit in den Anfang der Kontraktion hinein³⁾. Gleichwohl bleibe der in der negativen Schwankung zum Ausdruck gelangende Erregungsprozess die notwendige Vorbedingung für das Zustandekommen der mechanischen Leistung. Allerdings muss die Schwankung noch nicht ihr Maximum erreicht haben⁴⁾, damit es zu einer Zuckung kommt. Nur entspricht die Kreszente der Schwankung der Spannkraftauslösung, und ist tatsächlich ein grosser Teil der Schwankung verstrichen, ehe die Zuckung anhebt. Bei dem späteren Studium des in die

1) L. Hermann, Versuche mit dem Fall-Rheotom über die Erregungsschwankung des Muskels. Pflüger's Arch. Bd. 15 S. 233. 1877.

2) Angesichts der neueren Zeitdauerbestimmungen am Saitengalvanometer, welche zum Beispiel am *M. gastrocnemius* des Kaninchens einen Wert von etwa 9σ ergeben haben (vgl. S. Garten, Zeitschr. f. Biol. Bd. 52, S. 534, 1909), ist allerdings Vorsicht geboten, um nicht die Dauer der negativen Schwankung hinwiederum zu überschätzen.

3) Ein analoges Verhalten der nach etwa $0,13''$ gipfelnden Erregungswelle und der erst $0,1—0,29''$ später beginnenden Kontraktionswelle hat R. F. Marchand (**IX** — 1877; vgl. auch **X** — 1878) unter B.'s Leitung am Herzmuskel des Frosches festgestellt. Derselbe bezeichnete auch auf Grund des kontinuierlich-stetigen Ablaufes der Erregungswelle die Herzkontraktion als Zuckung, nicht als Tetanus.

4) Vgl. allerdings die Angaben über sehr kurze Gipfelzeiten Anm. 1 S. 12.

Kontraktionsphase hineinfallenden Restteiles der Schwankung sind diese Vorbeobachtungen und Definitionen B.'s mehrfach nicht beachtet und daher seine Verlegung der „Erregungswelle“ in das Latenzstadium zu Unrecht kritisiert worden ¹⁾.

Für das zeitliche Verhältnis von Erregungsschwankung und Muskeltätigkeit war auch B.'s Nachweis (64 — 1890; vgl. auch Hesselbach XXI — 1884) recht interessant, dass der von ihm erstmalig nachgewiesene Zuckungsschall am Frosch- wie Kaninchenmuskel schon mit dem Beginn der Erregungsschwankung, also im Latenzstadium, einsetzt ²⁾. Wir hören also nicht die erst später einsetzende mechanische Muskelaktion bzw. die Spannungsänderung, sondern bereits den Molekularprozess, dessen elektrisches Zeichen die Erregungsschwankung ist. Der mittels Telephon hörbare Schwankungsschall und der daneben mittels Stethoskop zugeführte Zuckungsschall fallen für das menschliche Ohr zusammen, obzwar dieses noch Schallstöße von 2 σ Intervall zu unterscheiden vermag. B. verwendete bei dieser Untersuchung den sehr zweckmässigen Kunstgriff, die lebenden Muskeln in Gips einzuschliessen, wodurch jede Formänderung ausgeschlossen ist.

Bezüglich des Nervenstromes führte eine von B. angeregte und unter seiner Leitung ausgeführte Arbeit L. Hellwig's (XXXIX — 1896)

1) So speziell von Fr. Lee, Über die elektrischen Erscheinungen, welche die Muskelzuckung begleiten. Du Bois' Arch. 1887 S. 210.

2) Es läge nahe, diesen Befund für den Herzmuskel zu verwerfen. Bei der komplizierten Natur und Erscheinungsweise des Ekg lässt sich allerdings nicht der genaue Beginn der bioelektrischen Erregungsschwankung für den mechanisch wirksamen Anteil der Herzmuskulatur feststellen, da sich dieselbe mit jener für den reizleitenden Anteil kombiniert. Wohl aber wäre das zeitliche Verhältnis vom Beginn des ersten Herztones und Beginn der mechanischen Leistung genauer feststellbar. Die vorliegenden Zahlenangaben beschränken sich auf das Intervall von Beginn des ersten Herztones und Beginn der Kammererhebung des Spitzenstosses beim Menschen. W. Einthoven und M. A. J. Geluk (Pflüger's Arch. Bd. 57 S. 617. 1894) geben dafür den Wert 0,014'' an bei 0,78'' Dauer der Herzperiode; H. Gerhartz (Pflüger's Arch. Bd. 131 S. 509. 1910) setzt hingegen den Beginn des ersten Herztones 0,012'' nach Beginn des Kammerspitzenstosses. In letzter Zeit haben übrigens C. J. Wiggers und A. Dean (Proceed. Soc. Exp. Biol. Vol. 14, p. 12, 1916) eine Zusammensetzung des ersten Ventrikeltones aus drei Komponenten nachgewiesen, von denen die erste — bestehend aus ein bis zwei Initialschwingungen — bereits während der Vorhoferschließung beginnt und in schwankendem Intervall dem Anstieg des intraventrikulären Druckes vorangeht, die zweite hingegen — bestehend aus 7—13 unregelmässigen Hauptschwingungen — mit dem Anfang des Druckanstieges zusammenfällt, die dritte endlich — bestehend aus einer wechselnden Zahl von Finalschwingungen — in die Austreibungsperiode fällt.

zu dem Ergebnis, dass die künstlichen Querschnitte eines Nerven eine allerdings nicht ganz regelmässige Potentialdifferenz — einen sogenannten Axialstrom — erkennen lassen ¹⁾, welche mit der Länge der Nervenstrecke zunimmt, im Laufe der Zeit absinkt, bei Erregung eine negative Schwankung erkennen lässt.

Von speziellem Interesse ist ferner die Vorarbeit B.'s zu der uns seit Ad. Fick so geläufigen bedeutsamen Scheidung von Auslösbarkeit (Schwellenreizbarkeit oder Reizbarkeit im engeren Sinne) und Leistungsfähigkeit, obzwar diese Bezeichnungen bei ihm damals noch fehlen ²⁾. Er fand nämlich in einer besonderen Experimentaluntersuchung (26 — 1874), dass im Anelektrotonus des Nerven zwar die Schwellenreizbarkeit sinkt, jedoch das Maximum der durch starke Reize am Muskel ausgelösten Erregung steigt: Maximalzuckung und Maximalschwankung wachsen im Anelektrotonus — erstere bis zu einem bestimmten Maximum, letztere ohne feststellbare Grenze —, während im Katelektrotonus das Umgekehrte gilt. In der Parallele von Zuckung und Schwankung sieht B. übrigens eine neue Übereinstimmung zwischen dem Verhalten des bioelektrischen und des zuckungserregenden Vorganges. — B.'s Ideen knüpfen sich an die bereits bei Pflüger angedeutete Scheidung von „hemmender Kraft“ und „angesammelter Spannkraft“. Er findet, dass obige Tatsachen ³⁾ zu einer Vereinigung der Pflüger'schen Theorie von der Wirkung des konstanten Stromes und der elektrischen Molekulartheorie von E. du Bois-Reymond führen (Abnahme der Beweglichkeit der Molekeln bei Zunahme ihrer Spannkraft im Anelektrotonus). Immer wieder — so speziell hier (26, spez. S. 58 — 1874) — betonte B. die Willkür einer Scheidung von Physik und Chemie auf dem Gebiete der Erregungsphysiologie; schon 1874 bezeichnete er „chemische Affinität und elektrische Anziehung als nahe verwandt“.

Hier sei auch der wichtigen Untersuchungen B.'s gedacht über den zeitlichen Verlauf der elektrotonischen Ströme des Nerven ⁴⁾ (39 — 1880; 51, 52 — 1886). Dieselben führten — sowohl

1) In Bestätigung von E. du Bois-Reymond, Ges. Abh. II. S. 196 und 230, 1877, und M. Mendelssohn, Über den axialen Nervenstrom. Du Bois' Arch. 1885 S. 381.

2) Später kam B. wiederholt auf diese Scheidung zurück, so speziell 35, spez. S. 324ff. — 1877, 116, spez. S. 133 — 1908. Vgl. auch A. Tschermak (L, spez. S. 230 — 1902).

3) Seine Beobachtungen hielt B. in einer Polemik (27 — 1874) mit L. Hermann (Zur Aufklärung und Abwehr. Pflüger's Arch. Bd. 9 S. 28. 1874) aufrecht.

4) B. war der erste (1880, 1886 — reklamiert 107—1904), welcher die Entwicklung und Fortpflanzung der elektrotonischen Ströme am Nerven maass — eine Untersuchung, welche L. Hermann wiederholte

bei Längs-Querschnitt- wie bei Längs-Längsschnittableitung — zu dem teilweise bereits von Tschirjew¹⁾ (1879) erhaltenen Ergebnis, dass diesen Strömen eine messbare Entwicklungszeit zukommt. Die Ausbreitung des Anelektrotonus erfolgt nach B. mit einer Geschwindigkeit von 8 m (6—16 m) pro Sekunde, jene des Katelektrotonus mit ähnlicher Grössenordnung (nach der einen Methode 3,29—5,64 m, nach der anderen 9,47 m — wahrscheinlich 9—10 m). Der katelektrotonischen wie der anelektrotonischen Schliessungswelle eilt die negative Erregungsschwankung bzw. der doppelphasische Aktionsstrom voran. Der konstante Strom vermag dabei, sowohl in aufsteigender als in absteigender Richtung verwendet, unter Umständen eine absolut-negative, d. h. zur Umkehrung des manifesten Nervenstroms führende Erregungsschwankung auszulösen. — Den Ergebnissen B.'s traten später solche aus der Schule L. Hermann's²⁾ gegenüber, welche bei Benützung eines Fallrheotoms keine Entwicklungszeit, also keine wellenförmige Ausbreitung des Elektrotonus, speziell des Anelektrotonus, feststellen konnten. Die Verschiedenheit der Resultate ist meines Erachtens noch nicht aufgeklärt; die Ergebnisse B.'s könnten sich auf die physiologische, jene von Hermann auf die physikalische Seite des Elektrotonus im Sinne E. Hering's beziehen³⁾.

Spezielle Untersuchungen widmete B. (65 — 1890) — im Anschlusse an E. du Bois-Reymond⁴⁾ und Hermann⁵⁾ — der recht reizvollen Frage nach der inneren Polarisierung des leitenden Gewebes, speziell dem Ablauf der Depolarisation, d. h. des Nachstromes nach Öffnung eines dem Muskel zugeführten konstanten Stromes⁶⁾. Es

und in ihren tatsächlichen Ergebnissen vollkommen bestätigte (Pflüger's Arch. Bd. 35 S. 1. 1885 und Bd. 71 S. 237. 1889).

1) S. Tschirjew, Über die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der elektrotonischen Vorgänge der Nerven. Du Bois' Arch. 1879 S. 525.

2) L. Hermann (mit v. Baranowski und v. Garré), Über die Geschwindigkeit, mit welcher sich der Elektrotonus im Nerven verbreitet. Pflüger's Arch. 21, 446, 1880.

3) Vgl. W. Biedermann, Elektrophysiologie S. 683, 697ff. Jena 1895; A. v. Tschermak, Elektrophysiologie. In W. Ellenbergers' Handbuch der vergl. Physiologie der Haustiere S. 506, spez. S. 525. Berlin 1910.

4) E. du Bois-Reymond, Ges. Abh. zur allg. Muskel- und Nervenphysik. Nr. II S. 13 und Nr. XX S. 191; Untersuchungen II (2) S. 377.

5) L. Hermann, Untersuchungen über die Polarisierung der Muskeln und Nerven. Pflüger's Arch. Bd. 42 S. 1. 1888.

6) Bezüglich der Ionenkonvektion bei Polarisierung bemerkte B. (66 — 1890) gegenüber N. v. Regézy's Missverständnissen (Pflüger's Arch. Bd. 45 S. 620. 1889), dass bei Zuleitung eines konstanten Stromes zu Muskel oder Nerv innere Polarisierung, d. h. Ionenabscheidung an Elementen des Gewebes, die gegenüber der umgebenden Flüssigkeit polarisierbar sind, eintritt und sich daher unter der äusseren Anode eine innere Kathode bildet, an der sich Kationen, z. B. H', Na', sammeln.

wurde der zeitliche Verlauf schon in den ersten Momenten nach der Öffnung unter Rheotombenützung festgestellt (beginnend von etwa $0,7-0,8 \sigma$ bei Ableitungsdauer von etwa $1,5 \sigma$ nach Einzelpolarisationen von $7,6-9,1 \sigma$), und zwar bei reizloser Durchströmung nach Anlegung von zwei künstlichen Querschnitten oder unter einfacher Querdurchströmung des Muskels¹⁾. B. fand recht erhebliche Polarisationswerte, die in sehr kurzer Zeit erreicht wurden — so als Maximalwert der Querpolarisation, die bedeutend stärker ist als die Längspolarisation²⁾, $587,1$ Millivolt, was bei einem Muskelfaserdurchmesser von $65,5 \mu$ als Einzelfaserwert $2,189$ m V ergibt. Die Depolarisationskurve weicht erheblich von einer logarithmischen ab. B. betrachtet die Polarisation an der Grenze von lebender und toter Muskelsubstanz als die weitaus stärkste, ebenso die Polarisation am Eintritt und Austritt der Stromfäden als stark überwiegend gegenüber der Polarisation im Faserverlaufe (wie Hermann). Er nimmt an, dass die Muskelfaser noch in polarisierbare Längselemente (Fibrillen bzw. Molekülfäden) zerfällt.

In einer späteren Arbeit zur Theorie der negativen Schwankung (76 — 1897) betonte B. zunächst seine eigenen Feststellungen über längeres Verbleiben eines negativen Restes nach Ablauf der Erregungswelle und erinnerte weiterhin daran, dass ein Abflauen des Hauptteiles der negativen Schwankung während des Latenzstadiums natürlich nur für das einzelne Muskelement gelte, wie es angenähert bei Dickenregistrierung beobachtet wird, nicht aber für einen beliebigen langen Muskel im ganzen. An neuen Versuchen bringt B. daselbst solche über den Einfluss der Belastung auf die negative Schwankung des Muskelstromes — ein Problem, das B. und seine Schüler noch weiter beschäftigte. Nach der mehr ungefähren Angabe Lamansky's³⁾ aus dem Heidelberger Institute, dass die Grösse der Erregungsschwankung bei Vorbelastung (nicht so bei sogenannter Überlastung!) bis zu einem gewissen Maximum wachse,

1) B. (29 — 1875; 50 — 1886) untersuchte auch das zeitliche Entstehen der Polarisation an Platin in verdünnter H_2SO_4 oder HCl mit Hilfe seines Differentialrheotoms. Es ergab sich momentaner oder unmessbar rascher Anstieg zu einem Maximum, weiterhin anfangs rasches, dann langsames Absinken, welches zwar in den ersten Momenten einer logarithmischen Kurve entspricht, weiterhin jedoch dahinter zurückbleibt. Aus den so erhaltenen Zeitwerten lässt sich die „Abgleichungskonstante“ oder der „Depolarisationskoeffizient“ berechnen. Für andere Elektroden und Elektrolyte hat Krieg unter B.'s Leitung diesen Wert bestimmt (XXIII — 1884).

2) In Bestätigung von L. Hermann, Untersuchungen über die Polarisation der Muskeln und Nerven. Pflüger's Arch. Bd. 42 S. 1, spez. S. 18. 1888.

3) S. Lamansky, Über die negative Stromschwankung des arbeitenden Muskels. Pflüger's Arch. Bd. 3 S. 193. 1870.

jenseits desselben abnehme, hatte Fr. Schenck¹⁾ in freilich unvollkommenen Beobachtungen Zunahme der Gipfelhöhe und Erniedrigung des abfallenden Schwankungsteiles angegeben. B. stellte zunächst das Wachsen der Gesamtschwankung, d. h. des Integrals der Einzelschwankungskurve bei Steigen der Arbeitsleistung fest (76, spez. S. 362 — 1897); bei kurzdauerndem Tetanus ergab sich hingegen meist eine Abnahme des Integrals bei zunehmender Belastung (76, spez. S. 371). Eine Beeinflussung des Endteiles der Schwankung bei zunehmender Spannung bezeichnete B. wohl als denkbar (76, spez. S. 367), jedoch als bisher unerwiesen, da bis dahin entscheidende Versuche fehlten. — Solche brachte erst eine spätere, gemeinsam mit A. v. Tschermak ausgeführte Untersuchung mittels des Kapillarelektrometers²⁾ (98 — 1902). Dabei wurde der prinzipiellen Forderung

1) F. Schenck, Über den Einfluss der Spannung auf die negative Schwankung des Muskelstromes. Pflüger's Arch. Bd. 63 S. 317. 1896.

2) Im Anschlusse hieran wurden in besonderen kapillarelekttrischen Versuchen die grundlegenden Beobachtungen von Lippmann (Ann. de chim. et phys. 5. sér. t. 5) über den reversiblen Zusammenhang von kapillarer Bewegung und Potentialerzeugung wiederholt. Dabei konnte A. v. Tschermak (mitgeteilt bei B. 95, spez. S. 272 — 1901) an einer Nachbildung des d'Arsonval'schen Modells (Gummschlauch durch Scheiben von spanischem Rohr in Kammern mit Hg und H₂SO₄ gegliedert) einerseits bei Dehnung wie bei Entspannung bzw. bei akustischen Schwingungen Ströme ableiten, andererseits bei Zuführung von Wechselströmen Verkürzung bzw. akustische Schwingungen erhalten. — Ferner liess sich (B. 96 — 1901) an einer Tropfelektrode, bestehend aus einer mit Hg gefüllten Kapillare, welche innerhalb von H₂SO₄ tropfenweise ausfließt, das Entstehen eines sehr kurzen Stromstosses (von etwa 0,02'' Dauer) im Momente des Abreissens jedes einzelnen Tropfens nachweisen — entsprechend der Zeit, in welcher sich die Potentialdifferenz zwischen der frischen Hg-Fläche und dem Elektrolyten ausbildet bzw. zu einem konstanten Wert ansteigt.

Auf Grund anderer kapillarelekttrischer Versuche (107 — 1904) berechnete B. die Dicke der bei kapillarelekttrischen Erscheinungen in Aktion tretenden Schicht zwischen Quecksilber und Schwefelsäure — und zwar unter der Annahme, dass sich an der Berührungsfläche eine molekulare Schicht von HgO bildet, welche bei Applikation der Kathode eines konstanten Stromes durch Konvektion von H⁺-Ionen zu Hg reduziert wird. Als Wert ergab sich $6,18 \cdot 10^{-7}$ mm, was dem Grössenwert einer Molekel entspricht, während für die molekulare Wirkungssphäre etwa der zehnfache Wert (10^{-5} bis 10^{-6}) anzunehmen ist (vgl. S. 54 Anm. 3.)

B. (98, spez. S. 291 — 1902) bemühte sich auch, in Verein mit A. v. Tschermak (1902), die Ablenkung der Kathodenstrahlen durch Elektromagnetismus — erzeugt durch bioelektrische Ströme — zu deren Nachweis zu benützen. Doch reichten die ihm zu Gebote stehenden Apparate nur zum Nachweise des Muskelstromes aus. In besonderen physikalischen Versuchen (78 — 1897) studierte B. die gegenseitige Abstossung zweier gleichgerichteter Kathodenstrahlbündel (Crookes) und fand mit Hilfe von besonders konstruierten Röhren einen direkten Ein-

entsprochen, dass nur die auf ihr elektromotorisches Verhalten geprüfte Längsschnittpartie des Muskels auch als arbeitende Strecke benutzt und verschiedener lokaler Belastung unterworfen wird. Es ergab sich, dass Vorbelastung den Muskel in einen Zustand versetzt, in welchem er auf einen maximalen Reiz mit einer an Gipfelhöhe wie Flächeninhalt bis zu einer gewissen Grenze wachsenden negativen Schwankung und mit erhöhter Zuckungsarbeit reagiert. Und zwar wächst die Arbeit mit dem Grade der Vorbelastung verhältnismässig rascher, erreicht aber erst später ihr Maximum als die negative Schwankung und die Wärmeproduktion. Es ergibt sich daraus der Schluss, dass bei wachsender Belastung nicht bloss die Umsatzgrösse, sondern auch der Nutzfaktor oder Wirkungsgrad anpassungsweise wächst¹⁾. Die verstärkte mechanische Leistung selbst ist mit einer mässigen Abnahme und wohl auch Verkürzung des abfallenden Schwankungsteiles verknüpft. Dementsprechend ergab sich auch eine durchschnittliche Erniedrigung und Verkürzung des abfallenden Schenkels der negativen Schwankung bei Isometrie²⁾. Durch die Untersuchung von B. und A. v. Tschermak erscheint eine Beziehung zwischen Belastungsgrad und Grösse des elektrischen Prozesses sowie zwischen mechanischer Leistung und Dekreszente der negativen Schwankung festgestellt. Der der Erregungsschwankung zugrundeliegende Prozess stellt demgemäss einen jener Stoffwechselforgänge im tätigen Muskel dar, welche anpassungsweise mit der Belastung wachsen und in der produzierten Wärme zum Ausdruck kommen³⁾.

fluss der einen Kathodenplatte auf die Strahlen der anderen, während die Strahlenbündel an sich ohne Einfluss aufeinander sind. Nebenbei sei darauf hingewiesen, dass B. (86 — 1899) in den Lichtbündeln des Nordlichtes Phosphoreszenzerscheinungen, hervorgerufen durch Kathodenstrahlen, vermutete.

1) Vgl. den ganz analogen Befund von O. Bruns am Herzmuskel, dass dieser zwar jedesmal die maximale Menge latenter Spannkraft umsetzt, dass jedoch der Wirkungsgrad mit der Höhe der Anforderung bzw. der durch Druckleistung zu überwindenden Widerstände wächst (Untersuchungen über die Energetik des Herzmuskels. S. B. Ges. Naturwiss. Marburg 21. Jg. 1914.)

2) Bei der allerdings nicht einwandfreien Totalisometrie des Muskels hatten bereits S. Amaya unter F. Schenck's Leitung (Über die negative Schwankung bei isotonischer und isometrischer Zuckung. Pflüger's Arch. Bd. 70 S. 101. 1898) und P. Jensen (XLIV — 1899), welcher jedoch auch Versuche mit Lokalisometrie anstellte, den abfallenden Teil der negativen Schwankung im allgemeinen niedriger bzw. steiler abfallend befunden als bei Isotonie.

3) Bezüglich der sich hier anschliessenden Frage, welche Beziehung zwischen Kontraktionshöhe oder Muskelkraft und Dehnung besteht, hatte B. schon 1872 (23, 25) kritisch Stellung genommen gegen W. Preyer's Aufstellung eines myophysischen Gesetzes: logarithmische

Bezüglich der Theorie der negativen Schwankung hatte B. (54, 55 — 1888) — anknüpfend an die Unerregbarkeit des künstlichen Muskelquerschnittes — eine elektrochemische Molekularhypothese aufgestellt, der zufolge die Molekeln der Muskelfibrillen in Längsreihen¹⁾ geordnet seien [vgl. M. Heidenhain's²⁾ Protomerentheorie des Muskels und Nerven] und durch Sauerstoffatome in der Längsrichtung verkettet seien, während oxydable Substanzen daran als Seitenketten verankert seien und in Verein mit den O-Atomen die Fibrillenmolekeln polarisieren. Bei irgendwelcher Art der Reizung erfolge zwischen diesen Komponenten oxydative Reaktion. Dementsprechend nimmt B. unter Einwirkung des konstanten Stromes eine Abscheidung von O'' an, und zwar auf dem Längsschnitt der Muskelemente im Bereiche der Kathode des polarisierenden Stromes, d. h. an der für die innere Polarisation anodischen Stelle — macht also die Voraussetzung, dass sich die Molekelreihen der Muskel- und Nervenfasern gegen die umgebende Gewebeflüssigkeit ähnlich verhalten wie ein Metall gegen einen Elektrolyten oder wie zwei einander berührende Elektrolyte gegeneinander (vgl. auch 66 — 1890). — Diese Theorie spezialisierte B. später (76 — 1897) — unter Festhalten an der Anschauung, dass die Erregungsschwankung der Ausdruck einer bestimmten Komponente der im Muskel und Nerven ausgelösten chemischen Energie sei, welche sich im Muskel in Wärme und Arbeit umsetze — folgendermaassen.

Beziehung zwischen Muskelkontraktion und „fundamentalem“ Reiz einerseits, zwischen Muskeldehnung und Gewicht andererseits. Die mathematischen Deduktionen W. Preyer's (Pflüger's Arch. Bd. 5 S. 294 u. 483. 1872; Bd. 6 S. 237 u. 567. 1872 sowie Bd. 7 S. 200. 1873), welche sich auf Versuche A. W. Volkmann's (Zur Theorie der Muskelkräfte. Ber. d. Sächs. Ges. d. Wiss. 1870 S. 57) stützten, die ein festes Verhältnis zwischen Kontraktionshöhe und der dieselbe annullierenden Dehnungsgrösse zu ergeben schienen, wurden übrigens auch von B. Luchsinger (Pflüger's Arch. Bd. 6 S. 395 u. 642. 1872; Bd. 8 S. 538. 1873; Bd. 9 S. 201. 1873) abgelehnt. — Einen Beobachtungsbeitrag lieferte unter B.'s Leitung M. Levy (XXVIII — 1886) mit dem Ergebnisse, dass die Kraft des Muskels mit zunehmender Anfangsspannung zuerst beträchtlich zunimmt (bestätigt von Feuerstein), weiterhin aber deutlich abnimmt. Das Maximum der Kraft liegt bei einem Dehnungszuwachs von 15—17,5% zur natürlichen Länge. — Des weiteren fand E. Meyer (XLIII — 1898), welcher unter B.'s Leitung den Einfluss der Spannungsänderung während der Ausführung einer Zuckung — in Form der sogenannten ditonischen Wechselzuckung — studierte, dass auch hiebei ein anpassungsmässiges Wachsen der Arbeitsleistung so wie bei Vorbelastung oder bei Überlastung erfolgt, wenn die Belastung im Anfangsteil der Zuckung eintritt und die Reizung nicht minimal ist.

1) An den Sehnenenden werden die als polarisierbare Leiter angesehenen Molekelreihen paarweise als kontinuierlich miteinander verbunden betrachtet (55, spez. S. 42 — 1888).

2) M. Heidenhain, Plasma und Zelle. II. S. 654ff. Jena 1911.

Die Kreszente der negativen Schwankung sei das elektrische Zeichen des oxydativen Spaltungsprozesses: die Menge der ausgelösten chemischen Energie sei eine Funktion der Schwankungskurve. Die Dekreszente entspreche entweder der Wiederansammlung und Assimilierung des Sauerstoffs, bzw. dem Restitutionsprozess, oder dem Verbrauch des aktiven Sauerstoffs während der Kontraktion. Die letztere Möglichkeit entspricht der später von B. und A. v. Tschermak (98 — 1902) gesicherten Tatsache einer Höhenabnahme des abfallenden Schwankungsteiles bei isometrischer Kontraktion.

Diese theoretischen Vorstellungen, welche einerseits noch stark von den molekularelektrischen Hypothesen E. du Bois-Reymond's beeinflusst sind ¹⁾, andererseits jedoch schon physikalisch-chemische Gesichtspunkte einführen, wurden bald von B. selbst überwunden, und zwar durch die selbständige Ausgestaltung der Konzentrations- und Membrantheorie der bioelektrischen Ströme (seit 1902) — ein neues Forschungsgebiet, dem B. nun bis an sein Lebensende seine Kraft ebenso widmete wie der Molekularphysik der Plasmabewegung, speziell der Muskeltätigkeit. Auf beiden Gebieten eröffnete B. die ungemein fruchtbare thermodynamische Behandlung der Probleme.

Hiedurch wie durch die Aufstellung der osmotischen Membrantheorie wurde B. einer der Begründer der physikalisch-chemischen Betrachtungsweise der bioelektrischen Erscheinungen. Er trat mit seinen Studien und Lehren hervor, als auf diesem Gebiete nur die allgemeine Vermutung W. Ostwald's (1890) über die Bedeutung der Membran-Semipermeabilität für die bioelektrischen Ströme, der Hinweis von Tschagowetz (1896) auf die Nernst'sche Formel, die Studien von Macdonald (1900) und von Oker-Blom (1901) vorlagen, welche die wesentliche Gleichstellung der bioelektrischen mit osmotischen oder Konzentrationsströmen mehr annahmen als streng erwiesen. Bald nach dem Einsetzen von B.'s Arbeiten begann — abgesehen von B.'s Schülern (A. v. Tschermak, Lesser, Verzár) — eine ganze Reihe von Autoren sich an der elektrochemischen Betrachtungsweise der bioelektrischen Ströme zu beteiligen (Tschagowetz, ferner Höber, Brünings, Cybulski, Cremer, Galeotti, Pauli u. a.).

1) Historisch bemerkt B. (101, spez. S. 561 — 1902), dass die du Bois'sche Molekulartheorie allerdings nichts anderes sein sollte als ein Schema der Verteilung elektrischer Spannungen an den kleinsten Teilen der Faser. Auch hebt er hervor, dass die von ihm statuierte Polarisiertheit und Polarisabilität der Fibrillen gegen das umgebende Cytoplasma ebenso für Metallfäden in einem Elektrolyten wie für halbdurchlässige Grenzflächen gelte.

B. behandelte einerseits die Thermodynamik der sogenannten Dauerströme, und zwar der natürlichen wie des Sekretionsstromes der Haut und der künstlichen wie des Längsquerschnittstromes, andererseits die Thermodynamik der Erregungsströme. Er verwertete dabei als erster die exakten thermodynamischen Betrachtungen und Formeln von Gibbs und Helmholtz sowie die Nernst'sche Theorie der Konzentrationsketten zur Feststellung des Charakters der bioelektrischen Ketten. B. (101, spez. S. 522—530 — 1902; 103 — 1904 und 113, spez. S. 439—442 — 1906) ging dabei aus von der durch Helmholtz gewonnenen Fundamentalerkenntnis, dass für die elektromotorische Kraft (E) der umkehrbaren galvanischen Ketten nicht bloss ein reversibler chemischer Umsatz bzw. chemische Wärme (Q) — von positivem oder negativem Vorzeichen — in Betracht kommt, sondern auch physikalische Momente — ausgedrückt durch eine Wärmemenge, welche entspricht dem Produkt von Temperaturkoeffizient $\left(\frac{dE}{dT}\right)$ d. h. Änderungsgrad der elektromotorischen Kraft mit der

Temperatur) und absoluter Temperatur. Die physikalischen Momente wirken entweder additiv oder subtraktiv oder bestreiten sogar allein die Kraft der Kette — entsprechend der Formel $E = Q + \frac{dE}{dT} \cdot T$. —

Für den Biologen ist speziell jene Art von Ketten interessant, welche Wärme aus dem eigenen Vorrat oder aus der Umgebung in elektromotorische Kraft umsetzen, also endotherm arbeiten ($E > Q$) bzw. einen positiven Temperaturkoeffizienten $\left(\frac{dE}{dT} = +k\right)$ aufweisen.

Unter diesen Ketten stehen im Vordergrund die nicht chemisch-galvanischen, sondern rein physikalisch-osmotischen Konzentrationsketten, in welchen während der Tätigkeit überhaupt kein Umsatz chemischer Energie erfolgt ($Q = \ominus$). Vielmehr ist hier die ganze elektromotorische Kraft physikalischen Ursprungs; sie geht nämlich — nach Nernst (1889) — aus Wärme bzw. osmotischer Diffusion oder Ionenbewegung hervor $\left(E = K \cdot T \cdot \frac{dE}{dT}\right)$. Die Bestimmung von Vorzeichen und Grösse des Temperaturkoeffizienten gibt also Aufschluss über den exo-, iso- oder endothermen Charakter der Kette (je nachdem $\frac{dE}{dT}$ als $-k$,

\ominus , $+k$ befunden wird). Der Befund der chemischen Wärme (Q) als Null würde für einen rein physikalischen Ursprung der elektrischen Energie, also für eine osmotische oder Konzentrationskette entscheiden. — Bei Halten der äussere Stromarbeit (bzw. -wärme S_e) leistenden Kette unter Isothermie, d. h. in einem Kalorimeter, geben

exotherme Ketten eine Wärmemenge C (sogenannte Ketten- oder Organwärme) an das Kalorimeter ab, während endotherme Ketten verminderte Wärmeabgabe oder sogar manifeste Wärmeaufnahme aus dem Kalorimeter zeigen — letzteres, wenn der Wärmeanspruch der Kette jene Wärmemenge übersteigt, welche infolge der Durchsetzung der Kette durch den eigenen Strom in dieser entsteht (sogenannte innere Stromwärme S_i). Es gilt demnach die Gleichung $S_e = Q - C$, wobei in dem positiven oder negativen C die Grösse S_i darinsteckt. Bei einer Konzentrationskette, bei welcher $Q = 0$, $S_e = -C$ ist, besteht — bei Voraussetzbarkeit hochgradig verdünnter, nahezu vollständig dissoziierter Lösungen — sehr angenäherte Proportionalität der Kraft mit der absoluten Temperatur. Eine geringe Abweichung (etwa $\mp 1,5\%$) ist auch bei einer einfachen unkomplizierten Konzentrationskette dadurch bedingt, dass die Beweglichkeit bzw. Überföhrungszahl der Ionen überhaupt, speziell aber die relative Beweglichkeit von Kation und Anion desselben Elektrolyten sich nicht ganz gleichmässig mit der Temperatur ändert ¹⁾.

Die vorstehend dargelegten Grundsätze hat B. als erster zur Untersuchung der bioelektrischen Ströme angewendet, wobei er die sogenannten Ruhe- und die Erregungsströme an tierischen wie pflanzlichen Geweben als prinzipiell gleichartig betrachtete. Zunächst ergab eine mit einwandfreier Methodik ²⁾ ausgeführte Untersuchung B.'s (101 — 1902) am Längsquerschnittstrom des Froschmuskels ³⁾ bzw. an seinem aus der unvermeidlichen natürlichen Benetzungsflüssigkeit abgeleiteten Zweigstrom innerhalb der Grenzen 0° und

1) Diese von B. selbst wiederholt (101, spez. S. 529 — 1902; 113, spez. S. 496 — 1906; 121, spez. S. 599 — 1910; 132, spez. S. 109 — 1916) hervorgehobene Einschränkung durch Dissoziationsgrad und Temperaturkoeffizient der Ionenbeweglichkeit muss nachdrücklich im Auge behalten werden, um bei den Beobachtungen an bioelektrischen Ketten keine übertriebenen Forderungen betreffs Übereinstimmung zu stellen, wie dies manche Autoren meines Erachtens mit Unrecht getan haben. Über die zureichende Übereinstimmung selbst der Bruttowerte B.'s, noch mehr der in durchaus berechtigter Korrektur gewonnenen Nettowerte vgl. S. 33.

2) Der Muskel wurde nach Anlegen eines thermischen Querschnittes an Streifen von ungebranntem Ton als Elektroden angeschlungen und in ein Ölbad versenkt. Unter relativ raschem Temperaturwechsel wurde der Muskelstrom am Galvanometer gemessen, und zwar nach dem Kompensationsverfahren, welches ein Abnehmen des Stromes durch innere Polarisation ausschliesst (B. 131, spez. S. 106 — 1916).

3) Ein Wachsen des Muskelstromes mit der Temperatur hatte bereits L. Hermann (Weitere Untersuchungen. V. Versuche über den Einfluss der Temperatur auf die elektromotorische Kraft des Muskelstroms. Pflüger's Arch. Bd. 4 S. 163. 1871) beobachtet, ebenso J. Steiner (VIII — 1876) — letzterer mit einem Maximum zwischen 35 und 40°C .

32° C. einen positiven Temperaturkoeffizienten und angenäherte Proportionalität der Bruttowerte (mit $-1,27\%$ bis $+5,14\%$ Abweichung), sehr weitgehende Proportionalität der unter Berücksichtigung des zeitlichen Absterbens berechneten Nettowerte (z. B. $+0,3\%$ netto gegen $+3,3\%$ brutto). Mit Recht betont B. (132, spez. S. 109 — 1916), dass selbst in physikalischen Versuchen die Übereinstimmung nicht besser sein könne. Das absolute Ausmaass der thermischen Stromänderung ist allerdings nicht gross, beispielsweise 8% für 12,2° C. Die geringen, in B.'s Versuchen aufgetretenen Abweichungen berechtigen, wie B. eingehend darlegte (101, spez. S. 533 ff. — 1902), keineswegs zur Annahme einer chemischen Natur der Muskelstromkette, zumal da sich für die chemische Wärme (Q) zwischen 0° und 20° negative, zwischen 18° und 32° C. positive Werte ergeben würden. Vielmehr ist eine rein physikalische Natur bzw. ein Konzentrationscharakter der Kette sehr wohl annehmbar, wenn man die sehr plausible Annahme macht, dass der Temperaturkoeffizient der Kette zwar stets positiv, aber nicht konstant ist, sondern sich gemäss einer mit Wendepunkt um 20° ansteigenden Kurve ändert. Die darin angedeutete Komplikation lässt sich zurückführen einmal auf die Beeinflussung der Beweglichkeit bzw. Überführungszahl der Ionen durch die Gegenwart von Nichtleitern überhaupt (nach Arrhenius). Sodann kommt in Betracht, dass die elektive Undurchlässigkeit bzw. die differente Unlöslichkeit der zellularen Grenzflächen für gewisse Ionen mit steigender Temperatur eine zunächst reversible, oberhalb einer gewissen Grenze rasch erfolgende Minderung erfahren dürfte¹⁾. Als dritte Quelle von Abweichungen kommt das nicht gleichmässige, sondern angenähert logarithmische Fortschreiten des Absterbens isolierter Organe in Betracht. — Die Geschwindigkeit der Temperaturänderung scheint nach der wesentlichen Übereinstimmung von B.'s Versuchen mit rascher und mit langsamer Abkühlung wie Erwärmung am Muskel ohne Bedeutung zu sein, während beim Nerven rasche Änderung negative Erregungsschwankungen des Nervenstromes auslöst (101, spez. S. 552, 553 — 1902).

Erhebliche Abweichungen ergaben sich für den Nervenstrom²⁾, welcher im Intervall von 0 bis 18° zwar eine der absoluten Temperatur angenäherte proportionale³⁾ Zunahme bzw. einen positiven Temperatur-

1) Eine andere Möglichkeit bestünde nach B. (101, spez. S. 553 — 1902) im Eintreten einer zunächst reversiblen Konzentrationsänderung in der lebenden Faser mit der Temperatur.

2) An diesem hatte bereits J. Steiner (VIII — 1876) unter B.'s Leitung ein Wachsen mit der Temperatur von 2° bis zu einem Maximum zwischen 14—25°, darüber hinaus ein Sinken festgestellt.

3) Mit Bruttoabweichungen von $+1,99\%$ bis $+6,4\%$.

koeffizienten, bei 18° ein Maximum, zwischen 18 und 32° jedoch Abnahme, d. h. scheinbar einen negativen Temperaturkoeffizienten aufweist. Zur Erklärung dieses Verhaltens nimmt B. speziell eine beträchtliche Minderung (etwa nach einer Exponentialkurve $v' = \beta T^2$) der Ionen-Impermeabilität der Phasengrenzflächen oberhalb 18° an.

Im Anschlusse an B.'s Untersuchungen am sogenannten Ruhestrom von Muskel und Nerv studierte E. J. Lesser (LXVII — 1907) unter B.'s Leitung die Beziehung des einsteigenden Dauerstromes der Froschhaut. Er fand — fussend auf den Vorarbeiten von Hermann¹⁾ mit W. Bach, R. Oehler und v. Gendre an der Froschhaut, von Biedermann²⁾ an der Froschzunge —, dass die Stromkraft von 3 bis 30° zwar mit der Temperatur wächst, jedoch nur für ein kurzes Intervall (8—14°) beim Erwärmen angenäherte Proportionalität zur absoluten Temperatur zeigt. Sonst ergeben sich erhebliche Abweichungen, welche einerseits auf das unter wie über der Zimmertemperatur beschleunigte Absinken bzw. Absterben mit der Zeit, andererseits auf nur zum Teil reversible Änderungen der Kette selbst bezogen werden. (Die Hauptkomplikation ist meines Erachtens darin zu erblicken, dass zwei verschiedene geartete Potentialsprungsflächen, die Sekretions- und die Ernährungsfläche der Froschhaut, in Betracht kommen, welche thermisch verschieden beeinflussbar sind.) Trotz der erhaltenen Abweichungen lassen sich auch die Froschhautströme als Konzentrationsströme besonderer Art betrachten³⁾.

Neben der Thermodynamik der Dauerströme wurde von B. (und A. v. Tschermak — 103 — 1904; 113 — 1906) auch die Thermodynamik der Erregungsströme bearbeitet. Zu schwach hiefür erschienen die Erregungsströme am Nerven und am Muskel, bei welchem letzterem die thermische Äusserung des bioelektrischen Erregungsvorganges durch jene des Leistungsvorganges kompliziert ist, der die mechanische Leistung und die direkte Wärmeproduktion bestreitet. Hingegen erwies sich das elektrische Organ der Zitterfische als geeignet zur Beantwortung der Frage, ob auch die bioelektrischen Erregungsströme

1) L. Hermann, Beiträge zur Lehre von den Haut- und Sekretionsströmen. Pflüger's Arch. Bd. 17 S. 291 u. 310. 1878; Bd. 18 S. 460. 1878; Bd. 22 S. 30. 1880; Bd. 27 S. 280. 1882; Bd. 34 S. 422. 1884; Bd. 58 S. 242. 1894.

2) W. Biedermann, Über Zellströme. Pflüger's Arch. Bd. 54 S. 209. 1893.

3) Zu diesem Schlusse war vor E. J. Lesser bereits G. Galeotti gelangt auf Grund von Ableitung mit verschiedenen Elektrolyten (Über die elektromotorischen Kräfte, welche an der Oberfläche tierischer Membranen bei Berührung mit verschiedenen Elektrolyten zustandekommen. Zeitschr. f. physik. Chemie Bd. 49 S. 542. 1910; Ricerche di elettrofisiologia secondo i criteri della elettro-chimica. Zeitschr. f. allg. Physiol. Bd. 6 S. 99. 1907).

als Konzentrationsströme besonderer Art aufzufassen sind. Zu diesem Behufe wurde am elektrischen Organ des Zitterrochens einerseits die Wärmetönung (C) des Organs (mit der spezifischen Wärme 0,8708) während der Tätigkeit indirekt auf thermoelektrischem Wege, die äussere Stromwärme (S_e) des durch künstliche Nervenreizung ausgelösten Schlages mittels eines Riess'schen Luftthermometers gemessen ¹⁾.

Da das Organ während der Ruhe stromlos ist und erst während der Erregung bzw. Tätigkeit zu einer Kette wird, kommt als Energiequelle zunächst eine zweifellos exotherme Zustandsänderung mit „Umwandlungswärme“ (U) in Betracht, während das Auftreten einer besonderen, sei es positiver, sei es negativer chemischer Wärme (Q) daneben fraglich bleibt bzw. bei einer Konzentrationskette nicht zu erwarten ist. Es ist also die Gleichung $U + Q = C + S_e$ bzw. $S_e = U + Q - C$ zu untersuchen, wobei in der Kettenwärme C noch die innere Stromwärme (S_i) enthalten ist, welche im tätigen Organ infolge Selbstdurchströmung des Organs von der Nervenplatte nach der Gallertplatte hin aus Stromarbeit gebildet wird. Die Umwandlungswärme (U) ist allerdings nicht als konstant zu betrachten, vielmehr als abhängig von der Ableitungsweise des Organs durch einen Kreis mit grösserem oder geringerem Widerstand ²⁾. Bei völliger Isolierung des Organs, die in Praxi natürlich nur unvollkommen möglich ist, kommt U allein in Frage ($U_J = C_J$).

Die Temperaturänderungen des elektrischen Organs während der Tätigkeit erwiesen sich als sehr gering; das Organ ist sonach eher dem Nerven als dem Muskel analog zu setzen. Meist tritt geringe Erwärmung (bis $+0,00539^0$), seltener Abkühlung (bis $-0,00044^0$) zutage; auch gehen thermische und elektrische Leistung keineswegs parallel. Die jeweilige Wärmetönung ist offenbar die algebraische Summe von zwei gegensinnigen Vorgängen — einem exothermen und einem endothermen Prozess, nämlich der chemisch bewirkten ketten-schaffenden Zustandsänderung und der rein physikalischen strom-erzeugenden Kettentätigkeit. Hingegen ergibt sich keine Unterlage

1) Die Empfindlichkeit des mit Heidenhain'scher Bi-Sb-Thermosäule verwendeten Thermogalvanometers betrug 1 Skalenteil = $0,00010257^0$ C., jene des Luftthermometers 1 mm im Mittel = $0,0016456$ g cal).

2) Bei Schliessung mit geringem Widerstand (Kurzschluss) kommen als Komplikationen in Betracht einerseits die Möglichkeit einer effektsteigernden Selbstreizung des Organs, andererseits die Möglichkeit einer Selbsthemmung durch die an der Nerveneintrittsstelle gelegene innere Anode des Schlages. — Dass keine Immunität des Zitterrochens gegen den eigenen Schlag besteht, hat J. Steiner (I — 1874) unter B.'s Leitung nachgewiesen. Nach den Erfahrungen von A. v. Tschermak stellt das Seewasser eine äussere Schliessung von höherer Leitungsfähigkeit dar, als es die Leibessubstanz der marinen Tiere ist.

für die Annahme eines stromliefernden chemischen Vorganges daneben. Die einzige während der Tätigkeit des Organs auftretende Wärmequelle ist augenscheinlich in der Umwandlungswärme gegeben. Soweit diese nicht zur Deckung der Stromenergie ausreicht (also im Falle $U < S_e + S_i$), wird Wärme aus dem physikalischen Wärmeverrat des Organs, das ist zunächst aus der inneren Stromwärme (S_i) oder gar aus der Umgebung, herangezogen. Meistens reicht jedoch die erstere aus, so dass eine positive Restwärme $C - S_i$ übrigbleibt; jedoch wurden auch Fälle von manifester Abkühlung mit einer primären Wärmeabsorption bis zu $-0,26$ g cal (davon $0,11$ g cal aus innerer Stromwärme) beobachtet. Für den äusserlichen Nützlichkeitsfaktor [Stromwärme: Gesamtwärme = $(S_e + S_i):(C + S_e)$] ergeben sich sehr hohe Werte, mitunter weit über 100%, d. h. das elektrische Organ ist instande, Wärme in Elektrizität umzuwandeln. Die direkt wie indirekt nachweisbare Endothermie (bis $-0,093$ g cal pro 100 g Organ in 1'') weist unbestreitbar auf eine rein physikalisch-osmotische Stromproduktion hin und berechtigt uns, den Tätigkeitsstrom des elektrischen Organs als einen Konzentrationsstrom, das Organ selbst als eine Konzentrationskette besonderer Art zu betrachten, deren Konstitution selbst — im Gegensatz zu einer physikalischen Kette — von der Temperatur abhängig ist.

Die Besonderheit jener Kette ist in einer Reihe komplizierender physiologischer Momente gelegen, welche speziell bei der weiteren Untersuchung hervortraten, die B. und A. v. Tschermak (113, spez. S. 490ff. — 1906) der Abhängigkeit der Kraft des Schlages von der Temperatur widmeten. Nur innerhalb enger Grenzen ($2-10^{\circ}$ C.) und unter günstigen Verhältnissen (Resistenz des Organs gegen Abkühlung) bestand angenäherte Proportionalität der Kraft zur absoluten Temperatur. Es ergab sich, ähnlich wie beim Längsquerschnittstrom des Nerven, ein Optimum zwischen 15 und 20° , und zwar anscheinend durch Thermodaptation des Tieres verschieblich, hingegen Sinken der Kraft des Schlages gegen 0 und 30° hin. Der Brutto-Temperaturkoeffizient erscheint demnach zwischen 0 und 18° positiv ($+0,004$ bis $+0,07$), zwischen 18 und 30° hingegen negativ ($-0,027$ bis $-0,048$). Physiologische Momente, wie sie in den Temperaturkoeffizienten der Reizbarkeit, der Leistungsfähigkeit, der nur zum Teil reversiblen thermogenen Veränderung der Kette selbst, der Ermüdung, des zeitlichen Absterbens zum Ausdruck kommen, beeinträchtigen augenscheinlich das reinliche Hervortreten des positiven physikalischen Temperaturkoeffizienten und der angenäherten Proportionalität der Kraft des Schlages und der absoluten Temperatur.

Im Sinne von B.'s osmotischer Membrantheorie bezeichnen es B. und A. v. Tschermak (113, spez. S. 472 — 1906) als wahrscheinlich,

dass die den Konzentrationsstrom im elektrischen Organ erzeugenden Elektrolyte bzw. Ionen während der Erholung und Ruhe in den elektrischen Zellen unter Leistung von Konzentrierungsarbeit angesammelt werden und nicht erst anlässlich der Tätigkeit gebildet werden. Letzteres würde zu einem relativ hohen Wert von Umwandlungswärme führen, wogegen die Beobachtungen sprechen. Vielmehr dürfte sich nach den Autoren der kettenbildende exotherme Vorgang auf eine relativ wenig Umwandlungswärme beanspruchende Zustandsänderung der Zellwand an der Nerven Eintrittsseite beschränken — mit dem Effekte einer Steigerung der Ionendurchlässigkeit der Zellgrenzzone dasselbst. Durch die Untersuchung von B. und A. v. Tschermak ist zum ersten Male, und zwar auf thermodynamischem Wege, der Nachweis erbracht worden, dass die Erregungsströme — zunächst des elektrischen Organs, wahrscheinlich jedoch die sogenannten Aktionsströme überhaupt — osmotischen Ursprunges sind, also Konzentrationsströme darstellen.

Bereits auf Grund der festgestellten angenäherten Proportionalität von Muskelstromkraft und absoluter Temperatur hatte B. (101 — 1902) die osmotische Membrantheorie aufgestellt, welche er durch weitere Untersuchungen auszugestalten und zu festigen suchte. Ihr Hauptinhalt ist die bald darauf speziell von Höber¹⁾ weiterentwickelte Vorstellung, dass die zellularen und intrazellularen „Membranen“ eine ungleichmässige Durchlässigkeit für das Kation und Anion gewisser Elektrolyte besitzen, so dass zwischen unversehrter Oberfläche und Inhalt bzw. Querschnitt einer Zelle, ebenso zwischen ruhender und erregter Stelle eine Differenz an Konzentration bestimmter Ionen besteht. Infolge der ionalen Semipermeabilität umkleiden sich nach B. die Zellmembranen mit einer elektrischen Doppelschicht — beispielsweise aussen mit durchgelassenen Kalium-Kationen, innen mit zurückgehaltenen Phosphorsäure-Anionen. Bei der Erregung erfolgt durch einen exothermen Vorgang eine reversible Veränderung der zellularen Membranen und als Folge davon eine Steigerung der Durchlässigkeit bzw. eine Minderung der elektiven Impermeabilität für bestimmte Ionen. Die bioelektrischen Spannungsdifferenzen werden als Membranpotentiale, die Ruhe- wie die Erregungsströme als Konzentrationsströme betrachtet, welche durch eine Reihe von physiologischen Faktoren kompliziert sind. Der entscheidende Potentialsprung wird von B. an der unversehrten bzw. ruhenden Zelloberfläche — am sogenannten Längsschnitt —, nicht am Querschnitt bzw. an der erregten Stelle angenommen²⁾, während von Oker-Bloom (ebenso von Mac-

1) F. Höber, Resorption und Kataphorese. Pflüger's Arch. Bd. 101 S. 607, spez. S. 616. 1904.

2) Schon früher (55, spez. S. 80 — 1888) hatte B. die entscheidende

donald — 1900) zwar schon vor B. den bioelektrischen Strömen der Charakter von Konzentrationsströmen zugeschrieben wurde, jedoch die alterative Bildung eines Elektrolyten — mit Ionen von verschiedener Wanderungsgeschwindigkeit — am Querschnitt angenommen wurde. — In seinen späteren Darstellungen (123 — 1912 und speziell 125 — 1913) gibt B. der Nernst'schen Vorstellung, dass halbdurchlässige Membranen als elektive Lösungsmittel oder Bewegungsmedien für verschiedene Ionen wirken, den Vorzug vor dem Ostwald'schen Bilde der Ionendiaphragmen. Bei der anschliessenden Erörterung über die Theorien der Phasengrenzkräfte als Ursache der bioelektrischen Ströme bezeichnet B. seine Vorstellung ganz allgemein als Phasentheorie, nach welcher zwar eine Membran, d. h. eine sprunghaft verschiedene Trennungsphase zwischen umgebender Flüssigkeit und Zellinhalt angenommen wird, jedoch die einander gleichen und entgegengesetzten Phasengrenzpotentiale an der Aussen- und Innenfläche der Membran nicht in Betracht kommen, sondern nur das Diffusionspotential der durch die Membran getrennten Lösungen ¹⁾. Die Phasengrenzkraft beruht allgemein gesprochen (nach Nernst und Riesefeld) auf dem verschiedenen Teilungskoeffizienten für gewisse Ionen in den beiden nicht-mischbaren Lösungsmitteln bzw. auf Unbeweglichkeit desselben Ions in dem einen derselben. — Die Phasengrenztheorie von Haber und Klemensiewicz ²⁾, welche auf die Annahme einer Membran verzichtet, also Umgebungsflüssigkeit und Zellinhalt als nicht mischbare Lösungsmittel direkt aneinander grenzen lässt, lehnt B. ab, da sie die Entstehung eines Potentialsprunges nur durch Annahme eines chemischen Prozesses am Querschnitte erklären könne, der Ionen von verschiedener Löslichkeit bzw. Beweglichkeit liefere, so dass die umgebende Flüssigkeit negativ gegenüber der Zelle geladen werde ³⁾.

Bedeutung der Längsschnittladung und ihrer Änderung bei der Erregungsschwankung betont. Diesen Gesichtspunkt hielt er auch bei Aufstellung der Membrantheorie konsequent fest (vgl. 116, spez. S. 158 — 1908).

1) Vgl. bereits M. Cremer, Die allgemeine Physiologie der Nerven. Handbuch der Physiologie, herausgegeben von W. Nagel, Bd. 4 S. 793ff., spez. S. 872—879 bzw. 875. Braunschweig 1909.

2) F. Haber und Z. Klemensiewicz, Über elektrische Phasengrenzkräfte. Zeitschr. f. physik. Chem. Bd. 67 S. 389. 1909.

3) Zur Frage der Phasengrenztheorie möchte ich selbst bemerken, dass einerseits auch bei einer reinen Phasengrenztheorie die Möglichkeit bestünde, dass gerade an der Grenze zweier Phasen Kräfte bestehen könnten, welche bezüglich Permeabilität bzw. Ionenbeweglichkeit im wesentlichen dieselbe Wirkung haben, als ob eine gesonderte Zwischenphase, eine eigentliche Membran, vorhanden wäre. Andererseits muss mit Nachdruck betont werden, dass auch ein undifferenzierter Protoplast nicht eine einheitliche Phase gegenüber der Umgebungsflüssigkeit dar-

Das Wesentliche von B.'s Auffassung ist die Annahme einer elektrischen Doppelschicht präexistenter Ionen an den zellularen Membranen. Diese Ionen gehören den ständig vorhandenen Plasmasalzen zu. Die nicht durchgelassenen bzw. im Faserinhalte unbeweglichen Ionen sind für den Potentialsprung am Längsschnitt entscheidend. Die am Querschnitt unzweifelhaft ablaufenden Veränderungen sind hingegen nach B. (124, spez. S. 397 — 1913, vgl. auch 101, spez. S. 542 — 1902) ohne ursächliche Bedeutung für die elektrische Erregungsschwankung. Wesentlich ist ferner die seitens B. von allem Anfange an festgehaltene begriffliche Scheidung des Vorganges der Erregung, der allen reizbaren Plasmen in wesentlich gleicher Weise zukommt und sich bioelektrisch äussert, und des Vorganges der mechanischen Leistung beim Muskel¹⁾. Beide Prozesse sind zeitlich und stofflich zu trennen, wiewohl der bereits im Latenzstadium voraneilende Erregungsvorgang die Vorbedingung für die Leistung von Arbeit oder Spannung darstellt. (Vgl. S. 60. 61.)

Eine direkte experimentelle Entscheidung zugunsten der Präexistenztheorie bioelektrischer Potentiale — gegenüber der seit L. Hermann gleichfalls in neue Formen gekleideten Alterations-

stellt, sondern stets einem heterogenen System koexistenter Phasen (nach H. Zwaardemaker) entspricht. In einem solchen mögen nun gewisse Anteile gegeben sein, welche bereits aus rein physikalischen Gründen ständig nach der Gesamtoberfläche des Protoplasten streben und sich dorthin begeben. Dieselben finden sich dementsprechend am mobilen Protoplasma — selbst bei eruptiver Pseudopodienbildung wie bei *Pelomyxa* (Rhumbler) — immer wieder, wenn auch ohne fixe Lagebeziehung der einzelnen Teilchen, temporär zu einer Grenzphase mit Membranfunktion zusammen. Bei höherer Differenzierung wird dann die Anordnung dieser Anteile stabilisiert, also eine ständige Membran gebildet. Die Membranfunktion, welche der Erhaltung eines spezifischen Bestandes an Inhaltskörpern bzw. Ionen dient, stellt nach dieser meiner Auffassung — ebenso wie die Reizbarkeit, das Leitungsvermögen, die Kontraktilität — eine Grundeigentümlichkeit dar, welche bereits dem undifferenzierten Protoplasma zukommt. Die Differenzierung hat nach meiner Meinung die Bedeutung, jene Grundvermögen durch besondere Bildungen nach bestimmten Richtungen zu orientieren, zu steigern und auszugestalten, in dieser Form ständig zu machen. Hingegen schafft nicht erst die Differenzierung wesentlich neue Grundvermögen. — Die vorstehend angedeutete Auffassung werde ich im zweiten Teil des ersten Bandes meiner Allgemeinen Physiologie (I. 1. — 1916. Berlin, Springer) näher darlegen und begründen.

1) Als Illustration zur prinzipiellen Scheidung von Erregungsprozess und Vorgang der mechanischen Leistung sei angeführt das Fortbestehenbleiben des Ekg, speziell der Beeinflussbarkeit der T-Zacke durch örtliche Kühlung, an einem isolierten Froschherzen, welches durch Muskarin oder kalziumfreie Ringerlösung zum Stillstand gebracht wurde (F. Klewitz, Zeitschr. f. Biol. Bd. 67 S. 279. 1917).

theorie — suchte B. auf zwei Wegen zu gewinnen: durch Untersuchungen über den zeitlichen Verlauf des Durchschneidungsstromes am Muskel (105 — 1904; 114 — 1906) sowie durch Studien an den Thermoströmen von Muskel und Nerv (121 — 1910; LXXXI — 1912; 125 — 1913; 132, 135 — 1916).

In ersterer Beziehung hatte Hermann ¹⁾ ein Intervall der Entwicklung bzw. des „Absterbens“ bis zum Wendepunkt der aufsteigenden Kurve von 2,5 σ gefunden. Ebenso hatte Garten ²⁾ eine Gipfelzeit bis zum Maximum von 2—3 σ erhalten. Unter Verwendung eines jedesmal sorgfältig maximal geschärften Knochenzahnes, den ein elektromagnetischer Fallhammer durch den auf Kork gelagerten M. sartorius durchtrieb, gewannen dann B.³⁾ und A. v. Tschermak (105 — 1904) am Kapillarelektrometer — mit Versuchsmitteln, welche allerdings in mancher Hinsicht, so in bezug auf grössere Geschwindigkeit der Registrierung, an Vollkommenheit zu wünschen übrig liessen — sehr steil ohne Wendepunkt ansteigende ⁴⁾ Schnittstromkurven. Da deren Berechnung schon nach dem ersten messbaren Intervall von 0,156—0,385 σ den Muskelstrom maximal erscheinen liess und weiterhin ein anfangs rasches, dann langsames Absinken ergab, schlossen sie auf sofortiges maximales Zutagetreten bei der Durchschneidung, also auf Präexistenz oder wenigstens sehr kurze Entwicklungszeit. — Bei einer Wiederholung dieser Versuche mit einer weitgehend analogen Versuchsanordnung, jedoch vollkommenerem Registrierverfahren, erhielt hingegen Garten ⁵⁾ deutlich langsamer unter Wendepunkt ansteigende Kurven, aus denen er bei Zimmertemperatur nur mehr eine Entwicklungszeit von 1,3—1,5 σ (früher 2—3 σ) bei 1,58 σ Durchschneidungsdauer berechnete, während sich am abgekühlten Muskel ohne Bestimmung der Schnittzeit Werte von 3,2—5,2 σ ergaben. Die Verschiedenheit der Beobachtungsergebnisse glaubte Garten wesentlich auf die Differenz im Registrierverfahren zurückführen zu sollen. Ich möchte sie jedoch in erster Linie darauf beziehen, dass B. und

1) L. Hermann, Untersuchungen über die Entwicklung des Muskelstromes. Pflüger's Arch. Bd. 15 S. 191. 1877 und Handb. d. Physiol. hrsg. von L. Hermann, Bd. 1 (1) S. 237. 1879.

2) S. Garten, Über rhythmische Vorgänge im quergestreiften Skelettmuskel. Abh. d. sächs. Ges. d. Wiss., Math.-Physik. Kl. Bd. 26 Nr. 5. 1901.

3) B. hatte bereits 1888 (55, spez. S. 57) unter Kritik der Versuche von L. Hermann die Absicht einer solchen Untersuchung ausgesprochen.

4) Und zwar vor Eintritt der Depression durch die infolge des Schnittreizes ausgelösten rhythmischen Erregungsschwankungen mit 8—10 σ Intervall (Garten, Buchanan).

5) S. Garten, Experimentelle Nachprüfung der Untersuchung von Herrn Professor Bernstein und Tschermak über die Frage: Präexistenztheorie oder Alterationstheorie des Muskelstromes. Pflüger's Arch. Bd. 105 S. 291. 1904.

A. v. Tschermak in ihren Versuchen die Schneideelektrode in jedem Versuche auf maximale Schärfe brachten und durch sorgfältiges Nachschleifen dabei erhielten. Zudem liess sich in weiteren Versuchen von B. und A. v. Tschermak (114 — 1906) nachweisen, dass schon bei der der Schnittführung unvermeidlich vorangehenden Quetschung des Muskels eine wachsende Potentialdifferenz zutage tritt. Auch besteht nach erfolgter Durchtrennung mit der Schneideelektrode kein reines Anliegen des Querschnittes, was daraus hervorgeht, dass nachträgliches reinliches Anlegen des Querschnittes eine deutlich grössere Potentialdifferenz erkennen lässt. — So sehr bei dieser Sachlage eine nochmalige Wiederholung der Versuche unter allen Kautelen (speziell steter Elektrodenschärfung!) zu wünschen bleibt, so muss doch zugegeben werden, dass die Schnittversuche an sich — infolge der Verknüpfung des Schnittstromes mit einem Quetschungsstrom und infolge unreiner Querschnittsableitung — nicht geeignet sind, zwischen Präexistenztheorie und Alterationstheorie zu entscheiden. Von der einen Seite können eben zur Erklärung des Anscheines einer mit Verbesserung der Durchschneidungstechnik sichtlich sich vermindernenden, relativ sehr kurzen „Entwicklungszeit“ die eben angedeuteten Komplikationen angeführt werden. Von der anderen Seite kann die Möglichkeit eines stromerzeugenden Alterationsvorganges von molekularer Geschwindigkeit eingewendet werden (vgl. B. 114 — 1906).

In diesem Bewusstsein suchte B. einen anderen Weg zur Entscheidung, und zwar durch Untersuchung der Thermoströme von Muskel und Nerv. B. (121 — 1910) verwertete und ergänzte zunächst die grundlegenden Versuche L. Hermann's¹⁾, welche das innerliche Positivwerden der erwärmten Muskelpartie gegen die kühlere, ferner den wesentlich übereinstimmenden Effekt von totaler Temperaturänderung des Muskels und von bloss lokaler des Längsschnittes, endlich die thermische Inaktivität des Querschnittes ergeben hatten. B. betonte speziell, dass diese Versuche den Sitz des für den Thermoström entscheidenden Potentialsprunges am Längsschnitt — nicht am Querschnitt — erkennen lassen. Unter Anwendung der Hermann'schen Ableitungsmethode mit toten Muskelstreifen — da beim Muskel die Anwendung von Kochsalzelektroden innerhalb des Ölbadcs zu störenden Eigenthermoströmen führt (Hermann a. a. O.; Bernstein 121, spez. S. 591 — 1910; 132, spez. S. 105 und 109 — 1916) — erhielt B. (132, spez. S. 106 — 1916) selbst bei isolierter Erwärmung oder

1) L. Hermann, Versuche über den Einfluss der Temperatur auf die elektromotorische Kraft des Muskelstromes. Pflüger's Arch. Bd. 4 S. 163. 1871.

Abkühlung des 3 mm breiten Verbrühungsquerschnittes keine Spur ¹⁾ von Änderung der am Kompensator (also unter Vermeidung von Polarisation) gemessenen elektromotorischen Kraft.

Endlich fand B. bei Berechnung eine angenäherte Proportionalität der Kraft des Thermostromes mit der absoluten Temperatur, und zwar auch bei lokaler Erwärmung oder Abkühlung, welche fast dieselbe — relativ bescheidene — Wirkung hat wie jene des ganzen Muskels. B. betrachtet die Kraftquelle von Thermostrom und Längsquerschnittstrom als identisch, und zwar den Thermostrom als die Differenz des latenten Längsquerschnittstromes der wärmeren und der kälteren Muskelhälfte. Liess sich doch in besonderen Versuchen (125, spez. S. 400 — 1913) feststellen, dass Zerquetschen des Muskels an der Grenze beider Hälften die Kraft des von beiden abgeleiteten Stromes nicht ändert. — Während das von Hermann und B. übereinstimmend beobachtete Verhalten der Thermostrome der Alterationstheorie ²⁾ erhebliche Schwierigkeiten macht und zu der Hilfsannahme nötigt, dass der Absterbeprozess am Querschnitt ein durch Erwärmen nicht mehr beschleunigbares Maximum erreicht habe, lässt B.'s Membrantheorie die obigen Daten tadellos verständlich erscheinen: am Querschnitt fehlt eben im Gegensatz zum Längsschnitt eine thermisch beeinflussbare Membran (B. 121, spez. S. 592ff. — 1910; 125 — 1913).

Bedeutsame Abweichungen von dem Verhalten am Muskel ergaben die Thermostrome am Nerven, welche Verzár (LXXXI — 1912) unter B.'s Leitung untersuchte. Bezüglich der Richtung des inneren Stromes von der wärmeren nach der kälteren Stelle besteht — nach Versuchen mit streckenweiser Temperaturänderung im Ölbad ³⁾ — zwar zwischen 0 und 20° C. Übereinstimmung, oberhalb von 20° jedoch ein höchst unregelmässiges Verhalten ⁴⁾. Ferner erwies sich

1) L. Hermann selbst hatte mitunter minimale Änderungen bemerkt, dieselben jedoch so wie B. (132, spez. S. 107 — 1916) als zufällig und bedeutungslos erachtet, während W. Pauli und J. Matula (Der Thermostrom des Muskels. Pflüger's Arch. Bd. 163 S. 355, spez. S. 375. 1916) darin Andeutungen der von ihnen beschriebenen Kraftänderungen vom Querschnitt aus sehen.

2) Auch nach der Vorstellung von Oker-Bloom, dass am Querschnitt ein Elektrolyt entstehe, wäre thermische Inaktivität des Längsschnittes, nicht aber des Querschnittes zu erwarten (B. 121, spez. S. 593 u. 598 — 1910).

3) Am Nerven erwies sich im Gegensatze zum Muskel die direkte Ableitung mit Kochsalz-Elektrodenfäden als zulässig, während tote Nerven noch immer einen Eigenstrom erkennen liessen. Eine verschiedene Temperierung der Elektroden selbst kann Fehler ergeben (F. Verzár, LXXXI, spez. S. 256, 276 — 1912).

4) P. Grützner, Beiträge zur allgemeinen Nervenphysiologie. Pflüger's Arch. Bd. 25 S. 265. 1881; G. Galeotti und F. Porcelli, Influenza della temperatura nelle correnti di demarcazione dei nervi. Zeitschr.

beim Nerven auch der Querschnitt als thermisch aktiv, indem auch alleinige Temperaturänderung der abgeleiteten Querschnittsstelle zu zweifellosen, wenn auch weniger kräftigen Thermostromen führt, die über 20° C. regelmässiger sind als die vom Längsschnitt her ausgelöst. Während die Änderung des Nervenstromes bei totaler Abkühlung oder Erwärmung innerhalb gewisser Grenzen der absoluten Temperatur angenähert proportional geht, gilt bei lokaler Temperaturänderung angenäherte Proportionalität mit der Differenz der absoluten Temperaturen, d. h. mit der gewöhnlichen Temperatur. Zur Erklärung dieses Verhaltens nimmt Verzár in Übereinstimmung mit B. (132, spez. S. 107 — 1916) an, dass nicht bloss am Längsschnitt ein thermisch beeinflussbarer Potentialsprung bestehe, sondern dass sich beim Nerven ein solcher auch am Querschnitt bilde, und zwar in Form einer Membran entsprechend dem nächstgelegenen Ranvier'schen Schnürring¹⁾. Da demnach zwei Potentialsprünge (bzw. zweierlei Membranen von etwas verschiedenem Verhalten) vorhanden seien, kann Erwärmung oder Abkühlung der einen allein nicht der absoluten Temperatur proportional wirken, sondern bloss der Temperaturdifferenz.

Zu ganz analogen Ergebnissen wie Verzár am Nerven sind — bei Fortführung der Versuche von Hermann und B. — später Pauli und Matula²⁾ am Muskel gelangt. Ihr Befund, dass nicht bloss der Längsschnitt, sondern auch der Querschnitt — und zwar letzterer schwächer und in entgegengesetztem Sinne — thermisch aktiv sei, steht im Widerspruch zu den Beobachtungen von Hermann und B. Bei lokaler Abkühlung des Längsschnittes fanden Pauli und Matula den Abfall der elektromotorischen Kraft des Längsquerschnittstromes stärker — ebenso bei Erwärmung die Zunahme — als bei Temperaturänderung des ganzen Muskels; in letzterem Falle subtrahiere sich eben die Wirkung auf den Querschnitt von jener auf den Längsschnitt. Die beiden Autoren bestreiten daraufhin, dass die Erfahrungen über den Thermostrom des Muskels endgültig im Sinne der Präexistenztheorie entschieden haben; dieselben besässen vielmehr nach keiner

f. allg. Physiol. Bd. 11 S. 317. 1910. Vgl. auch S. Garten's Nachweis von Thermostromen am Nerven und Alleinwirksamkeit lokaler Abkühlung am Längsschnitt (in bezug auf Verschwinden der positiven Nachschwankung — Pflüger's Arch. Bd. 136 S. 545. 1911).

1) Es wird damit, wie B. (132, S. 107 — 1916) mit Recht betont, eine wohldiskutable Annahme gemacht, welche an Th. W. Engelmann's Vorstellung von sogenannter Maskierung des Längsquerschnittstromes beim Nerven anknüpft. — Allgemein könnte man meines Erachtens von einer Umwandlungszone mit Membranfunktion an irgendeiner querschnittsnahen Stelle sprechen und dieselbe als Reaktions- oder Restitutionsgrenzphase bezeichnen. Vgl. übrigens die Anm. 3 auf S. 38.

2) W. Pauli und J. Matula, Der Thermostrom des Muskels. Pflüger's Arch. Bd. 163 S. 355. 1916.

Richtung hin Beweiskraft. Auch bezüglich der von ihnen selbst allerdings nicht im Detail verfolgten Beziehung von Stromkraft und absoluter Temperatur möchten sich Pauli und Matula die grösste Zurückhaltung auferlegen. Die beiden Autoren deuten ihre Ergebnisse im Sinne von Pauli's ¹⁾ Theorie, derzufolge in der erregten oder verletzten Muskel- oder Nervensubstanz elektromotorisch wirksame Ionen, speziell Säureproteinionen und Wasserstoffionen mit erheblichem Beweglichkeitsunterschied ²⁾ — verschieden von den im unversehrten Plasma vorhandenen Elektrolyten — gebildet werden. — Die Verschiedenheit der Auffassung betrifft also den Ursprung der zur Erklärung der bioelektrischen Ströme erforderlichen Differenz an Iongeschwindigkeit. B. sieht denselben in der elektiven Wirkung der Phasengrenze als Filter oder besser als Lösungsmittel bzw. Bewegungsmedium für die Ionen vorhandener Binnenelektrolyte des Plasmas, während Pauli und Matula Neubildung von Ionen mit primär stark verschiedener Beweglichkeit annehmen. In der Erkenntnis, dass Elektrolytketten eine annehmbare Unterlage der bioelektrischen Erscheinungen darstellen, stimmen beide Standpunkte überein. — An dem dauernden Vorhandensein von Binnenelektrolyten bzw. Ionen im Plasma und an einer dieselben zurückhaltenden Membranfunktion der Grenzfläche ist meines Erachtens angesichts des Nachweises, dass das Zellinnere eine erhebliche Leitfähigkeit besitzt (Höber), nicht zu zweifeln. Strittig ist meines Erachtens nur, ob die prä-existenten Ionen oder die infolge der Erregung neugebildeten Ionen oder beide Ionenarten die bioelektrischen Potentiale bedingen.

Die Grundlagen für die tatsächliche Differenz der Beobachtungen von B. und von Pauli mit Matula sind meines Erachtens noch nicht völlig aufgeklärt. So wenig man die einwandfreie Anlegung eines thermischen Querschnittes seitens der beiden Autoren bestreiten kann [was dieselben mit Recht betonen ³⁾], so sehr darf die Reinheit der Ableitung vom Querschnitt bezweifelt werden. B. (132, spez. S. 103 — 1916) machte diesbezüglich auf die auffallend niedrigeren Beobachtungswerte für die Kraft des Längsquerschnittstromes aufmerksam, ferner (135 — 1916) auf die kapillare Ausbreitung von Flüssigkeit vom Querschnitt auf den angrenzenden Längsschnitt, wie sie bei direkter Anlegung von Kochsalzelektroden ohne poröses Endglied (nach Pauli

1) W. Pauli, Die kolloiden Zustandsänderungen von Eiweiss und ihre physiologische Bedeutung: Pflüger's Arch. Bd. 136 S. 483, spez. S. 489. 1910; Die kolloiden Zustandsänderungen der Eiweisskörper. Fortschr. d. Naturwiss. Forschung Bd. 4 S. 223, spez. S. 269. 1912.

2) W. Pauli und S. Odén, Anzeiger der Wiener Akad. d. Wiss. 20. Nov. 1913.

3) W. Pauli und J. Matula, Der Thermostrom des Muskels. Gegen J. Bernstein. Pflüger's Arch. Bd. 165 S. 157. 1916.

und Matula) unvermeidlich eintritt. B. deutet daher (132 und 135 — 1916) die widersprechenden Versuchsergebnisse als Folgen von unreiner, d. h. den Längsschnitt mitbetreffender Ableitung des Querschnittes¹⁾ — eine Deutung, welche Pauli und Matula selbst ablehnen²⁾, ohne allerdings einen experimentellen Gegenbeweis zu erbringen. Andererseits ist aber doch auch mit der Möglichkeit zu rechnen, dass sich im Muskel — speziell bei langdauernden Versuchen —, ähnlich wie beim Nerven eine Reaktions- oder Restitutionsgrenzphase in der Nähe des Querschnittes bilden könnte, wie sie (nach meiner Meinung) allem Anscheine nach beim Verbleiben eines verletzten Muskels im lebenden Tierkörper entsteht und den anfänglichen Längs- querschnittstrom verschwinden lässt.

Immerhin muss heute zugegeben werden, dass eine zwingende, direkte Entscheidung zugunsten der Präexistenz- oder Membrantheorie auf den von B. eingeschlagenen Wegen noch nicht erbracht ist. Nur von weiteren sorgfältigen Versuchen, die alle möglichen Fehlerquellen berücksichtigen und speziell die Potential- sowie die Temperaturänderungen graphisch registrieren, ist eine solche zu erhoffen. Überhaupt ist das von B. erschlossene Gebiet der thermodynamischen Behandlung der Bioelektrik wie der Kontraktionstheorie noch lange nicht erschöpft. Hat doch B. selbst (116, spez. S. 148 — 1908; 130, spez. S. 2, 6 — 1915) manche wertvolle, bisher noch ungenützte Anregung zur Weiterforschung ausgesprochen!

Besonders erfreulich ist es zu nennen, dass B. die Musse fand, seinem Hauptarbeitsgebiete noch in den letzten Jahren eine sehr ansprechende zusammenfassende Darstellung — „Elektrobiologie“ betitelt — (123 — 1912) zu widmen, welche nicht bloss weitere naturwissenschaftliche und ärztliche Kreise mit dem Lehrinhalte der modernen Bioelektrik vertraut macht, sondern auch dem Fachmann wertvolle Daten und Anregungen bietet. Enthält das Buch doch auch neue Beobachtungen und Schlussreihen. — Nach einer einleitenden Darstellung der geschichtlichen Entwicklung der Lehre von der tierischen Elektrizität wird zunächst die Theorie der Ketten, speziell nach der thermodynamischen Seite, auseinandergesetzt. Dann folgt eine übersichtliche Darstellung der elektrischen Vorgänge im Muskel und Nerven sowie an Herz und Auge. Besonders wertvoll

1) In diesem Sinne könnte auch das von Pauli und Matula (a. a. O. 1916, spez. S. 367, 380, 381) mehrfach beobachtete nachträgliche Ansteigen des Längsquerschnittstromes gedeutet werden als Folge davon, dass das Absterben allmählich vom Querschnitt auf den Längsschnitt fortschreitet und dadurch die anfangs unreine Querschnittsableitung nachträglich zu einer reinen wird.

2) W. Pauli und J. Matula, Der Thermostrom des Muskels. Gegen J. Bernstein. Pflüger's Arch. Bd. 165 S. 157. 1916.

und originell ist das Kapitel über die Membrantheorie, der sich auch das Verhalten der elektrischen Organe der Zitterfische fügt. Nach Darlegung der Vorgänge der inneren Polarisierung, welche B. auf die Halbdurchlässigkeit der Fibrillenoberfläche bezieht, werden die Haut- und Drüsenströme behandelt. Sehr originell und anregend ist die Darstellung von B.'s elektroosmotischer Membrantheorie, der zufolge das Dauerpotential der semipermeablen Zellmembranen — neben dem osmotischen Druck und dem Quellsdruck bzw. der Wasserfixierung seitens der Kolloide¹⁾ — eine physiologische Bedeutung für die Bindung und Festhaltung des spezifischen Wassergehaltes der lebenden Zellen hat. B. bringt eigene neue Beobachtungen²⁾ bei über die vitale Fixierung von Wasser in Haut, Muskel und Blättern (123, spez. S. 167—172). Die Reizbewegungen der Pflanzen führt B. darauf zurück, dass die gereizten Zellen infolge Sinkens ihres Membranpotentials Wasser an die Gefässe abgeben und sich dabei verkleinern, wodurch die Bewegung zustande kommt. Bei der Rückkehr zur Ruhelage werde unter Ansteigen des Membranpotentials Wasser wieder angezogen und festgehalten. Sowohl am pflanzlichen wie am tierischen Protoplasma gilt nach B. der allgemeine Satz, dass bei Erregung eine Abnahme des Membran- bzw. Längsschnittpotentials stattfindet, wodurch die erregte Stelle äusserlich relativ negativ erscheint gegen die ruhende. — Weiterhin erörtert B. die Frage, ob die elektrischen Potentialgefälle im Organismus eine Bedeutung für den Teilchentransport (Elektrokinese) haben könnten — etwa bei Herstellung der Kernteilungsfiguren, wobei die Kernschleifen positive Ladung von der Äquatorialplatte nach den Zentrosomen transportieren könnten (123, spez. S. 187—196). Es ergibt sich, dass die Wanderungsgeschwindigkeit der Kernschleifen jener Grössenordnung nahesteht, welche Kolloidteilchen in einem entsprechenden Potentialgefälle zukommen würde³⁾.

B.'s Forschungsarbeit auf dem Gebiete der allgemeinen Muskel- und Nervenphysiologie beschränkte sich keineswegs auf das in erster Linie behandelte Gebiet der Bioelektrik, sondern betraf — wie schon mehrfach hervorgehoben und belegt wurde — eine grosse Zahl weiterer Probleme. Über eine Reihe von Arbeiten solcher Art sei, soweit dies

1) Vgl. meine Darstellung in der Allgemeinen Physiologie Bd. 1 (1) S. 152, 175. Berlin 1916.

2) Die bezüglichen, zum Teil gemeinsam mit W. Lindemann (1908 bis 1910) ausgeführten Versuche harren noch der ausführlicheren Veröffentlichung.

3) Meines Erachtens entbehrt diese gewiss feinsinnige Spekulation gegenwärtig noch zu sehr der tatsächlichen Begründung — zudem ist die Teilchenbewegung im lebenden Plasma wohl gewiss nicht in erster Linie elektrokinetischer Natur.

nicht schon in vorhergehendem geschah, berichtet. So hat B. mit seiner Studie über Ermüdung und Erholung des Nerven (35 — 1877) eine sehr anregende Frage angeschnitten, allerdings noch nicht einwandfrei gelöst. Zunächst demonstrierte B. das viel raschere Ermüden des Muskels, verglichen mit dem Nerven: von zwei andauernd indirekt faradisch gereizten Muskeln bleibt der eine, welcher durch einen aufsteigenden konstanten Strom, also durch Leitungsblock, in Ruhe gehalten wird, gut reizbar, auch nachdem die Erregbarkeit des anderen infolge von Ermüdung schon völlig abgesunken ist. Andererseits schafft längerdauernde lokale rhythmische oder konstante Nervenreizung am motorischen Nerven einen Block für Erregungsleitung von einer zentralgelegenen Stelle her — wie es der Vergleich der Hubhöhe des Muskels bei Reizung an einer mehr zentralen und an einer peripheren Nervenstelle lehrt. Die Kurve der lokalen Erholung steigt anfangs langsam, dann rasch durch einen Wendepunkt hindurch, endlich wieder langsam. Analoges wie für lokale elektrische Reizung ergab sich für lokale mechanische und chemische Reizung sowie für lokale Erwärmung. Auch am sensiblen Nerven bewirkt Tetanisierung lokale Leitungsstörung mit nachfolgender Erholung. — Gewiss bestehen gewichtige Bedenken, die produzierte lokale Beeinträchtigung der Leitung als Ermüdung zu betrachten, wie dies B. selbst (35, S. 301) hervorhebt. Eine physiologische Ermüdung des Nerven müsste ja für den Leitungsreiz, also bei Leitungsbeanspruchung, nicht bei lokaler Einwirkung zutage treten. B.'s Schlussfolgerung auf Ermüdbarkeit des markhaltigen Nerven wurde bekanntlich von Wedensky (1884), Maschek (1887), Bowditch (1890) und Szana (1891), Howell (1894), Lambert (1894), Tur (1899), Durig (1901) — ähnlich A. Beck (1908) — bestritten, welche auch nach stundenlanger Reizung keine wahre Ermüdung feststellen konnten. Neuerdings gelang jedoch Garten (1903), H. v. Bayer (1903), F. W. Fröhlich (1904), Burian (1907), Thörner (1908—1912), L. Haberlandt¹⁾ (1910—1911), Fillié, Arends (1914) der einwandfreie Nachweis einer wahren Leitungsermüdung, welche allerdings unter physiologischen Verhältnissen nicht in Betracht kommt.

Ein sehr bedeutsamer Fund B.'s war der Nachweis einer Erregungszeit der Nervenendorgane im Muskel (45 — 1882). Diesen „Zeitverlust im Nervenendorgan“ oder in der Kontaktzone bestimmte B. am Nervmuskelpreparat des Frosches zu 0,0032'' im Mittel (myographisch) bzw. 0,0031'' (bioelektrisch). Daraufhin bezeichnete B. die Entladungshypothesen (Krause, Kühne, E. du Bois-Reymond),

1) Vgl. deren zusammenfassende Darstellung: Über Stoffwechsel und Ermüdbarkeit der peripheren Nerven. Sammlung anat.-physiol. Versuche. Herausg. von Gaupp und Trendelenburg. Heft 29. Jena 1917.

denen zufolge die Muskelsubstanz durch einen vom Nervenende ausgehenden elektrischen Strom gereizt werden sollte, als höchst unwahrscheinlich. Er vermutet vielmehr irgendeinen molekularen Vorgang — sei es explosiven oder fermentativen oder elektrochemischen Charakters — von bestimmter Entwicklungszeit als Grundlage der Muskelreizung vom Nervenende aus.

Auch an der heute gesicherten Erkenntnis, dass Nerv und Muskel für Querdurchströmung unempfindlich sind, hat B. einen nennenswerten Anteil. Unter seiner Leitung hatte zunächst Bernheim (V — 1874) am Nerven wie am curaresierten *M. sartorius* die Querdurchströmung fast oder ganz wirkungslos befunden — ein Ergebnis, dem Sachs (1874) und Tschiriew (1877) widersprachen, während es Giuffrè (1880) und andere bestätigten. Bernheim formulierte die Regel, dass die zur Hervorbringung gleicher Wirkung erforderlichen Stromstärken umgekehrt proportional seien dem Kosinus des Durchströmungswinkels. — Später erhärtete die Untersuchung eines anderen Schülers von B., D. Leicher (XXX — 1888), die Tatsache der Unerregbarkeit des curaresierten *M. sartorius* bei reiner Querdurchströmung im Tauchtroge sowohl für konstante wie für Induktionsströme. Nach Abtötung der Muskelenden war der Muskel auch durch Längsdurchströmung mässiger Stärke nicht mehr zu erregen, während er herausgehoben für die durch Tonspitzen aus der Tauchwanne zugeleiteten Stromzweige bei Anlegen an lebende Partien sehr wohl noch reizbar ist. L. schloss, dass rein auf den Querschnitt einwirkende elektrische Reize effektlos seien.

In feinsinniger Weise benützte weiterhin B. (72 — 1895) die Ranvier'schen Beugungsspektren, welche bei Durchleuchtung des Stabgitters der *Q*-Scheiben der quergestreiften Muskelfaser entstehen, einerseits zur Berechnung der „Spaltbreite“, für die er den Wert von 0,0033 mm bei Ruhe fand, was dem Abstände der *Q*-Scheiben im Froschmuskel entspricht. Andererseits untersuchte er die bei lokal-isometrischer Kontraktion eintretende Verbreiterung der Spektren (gleich wie Ranvier, Zoth). Es ergab sich auf Grund photographischer Registrierung, dass die Muskelsubstanz während der Kontraktion lichtdurchlässiger wird, wobei jedoch in den Gipfel der Kontraktion eine Depression fällt. Dehnung bewirkt Abnahme der Lichtdurchlässigkeit.

Das bereits 1871 (21, spez. S. 242) bezeichnete Problem der reflektorischen Erregungsschwankung des Nervenstromes hat B. 1886—1898 (83, 84 — 1898) eingehend mit einem hochempfindlichen Galvanometer bearbeitet und den bioelektrischen Reflexvorgang, ebenso die bloss einsinnige Leitung im Reflexbogen festgestellt. Zunächst wurden je ein gemischtfaseriger Ast des Plexus lumbalis gereizt

und die beiden anderen Äste zum Galvanometer abgeleitet; weiterhin wurden Vorder- und Hinterwurzeln abwechselnd gereizt bzw. abgeleitet. Aus der Einsinnigkeit der Leitung schloss B. auf das Bestehen einer „ventilartigen Einrichtung im Rückenmark“, welche den Durchgang der Erregungswelle nur in einer Richtung gestattet — er vermutete diese Einrichtung in der spinalen senso-motorischen Kontaktzone. An diese Feststellung B.'s schloss sich eine mehrfache Polemik (90, 92, 94 — 1900; 99, 100 — 1902) mit L. Hermann an, der die Erscheinung der „Irreziprozität der Reflexleitung“ als allgemein bekannt bezeichnete und auf eine ganz ungefähre Bemerkung in seinem Lehrbuch verwies, auf welche allerdings kein berechtigter Prioritätsanspruch gegründet werden konnte. B. wie H. übersahen dabei, dass einer ganz analogen älteren Beobachtung von Mislawsky¹⁾ die Priorität an Publikation gehörte, ebenso, dass bereits Gotch und Horsley²⁾ die Einsinnigkeit der Erregungsleitung in der kortiko-muskulären Bahn festgestellt hatten. (Ich selbst betrachte die Einsinnigkeit der Erregungsleitung in Nervenzellketten als Ausdruck einer Verschiedenheit des Erregungsvorganges in den einzelnen Neuronen bzw. als Folge einer verschiedenen elektiven Reizbarkeit der Folgeneuronen einer Leitungsbahn — so dass wohl das Neuron 1 das Folgeneuron 2, dieses das Folgeneuron 3 zu erregen vermag, nicht aber umgekehrt das Neuron 3 das Vorneuron 2, dieses das Vorneuron 1. Diese Vorstellung bricht allerdings mit der von B. festgehaltenen Hypothese der Identität des Erregungsvorganges in allen Nervenfasern.)

II. Beiträge zur Molekularphysik der lebenden bzw. kontraktile Substanz.

Die im Grunde genommen nicht physiologische, sondern philosophische Frage nach der Grundlage des Lebens hat B. immer wieder angezogen. Hatte er doch als junger Mann den berechtigten Einspruch von Helmholtz und E. du Bois-Reymond gegen den Vitalismus eines G. E. Stahl u. a. mit seinen Verstößen gegen das Prinzip der Erhaltung der Energie³⁾ und die anschliessenden literarischen Kämpfe, welche durch der Parteien Gunst und Hass oft arg verwirrt waren, in der Frage pro und contra Lebenskraft miterlebt.

1) N. Mislawsky, Sur le rôle des dendrites. C. R. soc. biol. 1895 p. 488.

2) F. Gotch und V. Horsley, On the mamalian nervous system. Philos. Trans. vol. 182 B p. 267, spez. p. 481. 1891.

3) B. (40 — 1880) glaubte allerdings, dass dieses umgekehrt das Recht gebe, „alle objektiven Vorgänge in den Organismen nach mechanischen Prinzipien für erklärbar zu halten“ — ein Standpunkt, welchen ich persönlich nicht teile. Vgl. meine Ausführungen in meiner Allg. Physiologie Bd. 1 (1) Kap. I. Berlin 1916.

Entsprechend seiner Veranlagungs- und Denkweise nach der biophysikalischen, nicht so sehr nach der kritisch-philosophischen Seite hin pflichtete B. in einer als Preisverkündigungsprogramm erschienenen Schrift (40 — 1880) dem Monismus eines E. du Bois-Reymond bei, d. h. er fasste den Lebensvorgang an sich als einen rein materiellen chemisch-physikalischen auf und setzt „an die Stelle der Lebenskraft die bekannten Kräfte der toten Natur“. B. machte jedoch gleich seinem Lehrer E. du Bois-Reymond¹⁾ Halt vor dem Versuche einer mechanistisch-monistischen Auffassung der psychischen Erscheinungen, des Subjektiven²⁾.

Die phänomenologische Verschiedenheit der lebenden Substanz gegenüber dem unbelebten Stoff erachtete B. speziell durch das Hervortreten von Kontaktkräften (Adhäsion, Reibung, Kapillarität, Diffusion, elektrische Spannung, Katalyse) an den Grenzen differenter Phasen begründet, welche die besonderen Bedingungen für die Wirkung der chemischen Kräfte abgeben. Die Kontaktkräfte bewirken Auslösungen wie Hemmungen chemischer Prozesse. Als Beispiele werden die reaktive Bildung von Kontaktmembranen (sogenannte künstliche Zellen nach M. Traube), die eventuelle Bedeutung elektrischer Kontaktkräfte für Teilungs- und Wachstumsvorgänge erörtert.

Die beiden Seiten des Lebensprozesses bezeichnete B. (40 — 1880) als anenergetische oder thermonegative und als katenergetische oder thermopositive Veränderung. Interessant ist, dass B. hiebei (40, spez. S. 6 — 1880) das Problem der Wärmetönung des Entwicklungsprozesses tierischer Eier berührt — ebenso, dass er die Hypothermie nach Muskelanstrengung oder Fieber auf Wärmebindung bei Erholung zurückführt.

Demgemäss betrachtet B. die lebende Materie als einen durch Kontaktkräfte regulierten Molekularmechanismus, der aus Aggregaten chemisch-differenter Molekelgruppen — sogenannten physiologischen Molekeln — zusammengesetzt sei. Dieselben werden als feste, kristallinische Körperchen in einer Flüssigkeit angenommen und mit E. v. Brücke's hypothetischen Disdiaklasten der quergestreiften Muskelfaser identifiziert. B. antizipierte damit in gewissem Grade die Auffassung des Protoplasmas als „heterogenes System koexistenter Phasen“ (Zwaardemaker). Aus dem Teilungsvorgange glaubte B. schliessen zu können auf eine Anordnung der physiologischen Molekeln nach bestimmten Richtungen des Raumes, auf eine vektorielle Verkettung. Die Bildung physiologischer Molekeln betrachtete B. als

1) E. du Bois-Reymond, Über die Grenzen des Naturerkennens. (1872) 10. Aufl. Leipzig 1907, spez. S. 44. „Es ist also das Problem der Empfindung, bis zu dem die analytische Mechanik reicht.“

2) Vgl. auch B.'s Rektoratsrede (61, spez. S. 12 — 1890) sowie seine Rede zur Eröffnung des neuen physiologischen Instituts (42 — 1881).

einen Kristallisationsprozess, die Stoffwechselforgänge als in der oberflächlichen Kontaktzone ablaufend. — Eine mehr populäre Darstellung seiner mechanistischen Theorie des Lebens gab B. in seiner Rektoratsrede (61 — 1890), wobei er die Leistungen physikalischer und chemischer Gesichtspunkte und Methoden auf dem Gebiete der Physiologie, die ihm wesentlich als angewandte Physik und Chemie erscheint, eindringlich betont. Als spezielle Argumente für seinen philosophischen Standpunkt führt B. an die Erfolge der Synthese organischer Verbindungen, ferner den Nachweis der Energieäquivalenz auch für die lebende Substanz, endlich die Deutung der organischen Zweckmässigkeit im Sinne des Darwinismus. [Ich persönlich ¹⁾ vermag allerdings hierin keine berechtigte Begründung einer mechanistisch-monistischen Lebenstheorie zu erblicken, so berechtigt auch die Kritik gewisser, speziell älterer Anschauungen des Vitalismus zu nennen ist.]

Gegenüber der Thomson-Clausius'schen Deduktion des sogenannten Wärmetodes für das Universum auf Grund des Entropieprinzips erörterte B. (115 — 1907) — ähnlich wie Sv. Arrhenius (1906) — die Möglichkeit, dass die ausgestrahlte Energie an der Grenze der Ätheratmosphäre eine Reflexion erfahre. Daraufhin wird ein periodischer Wechsel von entropischen und anantropischen Daseinsphasen des Universums angenommen ²⁾.

Das Problem der Struktur der lebenden Substanz beschäftigte B. unausgesetzt weiter. Er setzte sich dabei zunächst (87 — 1899) kritisch auseinander mit der Theorie der Atomverkettung in der lebenden Substanz, welche der Botaniker G. Hörmann ³⁾ entwickelt hatte. Er lehnte dabei dessen Theorie der Plasmaströmung ab, bezeichnete hingegen bereits damals (1899) G. Quincke's Hinweis auf Oberflächenspannung als vielversprechend — eine Erkenntnis, die B. selbst weiterhin ausbaute. — Die Auffassung primitiver Plasmen als freier Flüssigkeiten bzw. als Mischungen ohne Struktur bezeichnet B. (87 — 1899) zwar als recht wohl denkbar, doch lehnt er eine blossе Emulsionsvorstellung für höher differenzierte Plasmen, speziell für die Muskel- und Nervenfasern ab und nimmt hier eine besondere Struktur auf Grund von regulärer Molekelanordnung an.

1) Vgl. meine Allg. Physiologie I (1), Kap. I, spez. S. 46. Berlin 1916.

2) Persönlich kann ich mich allerdings einer solchen Vorstellung nicht anschliessen. Ich verweise auf L. Boltzmann's klassischen Ausspruch: „Alle Versuche, das Universum von dieser Wärmetode zu erretten, blieben erfolglos“ (Populäre Schriften S. 33. Leipzig 1905), sowie auf meine Allg. Physiologie I (1), spez. S. 32ff. Berlin 1916.

3) G. Hörmann, Die Kontinuität der Atomverkettung, ein Strukturprinzip der lebendigen Substanz. Jena 1899. Vgl. auch dessen Erwiderung an Bernstein: Zur chemischen Kontinuität der lebendigen Substanz. Biol. Zentralbl. Bd. 19 S. 571. 1899.

Dieselbe mag nach B. im primitiven Plasma durch ringförmig geschlossene Molekelketten vorgebildet sein, die sich bei der Differenzierung öffnen und längs wie quer aneinanderschliessen. In der Nerven- und Muskelsubstanz nimmt B. zur Erklärung der Reizbarkeit und Erregungsleitung — ohne damit zugleich die Kontraktionsvorgänge erklären zu wollen — eine Aggregation von Molekeln in Längsreihen an, wobei eine Verkettung durch chemische Affinität, etwa durch Vermittelung von O-Atomen, stattfindet. An der Längsfläche, nicht aber in der Querrichtung bestehe Polarisierbarkeit. — An den Längsseiten der Molekeln finden sich die dem Tätigkeitsstoffwechsel unterliegenden Atomgruppen angelagert. Reizung durch den elektrischen Strom bewirke Auftreten bestimmter Ionen an der Längsfläche der Muskel- oder Nervenfasern und Verbindung derselben mit bestimmten angelagerten Atomgruppen daselbst. Aus diesen Grundvorstellungen leitete B. alle Vorgänge elektrischer Reizung sowie alle elektromotorischen Erscheinungen zusammenfassend ab (vgl. oben S. 29).

Wertvolle allgemein-physiologische Gesichtspunkte entwickelte B. in einem Aufsätze über Wachstum und Befruchtung (85 — 1898) bezüglich der Auffassung der Entwicklungsvorgänge. Er unterscheidet beim Wachstumsvorgang treibende, erregende und hemmende Kräfte — ähnlich wie sie für die Erscheinungen der Erregung, speziell der rhythmischen, seit längerem (besonders von E. F. W. Pflüger) angenommen werden. Die Befruchtung bestehe in einem Zurückdrängen der hemmenden Kräfte infolge einer maximalen Organisationsdifferenz der beiden Arten von Zeugungszellen. Wertvoll ist die von B. gegebene Charakteristik der „morphologischen Deutungen eines biologischen Vorganges“ als „Aufstellung der Bedingungsgleichungen“ und die Begriffsbestimmung der kausal-mechanischen Analyse als „analytische Berechnung“.

Erst in reiferen Jahren wandte sich B. der experimentellen Bearbeitung eines Problems zu, welches bei ihm allerdings schon lange vorher durch die oben gekennzeichneten allgemein-physiologischen Spekulationen vorbereitet war — der Frage nach der Grundlage der Plasmabewegung überhaupt und der Muskeltätigkeit im besonderen.

Den ersten Beitrag zur Lehre von den Kräften der vitalen Bewegung bildete das bekannte reizvolle Experiment B.'s (91 — 1900), die amöboide Bewegung nachzuahmen in Form des Chemotropismus eines Quecksilbertropfens in 20% Salpetersäure bei Annäherung eines Kristalls bzw. einer Lösungszone von doppeltchromsaurem Kali. Rhythmische Oszillationen eines Quecksilbertropfens unter diesen Bedingungen hatte bereits Paalzow (1858) beobachtet; die amöboiden Bewegungen sah erst B. und erkannte in ihnen einen

wichtigen Fingerzeig für die Mechanik der analogen Bewegung des Protoplasmas. Er führte die am Quecksilbertropfen beobachteten Formänderungen zurück auf lokale Abnahme (eventuell auch Zunahme! — vgl. die gelegentliche Sichelform) der Oberflächenspannung, und zwar infolge örtlicher Bildung von chromsaurem Quecksilber. B. pflichtete daraufhin der von G. Quincke aufgestellten, von Berthold und Verworn angenommenen Theorie bei, dass die amöboide Bewegung auf örtliche, sei es exogene, sei es endogene Änderung der Oberflächenspannung zurückzuführen sei. In beiden Fällen setzte sich chemische Energie in Oberflächenenergie bzw. diese in mechanische Leistung um.

Von dieser Grundidee ausgehend, bemühte sich B. (95 — 1901; 97 — 1902), die gesamten Bewegungsleistungen, speziell auch die mechanischen Leistungen sowohl der glatten wie der quergestreiften Muskelfaser, von einem einheitlichen Gesichtspunkte zu erfassen und auf Oberflächenenergie zurückzuführen. B. nimmt ein Wachsen der Oberflächenenergie bzw. eine Minderung der Oberfläche bei der Tätigkeit an und führt diese Vorstellung in mathematischer Formulierung aus. Beim fibrillierten kontraktile Plasma zieht B. in erster Linie die Oberflächenspannung zwischen den Fibrillen und dem dieselben allseitig umhüllenden Sarkoplasma in Betracht, wobei allerdings den Fibrillen nicht die Natur einer Flüssigkeit zugeschrieben werden kann [gegenüber Jensen¹⁾], sondern ein gallertiger Aggregatzustand mit geringer, aber vollkommener Elastizität. Erst in zweiter Linie kommt die Oberflächenspannung zwischen Muskelzelle und Interzellularflüssigkeit²⁾ oder zwischen den anisotropen und isotropen Zonen der Fibrillen in Frage. — In der Querstreifung sieht B. nur eine Einrichtung zur Steigerung der Kontraktionsgeschwindigkeit, und zwar auf Grund von Vergrößerung der reagierenden Oberfläche, wodurch gewissermaßen eine Zusammensetzung der Fibrille aus länglichen Teilkörperchen resultiert. Die Berechnung B.'s führt allerdings — solange man die mikroskopisch wahrnehmbaren Fibrillen mit etwa 37 Millionen pro 1 qcm Querschnitt in maximo als letzte Elemente betrachtet — zu unwahrscheinlich hohen Werten an kontraktiver Oberflächenspannung (α_K), welche allerdings mindestens zehnmals so gross anzunehmen ist als der Ruhewert (α_R) — nämlich $\alpha_K = 0,468$ bis herab zu $0,105$ g pro 1 qcm gegen Quecksilber-Wasser $0,421$ und Öl-Wasser $0,021$. Demnach genügen die überhaupt möglichen Werte der Oberflächen-

1) P. Jensen, In Sachen des Aggregatzustandes der lebendigen Substanz. Pflüger's Arch. Bd. 83 S. 3. 1900, und Untersuchungen über Protoplasmamechanik. Ebenda Bd. 87 S. 361. 1901.

2) Diese ist nach B. (131, spez. S. 600 — 1916) möglicherweise die Grundlage des Muskeltonus.

spannung zwischen Sarkoplasma und mikroskopisch wahrnehmbaren Fibrillen nicht, um die Kraft der Muskelkontraktion zu erklären. B. schliesst daher — ähnlich wie M. Heidenhain ¹⁾ — auf eine weitere metamikroskopische Längsaufteilung der Fibrille in je 10 bis 20 Einzelemente (mit etwa 10^{-5} cm als Einzelradius bei einer Zahl von $2\frac{1}{2}$ Milliarden pro 1 qcm Querschnitt bzw. $2 \cdot 10^{-6}$ cm als Durchmesser der molekularen Wirkungssphäre und einem Werte von $\alpha_K = 0,036$ g gegen $\alpha_R = 0,002$ g pro 1 qcm). B. nimmt an, dass in der Oberflächenschicht der Fibrillen chemische Energie direkt in Oberflächenenergie übergehe, in der übrigen Fibrillen- bzw. Muskelsubstanz hingegen direkt in Wärme. Die Oberflächenspannungstheorie der Muskelkontraktion entspricht der prinzipiellen Forderung A. Fick's, dass der Muskel keine thermodynamische, sondern eine chemodynamische Maschine ist — mit primärer Entwicklung von Wärme als Nebenprodukt. Bezüglich der Gestalt der kontraktilen Elemente wird nur die Voraussetzung gemacht, dass bei der Verkürzung ihrer Längsrichtung ihre Oberfläche kleiner werden muss, was ja beim Übergang eines Lang-Prismas in einen Würfel von gleichem Volumen der Fall ist ²⁾. Die Theorie B.'s bedeutet meines Erachtens — ähnlich wie die älteren, nicht so detailliert ausgeführten und begründeten Vorstellungen von J. Gad (1892), Imbert (1897), P. Jensen (1900) — auch heute noch die fruchtbarste und ungeachtet mancher Schwierigkeiten ³⁾ ansprechendste allgemeine Erklärung der Plasmabewegung überhaupt. Führt sie doch die unorientierte wie die orientierte Bewegung auf dasselbe Prinzip der Kapillarkräfte zurück, unter denen bekanntlich die Oberflächenenergie ebenso wie die elektrische Energie eine fast totale Umwandlung in freie, d. h. zu nutzbarer Arbeit verwertbare Energie gestattet — nicht wie die Wärme eine bloss partielle. — Eine mehr populäre Darstellung seiner Theorie gab B. in einer gesonderten Schrift (97 — 1902).

Auch weiterhin war B. bis an sein Lebensende bemüht, die Oberflächenspannungstheorie der vitalen Bewegung zu stützen und zu

1) M. Heidenhain, Plasma und Zelle II S. 654ff. Jena 1911.

2) So weist ein Prisma von doppelter Höhe und gleichem Volumen wie ein Würfel eine Oberfläche von 1,1093 gegenüber 1 auf, also ein Plus von 11 %.

3) Daraus, dass der angenommene Fibrillenradius von 10^{-5} cm selbst schon der Grösse der molekularen Wirkungssphäre, innerhalb welcher die der Oberflächenspannung zugrundeliegende Molekelattraktion erfolgt (nach Quincke-Sohnke 10^{-5} , nach Drude jedoch 10^{-6} bei einer Molekelgrösse von etwa 10^{-7} ; vgl. oben S. 27 Anm. 2), entspricht, ergibt sich keine Schwierigkeit — wie dies B. (109 — 1905) gegenüber der Kritik von M. Heidenhain (Anat. Hefte I. Abt. 79./80. Heft bzw. 26. Bd. Heft 2/3 S. 197. 1904; Antwort 27. Bd. 1905) betonte.

verteidigen. So gelangte er gegenüber dem Einwand, dass die Muskelkraft etwa durch osmotischen Druck oder Quellungsdruck erzeugt werden könne, in einer bedeutsamen kritischen Studie (111 — 1905) zu einem negativen Ergebnis. Wie besondere Beobachtungen an einem Gummiballon bei zunehmendem Füllungsdruck lehren, müssten die Elemente der Muskelfaser aus kleinen, mit längsgefalteten¹⁾ Wandungen versehenen Bläschen in bestimmter Anordnung bestehen (wie es Reulaux sowie W. Mc Dougall 1898 annahmen) — dann könnte eine bei der Muskeltätigkeit entstehende Erhöhung des osmotischen oder des Quellungsdruckes zur Erklärung ausreichen. Jedoch besteht für eine solche Annahme gar keine Wahrscheinlichkeit²⁾. Gegen jede osmotische oder Quellungstheorie der Muskelkontraktion erhebt sich einerseits die Schwierigkeit der Konstanz des Volumens des arbeitenden Körpers, andererseits die Notwendigkeit der Annahme einer ausserordentlich raschen Wasserbewegung.

B. stützte seine Oberflächenspannungstheorie weiterhin (116, 117 — 1908) durch eine sehr feinsinnige Untersuchung über den Temperaturkoeffizienten (d. h. den Änderungsgrad mit der Temperatur $\frac{dF}{dT}$) der gesamten freien mechanischen Energie des Muskels. Zur Ermittlung von dessen Vorzeichen und Grösse³⁾ wird die mechanische Gesamtleistung (Spannung oder Arbeit) bei verschiedener Temperatur ermittelt, und zwar unter gleichzeitiger Verwendung eines abgekühlten und eines erwärmten Muskels. Durch diese neue „Kompensationsmethode“ wird der elementare Fehler vermieden, welcher — wie B. erstmalig erkannte — allen bisherigen Untersuchungen über den Einfluss der Temperatur auf Anspruchs-

1) Die gegenteilige Annahme, dass schon Zylinder mit einfach elastischen Wandungen genügen würden (Mc Dougall), wies B. (120 — 1909) gegenüber W. Biedermann (Ergebn. d. Physiol. Bd. 8, 1909, S. 26, spez. S. 183) zurück, da solche Hohlkörper sich bei Zunahme des Innendruckes verlängern würden, wie besondere Versuche an Schläuchen lehren.

2) Eine solche kann ich auch der Voraussetzung der L. Wacker'schen Kohlensäuretheorie der Muskelkontraktion — der Annahme eines Wabenbaues der Fibrillenglieder, auf Grund dessen die Produktion von CO_2 zu intraplasmatischer Drucksteigerung bzw. Verkürzung führe — nicht zuerkennen (L. Wacker, Chemodynamische oder Kohlensäuretheorie der Muskelkontraktion. Pfüger's Arch. Bd. 168 S. 147. 1917 und Bd. 169 S. 492. 1917); Analoges gilt von den Anschauungen von H. E. Roaf, Proceed. Roy. Soc. Ser. B. 88 S. 139. 1914.

3) Zu berechnen nach der Formel $K_{10} = \frac{P_2 - P_1}{P_1 \cdot t} \cdot 10$, wobei $P_2 =$ Leistung bei höherer, $P_1 =$ bei niederer Temperatur, $t =$ Temperaturdifferenz bedeutet. K_{10} ist demnach das Zehnfache des relativen Zuwachses für $+1^\circ \text{C}$.

fähigkeit, Gesamtenergie und Sekundenleistungsfähigkeit des Muskels anhaftet, nämlich die von B. detailliert nachgewiesene gleichzeitige Änderung des Leitungswiderstandes und damit der Reizstärke im Muskel mit der Temperatur¹⁾. In Versuchen am Froschgastrocnemius mit Verkürzung des Gesamtmuskels, denen B. später (118 — 1908) gleichsinnige am Semimembranosus mit lokaler Verdickung beifügte, ergab sich bei Abkühlung unter Zimmertemperatur (von 16—21° auf 4—0° C.) im allgemeinen ein Wachsen der Zuckungshöhe, und zwar ausnahmslos bei isometrischem²⁾ Verfahren und starken Öffnungsschlägen, bei Erwärmung (von 18—20° auf 30—31° C.) ein Sinken. Die daraus berechnete Kraftänderung für +1° C. ergibt Rohwerte, welche vorwiegend negatives Vorzeichen besitzen, und zwar für isometrische Zuckung im Rohmittel $K = -0,0195$, für isotonische Zuckung bei Abkühlung $K = -0,01$, bei Erwärmung $K = -0,016$. Bei tetanischer Reaktion ergibt sich stets eine allerdings sehr schwankende scheinbare Abnahme der Kraft bei Abkühlung bzw. ein sehr wechselnder positiver Gesamtkoeffizient.

Bei der theoretischen Auswertung dieser empirischen Daten im Sinne einer Thermodynamik der Muskeltätigkeit ist zu berücksichtigen, dass zu unterscheiden ist einerseits ein chemischer Temperaturkoeffizient der umgesetzten Gesamtenergie, andererseits ein physikalischer Temperaturkoeffizient der freien Energie, d. h. jener Energieform, vermöge derer die chemische Energie in mechanische Leistung verwandelt wird. Der erstere ist allerdings dadurch kompliziert, dass die Summe der ausgelösten chemischen Energie selbst von der Temperatur abhängt, und zwar offenbar zwischen 0 und 18° langsam, zwischen 18 und 30° rascher wächst. Auch sind gesonderte Temperaturkoeffizienten³⁾ für Reizbarkeit, Leistungsfähigkeit, Leistungsvermögen — ebenso für aus-

1) Auf diesen Umstand ist, wie B. (116, spez. S. 135 — 1908) nachwies, das Scheinergebnis von J. Gad und G. Heymans (Einfluss der Temperatur auf die Leistungsfähigkeit der Muskelsubstanz. Du Bois' Arch. f. Physiol. Suppl. S. 59. 1890) zu beziehen, dass die Zuckungshöhe des Froschmuskels bei Erwärmen von 19° auf 30° C. wieder ansteige. Bei einwandfreier Methodik erhielt B. nur fortschreitende Abnahme beim Erwärmen. Dass bei Abkühlung die lokale Kontraktionsdauer zunimmt, die lokale Kontraktionswelle jedoch nicht niedriger wird, hat bekanntlich B. (21, spez. S. 87ff. — 1871) nachgewiesen; hingegen fehlen noch einwandfreie Versuche über die Abhängigkeit des Leistungsvermögens des Muskels von der Temperatur (B. 118, spez. S. 2 — 1908). Das Dekrement ist anscheinend in der Kälte grösser (B. 116, spez. S. 173 — 1908).

2) Bei isometrischen Zuckungen werden die Spannungen so gross, dass bei jeder Temperatur fast das Maximum der auslösbaren Energie frei wird, wodurch der negative physikalische Temperaturkoeffizient zu deutlichem Übergewicht gelangt (B. 116, spez. S. 171 — 1908).

3) Dieselben stehen allerdings in einem bestimmten funktionellen Zusammenhang (B. 116, spez. S. 155 — 1908).

gelöste Energiemenge und für Reaktionsgeschwindigkeit — zu unterscheiden¹⁾. Der chemische Temperaturkoeffizient für die Spaltungs- und Oxydationsvorgänge²⁾ während der Muskeltätigkeit ist positiv anzunehmen. Im Gegensatz dazu erweist sich jener der freien Energie als negativ, indem bei der direkten Beobachtung — also bei arithmetischer Summierung — vielfach wechselnde oder direkt negative Vorzeichen festgestellt wurden. Im Gegensatz zur Abnahme des chemischen Gesamtumsatzes bei sinkender Temperatur wächst dabei — ähnlich wie bei Belastung (A. Fick) — der Nützlichkeitsfaktor oder ökonomische Koeffizient.

Bezüglich des Verhaltens bei tetanischer Reaktion ist zu erschliessen, dass hier bei steigender Temperatur die ausgelöste Energiemenge infolge von Summation in solchem Grade wächst, dass die Abnahme ihres in freie Energie umgewandelten Anteiles nicht direkt zum Vorschein kommt.

Der bei Zuckungsreaktion zweifellos festgestellte negative Charakter des relativen Zuwachses der freien Muskelenergie pro Grad (innerhalb der Grenzen 0—30°) gestattet nun einen sehr wichtigen Schluss auf die Energieform, welche den Umsatz von chemischer Spannkraft in mechanische Leistung, d. h. Arbeit oder Spannung, vermittelt. So ist der osmotische Druck, welcher durchweg einen positiven Temperaturkoeffizienten aufweist, mit Sicherheit auszuschliessen³⁾. Mit Wahr-

1) Angesichts der Komplikation jedes lebenden Systems durch eine Fülle von Partialtemperaturkoeffizienten ist die Anwendung der Reaktionsgeschwindigkeits-Temperaturregel naturgemäss roh und haben die empirischen Werte für Q_{10} nur summative Bedeutung (B. 116, spez. S. 157 ff.).

2) Schon hier gibt B. (116, spez. S. 159 — 1908) eine Darlegung dafür, dass die Spaltung von Traubenzucker in Milchsäure, wobei bloss 2,8% der Verbrennungswärme des Zuckers freigemacht werden, die Leistung des mit 20, ja 40% Nutzeffekt tätigen Muskels nicht zu decken vermag — gegenüber A. Fick bzw. J. Gad und G. Heymans (a. a. O. 1890).

3) Hingegen ist B. (110 — 1905) geneigt, dem osmotischen Druck zum Teil wenigstens eine Bedeutung für die Wasserbewegung bei der Sekretion zuzuschreiben. In der sezernierenden Zone der Drüsenzellen mögen durch chemischen Zerfall Substanzen entstehen, die durch die für diese Substanzen impermeable nicht-sezernierende Zone hindurch osmotisch Wasser „anziehen“. Speziell vermutet B. solches für die Gallenabsonderung. Nach dieser Vorstellung müsste der osmotische Druck des Drüsensekretes gleich sein jenem des Blutes, vermindert um den Kapillarblutdruck. Der Vergleich des defibrinierten Blutes und der Galle von Schlachtthieren ergab Werte Δ Blut — Δ Galle = + 0,0344 bis + 0,0492° C., welche zwar nach dem Temperaturmaasse geringfügig erscheinen, nach dem Druckmaasse (1° C. = 12,07 Atmosphären) jedoch bereits unmögliche Werte für den Kapillarblutdruck (315,5—451,3 mm Hg) ergeben würde. Bei gleichzeitiger Entnahme von Blut und Galle am lebenden Hund ergaben sich hingegen geringere Unterschiede von wechselndem Vorzeichen (Grenzen \mp 0,025° C.). Trotz dieses unklaren Ergebnisses vermutet B., dass der

scheinlichkeit gilt dasselbe — wenigstens innerhalb der im Organismus in Betracht kommenden Temperaturgrenzen — für die Quellung. Gegen das Inbetrachtkommen elastischer Energie für die Muskelkraft spricht der Umstand, dass jene im ruhenden Muskel anscheinend einen positiven Temperaturkoeffizienten besitzt. Es ergibt sich daher mit höchster Wahrscheinlichkeit die Oberflächenenergie als Vermittlerin der Muskelkraft.

In besonderen stalagmometrischen Versuchen — mit einem sehr zweckmässigen Tropfenzähler für wechselnde Temperatur — findet B., dass der Temperaturkoeffizient der Oberflächenspannung kolloider Lösungen eine hinreichende Annäherung an jenen der Muskelenergie ergibt, z. B. 4–8%ige natürliche Eiweisslösungen (Blut, Serum, Milch) den Wert $K = -0,008$ gegen den am weit eiweissreicheren Muskel ermittelten Rohwert $K = -0,015$.

Gegen B.'s Schlussfolgerungen wandte sich Fr. W. Fröhlich¹⁾, welcher an der Krebscherenmuskulatur bei Verzeichnung der Gesamtzuckung zwar gleichfalls Höhenzunahme bei Abkühlung, Abnahme bei Erwärmung erhielt, jedoch die Zunahme als eine scheinbare betrachtete und auf Summation der Kontraktion in den Muskelabschnitten [infolge Verlängerung der Gesamtzuckungsdauer²⁾ bzw. Verlangsamung der Erregungsleitung] zurückführte. B. (116, spez. S. 172 — 1908) bemerkte jedoch dazu, dass angesichts der geringen Länge der zu den Versuchen verwendeten Muskelfasern selbst eine Verdoppelung der Wellenlänge in der Kälte nur eine ganz minimale Steigerung der Gesamtverkürzung hervorzubringen vermöchte. Eine direkte Widerlegung des obigen Einwandes, den Fr. W. Fröhlich³⁾ noch ein-

osmotische Druck der Galle und der Blutdruck meistens ausreichen, um die Abscheidung des Wassers in Form der Galle zu erklären. Er betont jedoch, dass die Wasserbewegung bei den Vorgängen der Sekretion und Resorption keineswegs in allen Fällen aus der Differenz des hydrostatischen und osmotischen Druckes erklärt werden könne; speziell gelte dies für die Harn- und Speichelabsonderung. — Dazu sei bemerkt, dass bereits E. Hering (Über die Ursache des hohen Absonderungsdruckes in der Glandula submaxillaris. S. B. d. Wiener Akad. d. Wiss. Bd. 66 (III. Abt.) S. 83. 1872) die Frage der Beteiligung osmotischer Kräfte an dem Zustandekommen des hohen Absonderungsdruckes der Glandula submaxillaris erörtert hat. Meines Erachtens liegt jedoch für eine solche, doch grob mechanisch zu nennende Auffassung wie überhaupt für eine gesonderte Erklärung der Wasserbewegung gegenüber der Absonderung der anderen Sekretstoffe keine Berechtigung vor.

1) Fr. W. Fröhlich, Über den Einfluss der Temperatur auf den Muskel. Zeitschr. f. allgem. Physiol. Bd. 7 S. 461. 1907.

2) Eine Verlängerung der lokalen Zuckungsdauer bzw. der Kontraktionswelle bei Abkühlung hatte B. bereits 1871 (21, spez. S. 87, 88) nachgewiesen.

3) Fr. W. Fröhlich, Zur Thermodynamik der Muskelkontraktion. Pflüger's Arch. Bd. 123 S. 596. 1908.

gehender darlegte, erbrachte B. (118 — 1908) durch den wichtigen Nachweis, dass die Zunahme der Zuckungshöhe bei Abkühlung auch für die lokale Verdickung gelte, wobei keine Möglichkeit von Summierung der sich fortpflanzenden Kontraktion besteht. Allerdings fehlte ein Einfluss der Wellenlänge auf die gemessene Leistung schon bei B.'s älteren Versuchen mit isometrischer Gesamtzuckung. Zudem legte B. gegenüber Fr. W. Fröhlich die Notwendigkeit dar, zwischen der von der Dauer des Umsatzes unabhängigen Gesamtenergie des Muskels und zwischen seiner Sekundenleistungsfähigkeit — ähnlich wie zwischen Gesamtwirkungsgrad und Sekundeneffekt einer Maschine — zu unterscheiden; für die erstere ergibt sich auch aus Fr. W. Fröhlich's Versuchen ein negativer Temperaturkoeffizient, der sich auf die vermittelnde Energieform bezieht; für die letztere ist ein positiver zu erwarten.

In einer weiteren kritischen Abhandlung (130 — 1915) zeigte B. — in Nachprüfung der vielzitierten Versuche Th. W. Engelmann's — zunächst, dass sich Darmsaiten wie Stricke beim Quellen in Wasser nur infolge der spiraligen Windungen ihrer Fasern, nicht infolge Anisotropie des Faserinhaltes verkürzen, während die einzelnen Fasern sich hiebei niemals verkürzen, sondern nur verdicken. Ähnliches gilt von Hanf-, Bindegewebs- und Sehnenfasern¹⁾. Damit ist der Engelmann'schen Quellungstheorie²⁾ jeder Boden entzogen. B. lehnt daraufhin jede Zurückführung der Kontraktion auf eine thermische Verkürzung ab und weist nochmals die osmotische Theorie der Kontraktion zurück. Auch eine Säurequellung des Muskeleiweiss ist — selbst wenn sie anisodiametrisch erfolgt — rein mechanisch betrachtet nicht imstande, zu einer Verkürzungs- und Kraftleistung zu führen, wie sie der Muskelkontraktion eigentümlich ist³⁾. Hin-

1) An elastischen Fasern tritt ebenso wie an Kautschukfäden allerdings eine zunächst reversible Verkürzung bei relativ steilem Temperaturgefälle ein (Th. W. Engelmann, R. du Bois-Reymond). An Eiweisskristallen ist wohl anisodiametrische Quellung, nicht aber Verkürzung in einer Axe zu beobachten (A. F. W. Schimper).

2) Th. W. Engelmann, Über den Ursprung der Muskelkraft. 2. Aufl. Leipzig 1893.

3) B. hatte schon früher (63 — 1890) dargetan, dass die bei der Muskelstarre eintretende Gerinnung nicht die Ursache der Verkürzung ist, sondern nur die Wiederausdehnung des im verkürzten Zustand erstarrten Muskels hindert. Nach Versuchen von Klingenberg (XXIX — 1887) unter B.'s Leitung, welche später B. Morgen (XXXII — 1890) bestätigt hat, bewirkt nämlich Ammoniak eine sehr rasch vorübergehende Kontraktion, dann Absterben im erschlafenen Zustande, in welchem bei nachfolgender Essigsäurebehandlung wohl Starre, jedoch nicht Verkürzung eintritt. Ebenso ruft Äther zwar eine sehr rasch vorübergehende Kontraktion des quergestreiften Skelettmuskels hervor, aber erst nach sehr langer Ein-

gegen wäre es möglich, dass die Zunahme der Wasserstoffionenkonzentration im tätigen Muskel zu einem Wachsen der Oberflächenspannung an der Oberfläche der kontraktilen Elemente führt. Allerdings ist die alterative Änderung der absoluten chemischen Reaktion bzw. die nachweisbare Zunahme von $[H^+]$ selbst nach maximal ermüdender Muskel­tätigkeit eine recht bescheidene — nämlich $1,4 \cdot 10^{-7}$ (oder $9,8 \cdot 10^{-7}$) gegen $3,7 \cdot 10^{-8}$ (oder $1,6 \cdot 10^{-7}$) bei Ruhe ¹⁾.

Im Gegensatz zu den Quellungstheorien haften — wie B. selbst betonte — der Oberflächenspannungstheorie keine physikalischen Widersprüche an, wenn dieselbe auch die histologische Hilfsannahme eines metamikroskopischen Weitergehens der Fibrillisation notwendig macht. Als chemische Ursachen der kontraktiven Änderung der Oberflächenspannung bezeichnet B. speziell das Auftreten von Säuren bzw. die Zunahme der $[H^+]$ infolge Abbaues der Kohlehydrate des Muskelplasmas. Hingegen bringt B. (124, spez. S. 400 — 1913) die Oberflächenspannungsänderung mit der bioelektrischen Erregungsschwankung nicht in direkten Zusammenhang ²⁾; da die letztere zeitlich vorangeht bzw. schon im Latenzstadium beginnt. Vielmehr geht die wirksame Oberflächenenergie im Muskel erst aus den chemischen Prozessen während der Kontraktion hervor. B.'s Standpunkt bezüglich des Verhältnisses der bioelektrischen und der Kontraktions-

wirkung Starre. Auf Chloroform tritt eine langsam ansteigende Kontraktion ein, welche in Starre übergeht. Die Reizwirkung von Äther und Chloroform auf den Froschmuskel bestätigte P. v. Grützner (Über die Wirkung einiger chemischer Stoffe auf quergestreifte Muskeln. Wiener Med. Wochenschr. Nr. 14, S. 511, 1917). — B. Morgen fand an der glatten Muskulatur des Froschmagens Chloroform ebenso wirkend, Äther jedoch sofort Erschlaffung bedingend. — Mit diesen Befunden stimmt das Ergebnis der Untersuchungen überein, welche kürzlich W. Baumann (Pflüger's Arch. Bd. 167 S. 117. 1917) über Muskelstarre angestellt hat: Förderung der Totenstarre durch Chloroform — ebenso durch Alkohol und Säuren, Hemmung, ja geringe Verlängerung unter Absterben durch Alkalien.

1) Die Säuerung, soweit aus der summarischen Bestimmung der Reaktion erschliessbar, erscheint — rein quantitativ betrachtet — an sich schon durchaus unzulänglich, um die Formänderung des Muskels einfach auf Quellung infolge von Säureeiuweissbildung und Ionisation der Proteokolloide (nach dem Vorgange von W. Pauli) beziehen zu können. Vgl. meine Allgemeine Physiologie I (1) S. 154. Berlin 1916. — Unter physiologischen Verhältnissen erfolgt offenbar eine sehr rasche, vollständige Neutralisation und oxydative Zerstörung der gebildeten Säuren. Nur bei ermüdender Tätigkeit werden diese Prozesse insuffizient, so dass es zu einer nachhaltigen Änderung der absoluten Reaktion kommt.

2) Einen solchen hatten F. Haber und Klemensiewicz (Über elektrische Phasengrenzkräfte. Zeitschr. f. physik. Chem. Bd. 67 S. 389. 1909) vermutet.

erscheinungen lässt sich kurz dahin fassen: im gereizten Muskel erfolgt zunächst der exotherme chemische Erregungsvorgang — etwa in der Bildung oder Aktivierung eines Ferments (Glukase) bestehend —, welcher ohne Wirkung auf die Oberflächenspannung ist, jedoch bioelektrische Erscheinungen bedingt (durch Steigerung der Ionenbeweglichkeit oder Ionendurchlässigkeit in der Membran oder Phasengrenze für gewisse präexistente Ionen, und zwar meines Erachtens durch eine aufsteigende, dispergative Zustandsänderung der Membrankolloide — vgl. oben S. 37). An den Erregungsvorgang schliesst sich im Muskel (nicht so im Nerven!) als Auslösungseffekt der exotherme chemische Leistungsvorgang — in der Bildung von Milchsäure und Kohlensäure bzw. H⁺-Ionenproduktion bestehend, welcher auf die Oberflächenspannung wirksam ist, jedoch — ebenso wie der Erschlaffungs- und Erholungsvorgang — keine bioelektrischen Vorgänge bedingt. Trotz des Auslösungszusammenhanges greift natürlich die kontraktive Änderung der Oberflächenspannung zeitlich noch in gewissem Ausmaasse in die bioelektrische Erregungsschwankung hinein und beeinflusst deren abfallenden Teil (vgl. S. 26 ff.).

Gegenüber den Einwänden ¹⁾, welche R. du Bois-Reymond ²⁾ gegen die Oberflächenspannungstheorie der Muskelkontraktion erhob, betonte B. (134 — 1916) mit Nachdruck, dass die Kraft des Muskels in jedem Moment der Kontraktion gleich sei der Differenz zwischen der wirkenden Kraft der Oberflächenspannung und der dieser entgegenwirkenden Elastizitätskraft, welche letztere mit zunehmender Formänderung wächst. Die Oberflächenspannungstheorie werde auch dem Falle maximaler Verkürzung des Muskels (auf 15—20% der Ruhelänge) gerecht.

Bezüglich der Spezialfrage nach dem Verhalten der Doppelbrechung der Muskelfaser bei der Kontraktion hatte B. zunächst (130, spez. S. 40 — 1915) theoretisch ein Steigen bei der Verkürzung abgeleitet auf Grund der Vorstellung, dass sich dabei Teilchen aus einem Querschnitt in den anderen einschieben. Nachdem V. v. Ebner ³⁾ — meines Erachtens mit Recht — eine „negative Schwankung“ der Doppelbrechung an den Q-Scheiben (— 12 bis 42%) sowie an den Z-Scheiben (bis zum Verschwinden der Doppelbrechung)

1) Siehe solche auch bei W. N. Berg, Biochem. Bull. Bd. 3 S. 177. 1914.

2) R. du Bois-Reymond, Zur Theorie der Muskelkontraktion. Berl. klin. Wochenschr. 53. Jg. Nr. 15 S. 392—394. 10. April 1916.

3) V. v. Ebner, Zur Frage der negativen Schwankung der Doppelbrechung bei der Muskelkontraktion. Pflüger's Arch. Bd. 163 S. 179. 1916.

während der isotonischen Kontraktion als von ihm ¹⁾ und A. Rollett ²⁾ erwiesene Tatsache reklamiert hatte, formulierte B. (131 — 1916) seinen Standpunkt dahin, dass bei der freien Kontraktion keine Vermehrung von doppelbrechenden Elementen im Querschnitte eintrete, sondern eine bloss e Näherung in der Längsrichtung, hingegen Entfernung in der Quere. Doch könne man die Frage der Doppelbrechung bei der Oberflächenspannungstheorie der Kontraktion zunächst ausser Betracht lassen.

In engem Zusammenhang mit der Oberflächenspannungstheorie der Kontraktion bearbeitete B. in anregender und grundlegender Weise das Problem der physikalisch-chemischen Analyse der Zuckungskurve (127 — 1914) sowie des zeitlichen Verlaufes der Wärmebildung während der Kontraktion (128 — 1914). Ausgehend von der Vorstellung A. Fick's, dass der Erschlaffungsvorgang nicht bloss einem Aufhören des Kontraktionsvorganges entspreche, sondern einen besonderen chemischen Prozess darstelle, sucht B. das Verhältnis der Geschwindigkeitskonstanten beider Umsetzungen zu ermitteln. Er setzt dabei zunächst schematisch eine monomolekulare Natur derselben voraus, indem einerseits Glukose unter Verbrauch von Sauerstoff zu Milchsäure bzw. Kohlendioxyd und Wasser abgebaut werde, andererseits eine Sättigung der Säuren unter Sauerstoffspeicherung erfolge ³⁾.

Für jenes Verhältnis $\frac{K_1}{K_2}$ wird etwa der Wert von 0,5 abgeleitet (mit

Q_{10} zu etwa 2,3). B. gelangt zur theoretischen Forderung einer idealen Zuckungskurve mit paraboloid-logarithmischer Kreszente ohne Wendepunkt und mit einem Wendepunkt in der Dekreszente, so dass die Gipfelabszisse (t_m) und die Wendepunktsabszisse (t_w) sich verhalten wie 1:2, möglicherweise sogar 1:2,3. In eigenen neuen Versuchen am Helmholtz'schen Myographion ⁴⁾ findet er allerdings für Längenzuckungen mit leichtem Aluminiumhebel den Durchschnittswert 1:1,87. B. betont jedoch — wie schon früher wiederholt (75 — 1897; 98 — 1902; 116, spez. S. 156 — 1908) —, dass die Zuckungskurve des Ge-

1) V. v. Ebner, Untersuchungen über die Ursachen der Anisotropie organisierter Substanzen. Leipzig 1882.

2) A. Rollett, Untersuchungen über Kontraktion und Doppelbrechung der quergestreiften Muskelfasern. Denkschr. d. Wiener Akad. d. Wiss. Bd. 58 S. 41. 1891.

3) Vgl. die thermodynamische Betrachtung der Muskeltätigkeit als eines vollständigen, nicht umkehrbaren Kreisprozesses (nach A. Fick) auf Grund der Gibbs-Helmholtz'schen Formel bei B. (116 — 1908).

4) Zur Erreichung eines sehr gleichmässigen Ganges der Registrier-trommel, die mit elektromagnetischem Motor angetrieben wurde, hatte B. (75, spez. S. 215 — 1897) einen elektromagnetischen Regulator angegeben.

santmuskels durch die Erregungsfortpflanzung (speziell bei Abkühlung) wesentlich modifiziert wird¹⁾, und dass daher nur bei Feststellung der Kontraktionswelle an einer Stelle des Muskels die Abweichung von der Idealkurve — bis auf einen von der Elastizität und der Registrierungsmechanik abhängigen Rest — verschwinden würde²⁾. Tatsächlich hatte B. schon in früheren Versuchen (75 — 1897) gefunden, dass bei Dickenregistrierung mit sehr leichtem Spiegelhebel der scheinbare Wendepunkt in der Kreszente dem Anfangspunkte sehr nahe rückt.

Die hiebei gemachte Voraussetzung, dass das Maximum des chemischen Umsatzes in der Kreszente der Muskelkontraktion liegt, sicherte B. (128 — 1914) durch den experimentellen Nachweis maximaler Wärmebildung schon während der Verkürzung an der glatten Froschmagenmuskulatur³⁾. Bei faradischer Reizung von 1'' und einer Kontraktionsdauer von 60—150'' — ebenso bei Spontankontraktion — fällt an Winterfröschen (mit Dauer der Kreszente von etwa 39'') schon das beobachtete, fortgepflanzte Geschwindigkeitsmaximum der Wärme-

1) In einer speziellen Auseinandersetzung gegenüber Fr. W. Fröhlich (Pflüger's Arch. Bd. 123 S. 596. 1908) legt B. (118 — 1908) dar, dass die Zuckungsdauer des Gesamtmuskels (ϑ) von drei Faktoren abhängig ist: von der Dauer der Kontraktionswelle bzw. Schwingungsdauer der einzelnen Querschnittsstelle (t), von der Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Welle (v), von der Länge des Muskels (l) nach der Formel $\vartheta = t + \frac{l}{v}$

bzw. $\vartheta = \frac{l(l+\lambda)}{\lambda}$, wobei die Wellenlänge $\lambda = v \cdot t$ ist. Die Zuckungsdauer des Gesamtmuskels (ϑ) ist demnach immer länger als die Wellendauer (t), und zwar um so mehr, je grösser die Muskellänge (l) und je kleiner die Fortpflanzungsgeschwindigkeit (v) ist. Diese Darlegung, auf welche schon oben beim Problem des Latenzstadiums (S. 21, Anm. 2) verwiesen wurde, sei der nachdrücklichen Beachtung empfohlen.

2) Als einen möglichen Grund für eine äusserliche Abweichung von der theoretisch geforderten Form bezeichnet B. noch den Umstand, dass die durch den Reiz in Aktion gesetzte Substanzmenge nicht momentan, sondern erst innerhalb der Zeit der latenten Reizung freigemacht wird. Die umgesetzte Substanzmenge bzw. die ausgelöste Energie nimmt mit der Temperatur zu, der Nützlichkeitsfaktor jedoch ab.

3) Die Herstellung des sogenannten Magenringes als eines sehr verwendbaren Präparates aus dem mittleren Drittel des Froschmagens hat zuerst B. Morgen unter B.'s Leitung (XXXII — 1890) angegeben. Der Autor sah nach Abpräparieren der Mucosa den Tonus sowie im allgemeinen auch die spontane Rhythmik schwinden sowie im allgemeinen die Schliessungskontraktion ausfallen — bei Bestehenbleiben eines starken Öffnungseffektes, endlich die künstlich ausgelösten Kontraktionen rascher verlaufen (vgl. auch G. Kautzsch, LXV — 1907). Morphium brachte auch am muocahaltigen Präparat die Schliessungskontraktion zum Schwinden.

bildung vor das Verkürzungsmaximum. An der auf Grund von Eichung berechneten Kurve der Wärmebildung im Muskel selbst ergibt sich, dass im sauerstoffhaltigen Zustand bzw bei Oxybiose der überwiegend grössere Teil der chemischen Energie im (glatten) Muskel schon in der ersten Hälfte der Kreszente umgesetzt wird¹⁾. B. schliesst aus diesem Verhalten — meines Erachtens mit Recht —, dass der chemische Umsatz während der Kreszente bei Oxybiose²⁾ nicht bloss in Spaltung von Zucker zu Milchsäure bestehen kann, sondern auch schon den oxydativen Abbau bis zu Kohlendioxyd und Wasser umfasst³⁾. In der Bildung von Säuren und im Sauerstoffverlust sieht B. — wie schon früher bemerkt (S. 60) — die Grundlage für die zur Kontraktion führende Änderung der Oberflächenspannung. — Zu B.'s Ausführungen sei nur bemerkt, dass gegen die Verwertung des sehr bedeutsamen Befundes für das Verhalten bei elementarer Reaktionsweise (d. h. Zuckung) der nicht von vornherein abzuweisende Einwand erhoben werden könnte, dass die durch faradische Sekundenreizung ausgelöste oder in spontaner Rhythmik erfolgende Reaktion des Froschmagenringes eine zusammengesetzte,

1) Die entgegenstehenden Resultate von A. V. Hill (The position occupied by the production of heat in the chain of processes constituting a muscular contraction. Journ. of physiol. vol. 42 p. 1. 1911; vgl. auch *ibid.* vol. 44 p. 466. 1912) und Herlitzka (Ricerche di termodinamica muscolare I. Arch. di fisiol. vol. 10 p. 501. 1912 und Pflüger's Arch. Bd. 161 S. 367. 1915) lehnt B. (siehe auch 128 — 1915) als technisch fehlerhaft ab. Schon A. Fick hat — wie B. (116, spez. S. 160 — 1908) hervorhebt — angenommen, dass der grössere Teil der Wärmebildung während der Kreszente erfolge. — Analog fand O. Bruns (Untersuchungen über die Energetik des Herzmuskels. S. B. Ges. Naturwiss. Marburg, Jg. 21, 1914), dass in dem absteigenden Schenkel der Herzkontraktion nur 5% der Energieabgabe bzw. der Wärmeentwicklung fallen. — Vgl. auch die zusammenfassenden Darstellungen von O. Frank, Thermodynamik des Muskels. *Ergebn. der Physiol.* Jg. 3, Bd. II, S. 506, 1904; A. V. Hill, Die Beziehungen zwischen der Wärmebildung und den im Muskel stattfindenden chemischen Prozessen. *Ergebn. d. Physiol.* Jg. 15, S. 340, 1916.

2) Bei Anoxybiose erfolgt Spaltung von Zucker in Milchsäure und andere Karbonsäuren ohne oxydativen Abbau derselben, also eine weit weniger ökonomische Arbeitsleistung.

3) B. widersprach damit W. Pauli (Kolloidchemie der Muskelkontraktion. Dresden 1912), welcher blosse Spaltung von Zucker in Milchsäure (und konsekutive Ionproteinbildung sowie Quellungsverkürzung) während der Kreszente, oxydativen Abbau während der Dekreszente angenommen hatte. Der erstere Prozess würde aber nur 2,8%, der letztere 97,2% der chemischen Spannkraft des Zuckers freimachen. Eine Arbeitsleistung ersterer Art würde, wie B. betont, einen physiologisch unmöglichen Zuckerumsatz und eine unmögliche, nicht nachweisbare Wärmebildung beim oxydativen Abbau nach der kontraktiven Arbeitsleistung herbeiführen.

d. h. superponiert-tetanische gewesen sei ¹⁾). Hingegen kann meines Erachtens gegen den Anal gieschluss vom glatten auf den quergestreiften Muskel kein berechtigter Einwand erhoben werden. In ersterer Hinsicht sind weitere Versuche erforderlich mit gleichzeitiger Registrierung des bioelektrischen Verhaltens, welches Zuckung und Tetanus ²⁾ ohne weiteres zu unterscheiden gestattet.

III. Arbeiten zur Herzphysiologie und Kreislauflehre.

Auch das Gebiet der Tätigkeit und der Innervation des Herzens hat B. mehrfach (1 — 1862; 4 — 1863; 5, 6 — 1864; 11 — 1867; 33, 34 — 1876) bearbeitet. Schon als Student erbrachte er (1 — 1862) den Nachweis der hochgradigen Empfindlichkeit des Froschherzens für oberflächliche Vertrocknung, welche die Ursache für den baldigen Stillstand des Herzens unter der Luftpumpe beim Auspumpen der Luft und damit des Wasserdampfes abgibt. Aus dem Fortschlagen des Herzens bei Wasserdampfung ohne Sauerstoff schloss B., dass der freie Sauerstoff nicht erst einen „Reiz“ für die Herzbewegung (Goltz) darstellt. (Heute betrachten wir ihn als eine relative Bedingung für die Äusserung der rhythmischen Herzautomatie analog wie Ionengehalt, Temperatur, Füllung.) — Von besonderem Interesse war der von B. (4 — 1863) in Du Bois' Institut erbrachte Nachweis, dass die reflektorische Pulsverlangsamung oder Stillstellung des Herzens bei mechanischer Reizung der Baueingeweide am Frosch, der Goltz'sche Klopfversuch, durch die „Vagusreflexfasern“ des Bauchsympathicus vermittelt wird, welche in einem unpaaren, wesentlich vom Magen herkommenden Stamm (N. mesentericus) — längs der Arteria mesenterica zum Ganglion coeliacum laufend —

1) Dass die Reaktion des Froschmagenringes bei spontaner Rhythmik, ebenso bei Dehnungsreizung eine einfache Zuckung darstellt, konnte ich in einer bioelektrischen Studie über das Egg (Elektrogastrogramm) zeigen, welche ich demnächst veröffentlichen werde. — Schon hier sei daran erinnert, dass R. F. Fuchs (S.B. der physik. med. Soc. Erlangen Bd. 40, S. 201, 1908; Pflüger's Arch. Bd. 136 S. 65, 1910) die spontanen Kontraktionen der glatten Muskulatur von *Sipunculus nudus* bioelektrisch als langdauernde Einzelkontraktionen, nicht als Tetani erwiesen hat. Ebenso haben für die spontanen peristaltischen Wellen des Ureters des Hundes E. Th. v. Brücke und L. Orbeli auf bioelektrischem Wege den Charakter als echte Einzelkontraktionen festgestellt (Beiträge zur Physiologie der autonom innervierten Muskulatur. II. Die Aktionsströme der Uretermuskulatur während des Ablaufes spontaner Wellen. Pflüger's Arch. Bd. 133 S. 341, 1910).

2) Über das Verhältnis von Tetanus und Tonus vgl. A. v. Tschermak, Die Lehre von der tonischen Innervation. Wiener klin. Wochenschr. Bd. 27 Nr. 13, spez. S. 10 d. S.-A.

durch die Rami communicantes oberhalb des 5. Spinalsegments bzw. in der Höhe des 3. bis 6. Wirbels ¹⁾ in das Rückenmark eintreten und auf das medullare Vaguszentrum einwirken. Dieser Verlauf wurde durch systematische Durchschneidungsversuche festgestellt. Auch am Kaninchen ergab zwar Reizung des zentralen Splanchnicusstumpfes keine reflektorische Wirkung auf das Herz, wohl aber trat reflektorische Verlangsamung und Abschwächung ein bei Reizung des Kopfendes am tief unten durchschnittenen Halssympathicus ²⁾ sowie vor allem bei Reizung des Brustsympathicus zwischen 3. Lendenwirbel und 8. Rippe. (An der 7. Rippe war der Brustsympathicus vorsichtshalber durchtrennt worden, um eine Mitreizung tiefaufsteigender Acceleransfasern nach C. v. Bezold [1863] zu vermeiden.) Beiderseitige Vagotomie hebt diese Reflexwirkung auf.

Beim schwachcuraresierten, künstlich ventilierten Kaninchen konnte (5, 6 — 1864) auch ein reflektorischer sympathogener Dauer Einfluss auf die Herzvagi nachgewiesen werden: Durchtrennung beider Vagi bewirkt beim Kaninchen unter diesen Umständen eine geringe Herzbeschleunigung — aber nur solange der Bauchsympathicus und das Halsmark bis zum 7. Brustwirbel herab unversehrt gelassen wird. Auch an einem morphinisierten, künstlich ventilierten Hunde hatte Durchtrennung des Rückenmarks in der Höhe des 3. Halswirbels nachdauernde erhebliche Pulsbeschleunigung und Blutdrucksteigerung bzw. Verlust des Vagustonus zur Folge. B. glaubte aus diesen Versuchen den Schluss ziehen zu können, dass der Vagustonus nicht automatischen, sondern enterogen-reflektorischen Ursprunges sei, also dem Brondgeest'schen Tonus der Skelettmuskulatur vergleichbar. — Man wird heute allerdings zugeben müssen, dass B.'s Versuche zur Begründung dieser These nicht ausreichen, zumal da der physiologische Vagustonus beim Kaninchen jedenfalls sehr gering ist. Immerhin bleibt nach einer enterogenen Komponente des Vagustonus an geeigneten Versuchstieren zu fahnden.

B.'s weitere Versuche zur Herzzinnervation (10 — 1867) betrafen den Einfluss des Blutdruckes auf die Pulsfrequenz an Kaninchen und Hunden. Es ergab sich, dass Infusion von 25—45 ccm defibrierten Blutes vorübergehend neben Drucksteigerung beträchtliche Pulsverlangsamung bewirkt, solange die Vagi unversehrt sind. Umgekehrt

1) Eventuell erfolgt die Einstrahlung noch höher bis oberhalb des Plexus brachialis bzw. in der Höhe des 1. und 2. Wirbels.

2) Von diesem aus muss also noch eine Einstrahlung in das Halsmark oder in die Medulla oblongata bestehen. — Zu einem analogen Ergebnis wie B. gelangten später H. Aubert und G. Roever (Über die vasomotorischen Wirkungen des N. vagus, laryngeus und sympathicus. Pflüger's Arch. Bd. 1 S. 211. 1868) am Halssympathicus des Hundes, wogegen B. seine Priorität wahrte (16 — 1868).

bewirkt Blutentziehung vorübergehend Pulsbeschleunigung neben Drucksenkung. B. erschloss daraus eine regulatorische Einwirkung des Blutdruckes auf den efferenten Herzvagus, so dass eine primäre Drucksteigerung sich sekundär durch Vaguserregung kompensiere. Den Mechanismus dieser Einwirkung liess B. damals durchaus offen. — Heute wissen wir, dass der auf Füllungs- bzw. Wandspannungsreizung des Aortenbogens ansprechende N. depressor eine erregende Reflexwirkung sowohl auf das Vaguszentrum als auf das medullare Vasodilatatorenzentrum besitzt — andererseits ist eine hemmende Reflexwirkung auf das Vasokonstriktorenzentrum (L. Asher, E. Th. v. Brücke) sowie auf das Acceleranszentrum festgestellt (E. Th. v. Brücke, G. Höll schon 1913/14 mit A. v. Tschermak).

Bezüglich Äusserung der Automatie an der isolierten Herzkammer des Frosches gelangte B. (33, 34 — 1876) zunächst abweichend von Merunowicz zu einem negativen Ergebnisse. Die durch Abklemmen bei erhaltenem Kreislauf isolierte Herzspitze, welche keinem abnorm hohen Füllungsdruck ausgesetzt war, pulsierte nämlich binnen 1 bis 2 Tagen nicht wieder¹⁾. Dasselbe Resultat hatte bereits R. Heidenhain (1854) nach Ligierung der Herzspitze erhalten. Später gelang es allerdings C. v. Lucowicz²⁾ (XXXIII — 1890) unter B.'s Leitung nachzuweisen, dass infolge der Abklemmung der intrakardiale Druck um etwa ein Drittel seiner Höhe sinkt, und dass die abgeklemmte Herzspitze schon bei mässiger Drucksteigerung (auf etwa 200 mm Wasser — bei Perfusion bzw. Zufließenlassen von 0,6% Kochsalzlösung) zu pulsieren beginnt. Der Binnendruck bzw. die Wandspannung stellt jedoch — im Sinne von A. v. Tschermak — für dieses Manifestwerden subsidiärer Automatie eine absolute Zustandsbedingung dar, wie dies schon aus den Versuchen von Merunowicz³⁾ (unter C. Ludwig) zu erschliessen war.

Eine auf B.'s Anregung unternommene, unter Leitung von A. v. Tschermak durchgeführte Institutsarbeit von C. Ewald (L — 1902) zeigte, dass die zweite Stannius'sche Ligatur bzw. der Munk'sche Stich am Froschherzen nicht etwa durch Treffen der Atrio-

1) H. Aubert beobachtete in einer nicht geringen Anzahl von Fällen spontane Kontraktionen unter verschiedenen Bedingungen, speziell bei Drucksteigerung — allerdings nicht regelmässig (Untersuchungen über die Irritabilität und Rhythmizität des nervenhaltigen und des nervenlosen Froschherzens. Pflüger's Arch. Bd. 24 S. 357, spez. S. 365. 1881).

2) In Bestätigung der Versuche von M. Foster und H. Gaskell, On the tonicity of the heart and blood-vessels. Journ. of physiol. vol. 3 p. 51. 1880.

3) Merunowicz, Die chemischen Bedingungen des Herzschlages. Ber. d. Sächs. Ges. d. Wiss. 1875 S. 252 und Arb. a. d. physiol. Anstalt zu Leipzig Bd. 10 S. 148. 1876.

ventrikularganglien, sondern durch Verletzung des atrioventrikularen Verbindungssystems bzw. des St. Kent'schen Trichters¹⁾ zum Wiederpulsieren führt. Es wird hiebei die de norma übertönte subsidiäre Automatie des Verbindungssystems „geweckt“. Die Läsionsstelle wurde durch Nachziehen eines Kokonfadens mittels der Stichnetadel bezeichnet und in Serienschnitten verfolgt.

Auf dem Gebiete der Innervation und der Mechanik des Blutgefäßsystems konnte B. (in Gemeinschaft mit R. F. Marchand und K. Schoenlein) zunächst (36 — 1877) den Goltz'schen Befund²⁾ bestätigen, dass bei Reizung des 3—5 Tage zuvor durchtrennten Hüftnerven am Hunde eine erhebliche Erhöhung der Hauttemperatur (von 15 oder 20° auf 30° C.) der Hinterpfote eintritt. Versuchsweise war noch vor der Nervendurchschneidung Brust- und Lendenmark voneinander getrennt worden. Am wirksamsten erwies sich mechanische Reizung, „Kerbung“, durch Scherenschnitte am Hüftnerven. Allerdings hatte die Nervenreizung stets noch Zuckungen im Gefolge; doch waren diese, wie Vergleichsversuche unter Curarevergiftung lehrten, ohne Einfluss auf den Erfolg. Der Versuch gelang weiterhin auch ohne Rückenmarksdurchtrennung am frischdurchtrennten Nerven, und zwar bei jedweder Reizung, wenn nur die Anfangstemperatur der Haut relativ niedrig war oder die Hautgefäße einen leidlichen (diesfalls peripher bedingten) Tonus besaßen, in dessen Hemmung ja der vasodilatatorische Reizeffekt besteht — wie B. schon damals (1877) erkannte. B. verwirklichte diese Vorbedingung durch niedrige Zimmertemperatur oder Kaltbad, welches auch während der Reizung appliziert bleibt (gegenüber Lépine 1876). Die Temperatursteigerung hält sehr lange an, erreicht oft erst nach 15 bis 30 Minuten ihr Maximum, was B. auf sekundäres Weitbleiben der

1) In älteren Versuchen, welche J. Steiner (II — 1874) unter B. angestellt hatte, erwies sich der Sinus als empfänglicher gegen Vergiftung durch Galle, Strychnin, Chloroform als das atrioventrikuläre Verbindungssystem. Während des durch die Wirkung jener Gifte auf den Sinus bewirkten Herzstillstandes bleibt der Munk'sche Stichtversuch positiv. — Andererseits hatte K. Schoenlein (XI — 1878) unter B. die Pulsverlangsamung und den diastolischen Stillstand des Froschherzens auf 0,1—1,0 ccm 5—10% iger Lösung von kohlen-saurem Natron auf Schädigung des Herzmuskels zurückgeführt. Weiterhin gelang R. Marchand (XI — 1878) unter B. die „Weckung“ der subsidiären Automatie des atrioventrikulären Verbindungssystems nach erster Stannius'scher Ligatur durch Applikation von Ammoniak, Kalilauge, Salzsäure oder von plötzlicher Temperatursteigerung, ja von einem einzelnen Induktionsschlag auf die Atrioventrikularregion. In der Erklärung dieser Wirkungen stand R. Marchand (1878!) allerdings ganz auf dem Boden der gangliomotorischen Herztheorie.

2) Fr. Goltz, Über gefässerweiternde Nerven. Pflüger's Arch. Bd. 9 S. 174. 1874 und Bd. 11 S. 52. 1875.

Gefässe infolge der durch die primäre Vasodilatation gesetzten örtlichen Temperatursteigerung bezieht. — Bei künstlicher Durchströmung des curaresierten Hinterbeines mit defibriniertem Blute von Zimmertemperatur konnte B. eine deutliche Beschleunigung des Blutstromes bis auf das Doppelte infolge von Nervenreizung nachweisen, hingegen eine etwaige neurogene Thermogenese in den Geweben ausschliessen. Dass in B.'s Versuchen die Ischiadicusreizung keine Verengung zur Folge hatte, lag offenbar darin, dass infolge der künstlichen Abkühlung bereits ein „Ausgangszustand vorhandener starker Verengung“ bestand, d. h. der Gefässtonus bereits maximal war. Bei Erörterung des Problems des Gefässtonus wirft B. schon damals (36, spez. S. 602 — 1877) die Frage auf, ob nicht den glatten Muskeln selbst — nicht bloss peripheren Nervenzentren — gewisse „zentrale Fähigkeiten“ zuzuschreiben wären.

Nur in Parenthesi sei hier der Beobachtung B.'s (24 — 1872) gedacht, dass die langsamen rhythmischen Tonusschwankungen an den Blutgefässen der Froschschwimmhaut nach Zerstörung des Rückenmarks verschwinden, also — wenigstens dominant — spinal-neurogen bedingt erscheinen. Mit diesem Verhalten brachte er die zuerst von Goltz¹⁾ gemachte, von ihm bestätigte Beobachtung in Zusammenhang, dass instillierte Kochsalzlösung nur so lange aus dem Rückenlymphsack des Frosches resorbiert wird und durch die Venen abfliessend zu verfolgen ist, als das Rückenmark intakt ist. Heute führen wir dieses Verhalten auf die spinal bedingte Tätigkeit der coccygealen Lymphherzen zurück.

Der Analyse der Pulskurve widmete B. (53 — 1887) eine Untersuchung, welche speziell die Frage der sekundären Wellen im absteigenden Teil betraf. Er bezieht dieselben (mit Landöis und Moens) auf Vorgänge am Ursprung des Arteriensystems, nicht auf Reflexionen im Gefässsystem selbst (Marey, A. Fick u. a.), und zwar auf Grund des Verhaltens künstlich erzeugter Stosswellen in den Arterien eines frischgetöteten Tieres, in welche verdünntes defibriniertes Blut durch Kanüle mit Schlauch infundiert wird. Bei offener Kommunikation von Schlauch und Gefässsystem wurden keine reflektierten Wellen beobachtet, wohl aber bei Abschluss des Schlauches für sich gegen die Gefässbahn oder bei Verschluss der Gefässbahn an ihrem Abflussende. — Eine fehlerfreie, photographische Verzeichnung der Verdickungswelle des nicht komprimierten Arterienlumens erreichte B. (62 — 1890) durch Anwendung der Spiegelreflexionsmethode, welche bekanntlich zuerst Joh. Czermak zu Demonstrationszwecken be-

1) Fr. Goltz, Über den Einfluss der Nervenzentren auf die Aufsaugung. Pflüger's Arch. Bd. 5 S. 53. 1872.

nützte. Speziell kommt hierbei auch am Lumenpulse die Steilheit und Tiefe der prädikroten Inzisierung deutlich heraus, welche uns am Druckpulse erst die Verwendung von möglichst eigenschwingungsfreien Manometern (Gad, Frank) kennen gelehrt hat.

IV. Beiträge zur Atmungsphysiologie.

Auch die Physiologie der Atmung verdankt B. einige wertvolle Feststellungen und Methoden. In erster Linie war es das Problem der Entstehung der Thoraxaspiration, welches B. fesselte (38 — 1878). An totgeborenen Kindern wurde künstliche Lufteinblasung durch die Trachea vorgenommen und dann mit positivem Erfolg auf das Vorhandensein von Thoraxaspiration geprüft — durch Beobachtung eines mit der Luftröhre kommunizierenden Wassermanometers vor und nach Eröffnung der Brustwand. Der Beginn der Atmung hat also sofort die Aspiration des Thorax zur Folge, und zwar durch eine nachdauernde volumvergrößernde Formänderung des Brustkorbes, welche in einer durch den ersten, forciert bzw. dyspnoisch erfolgenden Atemzug bewerkstelligten Hebungsverlagerung der Rippen und wohl auch in einer Tiefereinstellung des Zwerchfells besteht. Die Ursache für das Eintreten einer solchen neuen Gleichgewichtslage erblickte B. mit Wahrscheinlichkeit in einer bleibenden Überdehnung der expiratorisch wirksamen Apparate, so dass sich die Gleichgewichtslage des Thorax zugunsten der Inspiration verschiebt (Überdehnungstheorie). — Die gegensätzlichen, von Hermann und Keller¹⁾ entwickelten Vorstellungen (Lösung der Adhäsion der Bronchialflächen und elastische Tendenz des fötalen Thorax zur Ausdehnung) weist B. zurück (43 — 1882) unter Hinweis auf seine Beobachtung, dass bei Eröffnung der Pleurahöhlen am Fötus keine Thoraxerweiterung eintritt. Zur künstlichen Atmung an Neugeborenen schlägt B. ein manuelles Heben der Rippen vor. — Auch gegenüber dem späteren Erklärungsversuche Hermann's²⁾ (allmähliches Entstehen der Aspiration durch rascheres Wachsen des Brustkorbes gegenüber der Lunge) konnte B. (48 — 1884) an jungen Ziegen und Schafen beweisen, dass eine beträchtliche Thoraxaspiration schon ganz kurze Zeit nach der Geburt — sogar schon nach wenigen Minuten — nachweisbar ist. Ein Unterschied in der Wachstumsgeschwindigkeit kann demnach nur für die Festhaltung und Zunahme der Thoraxaspiration, nicht für ihr erstes Entstehen in Betracht kommen.

1) L. Hermann und O. Keller, Über den atelektatischen Zustand der Lungen und dessen Aufhören bei der Geburt. Pflüger's Arch. Bd. 20 S. 365. 1879.

2) L. Hermann, Über das Verhalten des kindlichen Brustkastens bei der Geburt. Pflüger's Arch. Bd. 30 S. 276. 1883.

Weiterhin nahm B. das bereits vielbehandelte Problem der Wirkung der Kohlensäure auf das Atmungszentrum in Angriff. Nachdem einerseits Sauerstoffverarmung (Rosenthal, Pflüger), andererseits CO_2 -Anreicherung (Rosenthal, Pflüger und Dohmen) als bedingende und bestimmende Faktoren für die Tätigkeit des medullaren Atmungszentrums bezeichnet worden waren, stellte B. zunächst (44 — 1882) den Ablauf der dyspnoischen Atembewegungen bei Atmung eines indifferenten Gases und eines Luft-Kohlendioxidgemisches fest. Er konstruierte dazu den im Prinzip bereits von Knoll und von Gad angegebenen¹⁾ „Spirographen“, welcher die Druckschwankungen in einem Glaszylinder registriert, welcher das durch eine nach aussen führende Kanüle atmende Tier umschliesst. B. fand bei O-Verarmung der Atemluft (z. B. in Wasserstoff) Verstärkung der In- und Expiration, und zwar mehr noch der Inspiration, bei CO_2 -Anreicherung hauptsächlich Verstärkung der Expiration — und zwar im Sinne von Erhöhung und tetanischer Verlängerung des Expirationsgipfels gegenüber der Norm. Deutlich sind diese Unterschiede allerdings erst nach Ausschaltung der Regulationsfasern in den Nn. vagi. B. schliesst, dass das O-arme Blut hauptsächlich das Inspirationszentrum, das CO_2 -reiche²⁾ hauptsächlich das Expirationszentrum reize. Beide Wirkungen sind als zweckmässige Mittel zur Regulation des Gasgehaltes des Blutes zu bezeichnen. — Als technischen Kunstgriff zur Erreichung der normalerweise bei Nasenpassage erfolgenden Vorwärmung, Anfeuchtung und Reinigung der Inspirationsluft empfahl B. (57 — 1888) die Trachealkanüle mit einem Schlauchansatz zu versehen und diesen entweder in das eine Nasenloch hineinzuführen (also Atmen durch das andere freigelassene Nasenloch) oder mit einer Kappe an den Mund anzuschliessen (also Atmen durch die Nase).

1) Ph. Knoll, Über die Wirkung von Chloroform und Äther auf Atmung und Blutkreislauf. Sitzungsber. d. Wien. Akad. d. Wiss. Bd. 78 (III. Abt.) S. 223. 1879; J. Gad, Versammlung deutscher Naturforscher und Ärzte 1881. J. Bernstein hat (46 — 1883) die Priorität beider bereitwillig anerkannt.

2) Unter B.'s Leitung sind später E. Laqueur und F. Verzár (LXXXII — 1912) gegenüber der H. Winterstein'schen Reaktionstheorie, dass weder der Sauerstoffmangel noch die Kohlensäurespannung als solche, sondern die Gesamtazidität bzw. die Wasserstoffionenkonzentration des Blutes für die Tätigkeit des Atmungszentrums maassgebend sei (Pflüger's Arch. Bd. 138 S. 167. 1911 und Biochem. Zeitschr. Bd. 70 S. 45. 1915), für eine spezifische, auch bei neutraler, ja ganz schwach alkalischer Reaktion fortbestehende Wirkung der Kohlensäure bzw. des Kohlensäureanions eingetreten, da die Kohlensäure schon bei einer viel geringeren $[\text{H}^+]$ auf das Atmungszentrum wirke als Salzsäure oder Essigsäure, welche hinwiederum durch Steigerung der CO_2 -Freimachung in den Geweben wirken.

Auf dem Gebiete der inneren oder Gewebsatmung verdanken wir B. die recht brauchbare Fläschchenmethode (56 — 1888), wobei zur vergleichenden Untersuchung der Sauerstoffzehrung verschiedener Gewebe Stückchen fein zerkleinerter Organe in kleine, abschliessbare Fläschchen mit 1—5% Oxyhämoglobinlösung (zuerst durch destilliertes Wasser lackfarben gemacht, dann durch Zusatz von Kochsalz auf Isotonie gebracht) eingebracht werden. Es wird dabei die Zeitdauer für Vollendung der Reduktion bestimmt; die stärkste O-Zehrung ergab sich nach den die verschiedensten Organe von Frosch wie Warmblüter umfassenden Tabellen für Nierenrinde und quer-gestreifte Muskulatur. — Spätere Versuche (67 — 1891) zeigten, dass hiebei eine Abscheidung reduzierender Substanzen aus den Gewebstückchen nicht in Frage kommt, sondern eine Anziehung und Bindung des Sauerstoffs seitens der lebenden Zellen stattfindet. Für 100 g Froschmuskel wurde pro 1^h eine Sauerstoffzehrung von 7,8 ccm, für 100 g Kaninchenmuskel eine solche von 70—83 ccm festgestellt.

Im Anschluss an seine älteren Studien über den Einfluss von Giften auf die roten Blutzellen (siehe Abschnitt VI) hat B. (49 — 1884, in Gemeinschaft mit Scharffenorth sowie F. J. Becker XIX — 1884) später Versuche angestellt, welche die Rolle der Salze betrafen. Zunächst wurde unter B.'s Leitung durch Scharffenorth die Angabe A. Rollett's¹⁾ bestätigt, dass Zusatz von Alkalisalzen, speziell von K_2SO_4 zu 0,75%, die Resistenz der Erythrozyten gegen Hämolyse durch elektrische Ströme erhöht. Dasselbe gilt bezüglich der Hämolyse durch höhere Temperatur (59° C. für Kaninchenblut) oder durch Gefrieren- und Wiederauftauenlassen. Im Gegensatz zur Erhöhung der Resistenz gegen physikalische Lösungsmittel bewirkt Salzzusatz zugleich eine deutliche Verminderung der Resistenz gegen chemische Agentien, Galle, Äther-Alkohol. Dabei steht K_2CO_3 an der Spitze.

V. Studien auf dem Gebiete der Sinnesphysiologie.

Der Sinnesphysiologie hat B. verhältnismässig wenige Originalarbeiten gewidmet. Dieselben bekunden durchwegs die vorwiegend biophysikalische Orientierung seines Interesses und seiner Denkweise. Er verharrete als Schüler von Helmholtz auf dem Standpunkt der physikalisch-objektivistischen Sinnesphysiologie; die modernere exakt-subjektivistische Auffassung und Forschungsweise, wie sie — fussend auf Joh. Müller — E. Hering, E. Mach und C. Stumpf begründeten, blieb B. im wesentlichen fremd. Dessenungeachtet muss ich, gerade

1) A. Rollett, Über die Wirkung, welche Salze und Zucker auf die roten Blutkörperchen ausüben. S.-B. d. Wiener Akad. Bd. 84 (III. Abt.) S. 1, 5, 7. 1881.

als Anhänger dieser Denk- und Arbeitsrichtung, betonen, dass B.'s sinnesphysiologische Beiträge keineswegs des bleibenden Wertes entbehren, vielmehr mannigfache bedeutsame Daten und feinsinnige Erwägungen darbieten.

Im Detail wurde bereits oben (S. 19) hingewiesen auf B.'s schätzbare Ausführungen (21, S. 193ff. — 1871) über die Weber'schen Tastkreise. Des weiteren stammt von B. (32 — 1876) die Konstruktion eines Apparates zur Bestimmung des mittleren Knotenpunktes im menschlichen Auge.

Eine kurze in höherem Sinne populäre Darstellung der gesamten Sinnesphysiologie gab B. in dem Büchlein „Die fünf Sinne des Menschen“ (31 — 1876). Das Werkchen, welches den 12. Band von Brockhaus' Internationaler Wissenschaftlicher Bibliothek bildete, erlebte zwei Auflagen (31 — 1876; 58 — 1889) und erfuhr eine Übersetzung ins Englische. B. behandelt in demselben die Sinnesqualitäten der Haut, den Gesichts- und Gehörssinn, endlich den Geruch und Geschmack. Er teilt dabei zwar den Standpunkt von Joh. Müller, dass wir nicht die Dinge der Aussenwelt, sondern nur die in den Sinneszentren vor sich gehenden Veränderungen empfinden, bezieht jedoch die Aussenlokalisierung der Empfindungen auf eine gewohnheitsmässige Verknüpfung der gleichzeitigen Tast- und Gesichtseindrücke durch einen unbewussten logischen Schluss. B. bekennt sich zur Projektionstheorie, zur Verlegung der empfundenen Bilder nach aussen, entsprechend dem sogenannten Gesetze der exzentrischen Empfindung¹⁾. In den Kapiteln über Optik und Akustik schliesst sich B. eng an die klassischen Darstellungen seines Lehrers Helmholtz an — speziell auch in der Annahme der sogenannten Dreifarbenlehre und der Muskelgefühlstheorie der Tiefenwahrnehmung. Relativ ausführlich ist die Darstellung der physikalischen Grundlagen des Gehörssinnes — ein Gebiet, für welches B. spezielles Interesse hatte.

1) Interessant ist, dass B. selbst eine besonders starke Abweichung zwischen funktionellem und geometrischem Lagewert seiner Netzhaut-elemente besass, wie daraus hervorgeht, dass er in Versuchen, die er in Gemeinschaft mit Berthold und Dastich unter der Leitung von Helmholtz (Physiolog. Optik, 2. Aufl., S. 801. Hamburg-Leipzig 1896 bzw. 3. Aufl., Bd. III S. 265. 1910) unternahm, am nächsten herangehen musste, um drei in einer objektiv schwach konkaven Zylinderfläche aufgestellte Lote in einer subjektiven Ebene zu sehen. Gerade aus solchen Abweichungen oder Diskrepanzen bzw. Inkongruenzen beider Netzhäute lässt sich die Zurückweisung der objektivistischen Projektionstheorie und die Sicherung der subjektivistischen Lokalzeichenlehre ableiten (vgl. A. v. Tschermak's Monographie: Über die Grundlagen der optischen Lokalisation nach Höhe und Breite. *Ergebn. d. Physiol.* Bd. 4 S. 517—564. 1905).

Dieses Interesse für Akustik veranlasste B. dazu, seinen Schüler F. Matte (XXXVI — 1892; XXXVII — 1894) zu einer Prüfung des angeblichen Hörens labyrinthloser Tauben, welches R. Ewald¹⁾ und W. Wundt²⁾ behauptet hatten, anzuregen, und dessen Untersuchungen selbst fortzusetzen. Matte und Bernstein (71 — 1895)³⁾ kamen dabei zu dem Ergebnisse, dass des Labyrinths beraubte Tauben — wenn zweckmässig in einer Schwebelöhre aufgehängt — auf Geräusch-eindrücke, beispielsweise Knall einer Kinderpistole, nicht reagieren⁴⁾. In besonderen Versuchen konstatierte B. auch Taubheit für Tonschwingungen ($d'' = 594 S$) bei Zuleitung durch einen Schlauch: es fehlte das charakteristische Kopfschütteln. Komplikationen für die Beobachtung ergeben sich allerdings aus den häufigen spontanen Kopf- und Lidbewegungen bei Tauben (71 — 1895). Hingegen reagierten die labyrinthlosen Tauben auch in B.'s Versuchen auf die von Stimmgabeln und elektrischen Klingeln erregten Luftschwingungen. Während jedoch R. Ewald und W. Wundt hieraus auf ein restierendes Hörvermögen, speziell auf Reizung des Akusticusstumpfes durch Schallwellen geschlossen hatten, führte B. gleich anderen jenes Verhalten auf taktile Reizung durch Mitschwingen der abgestimmt resonierenden Elemente des Federkleides⁵⁾ der Vögel zurück. B. betonte zudem Matte's Nachweis, dass die labyrinthlosen Tauben auch dann noch auf Luftschwingungen reagieren, wenn bereits sämtliche Fasern des N. acusticus der aufsteigenden Degeneration bis in das medullare Kernlager verfallen sind. Die Kritik, welche R. Ewald an Matte's Operationsmethodik und an dessen Hörprüfungen geübt hatte, wies B. ausführlich (71 — 1895) zurück. Ebenso widerlegte er (68 — 1894) die Einwände, welche Wundt bei dieser Gelegenheit gegen das Gesetz von der spezifischen Energie erhoben hatte. Speziell lehnte B. die bezügliche Verwertung binauraler Schwebungen ab; solche konnte

1) J. R. Ewald, Der Akusticusstamm ist durch Schall erregbar. Berl. klin. Wochenschr. 1890 Nr. 32; Physiologische Untersuchungen über das Endorgan des Nervus octavus. Wiesbaden 1892; Die zentrale Entstehung von Schwebungen zweier monotonisch gehörter Töne. Pflüger's Arch. Bd. 57 S. 80. 1894.

2) W. Wundt, Ist der Hörnerv direkt durch Tonschwingungen erregbar? Philos. Stud. Bd. 8 S. 641. 1893; Akustische Versuche an labyrinthlosen Tauben. Philos. Stud. Bd. 9 S. 496. 1894.

3) Vgl. auch seine zusammenfassende Besprechung betreffend Ohr-labyrinth im Jahresbericht von Virchow-Hirsch 1894 (70).

4) Bei bloss der Schnecken beraubten Tauben konstatierte Matte noch geringes Reaktionsvermögen für Geräusche (etwa durch Vermittelung des Sacculus?), hingegen keine Gleichgewichtsstörungen.

5) Man könnte meines Erachtens das Mitschwingen in weiteren Versuchen sehr wohl durch starkes Einfetten oder Nassmachen der Federn verhindern.

B. (68 — 1894) in Selbstversuchen mit Schlauchzuleitung von zwei akustischen Stromunterbrechern her beobachten, und zwar auch noch an schwelennahen Tönen ($B = 116$, $g = 198$ S). B. vermutet dabei das Stattfinden von Knochenleitung; allerdings gelang es B. nicht, dafür einen direkten Nachweis zu erbringen — in der Form, dass für zwei Beobachter Schwebungen merklich würden, wenn beide in ein gemeinsames Holzbrett beißen, dadurch in Knochenleitungsgemeinschaft stehen und je eine etwas differente Tonschwingung durch Ohrschlauch zugeleitet erhalten.

Das embryonale Hervorgehen von zweierlei Sinnes- bzw. Rezeptionsorganen wie des Gehörorgans und des Labyrinths aus einer gemeinsamen Anlage bezog B. zutreffend auf das gemeinsame Prinzip der Erregung durch Flüssigkeitsbewegung (Teilchenschwingung einerseits, Strömung andererseits). Allerdings meinte er (68, spez. S. 493 — 1894) zugleich — meines Erachtens mit Unrecht — dem Labyrinth, welches er als den phylogenetisch zuerst entwickelten Teil des inneren Ohres betrachtet, eine Sinnesfunktion, d. h. Empfindungsvermittlung, überhaupt absprechen zu sollen und dasselbe ausschliesslich als einen reflektorisch tätigen Apparat ansehen zu sollen¹⁾.

In zwei Abhandlungen (112 — 1906; 126 — 1914) stellte B. seine neue Theorie der Farbenempfindung dar, welche er sich seit langer Zeit zurechtgelegt hatte. Er suchte damit die Young-Helmholtz'sche und die Hering'sche Lehre zu versöhnen, in denen er kaum mehr als verschiedene Spezialtheorien des Sehvorganges erblickte, nicht aber den Ausfluss von zwei fundamental verschiedenen Anschauungsweisen — der objektivistischen und der exakt-subjektivistischen Sinnesphysiologie — erkannte. Schon aus diesem Grunde wird sich B.'s Theorie kaum als fruchtbar erweisen. Sie behält bezüglich der Funktion der peripheren Apparate die Grundzüge der Young-Helmholtz'schen Theorie bei, während sie bei der Erklärung der zentralen Apparate Vorstellungen von E. Hering verwertet. Mit vollem Recht erblickt B. eine fundamentale Schwäche der Dreifarbenlehre darin, dass für die subjektiv unstreitig einfache Weisempfindung eine dreikomponentige Grundlage angenommen wird. Er schliesst sich der von M. Schultze und W. Kühne begründeten, von H. Parinaud, A. König, J. v. Kries, O. Lummer u. a. übernommenen Hypothese an, dass die Stäbchen nur farblose, die Zapfen daneben auch farbige Empfindung vermitteln — eine meines Erachtens ganz diskutabel, doch noch keineswegs ausreichend begründete Vor-

1) Vgl. dazu die Studie P. Jensen's (XL — 1896), welche der Bestreitung eines Zusammenhanges zwischen Labyrinthapparat und galvanischem Schwindel durch M. Strehl (Beiträge zur Physiologie des inneren Ohres. Pflüger's Arch. Bd. 61 S. 205. 1895) entgegentritt.

stellung. B. vermeidet dabei den Fehler, welcher der v. Kries'schen Hypothese vom Doppelweiss anhaftet, im Widerspruche zur Empfindungsanalyse zwei Arten von Weiss, nämlich ein einkomponentiges Stäbchenweiss und ein dreikomponentiges Zapfenweiss, anzunehmen. In Übereinstimmung mit E. Hering wird jedem farbigen Lichte neben der farbigen Wirkung eine farblose zuerkannt, indem jeder photochemische Farbsehstoff — zwei Paare solcher werden von B. den Zapfen zugeschrieben — einerseits Weisserrregung in einer tieferen Station des Rindenzentrums vermittele, andererseits farbige Erregung in einer höheren Station zustandebringe. Dabei heben sich Rot- und Grünerregung, Gelb- und Blauerregung durch eine hemmende Nebenleitung in ihrer Wirkung auf die Endstation auf.

VI. Toxikologische Beobachtungen.

Auch auf toxikologischem Gebiete hat B. einige schätzbare Beiträge geliefert. So behandelte er (12 — 1867) die Frage, ob das Chloroform (vgl. S. 59 Anm. 3) bloss auf die nervösen Zentren oder auch auf die peripheren Nerven wirke. Nach Unterbindung der einen Art. iliaca am Frosche und Chloroformierung ergab sich zwar kein Unterschied in der Schwelle, jedoch liessen motorische wie sensibel-reflektorische Nervenstämmе bei örtlicher Einwirkung von Chloroformdampf anfangs eine Steigerung, später eine Minderung der Erregbarkeit erkennen, von welcher aus noch Erholung eintreten kann. Nach Abtrennung vom verlängerten Mark unterliegt das Rückenmark der Chloroform- bzw. Strychninvergiftung langsamer, und zwar infolge von Aufhebung der beim Frosch nur von der Medullarregion her (durch die Art. spinalis ventralis), nicht segmental erfolgenden Blutzufuhr¹⁾. Es ergab sich ein Vergiftungsstadium, in welchem zwar nicht auf mässige Einzelreize, wohl aber auf starke und wiederholte Reizungen hin starke, hyperdimensionale Reflexbewegungen ausgeführt wurden; ebenso traten dann Reflexe ein auf die untere Extremität — zwar nicht von deren Haut her, wohl aber von der Haut der vorderen Extremität her. Endlich kamen in gewissen Fällen reflektorische Mitbewegungen der direkt-reflektorisch nicht mehr erregbaren Vorderpfote bei Reizung der Hinterpfote zur Beobachtung. Aus diesem Verhalten schloss B. auf eine raschere Vergiftung der sensiblen Nervenzellen, verglichen mit den motorischen. — Interessant ist auch,

1) Genauer gesagt, spielen die Rami spinales der Art. vertebralis dorsi, welche übrigens mit R. laterales der A. spinalis ventralis anastomosieren sollen, keine erhebliche Rolle für die Blutversorgung des Rückenmarkes (vgl. Ecker-Gaupp, Anatomie des Frosches, 2. Aufl., Bd. 2 S. 299, 311. Braunschweig 1899).

dass B. Frösche nach Kochsalzdurchspülung¹⁾ — also nach Befreiung von Blut — ebenso narkotisierbar fand wie normale, was eine direkte Wirksamkeit des Giftes auf das Nervensystem, ohne Vermittlung der roten Blutzellen, beweist. B. fand auch, dass Nervenfasern ebenso wie Cholesterinkristalle die Eigenschaft haben, sich in einer Chloroformatmosphäre mit Tröpfchen zu beschlagen. Gelegentlich seiner Chloroformversuche bestätigte B. (12 — 1867) das inzwischen von Bötticher und L. Hermann (1866) beobachtete Lackfarbigwerden des Blutes durch Chloroform und das bereits von Bötticher beschriebene Auskristallisieren des Hämoglobins bei Verflüchtigung dieses Lösungsmittels (12; spez. S. 18 — 1867).

Interessante Beobachtungen über Toxikologie und Innervation der Pupille machte B. in Gemeinschaft mit J. Dogiel (7 — 1866). Faradische Reizung der Iris durch eingestochene und vorgeschobene Elektroden gleich nach dem Tode oder nach Exzision des Bulbus ergibt Dilatation, Aufsetzen der Elektroden auf den Corneoskleralfalz hingegen Verengerung. Reizung des Oculomotoriusstammes in der Sella turcica (nach Entfernen der Grosshirnhemisphären) veranlasst deutliche Verengerung, die nach Atropinisierung wegfällt; wohl aber bleibt der Sphinkter auch dann noch direkt reizbar. Das zuerst von Hirschmann beobachtete Eintreten von Miosis auf lokale Nikotinapplikation — bei eventuellem Wirkungsloswerden der dilatierenden Fasern im Halssympathicus — wurde von B. und D. bestätigt und für das Gift der Calabarbohne, das Phystostigmin oder Eserin, erweitert. In beiden Fällen bleibt der M. dilatator pupillae²⁾ für direkte Reizung erregbar³⁾.

VII. Literarische Leistungen didaktischen Charakters.

Auf didaktischem Gebiete hat B. in seinem Lehrbuche der Physiologie des tierischen Organismus, im Speziellen des Menschen

1) Die Durchspülung geschieht nach B.'s Methode (12 — 1867) durch Einbinden einer Kanüle in den peripheren Teil des einen Aortenbogens und Ausfliessenlassen aus dem zentralen Teil desselben unter temporärer Ligierung des anderen Aortenbogens, während Cohnheim (1869) von der Vena abdominalis anterior aus durchspülte. Die Methode B.'s (18 — 1870) ist eher geeignet, alle Blutreste zu entfernen.

2) Den direkten physiologischen Nachweis von dessen Existenz erbrachte E. Heese unter B. (XXXV — 1892), der an der Katze auch nach Hornhautabtragung und Sphinkterektomie noch Pupillenerweiterung auf Reizung des Halssympathicus erhielt — ebenso Hervortreten des Bulbus, während beim Kaninchen wohl infolge von Überwiegen der gleichzeitigen Vasokonstriktion Zurücksinken des Bulbus erfolgt.

3) Diese Ergebnisse bedeuten Reizung bzw. Erregbarkeitssteigerung der parasymphathischen Nervenendigungen im Sphinkter pupillae, eventuell zugleich Lähmung der sympathischen Nervenendigungen im Dilatator durch Nikotin und Eserin bzw. Lähmung der ersteren durch Atropin.

(69, 93, 119), welches in Enke's Bibliothek des Arztes erschien und drei Auflagen (1. Aufl. 1894; 2. Aufl. 1900; 3. Aufl. 1908) erlebte, eine sehr dankenswerte Leistung vollbracht. Die Einteilung des Stoffes ist die in den meisten Lehrbüchern übliche, von der Blutlehre zu der Physiologie der Sinne fortschreitend. Doch ist ein Kapitel über Fortpflanzung und ein analytisch-chemischer sowie ein speziell wertvoller physikalisch-chemischer Anhang beigeschlossen. Die Darstellung ist sehr flüssig, ansprechend und zum Studium vorzüglich geeignet, so dass ich B.'s Lehrbuch geradezu das bestlesbare nennen möchte. Ein spezieller bleibender Wert ist in zahlreichen schematischen Zeichnungen sowie in reichen und zuverlässigen Zahlenangaben und Tabellen gelegen. Inhaltlich bedürfte das Buch heute allerdings einer weitgehenden Erneuerung.

Für Fragen der Studienorganisation hat B. stets ein besonderes Interesse bekundet. So widmete er der Frage der Vorbildung der Medizin-Studierenden in Hinblick auf die neue Prüfungsordnung eine besondere Schrift (88, 89 — 1899), in welcher er speziell die ungenügende naturwissenschaftliche Gymnasialvorbildung rügte — speziell in der Chemie, die schon in der Mittelschule praktisch betrieben werden sollte. B. trat ein für eine teilweise Differenzierung des Mittelschulunterrichtes vom 15. Lebensjahre ab, indem die Prima eine philosophisch-historische und eine mathematisch-naturwissenschaftliche Abteilung erhalten sollte¹⁾. In bezug auf die Prüfungsordnung empfiehlt B. eine — im früheren Österreich durchgeführte — zeitliche Trennung des Physikums in zwei Stationen bzw. Prüfungsgruppen; zugleich tritt er für Beibehaltung der doppelten Prüfung aus Anatomie und Physiologie ein (nunmehr abgeschafft, und zwar meines Erachtens mit Recht).

Als Didakt interessierte B. (102 — 1902) auch die Frage des mathematischen und naturwissenschaftlichen Unterrichtes an den höheren Realanstalten, zumal nachdem die Abiturienten des Realgymnasiums zu den medizinischen Studien zugelassen wurden. B. empfiehlt — gleich F. Klein und E. Götting²⁾ — die Einführung der analytischen Geometrie (bereits seit langem an den bisher österreichischen Gymnasien erfolgt!) und der Grundlagen der Differential- und Integralrechnung in den oberen Klassen der Realanstalten. B. verweist mit Recht auf die enorme Bedeutung, welche der analytisch-geometrischen Funktionsdarstellung in den Naturwissenschaften wie

1) Er wandte sich dabei (89 — 1899) gegen den Vorschlag L. Hermann's einer allgemeinen Beschränkung der philologischen und Erweiterung der mathematisch-naturwissenschaftlichen Vorbildung.

2) Über den mathematischen und naturwissenschaftlichen Unterricht in den höheren Realanstalten. Pädagogische Zeitung 1902, S. 592—594.

in der Medizin zukommt. Bezüglich des naturwissenschaftlichen Unterrichts fordert B. speziell Ausdehnung der Physik und Chemie in den Realgymnasien sowie Einführung der Somatologie in der Prima aller höheren Lehranstalten.

A n h a n g.

Literaturverzeichnis.

A) Veröffentlichungen von J. Bernstein (Nr. 1—135, 1862—1916).

1. Einiges zur Ursache der Herzbewegung. Reichert-Du Bois' Arch. 1862, S. 527—531.
2. Vorläufige Mitteilung über einen neuen elektrischen Reizapparat für Nerv und Muskel. Reichert-Du Bois' Arch. 1862, S. 531—532.
3. De animalium evertibratorum musculis nonnulla. Diss. Berlin 1862. 32 S.
4. Herzstillstand durch Sympathicusreizung. Vorl. Mitteil. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1863, Nr. 52, S. 817.
5. Vagus und Sympathicus. Vorl. Mitteil. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1864, Nr. 16, S. 240—241.
6. Untersuchungen über den Mechanismus des regulatorischen Herznervensystems. Reichert-Du Bois' Arch. 1864, S. 614—666.
7. (Mit J. Dogiel.) Versuche über die Wirkung einiger Gifte auf die Iris. Verh. d. naturh.-med. Vereins zu Heidelberg. IV, S. 28—31, 1866.
8. Die Natur der negativen Schwankung und des elektrotonischen Zustandes des Nervenstromes. Vorl. Mitteil. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1866, Nr. 15, S. 225—228.
9. Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der negativen Schwankung im Nerven. Vorl. Mitteil. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1866, Nr. 38, S. 593 bis 596.
10. Untersuchungen über die Natur des elektrotonischen Zustandes und der negativen Schwankung des Nervenstromes. Reichert-Du Bois' Arch. 1866, S. 596—637.
11. Zur Innervation des Herzens. Vorl. Mitteil. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1867, Nr. 1, S. 1—3.
12. Über die physiologische Wirkung des Chloroforms. Moleschott's Unters. z. Naturlehre. X, 1870, S. 280—300 (veröffentlicht 1867).
13. Über den zeitlichen Verlauf der negativen Schwankung des Nervenstromes. Monatsber. d. Berl. Akad., 14. Februar 1867, S. 72—77.
14. Über den zeitlichen Verlauf der negativen Schwankung des Muskelstromes. Monatsber. d. Berl. Akad., 18. Juli 1867, S. 440—450.
15. Über den zeitlichen Verlauf der negativen Schwankung. Pflüger's Arch. 1, S. 173—207, 1868.
16. Bemerkung zu dem Aufsätze: „Über die vasomotorischen Wirkungen u. s. w.“ von Aubert und Roever (1, S. 211). Pflüger's Arch. 1, S. 601—602, 1868.
17. Zur Theorie des Fechner'schen Gesetzes der Empfindung. Reichert-Du Bois' Arch. 1868, S. 388—393.
18. Über das Auswaschen des Blutes der Frösche mit Kochsalzlösung. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1870, Nr. 54, S. 851.
19. Über elektrische Oscillationen im inducirten Leiter. Pogg. Ann. 142, S. 54—88, 1870.

20. Über elektrische Oscillation in geradlinigen Leitern und in Elektrolyten. Monatsber. d. Berl. Akad., 13. Juli 1871, S. 380.
21. Untersuchungen über den Erregungsvorgang im Nerven- und Muskel-systeme. Heidelberg, C. Winter, 1871, 240 S.
22. Gegenbemerkung über die Anfangszuckung (contra Setschenow 5, S. 114). Pflüger's Arch. 5, S. 318—319, 1872.
23. Über das myophysische Gesetz des Herrn Preyer (5, S. 294 u. 486). Pflüger's Arch. 6, S. 403—412, 1872.
24. Einige Versuche über Resorption. S.-B. d. physiol. Ver. zu Berlin. Berl. klin. Wochenschr. 1872, Nr. 28.
25. Über die myophysischen Untersuchungen von Preyer. II. (6, S. 567 und 7, S. 200). Pflüger's Arch. 7, S. 90—100, 1873.
26. Über den Elektrotonus und die innere Mechanik des Nerven. Pflüger's Arch. 8, S. 40—60, 1874.
27. Über Elektrotonus. Antikritik (gegen L. Hermann, 8, S. 258). Pflüger's Arch. 11, S. 498—505, 1874.
28. Über die Höhe des Muskeltones bei elektrischer und chemischer Reizung. Pflüger's Arch. 11, S. 191—196, 1875.
29. Über den zeitlichen Verlauf des Polarisationsstromes. Pogg. Ann. 155, S. 177—211, 1875.
30. (Mit J. Steiner.) Über die Fortpflanzung der Kontraktion und der negativen Schwankung im Säugetiermuskel. Du Bois' Arch. 1875, S. 526—551.
31. Die fünf Sinne des Menschen. Internat. Bibl. Bd. XII. Leipzig, Brockhaus, 1876, 285 S.
Englisch: The five senses of man. New York, Appleton & Co., 1876.
32. Über die Ermittlung des Knotenpunktes im Auge des lebenden Menschen. Monatsber. d. Berl. Akad., 7. August 1876, S. 509—515.
33. Über den Sitz der automatischen Erregung im Froschherzen. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1876, Nr. 22, S. 385.
34. Bemerkung zur Frage über die Automatie des Herzens. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1876, Nr. 25, S. 435.
35. Über die Ermüdung und Erholung des Nerven. Pflüger's Arch. 15, S. 289—327, 1877.
36. (Mit R. Marchand und K. Schoenlein.) Versuche zur Innervation der Blutgefäße. Pflüger's Arch. 15, S. 575—602, 1877.
37. Über Erzeugung des Tetanus und die Anwendung des akustischen Stromunterbrechers. Pflüger's Arch. 17, S. 121—124, 1878.
38. Über die Entstehung der Aspiration des Brustkorbes bei der Geburt. Pflüger's Arch. 17, S. 617—623, 1878.
39. Über den zeitlichen Verlauf der elektrotonischen Ströme des Nerven. Monatsber. d. Berl. Akad., 12. Februar 1880, S. 186—192.
40. Über die Kräfte der lebenden Materie. Preisverkündigungsprogramm d. Univers. Halle, 1880, 22 S.
41. Telephonische Wahrnehmung der Schwankungen des Muskelstromes bei der Kontraktion. Nach Versuchen mit K. Schoenlein. Sitzungsber. d. naturf. Ges. zu Halle, 8. Mai 1881, S. 1—10.
42. Entwicklung und Standpunkt der Physiologie. Rede zur Eröffnung des neuen physiolog. Instituts am 3. November 1881. Deutsche Revue, November 1881.
43. Zur Entstehung der Aspiration des Thorax bei der Geburt (contra L. Hermann, 22, S. 365). Pflüger's Arch. 28, S. 229—242, 1882.

44. Über die Einwirkung der Kohlensäure des Blutes auf das Atemzentrum. Du Bois' Arch. 1882, S. 313—323.
45. Die Erregungszeit der Nervenendorgane in den Muskeln. Du Bois' Arch. 1882, S. 329—346.
46. Erklärung (betr. Ursache der Dyspnoe). Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1883, Nr. 28, S. 512.
47. Über den Einfluss der Reizfrequenz auf die Entwicklung der Muskelkraft. Du Bois' Arch. 1883, Suppl.-Bd. Festgabe für Du Bois, S. 88—104.
48. Weiteres über die Entstehung der Aspiration des Thorax nach der Geburt. Pflüger's Arch. 34, S. 21—37, 1884.
49. Über den Einfluss der Salze auf die Lösung der roten Blutkörperchen. Ber. d. Naturf.-Vers. in Magdeburg 1884, S. 96—98.
50. Über das zeitliche Entstehen der elektrischen Polarisation. Naturwiss. Rundsch., I. Jahrg., Nr. 2, S. 9, 1886.
51. Über den Elektrotonus der Nerven. Naturwiss. Rundsch., I. Jahrg., Nr. 26, S. 225, 1886.
52. Über das Entstehen und Verschwinden der elektrotonischen Ströme im Nerven und die damit verbundenen Erregungsschwankungen des Nervenstromes. Du Bois' Arch. 1886, S. 197—250.
53. Über die sekundären Wellen der Pulscurve. Sitzungsber. d. naturf. Ges. zu Halle, 4. März 1887, S. 1—10.
54. Neue Theorie der Erregungsvorgänge und elektrischen Erscheinungen an der Nerven- und Muskelfaser. Naturwiss. Rundsch., III. Jahrg., Nr. 28, S. 353, 1888.
55. Neue Theorie der Erregungsvorgänge und elektrischen Erscheinungen an der Nerven- und Muskelfaser. Unters. a. d. phys. Inst. zu Halle, I. Heft, S. 27—104, 1888.
(Siehe auch Verhandlungen der naturforsch. Gesellschaft zu Halle a. S. 17, 1. u. 2. Heft, 1888, S. 135.)
56. Über die Sauerstoffzehrung der Gewebe. Unters. a. d. phys. Inst. zu Halle, Heft I, S. 107—136, 1888.
57. Ein Trachealrespirator. Centr.-Bl. f. d. med. Wiss. 1888, Nr. 17, S. 321—323.
58. Die fünf Sinne des Menschen. 2. Aufl., 285 S. Internat. wiss. Bibl. Bd. XII, Leipzig, Brockhaus, 1889.
59. Nachruf auf P. du Bois-Reymond. Naturwiss. Rundsch., IV. Jahrg., Nr. 19, 1889.
60. Phototelephonische Untersuchung des zeitlichen Verlaufs elektrischer Ströme. Sitzungsber. d. Berl. Akad. Bd. VIII, 13. Februar 1890, S. 153—157.
61. Über die mechanistische und vitalistische Vorstellung vom Leben. Rektoratsrede. Naturwiss. Rundsch., V. Jahrg., Nr. 45, S. 569, 1890. Auch separat erschienen bei Vieweg & Sohn, Braunschweig 1890, unter dem Titel: Die mechanistische Theorie des Lebens, ihre Grundlagen und Erfolge.
62. Sphygmographische Versuche. Fortsch. d. Medicin 1890, Nr. 4.
63. Über die Beziehungen zwischen Kontraktion und Starre des Muskels. Unters. a. d. phys. Inst. zu Halle, Heft II, S. 173—182, 1890.
64. Über den mit einer Muskelzuckung verbundenen Schall und das Verhältniss desselben zur negativen Schwankung. Unters. a. d. phys. Inst. zu Halle, Heft II, S. 183—191, 1890.

65. Über den zeitlichen Verlauf der Depolarisation im Muskel. *Unters. a. d. phys. Inst. zu Halle*, Heft II, S. 193—219, 1890.
66. Zur Theorie der elektrischen Erregung (Antwort auf die Bemerkung des Herrn N. v. Regécy über meine Theorie). *Pflüger's Arch.* **46**, S. 259—265, 1890.
67. Weitere Versuche über die Sauerstoffzehrung in den Geweben. *Verh. d. Ges. d. Naturf. u. Ärzte zu Halle*, September 1891, Teil II, S. 148 bis 151.
68. Über die spezifische Energie des Hörnerven, die Wahrnehmung binauraler (diotischer) Schwebungen und die Beziehung der Hörfunktion zur statischen Funktion des Ohrlabyrinths. *Pflüger's Arch.* **57**, S. 475—494, 1894.
69. *Lehrbuch der Physiologie des tierischen Organismus, im Speziellen des Menschen.* Stuttgart, Enke, 1894.
70. Referate über Physiologie der Sinne, Stimme und Sprache, des Zentralnervensystems, Psychophysik. *Virchow-Hirsch's Jahresber. Physiologie II*, S. 202—218, 1894.
71. Über das angebliche Hören labyrinthloser Tauben. (Nach Versuchen, welche gemeinsam mit Dr. Fr. Matte angestellt sind.) *Pflüger's Arch.* **61**, S. 113—122, 1895.
72. Das Beugungsspektrum des quergestreiften Muskels bei der Kontraktion. *Pflüger's Arch.* **61**, S. 285—290, 1895.
73. Nachruf auf Helmholtz. *Naturwiss. Rundsch.*, X. Jahrg., Nr. 6, S. 73, 1895.
74. Nachruf auf C. Ludwig. *Naturwiss. Rundsch.*, X. Jahrg., Nr. 27, S. 349, 1895.
75. Über die Latenzdauer der Muskelzuckung. *Pflüger's Arch.* **67**, S. 207—218, 1897.
76. Zur Theorie der negativen Schwankung. Über die Methode der Rheotomversuche und über den Einfluss der Belastung auf die negative Schwankung des Muskels. *Pflüger's Arch.* **67**, S. 349—372, 1897.
77. Zur Geschwindigkeit der Kontraktionsprozesse. (Bemerkung zu dem Aufsatz von Th. W. Engelmann: „Über den Einfluss der Reizstärke usw.“) *Pflüger's Arch.* **68**, S. 95—99, 1897.
78. Über das Verhalten der Kathodenstrahlen zu einander. *Wied. Ann. d. Physik*, **62**, S. 415—424, 1897.
79. Nachruf auf E. du Bois-Reymond. *Naturwiss. Rundsch.*, XII. Jahrgang, Nr. 7, S. 87, 1897.
80. Nachruf auf F. Holmgren. *Naturwiss. Rundsch.*, XII. Jahrg., Nr. 45, S. 579, 1897.
81. Nachruf auf R. Heidenhain. *Naturwiss. Rundsch.*, XII. Jahrg., Nr. 47, S. 606, 1897.
82. Gegenbemerkung zu der Engelmann'schen Abhandlung: „Über den Einfluss der Reizstärke“ (*Pflüger's Arch.* **69**, S. 28, 1898). *Pflüger's Arch.* **70**, S. 367—370, 1898.
83. Über reflektorische negative Schwankung des Nervenstromes und die Reizleitung im Reflexbogen. *Pflüger's Arch.* **73**, S. 374—380, 1898.
84. Über reflektorische negative Schwankung des Nervenstromes und die Reizleitung im Reflexbogen. *Arch. f. Psychiatr.* **30**, Heft II, 1898, S. 651—652.
85. Zur Theorie des Wachstums und der Befruchtung. *Arch. f. Entw.-Mech.* **7**, S. 511—521, 1898.

86. Ein Vorschlag zur Untersuchung des Nordlichtes. Naturwiss. Rundsch. XIV. Jahrg., Nr. 8, S. 95, 1899.
87. Zur Konstitution und Reizleitung der lebenden Substanz. Biolog. Centr.-Bl. **29**, S. 289—295, 1899.
88. Die Vorbildung der Medizinstudierenden im Hinblick auf den Entwurf der neuen Prüfungsordnung. Braunschweig, Vieweg & Sohn. 1899, 25 S.
89. Bemerkungen zum Bildungsgange der Medizinstudierenden und dem Entwurf der neuen Prüfungsordnung. Hochschulnachrichten, Akad. Tagesfragen. Oktober 1899, S. 7—8.
90. Zur Abwehr, betreffend die reflektorische negative Schwankung. Pflüger's Arch. **79**, S. 423—424, 1900.
91. Chemotropische Bewegung eines Quecksilbertropfens. Zur Theorie der amöboiden Bewegung. Pflüger's Arch. **80**, S. 628—637, 1900.
92. Nochmals die reflektorische negative Schwankung. Zur Abwehr gegen L. Hermann. Pflüger's Arch. **81**, S. 138—150, 1900.
93. Lehrbuch der Physiologie des tierischen Organismus, im Speziellen des Menschen. 2. Aufl. Stuttgart, Enke, 696 S., 1900.
94. Erwiderung auf L. Hermann's „Letztes Wort usw.“. Pflüger's Arch. **83**, S. 181—186, 1900.
95. Die Energie des Muskels als Oberflächenenergie. Pflüger's Arch. **85**, S. 271—312, 1901.
96. Ein Versuch zur Theorie der Tropfelektrode. Zeitschr. f. physik. Chem. **38**, S. 200—204, 1901.
97. Die Kräfte der Bewegung in der lebenden Substanz. Naturwiss. Rundsch., XVI. Jahrg., Nr. 33, S. 413; Nr. 34, S. 429; Nr. 35, S. 441, 1901. Auch separat bei Vieweg & S., Braunschweig 1902, 28 S.
98. (Mit A. Tschermak.) Über die Beziehung der negativen Schwankung des Muskelstromes zur Arbeitsleistung des Muskels. Pflüger's Arch. **89**, S. 289—332, 1902.
99. Erklärung zu L. Hermann's Jahresbericht der Physiologie 1901 betreffs der reflektorischen negativen Schwankung. Pflüger's Arch. **89**, S. 592—593, 1902.
100. Gegenerklärung, Erwiderung auf L. Hermann's Erklärung in diesem Archiv **90**, S. 232. Pflüger's Arch. **90**, S. 583—584, 1902.
101. Untersuchungen zur Thermodynamik der bioelektrischen Ströme. I. Teil. Pflüger's Arch. **92**, S. 521—562, 1902.
102. Über den Unterricht in der Mathematik und Naturwissenschaft an den Realschulen. Zeitschr. f. d. math. Unterr. 1902.
103. (Mit A. Tschermak.) Über das thermische Verhalten des elektrischen Organs von Torpedo. Sitzungsber. d. Berl. Akad. 11. Februar 1904, S. 301—313.
104. Hermann von Helmholtz, Badische Biographien. Bd. V, S. 281 bis 294. Karlsruhe 1904.
105. (Mit A. Tschermak.) Über die Frage: „Präexistenztheorie oder Alterationstheorie des Muskelstromes“. Pflüger's Arch. **103**, S. 67 bis 84, 1904.
106. Bemerkungen zu dem Aufsätze von L. Hermann: „Über elektrische Wellen in Systemen von hoher Kapazität und Selbstinduktion“. Ann. d. Physik, 4. Reihe, **13**, S. 1073—65, 1904.
107. Berechnung des Durchmessers der Moleküle aus kapillar-elektrischen Versuchen. Ann. d. Physik, 4. Reihe, **14**, S. 172—176, 1904.

108. Elektrische Eigenschaften der Zellen und ihre Bedeutung. Naturwiss. Rundsch. XIX. Jhrg. Nr. 16, 1905.
109. Bemerkung zur Wirkung der Oberflächenspannung im Organismus. Eine Entgegnung. Anatom. Hefte von Merkel und Bonnet, 27, S. 823—827, 1905.
110. Über den osmotischen Druck der Galle und des Blutes. Zur Theorie der Sekretion und Resorption. Pflüger's Arch. 109, S. 307—323, 1905.
111. Zur Theorie der Muskelkontraktion: Kann die Muskelkraft durch osmotischen Druck oder Quellungsdruck erzeugt werden? Pflüger's Arch. 109, S. 323—337, 1905.
112. Eine neue Theorie der Farbenempfindung. Naturwiss. Rundsch. Bd. 21, Nr. 38, 1906.
113. (Mit A. Tschermak.) Untersuchungen zur Thermodynamik der bioelektrischen Ströme. II. Teil. Über die Natur der Kette des elektrischen Organs bei Torpedo. Pflüger's Arch. 112 S. 439—522, 1906.
114. Zur Frage der Präexistenztheorie oder der Alterationstheorie des Muskelstromes. Pflüger's Arch. 113, S. 605—612, 1906.
115. Die Entropie und Anotropie der Welt. (Naturwiss. Skizze.) „Tag“, Berlin 1907, 14. Mai.
116. Zur Thermodynamik der Muskelkontraktion. 1. Über die Temperaturkoeffizienten der Muskelenergie. Nebst Versuchen über den Temperaturkoeffizienten der Oberflächenspannung kolloider Lösungen. Nach gemeinsamen Versuchen mit cand. med. W. Knappe, L. Koeppe und W. Lindemann. Pflüger's Arch. 122, S. 129—196, 1908.
117. Berichtigung zu dem Aufsatz, betitelt: „Zur Thermodynamik der Muskelkontraktion“. Pflüger's Arch. 122, S. 129. Ebenda 122, S. 418, 1908.
118. Zur Thermodynamik der Muskelkontraktion. Eine Erwiderung. Pflüger's Arch. 124, S. 462—469, 1908.
119. Lehrbuch der Physiologie des tierischen Organismus, im Speziellen des Menschen. 3. Aufl. Stuttgart, Enke, 1908.
120. Kontraktionstheorie. Pflüger's Arch. 128, S. 136—142, 1909.
121. Die Thermostrome des Muskels und die Membrantheorie der bioelektrischen Ströme. Pflüger's Arch. 131, S. 589—600, 1910.
122. Herz, Muskeln, Nerven und Bioelektrizität. Saale-Zeitung, 22. Juli 1912.
123. Elektrobiologie. Die Lehre von den elektrischen Vorgängen im Organismus, auf moderner Grundlage dargestellt. Vieweg's Sammlung: Die Wissenschaft, 41. Heft. Braunschweig 1912.
124. Erinnerungen an das elterliche Haus. (Als Manuskript gedruckt.) 1913.
125. Zur elektrochemischen Grundlage der bioelektrischen Potentiale. Biochemische Zeitschr. 50, S. 393—401, 1913.
126. Eine Theorie der Farbenempfindung auf phylogenetischer Grundlage. Pflüger's Arch. 156, S. 265—298, 1914.
127. Zur physikalisch-chemischen Analyse der Zuckungskurve des Muskels. Pflüger's Arch. 156, S. 299—313, 1914.
128. Über den zeitlichen Verlauf der Wärmebildung bei der Kontraktion des Muskels. (Nach Untersuchungen mit Dr. E. Lesser vom Jahre 1908.) Pflüger's Arch. 159, S. 521—584, 1914.
129. Erwiderung, betreffend die Versuche von A. Herlitzka über die Wärmebildung bei der Herzkontraktion. Pflüger's Arch. 161, S. 595 bis 598, 1915.

130. Experimentelles und Kritisches zur Theorie der Muskelkontraktion. Pflüger's Arch. **162**, S. 1—53, 1915.
131. Kontraktilität und Doppelbrechung des Muskels. Pflüger's Arch. **163**, S. 594—600, 1916.
132. Über die Thermostrome des Muskels. In Hinblick auf die Versuche von W. Pauli und J. Matula. Pflüger's Arch. **164**, S. 102—110, 1916.
133. Ein lineares Induktorium. Pflüger's Arch. **164**, S. 198—202, 1916.
134. Kontraktionstheorie. Berliner klin. Wochenschr. **53**, Nr. 23, S. 620 bis 621, 5. Juni 1916.
135. Über die elektrische Ableitung des Muskelquerschnittes. Pflüger's Arch. **166**, S. 201—202, 1916.

B) Veröffentlichungen unter J. Bernstein's Leitung
(Nr. I—LXXXII, 1874—1912).

- I. J. Steiner, Über die Immunität der Zitterrochen (Torpedo) gegen ihren eigenen Schlag. Reichert-Du Bois' Arch. 1874, S. 684—700.
- II. J. Steiner, Zur Innervation des Froschherzens. Reichert-Du Bois' Arch. 1874, S. 474—490.
- III. J. Steiner, Notiz über die Wirkung des amerikanischen Pfeilgiftes Curare auf verschiedene Thierklassen. Reichert-Du Bois' Arch. 1874, S. 700—701.
- IV. Bernheim, Über die Wirkung des elektrischen Stromes in verschiedener Richtung gegen die Längsaxe des Nerven und Muskels. Pflüger's Arch. **8**, S. 60—70, 1874.
- V. Bernheim, Über die Wirkung des salpetrigsauren Amyloxyds. Pflüger's Arch. **8**, S. 253—257, 1874.
- VI. P. Böttger, Über die physiologische Wirkung der Abführmittel. Diss. 1874.
- VII. J. Steiner, Über die Wirkung des amerikanischen Pfeilgiftes Curare. Eine vergleichend physiologische Untersuchung. Reichert-Du Bois' Arch. 1875, S. 145—176.
- VIII. J. Steiner, Untersuchungen über den Einfluss der Temperatur auf den Nerven- und Muskelstrom. Reichert-Du Bois' Arch. 1876, S. 382—421.
- IX. R. Marchand, Beiträge zur Kenntniss der Reizwelle und der Kontraktionswelle des Herzmuskels. Pflüger's Arch. **15**, S. 511—536, 1877.
- X. R. Marchand, Der Verlauf der Reizwelle des Ventrikels bei Erregung desselben vom Vorhofe aus und die Bahn, auf der die Erregung zum Ventrikel gelangt. Pflüger's Arch. **17**, S. 137—151, 1878.
- XI. K. Schoenlein, Versuche über einige physiologische Wirkungen des Natriumkarbonates. Pflüger's Arch. **18**, S. 26—38, 1878.
- XII. R. Marchand, Versuche über das Verhalten von Nervenzentren gegen äussere Reize. Pflüger's Arch. **18**, S. 511 bis 542, 1878.
- XIII. J. Boas, Ein Beitrag zur Lehre von der paroxysmalen Hämoglobinurie. Diss. 1881.

- XIV. K. Schoenlein, Über das Verhalten des sekundären Tetanus bei verschiedener Reizfrequenz. Diss. und Du Bois' Arch. 1882, S. 347—356.
- XV. K. Schoenlein, Zur Frage nach der Natur der Anfangszuckung. Du Bois' Arch. 1882, S. 357—368.
- XVI. K. Schoenlein, Über rhythmische Kontraktionen quergestreifter Muskeln auf tetanische Reizung. Du Bois' Arch. 1882, S. 369—386.
- XVII. K. Schoenlein, Über das Verhalten der Wärmeentwicklung in Tetanis verschiedener Reizfrequenz. Habilit.-Schrift, Halle 1883.
- XVIII. Ed. Leser, Untersuchungen über ischämische Muskellähmungen und Muskelkontrakturen. Diss. 1884.
- XIX. Fr. Jos. Becker, Über den Einfluss, welchen verschiedene Salze auf die roten Blutkörperchen ausüben. Diss. 1884.
- XX. F. Löwenhardt, Versuche über das Schicksal und die Wirkungsweise elastischer Ligaturen in der Bauchhöhle. Diss. 1884.
- XXI. A. Hesselbach, Über die Entstehung des ersten Herztones. Diss. 1884.
- XXII. L. Th. Kämpffer, Über die Wirkung der Vaguserregung auf das Froschherz. Diss. 1884.
- XXIII. Krieg, Beiträge zum zeitlichen Verlauf der galvanischen Polarisation. Diss. 1884.
- XXIV. P. Schütte, Über die Regulierung des Blutstromes im Zustande der Dyspnoe. Diss. 1885.
- XXV. Ad. Olshausen, Entoptische Untersuchung eines zentralen Blendungsskotos. Diss. 1885.
- XXVI. K. Schoenlein, Die Summation der negativen Schwankungen. Du Bois' Arch. 1886, S. 251—262.
- XXVII. E. W. Franke, Über Sympathicus-Reflexe beim Frosch. Diss. 1886.
- XXVIII. M. Levy, Über den Einfluss der Dehnung auf die Muskelkraft. Diss. 1886.
- XXIX. Alb. V. Klingenberg, Untersuchungen über Muskelstarre am quergestreiften Muskel. Diss. 1887.
- XXX. Des. Leicher, Über den Einfluss des Durchströmungswinkels auf die elektrische Reizung der Muskelfaser. Unters. a. d. phys. Inst. zu Halle, Heft I, S. 1—26, 1888.
- XXXI. Sally Simson, Zum Curarediabetes. Diss. 1888.
- XXXII. B. Morgen, Über Reizbarkeit und Starre der glatten Muskeln. Unters. a. d. phys. Inst. zu Halle, Heft II, S. 137—169, 1890.
- XXXIII. C. v. Lucowicz, Über die Automatie des Froschherzens. Unters. a. d. phys. Inst. zu Halle, Heft II, S. 221—240, 1890.
- XXXIV. F. Helmke, Der Einfluss der Athembewegungen auf die Blutzirkulation. Diss. 1891.
- XXXV. E. Heese, Über den Einfluss des Sympathicus auf das Auge, insbesondere auf die Irisbewegung. Pflüger's Arch. 52, S. 535 bis 556, 1892.
- XXXVI. Fr. Matte, Ein Beitrag zur Funktion der Bogengänge des Labyrinths. Diss. 1892.
- XXXVII. Fr. Matte, Untersuchungen über die Funktion des Ohrabyrinths der Taube. Vorl. Mitteil. Fortschr. d. Medizin. 15. Februar 1894.

- XXXVIII. Fr. Matte, Experimenteller Beitrag zur Physiologie des Ohr-labyrinths. Pflüger's Arch. 57, S. 437—475, 1894.
- XXXIX. L. Hellwig, Über den Axialstrom des Nerven und seine Beziehung zum Neuron. Diss. 1896 und Du Bois' Arch. 1898, S. 239—259.
- XL. P. Jensen, Über den galvanischen Schwindel. Habilit.-Schr. Pflüger's Arch. 54, S. 182—222, 1896.
- XLI. H. Freyberg, Über die Automatie des Säugetierherzens. Diss. 1897.
- XLII. M. Lewandowsky, Zur Lehre vom Lungenvagus. Diss. 1898; zudem erschienen unter dem Titel: Über Schwankungen des Vagusstromes bei Volumänderungen der Lunge. Pflüger's Arch. 73, S. 288—296, 1898.
- XLIII. E. Meyer, Über den Einfluss der Spannungszunahme während der Zuckung auf die Arbeitsleistung des Muskels und den Verlauf der Kurve. Diss. 1898 und Pflüger's Arch. 69, S. 593 bis 612, 1898.
- XLIV. P. Jensen, Über das Verhältnis der mechanischen und elektrischen Vorgänge im erregten Muskel. Pflüger's Arch. 77, S. 107—155, 1899.
- XLV. A. Tschermak, Über physiologische und pathologische Anpassung des Auges. Leipzig, Veit & Co., 31 S., 1900.
- XLVI. A. Tschermak, Über spektrometrische Verwendung von Helium. Pflüger's Arch. 88, S. 95—97, 1901.
- XLVII. R. Keller, Über die Folgen von Verletzungen in der Gegend der unteren Olive bei der Katze. Arch. f. Anat. von W. His. 1901, S. 177—249.
- XLVIII. A. Tompa, Beiträge zur pflanzlichen Elektrizität. Beihefte z. Bot. Centr.-Bl. Bd. XII, Heft I, S. 99—136, 1902.
- XLIX. A. Tschermak, Studien über das Binokularsehen der Wirbeltiere. Einleitende Mitteilung. Pflüger's Arch. 91, S. 1—20, 1902.
- L. W. Ewald, Ein Beitrag zur Lehre von der Erregungsleitung zwischen Vorhof und Ventrikel des Froschherzens. Pflüger's Arch. 91, S. 21—34, 1902.
- LI. A. Tschermak, Über den Einfluss lokaler Belastung auf die Leistungsfähigkeit des Skelettmuskels. Pflüger's Arch. 91, S. 217—247, 1902.
- LII. A. Tschermak, Notiz über das Verdauungsvermögen der menschlichen Galle. Centr.-Bl. f. Phys., 27. September 1902, S. 329—330.
- LIII. A. Tschermak, Die Hell-Dunkeladaption des Auges und die Funktion der Stäbchen und Zapfen. Ergebn. d. Phys., 1 (1), S. 695—800, 1902.
- LIV. A. Tschermak, Über die absolute Lokalisation bei Schielenden. Arch. f. Ophth. 55, S. 1—45, 1902.
- LV. G. Köster und A. Tschermak, Über den Nervus depressor als Reflexnerv der Aorta. Pflüger's Arch. 93, S. 24—38, 1902.
- LVI. A. Tschermak, Über einige neuere Methoden der Untersuchung Schielender. Centr.-Bl. f. prakt. Aghlkde. 1902, S. 1—14.
- LVII. A. Tschermak und P. Hoefler, Über binokulare Tiefenwahrnehmung auf Grund von Doppelbildern. Pflüger's Arch. 93, S. 299—321, 1903.

- LVIII. A. Tschermak, Über Kontrast und Irradiation. *Ergebn. d. Physiol.* **2** (2), S. 726—798, 1903.
- LIX. A. Tschermak, Das Anpassungsproblem in der Physiologie der Gegenwart. *Arch. d. sc. biol.* **11**. Suppl. St. Petersburg 1904, S. 79—96.
- LX. A. Tschermak, Über die Lokalisation der Sehspähre des Hundes. *Centr.-Bl. f. Phys.* **19**, S. 335—336, 1905.
- LXI. A. Tschermak, Über die Grundlagen der optischen Lokalisation nach Höhe und Breite. *Ergebn. d. Physiol.* **4**, S. 517 bis 564, 1905.
- LXII. A. Tschermak, Physiologie des Gehirns. Bd. IV (1) d. Handbuches der Physiologie, hrsg. von W. Nagel. Braunschweig, Vieweg, 1905.
- LXIII. M. Frank, Beobachtungen betr. der Übereinstimmung der Hering-Hillebrand'schen Horopterabweichung und des Kundt'schen Teilungsversuches. *Pflüger's Arch.* **109**, S. 63 bis 72, 1905.
- LXIV. P. Hoefler, Beitrag zur Lehre vom Augenmaass bei zweiäugigem und einäugigem Sehen. Beobachtungen am Wheatstone-Panum'schen Grenzfall. *Pflüger's Arch.* **115**, S. 483 bis 515, 1906.
- LXV. G. Kautzsch, Studien über die rhythmischen Kontraktionen der Frostmagenmuskulatur. *Pflüger's Arch.* **117**, S. 133 bis 150, 1906.
- LXVI. E. J. Lesser, Zur Kenntnis der Katalase I. *Zeitschr. f. Biologie*, **48** S. 1, 1906.
- LXVII. E. J. Lesser, Über die elektromotorische Kraft des Froshautstromes und ihre Beziehungen zur Temperatur. *Pflüger's Arch.* **124**, S. 143, 1907.
- LXVIII. E. J. Lesser, Über die Guajakreaktion des Blutes. *Zeitschr. für Biologie* **49**, S. 571, 1907.
- LXIX. E. J. Lesser, Zur Kenntnis der Katalase II. *Zeitschr. f. Biol.* **49**, S. 575, 1907.
- LXX. E. J. Lesser, Chemische Prozesse bei Regenwürmern. I. Der Hungerstoffwechsel. *Zeitschr. f. Biol.* **50**, S. 419, 1908.
- LXXI. E. J. Lesser und E. W. Taschenberg, Über Fermente der Regenwürmer. *Zeitschr. f. Biol.* **50**, S. 446, 1908.
- LXXII. E. J. Lesser, Die Wärmeabgabe der Frösche in Luft und in sauerstofffreien Medien (ein experimenteller Beweis, dass die Kohlensäureproduktion der Frösche im sauerstofffreien Raum nicht auf Kosten gespeicherten Sauerstoffes geschieht). *Zeitschr. f. Biol.* **51**, S. 287, 1908.
- LXXIII. E. J. Lesser, Das Leben ohne Sauerstoff. *Ergebnisse der Physiol.* **8**, S. 742, 1909.
- LXXIV. E. J. Lesser, Chemische Prozesse bei Regenwürmern. II. Anoxybiontische Prozesse. *Zeitschr. f. Biol.* **52**, S. 282, 1909.
- LXXV. E. Laqueur, Bedeutung der Entwicklungsmechanik für die Physiologie. (Sammlung anat. u. physiol. Vorträge und Aufsätze. 2. Bd., Heft 3.) Jena 1911.
- LXXVI. E. Laqueur und J. Ettinger, Über den Einfluss des Arsens auf die Autolyse. II. Mitteilung von: Autolyse und Stoffwechsel. *Zeitschr. f. physiol. Chemie* **79**, S. 1, 1912.

- LXXVII. E. Laqueur, Über den Einfluss des salizylsauren Natriums auf die Autolyse. III. Mitteilung. Ebenda **79**, S. 30, 1912.
- LXXVIII. E. Laqueur und K. Brünecke, Über den Einfluss des benzoesauren Natriums auf die Autolyse. IV. Mitteilung. Ebenda **79**, S. 65, 1912.
- LXXIX. E. Laqueur, Über den Einfluss von Gasen, im besonderen von Sauerstoff und Kohlensäure, auf die Autolyse. Ebenda **79**, S. 82, 1912.
- LXXX. E. Laqueur und K. Brünecke, Über den Einfluss von Gasen, insbesondere des Sauerstoffs, auf die Trypsin- und Pepsinverdauung. Ebenda **81**, S. 239, 1912.
- LXXXI. F. Verzár, Über die Natur der Thermoströme des Nerven. Pflüger's Arch. **143**, S. 252—282, 1912.
- LXXXII. E. Laqueur und F. Verzár, Über die spezifische Wirkung der Kohlensäure auf das Atemzentrum. Ebenda **143**, S. 395 bis 427, 1912.

Ein Beitrag zu den sogenannten Ausnutzungs-Versuchen.

Von

Kurt Biegel.

(Aus dem Kgl. physiologischen Institut zu Königsberg i. Pr.)

(Eingegangen am 15. August 1918.)

Ernährungsfragen und was damit zusammenhängt sind in unserer Zeit aktueller denn je. Tritt auch die Wichtigkeit der zweckmässigsten Nahrung vor der Frage der sparsamsten Ernährung heute zurück, so ist es dennoch nicht nur von hygienischem, sondern auch von ökonomischem Interesse, zu erfahren, in welchem Maasse unsere Nahrungsmittel dem Organismus zugute kommen, bzw. in welcher Menge sie den Körper unverdaut wieder verlassen. Die Frage nach der sogenannten Ausnutzung unserer Speisen ist nun bekanntlich gar nicht so einfach zu beantworten. Rubner¹⁾ hat darauf aufmerksam gemacht, dass es nicht genügt, die chemische Zusammensetzung der Nahrung im Sinne v. Liebig's zu kennen; denn ein und derselbe Nährstoff kann einmal leicht, das andere Mal schwer oder gar nicht in assimilierbare Form gebracht und vom Darm resorbiert werden, je nach der Natur des Trägers, welcher ihn dem Organismus darbietet. So ist zum Beispiel das kleiehaltige Mehl an Eiweiss bedeutend reicher als das gewöhnliche feine, d. h. gebeutelte Mehl. Man sollte nun meinen, das aus ersterem hergestellte Brot besitze einen höheren Nährwert als das Fein- oder Weissbrot. Das ist jedoch, wie Versuche von Meyer²⁾ und Rubner¹⁾ schon in den 70er Jahren in überzeugender Weise dargetan haben, durchaus nicht der Fall, aus dem einfachen Grunde, weil dem menschlichen Darm die Fähigkeit mangelt, das in der Kleie (Zellulose) enthaltene Eiweiss mechanisch aufzuschliessen. Der wertvolle Nährstoff verlässt ungenützt den Organismus. Verarbeitet man das Kleiemehl nach Finkler³⁾ zu sogenanntem Final-

1) Rubner, Zeitschr. f. Biol. Bd. 15 S. 115ff. 1879.

2) Meyer, Zeitschr. f. Biol. Bd. 7 S. 1ff.

3) Finkler, Die Verwertung des ganzen Kornes zur Ernährung. Bonn 1910.

mehl, indem man es mit Kalkwasser und 3%igem Natriumchlorid vermahlt, trocknet, die Stücke zertrümmert und wieder vermahlt, so erzielt man eine bedeutend bessere Ausnutzung des Mehlstickstoffs beim Menschen sowohl als auch nach Versuchen Hagemann's¹⁾ bei Tieren (Pferd, Hammel). Ein und dasselbe Nahrungsmittel kann also einmal dem Organismus viel Nährmaterial zuführen und das andere Mal ihm nur viel unnütze Verdauungsarbeit auferlegen. So fand auch M. Voit²⁾, dass gequollenes, also wasserhaltiges Eiweiss viel besser ausgenutzt wird als trockenes Eiweisspulver, das bei den fabrikmässig hergestellten Nährpräparaten eine so grosse Rolle spielt.

Grüne Pflanzenteile gelten allgemein als unverwertbar für den Menschen. Jedoch ergibt die chemische Analyse, dass jedes Blatt eine nicht unbedeutliche Menge Eiweiss, Fett und Kohlehydrate als Bausteine des Protoplasmas enthält. Da diese Nährstoffe jedoch von den Zellulosehüllen der Pflanzenzellen umschlossen sind, so kämen sie dem menschlichen Organismus nur dann zugute, wenn er gleich den Schnecken oder den mit den Herbivoren symbiotisch lebenden Bakterien in seinen Verdauungssäften Zellulase produzieren könnte. Sprengt man die Zellulosehüllen etwa durch feines Zermahlen des Materials, so sind nach Friedenthal³⁾ zum Beispiel Gemüseblätter als Kraftquelle für den Menschen zu erschliessen. Der genannte Autor gab Säuglingen feingemahlenes Gemüsepulver in die Milch und erreichte eine fast vollständige Resorption desselben. Ja nicht einmal der Kot der Kinder zeigte eine Vermehrung des Volumens. Es mag hier bemerkt werden, dass Ausnutzungsversuche mit präpariertem Salatblattpulver beim Hunde nach Rubner⁴⁾ kein günstiges Resultat liefern. Das Protein wird nur etwa zur Hälfte resorbiert. Von demselben Autor an Kindern angestellte Versuche mit Büchenspinat und Spinatpulver entschieden im allgemeinen zugunsten des ersteren. Doch war die Stickstoffausnutzung bei letzterem eine bessere. Das eklatanteste Beispiel dieser Art dürfte das aufgeschlossene Stroh darstellen, das bis zu 90% verwertet werden kann (Rubner).

Aus den angedeuteten Tatsachen mag man ersehen, dass es zur Ermittlung der Verwertbarkeit eines Nahrungsmittels für den Organis-

1) Hagemann, Pflüger's Arch. Bd. 137 S. 571. 1911.

2) M. Voit, Zeitschr. f. Biol. Bd. 45 S. 79. 1904.

3) Friedenthal, Pflüger's Arch. Bd. 144 S. 152. 1912.

4) Rubner, Arch. f. Physiol. 1916 H. 1/2.

mus neben der chemischen Analyse unbedingt des Experimentes an Mensch oder Tier bedarf, wenn man nicht in Irrtümer verfallen will. In der einfachsten Weise wären solche Untersuchungen derart durchzuführen, dass die aufgenommene Nahrung und der von ihr herstammende Kot qualitativ und quantitativ möglichst genau analysiert und aus den gefundenen Resultaten Rückschlüsse auf die Art und Menge der im Körper retinierten, also verwerteten Substanzen gemacht werden. In der Tat sind seit der Mitte des vorigen Jahrhunderts eine grosse Anzahl derartiger Experimente angestellt worden. Zu erwähnen sind die Untersuchungen von Bischoff und Voit in ihrem klassischen Werk „Über die Gesetze der Ernährung des Fleischfressers“. Dann war es die Schule Voit's, die sich vorwiegend der Arbeit auf dem Gebiete der Verwertung von Nahrungsmitteln widmete. Meyer¹⁾ untersuchte die Ausnutzung verschiedener Brotarten beim Hund und Menschen, und Rubner²⁾ veröffentlichte 1879 wichtige Daten über die Verwertung einer Reihe von Nahrungsmitteln im Darm des Menschen. In den letzten Jahren sind eine Reihe von Arbeiten desselben Autors³⁾ über die Verdaulichkeit von Roggen- und Weizenbrot, Obst, Gemüse, aufgeschlossenem Holzmehl und Stroh erschienen.

In der Voit'schen Schule gebrauchte man zuerst das Wort „Ausnutzung“ und verstand darunter die Resultate, die man bei der zahlenmässigen Vergleichung der Bestandteile des aufgenommenen Futters und des Kotes erhielt. Dieser Begriff ist seitdem vielfach umstritten worden. Es lässt sich nicht verkennen, dass das Problem der Verwertbarkeit von Nahrungsmitteln sich auf diese angedeutete einfache Art nur näherungsweise lösen lässt, denn der Kot besteht nicht nur aus unverdauten Residuen der aufgenommenen Speisen; er müsste ja dann eine diesen analoge Zusammensetzung aufweisen. Bekanntlich ist dies aber nicht der Fall. So ist zum Beispiel der Fleischkot beim Hunde fast genau so zusammengesetzt wie der Hungerkot. Auch andere Kotarten verschiedenster Herkunft in bezug auf die aufgenommene Nahrung zeigen oft eine auffallende Ähnlichkeit in der chemischen Zusammensetzung, ganz unabhängig von dem Futter. Nur der Kot, der von vegetabilischem Futter (Brot usw.) herrührt,

1) Meyer, l. c.

2) Rubner, l. c.

3) Rubner, Arch. f. Physiol. 1916 H. 1—4.

zeigt oft — wenigstens bei Hunden — eine ähnliche Zusammensetzung wie das aufgenommene Material. Bischoff und Voit nennen den Brotkot geradezu „wässeriges Brot“. In neuerer Zeit mehren sich Stimmen, die behaupten, dass der gewöhnliche Kot, den das gesunde Individuum nach Aufnahme von instinktiv gewählten, fast völlig (?) resorbierten Nahrungsmitteln produziert, im wesentlichen nur aus Rückständen, der in den Darm ergossenen Verdauungssäfte besteht. Man könnte hier einwenden, dass die Menge des Kotes zu letzteren in keinem Verhältnis steht. Da aber der menschliche Organismus täglich 1—2 l Darmsaft produziert, so könnte man sich höchstens über die geringe Quantität des Kotes wundern. Zweifellos wird ein Teil des Pankreas- und Gallensaftes usw. resorbiert. Dass jedoch der Körper aus diesen Produkten, zu denen noch desquamirte Darmepithelien — nach anderen Autoren haben diese sogar den Hauptanteil an der endogenen Kotbildung — kommen, Kot zu bilden imstande ist, lehrt die Existenz des Hungerkotes und des Mekoniums. Ob man jedoch berechtigt ist, in dieser rigorosen Weise (Prausnitz¹) von endogenem Normalkot zu sprechen, ist mindestens fraglich. Zeigt doch jede mikroskopische Untersuchung, dass in allen Fäces Nahrungsreste in der einen oder anderen Form enthalten sind. Sogar deutlich erkennbare Muskelfasern und intakte Zellen von ganz zartem Gemüse sind unter anderem nachzuweisen. Man wird also bis zur endgültigen Klärung der Frage gut tun, bei der alten Annahme zu bleiben, dass der Kot aus beiden, aus Residuen der Verdauungssäfte und den aufgenommenen Nahrungsmitteln, besteht. Allerdings ist es sehr schwer, oft unmöglich, zu sagen, welche von beiden Komponenten in dem einen oder anderen Falle überwiegt. Die Menge der endogenen Bestandteile wechselt naturgemäss ganz ausserordentlich und müsste von Fall zu Fall berechnet werden. Das ist natürlich unmöglich. Aber auch näherungsweise richtige Werte zu finden, ist ausserordentlich schwer. Rubner hat in den oben erwähnten Arbeiten eine Methode angegeben, mit Hilfe der Verbrennungswärme des Kotes Rückschlüsse auf die Art der Zusammensetzung zu machen.

Besonders die Frage nach der Menge des endogenen Stickstoffes ist viel diskutiert worden. Hier könnte ausserdem noch die Frage aufgeworfen werden, ob die Mikroorganismen, die nach einigen Autoren

1) Prausnitz, Zeitschr. f. Biol. Bd. 35 S. 335 ff. 1897.

einen grossen Prozentsatz des Kotes (bis $\frac{4}{10}$; Lissauer fand im Mittel etwa 8% des Trockenkotes) ausmachen, an dem Stickstoffgehalt der Fäces wesentlich beteiligt sind. Es liegen da unter anderen Arbeiten von Hammerl¹⁾ und Lissauer²⁾ vor. Beide Autoren kommen zu dem Resultat, dass im allgemeinen der N-Gehalt der Kotbakterien bei Stoffwechselversuchen vernachlässigt werden könne.

Was die Frage nach dem von den Verdauungssäften und der Darmwand herstammenden Stickstoff anbetrifft, so nenne ich die Arbeiten von Rieder³⁾ und Tsuboi⁴⁾. Beide gingen bei ihren Versuchen so vor, dass sie Hunde mit möglichst N-freier Kost ernährten und dann die Menge des produzierten Stickstoffs bestimmten. Eine einfache Analyse des Hungerkotes ist nicht angängig, denn die endogene Stickstoffmenge nimmt naturgemäss bei der Verdauungsarbeit zu, gleichgültig, ob es sich um stickstofffreies oder um stickstoffhaltiges Futter handelt (C. Voit). Nach Rieder produzierte ein 7 kg schwerer Hund, der mit 416,9 g wasserfreier Stärke und 44,9 g Fett gefüttert wurde, in 4 Tagen 21,3 g Kot mit 3,67 g N. Aus der Arbeit Tsuboi's, der ebenfalls an Hunden experimentierte, ist folgende Kotanalyse beachtenswert:

Nummer	Trockene Nahrung (N-frei) (Fett, Stärke, Zucker)	Kot				
		Trocken- substanz	N	Fett	Stärke	Asche
1.	0	2,64	0,14	0,67	0	0,61
2.	132	5,81	0,24	1,64	0,57	0,76
3.	305	12,92	0,57	1,43	3,60	1,04

Beim Menschen fand Rubner⁵⁾ nach Aufnahme einer möglichst stickstofffreien Kost (1,36 g N, das nach seiner Vermutung völlig resorbiert wurde) 1,39 g N im Kot, Parkes (Proceeding of the Royal Society 89 und 94) nur 0,4—0,6 g pro die. Dieser Autor kannte allerdings noch nicht die Kotabgrenzung. Selbstverständlich sind derartige Ergebnisse weder zu verallgemeinern noch lassen sie sich auf beliebige andere Fälle anwenden. Über die Mengen der

1) Hammerl, Zeitschr. f. Biol. Bd. 35 S. 355. 1897.

2) Lissauer, Zeitschr. f. Hyg. Bd. 58 S. 145.

3) Rieder, Zeitschr. f. Biol. Bd. 20 S. 378. 1884.

4) Tsuboi, Zeitschr. f. Biol. Bd. 35 S. 68. 1897.

5) Rubner, l. c.

endogenen Fette, Lipoide, Kohlenhydrate usw. fehlen einschlägige Arbeiten noch völlig, was bei der Schwierigkeit der Versuche verständlich erscheint. Man müsste zur Prüfung dieser Verhältnisse durch Einführen eines indifferenten Stoffes versuchen, den Darm zur normalen Tätigkeit anzuregen. Es ist aber durchaus zweifelhaft, ob die Sekretion, die sich bekanntlich den aufgenommenen Nahrungsmitteln anpasst, dann in normaler Weise vor sich gehen würde. Nach Rubner hängt die Menge der Stoffwechselprodukte nicht so sehr von der eingeführten Nahrung als vielmehr von deren Extraktivstoffen ab.

Jedenfalls besitzen wir heute kein auch nur annähernd sicheres Mittel, die endogenen Bestandteile des Kotes von den Nahrungsresiduen zu trennen, ebensowenig wie wir eine Methode kennen, die einzelnen chemischen Bestandteile des Kotes zu identifizieren. Dadurch würde es eher möglich sein, über die Herkunft der Substanzen etwas zu sagen. So aber müssen wir uns auf eine Analyse auf Stickstoff, Ätherextrakt, Asche und eventuell Kohlenhydrate beschränken. Es ist klar, dass eine derart grobe Untersuchung leicht ein ganz falsches Bild von der Chemie des Kotes machen kann (Hoppe-Seyler). Der Stickstoffgehalt entspricht durchaus nicht immer dem Eiweiss, ebensowenig wie dem Ätherextrakt das Fett entsprechen muss, während in den intakten Nahrungsmitteln die Werte sich wenigstens annähernd decken. Hindhede¹⁾ hat auf eine chemische Analyse überhaupt verzichtet. Ihm genügt die Feststellung der Trockensubstanz für seine Rückschlüsse. Nach Max Voit ist es unrichtig, aus der Analyse des Kotes die Ausnutzung der Nahrung entnehmen zu wollen, und Prausnitz²⁾ schlägt vor, nicht von gut oder schlecht ausgenutzten, sondern von viel oder wenig kotbildenden Nahrungsstoffen zu sprechen. Dieser letzten These ist von Plagge und Lebbin³⁾ energisch widersprochen worden.

Wie dem auch immer sei, solange wir keine besseren Wege kennen, wird der Vergleich zwischen Zusammensetzung der Nahrung und des Kotes unser wichtigstes Hilfsmittel sein, mit einiger Vorsicht Rückschlüsse auf die Menge der retinierten Nahrungsstoffe zu machen. Von rein praktischen Gesichtspunkten aus wird diese Methode in den meisten Fällen genügen; man darf sich nur nicht darauf kaprizieren,

1) Hindhede, zitiert nach Rubner, Arch. f. Physiol. 1916 H. 1/2 S. 61.

2) Prausnitz, l. c.

3) Plagge-Lebbin, Das Soldatenbrot. Berlin 1897.

die „Ausnutzungsquote“ prozentualiter durch Umrechnung der gefundenen Stickstoffmengen auf Eiweiss usw. zu errechnen und nun die Resultate für exakte Zahlen zu halten.

Im Königsberger Physiologischen Institut habe ich, soweit das Material sich jetzt beschaffen liess, im Sommer 1917 auf Anregung des Herrn Professor Weiss Versuche angestellt, deren Resultat hier mitgeteilt werden soll. Die Versuche wurden an einem etwa 3 Monate alten männlichen Pintscherbastard von sehr lebhaftem Naturell ausgeführt. Das Tier wog zu Beginn der Versuchsreihe 2700 g und erreichte im Laufe des Sommers ein Gewicht von 5800 g. Es wurde ein so kleines Versuchsobjekt gewählt, um mit dem Material möglichst haushalten zu können. Das Tier wurde während der Versuchszeiten in einem Käfig gehalten, der ein Sammeln des Kotes isoliert von Harn gestattete, sonst aber soweit als angängig in der Freiheit wenig beschränkt, oft ins Freie geführt, damit für ausgiebige Bewegung gesorgt war und keine widernatürlichen Verhältnisse die Verdauung irgendwie beeinflussten. Dass bei dem Hunde auf Ekto- und Entoparasiten geachtet wurde, versteht sich von selbst.

Einige Bemerkungen zur Methodik. Es wurde zunächst auf eine möglichst einwandfreie Kotabgrenzung Wert gelegt. Vorversuche ergaben folgendes: Eine scharfe Grenze zwischen zwei Kotarten, die von verschiedenem Futter herrührten (Bischof, Voit, Rubner) zum Beispiel, Fleisch- und Brotkot, liess sich mit überzeugender Sicherheit nicht ziehen. Ebenso wenig erwies sich eine Trennung mit Knochenmehl (Voit u. a.) als besonders günstig. Nur in einem Falle (Versuch 1) gelang die Abgrenzung mit einem Gemisch von Kienruss und Knochenmehl leidlich. Man kann sich aber gerade bei den sogenannten Ausnutzungsversuchen gewissen Bedenken gegenüber der Kotfärbung mit organischen Substanzen nicht gut verschliessen. Die durch das Knochenfutter bedingte Zufuhr von nicht unbeträchtlichen Mengen Stickstoff und Calciumsalzen können überaus leicht die Zusammensetzung des Kotes beeinflussen, da eine geometrische Trennungslinie sich nie herbeiführen lässt, wie jeder Praktiker weiss. Das von Neumayer und Cremer¹⁾ aus dem genannten Grunde vorgeschlagene Siliciumverfahren wurde in vorliegendem Falle nicht erprobt, ebenso wenig die Korkspäne Munk's²⁾.

1) Neumayer u. Cremer, Zeitschr. f. Biol. Bd. 35 S. 391. 1897.

2) Munk, Pflüger's Arch. Bd. 61 S. 610. 1895.

Dagegen wurden Abgrenzungsversuche am Menschen mit Heidelbeeren gemacht. Auch hier war das Resultat nicht sehr brauchbar. Obwohl die Versuchsperson zwischen der ersten Heidelbeer- und der Versuchsmahlzeit, zwischen dieser und der zweiten Heidelbeermahlzeit je 20 Stunden fastete und durchaus geformter Kot entleert wurde, war die Grenze recht unscharf. Auch wäre hier das oben über organische Färbemittel Gesagte in Betracht zu ziehen, da wesentliche Mengen der Früchte aufgenommen werden müssen. Als brauchbarstes Mittel erwies sich schliesslich das Karmin, das neben starker und scharf abgesetzter Färbung den Vorzug hat, in ganz geringen Mengen (1 bis wenige Zehntel Gramm) wirksam zu sein. Bei Herbivoren versagte allerdings auch diese Art der Kotfärbung, wenigstens waren diesbezügliche Versuche am Kaninchen völlig resultatlos.

Es wurden bisher folgende Nahrungsmittel auf ihre Verwertbarkeit im Hundeorganismus zum Teil mehrfach untersucht: Leberwurst, Blutwurst, Schweinefett mit Rindfleisch kombiniert, Schweinefett mit Brot kombiniert, Kriegsbrot.

Im allgemeinen wurde so vorgegangen, dass das Tier nach einer gewissen Fastenzeit ein beliebiges, mit Karmin gemischtes Futter erhielt, dann nach einem abermaligen Fastentag die Versuchsmahlzeit in mehreren Portionen; der Beschluss der Versuche wurde in ähnlicher Weise wie der Beginn ausgeführt. Oder der Hund bekam die erste Portion des Versuchsfutters und die erste gewöhnliche Nahrung mit dem Farbstoff (je ein Fastentag vor und nach der Probekost). Diese letzte Art erwies sich sogar als zweckmässiger, da die erste Karminportion sich besonders scharf gegen den gewöhnlichen Kot abgrenzte.

In Futter und Fäces wurden Stickstoff, der Gehalt an Chloroformextrakt und Asche bestimmt. Alle Analysen wurden mindestens doppelt ausgeführt.

Die N-Bestimmung geschah nach Kjeldahl. Die Substanz kam, in Stanniol verpackt, mehrere Tage zwecks Aufschlusses in ein Gemisch von Schwefelsäure konz. + Phosphorsäure, einigen Kristallen Kupfersulfat und ein Tropfen metallisches Hg. Das Ammoniak wurde dann in der üblichen Weise überdestilliert, in $\frac{n}{10}$ Schwefelsäure aufgefangen und mit $\frac{n}{10}$ -Natronlauge titriert. Als Indikator diente Rosolsäure.

Die Fett- und Phosphatidbestimmungen wurden mit Rücksicht auf die Kriegsverhältnisse nicht mit Äther und Alkohol, sondern mit Chloroform im Soxhlet-Apparat ausgeführt.

Die Veraschung im Platintiegel war die übliche.

Beim ersten Versuch (Mai 1917) erhielt der 2700 g schwere Hund in zwei Portionen 80 g Leberwurst mit Knochenmehl und Kienruss vermengt, am nächsten Tage 100 g Leberwurst, am folgenden 70 g nach 24 Stunden in zwei Portionen 60 g Wurst mit den genannten Differenzierungsmitteln. Die Abgrenzung war leidlich. Dem Versuchsfutter von 170 g entsprachen 31,55 g feuchter Kot, der in drei Portionen entleert wurde. In allen späteren Versuchen wurden zur Abgrenzung 0,1—0,3 g Karmin verwendet. Das Fütterungsschema blieb wesentlich dasselbe. Es wurde gewöhnliche Leberwurstpaste verfüttert, die in sogenannten Rexgläsern steril aufbewahrt war.

Die chemische Analyse der Wurst ergab:	Der dazugehörige Kot enthält:
Trockensubstanz 109,5 g	Trockensubstanz 19,7 g
Chloroformextrakt 90,2 g	Chloroformextrakt 1,8 g
Stickstoff 2,414 g	Stickstoff 0,81 g
Asche 4,1 g	Asche 5,5 g

In einem zweiten Versuch mit Leberwurst von etwas anderer Zusammensetzung, der etwa 8 Tage später ausgeführt wurde, erhielt das Tier an 2 Tagen 140 g Futter in drei Portionen (die erste Portion mit 0,1 g Karmin). An Kot wurden einmal 23,34 g, dann 24 g entleert.

Die beiden Analysen ergaben folgendes:

Leberwurst 140 g:	Kot 47,34 g:
Trockensubstanz 94,6 g	Trockensubstanz 25,7 g
Chloroformextrakt 77,5 g	Chloroformextrakt 4,02 g
Stickstoff 2,23 g	Stickstoff 0,39 g
Asche 4,4 g	Asche 13,7 g

Im Juli — das Tier wog 4800 g — wurde ein weiterer Versuch mit Blutwurstpaste (ebenfalls steril aufbewahrt) angestellt. Das Futter, das der Hund aus unbekanntem Grunde sehr ungern nahm, wurde in vier Portionen an 2 Tagen gegeben (zusammen 154,7 g); Kotentleerung zweimal; zusammen 31,48 g. Das Resultat gestaltete sich folgendermassen:

Blutwurst 154,7 g:

Trockensubstanz	83,3 g
Chloroformextrakt	60,1 g
Stickstoff	2,85 g
Asche	4,2 g

Kot 31,48 g:

Trockensubstanz	21,4 g
Chloroformextrakt	2,1 g
Stickstoff	1,22 g
Asche	1,8 g

Vergleicht man diese drei Wurstversuche, so fällt zunächst das Verhältnis des Chloroformextraktes, der im wesentlichen Fette und fettähnliche Stoffe enthalten wird, in beiden Analysen auf. Hier liegen die Ausnutzungsverhältnisse weitaus am günstigsten. Man kann bei diesen Substanzen wohl am ehesten von Ausnutzung sprechen, denn es ist kaum anzunehmen, dass der Organismus wesentliche Fettmengen — vielleicht abgesehen von den Cholesterinderivaten — an den Kot abgibt. Die geringen in den Fäces erscheinenden Mengen (s. oben) sind wohl in der Hauptsache als durch den Verdauungsvorgang und die Dickdarmgärung veränderte Reste des eingeführten Fettes aufzufassen. Rubner erhielt allerdings beim Menschen nach ausschliesslicher Ernährung mit Kohlrüben und ganz geringen Fettzusätzen einen auffallend hohen Gehalt Ätherextrakt im Kot (Archiv für Physiologie Bd. 16 Heft 3/4) (Resultat der Zellulosegärung?).

Nicht so gut scheint auf den ersten Blick die Stickstoffverwertung. Hier spielt naturgemäss die Frage nach der Herkunft des Stickstoffanteils in den Fäces die Hauptrolle. Da aber die Wahrscheinlichkeit dafür spricht, dass letzterer wesentlich endogenen Ursprungs ist, wie unten des näheren auseinandergesetzt werden soll, so kann auch die Aufsaugung der eiweissähnlichen Körper in diesem Falle quantitativ als eine durchaus gute bezeichnet werden.

Sehr wechselnd ist der Gehalt des Kotes an Aschebestandteilen. Warum das Tier die mit der Nahrung eingeführte Salzmenge einmal teilweise retiniert, das andere Mal von dem Aschengehalt des eigenen Körpers an den Kot abgibt, ist mit Sicherheit schwer zu entscheiden.

Zwei weitere Versuche beschäftigten sich unter anderem mit der Verwertung des Fettes in anderer Kombination, und zwar wurde das Fett, das durch Ausschmelzen von Schweinespeck gewonnen war, einmal mit Rindfleisch, das andere Mal mit Brot zusammen gereicht. Das Fleisch wurde fein gewiegt, gekocht und unter Zusatz von etwas Kochsalz mit dem erwärmten Schmalz übergossen. Von dem so zubereiteten, gut durchmischten Futter erhielt der Hund (August, Gewicht 5100 g) nach einer Hungerperiode von 24 Stunden in vier

Gaben 280 g in 2 Tagen. 72 Stunden nach der ersten Nahrungsaufnahme entleerte er 11,25 g Kot von der Qualität des gewöhnlichen Fleischkotes. Die darauffolgende Fäcesportion gehörte schon der nächsten Fütterungsperiode an.

Fleisch-Fett 280 g:		Kot 11,25 g:	
Trockensubstanz	120,1 g	Trockensubstanz	4,36 g
Chloroformextrakt	69,1 g	Chloroformextrakt	1,6 g
Stickstoff	6,83 g	Stickstoff	0,25 g
Asche	6,5 g	Asche	0,6 g

Zunächst zeigt ein Vergleich mit den oben beschriebenen Versuchen, dass die Menge des Fleischkotes relativ wie absolut eine bei weitem geringere ist als die des Wurstkotes, obwohl man a priori annehmen konnte, dass die Zubereitung des eingeführten Fleisches für den Organismus eines Karnivoren nicht allzuviel ausmache. Beachtenswert ist auch in beiden Fällen die Entleerung des Kotes, die nach Wurstfütterung in relativ kurzer Zeit in mehreren Portionen erfolgte, während das Muskelfleisch viel länger vom Darm zurückgehalten wurde und dementsprechend besser ausgenutzt werden konnte. Besonders auffallend ist der geringe Stickstoffgehalt der Fäces ($\frac{1}{4}$ g) im Vergleich zu den eingeführten 6,83 g der Nahrung, während zum Beispiel im Blutwurstkot fast die Hälfte des verfütterten Stickstoffes wieder erschien. Vielleicht kann hier die verschiedene chemische Bindung des Stickstoffes im Hämoglobin einerseits und im Muskel-eiweiss andererseits zur Erklärung der Differenz dienen und der verschiedene Aufwand an chemischer Energie, die der Organismus zu leisten hatte; auch psychische Einflüsse auf die Verdauung sind nicht unbeachtet zu lassen, denn der Hund frass, wie schon erwähnt, die Blutwurst im Gegensatz zu dem Fleisch-Fettgemisch sehr ungerne. Die Aschenzahlen zeigen ebenfalls eine auffallende Verschiedenheit gegenüber den Wurstresultaten.

Die Gesamtmenge des Fleisch-Fettkotes entspricht etwa der Menge des Hungerkotes, den der Hund nach einer viertägigen Hungerperiode produzierte. Das Tier verlor dabei 350 g an Gewicht (5450—5100 g), doch enthielten die 5,36 g Trockensubstanz nur 0,11 g Stickstoff und 0,54 g Chloroformextrakt.

Die Kombination des Schweinefettes mit getrocknetem und wieder aufgeschwemmtem Brotpulver (September, Gewicht 5800 g) ergab folgendes:

Brot-Fett 280 g:

Trockensubstanz . . .	84,0 g
Chloroformextrakt . .	31,1 g
Stickstoff	2,9 g
Asche	4,6 g
Kohlehydrate, rund . .	31,3 g

Kot:

Trockensubstanz . . .	27,0 g
Chloroformextrakt . .	3,6 g
Stickstoff	1,4 g
Asche	3,4 g
Kohlehydrate, zirka	10,8 g

Es zeigt sich, dass nach der Brot-Fettfütterung der Kot relativ und absolut viel mehr fettartige Substanzen enthält als nach der Fleisch-Fettfütterung, welche bezüglich der Verwertung des Chloroformextraktes etwa mit den Wurstversuchen in Parallele zu setzen ist. Wenn von 31,1 g eingeführtem Futter 3,6 in den Fäces wieder erscheinen, so ist dieser Umstand im wesentlichen auf die rasche Darmpassage des vegetabilischen Vehikels zurückzuführen. Der Brot-Fettkot erschien schon nach 24 Stunden; leider wurde er feucht nicht gewogen. Vergleiche auch die 27 g Trockensubstanz mit den 4,36 g des Fleisch-Fettkotes!

Das Material zu den letzten Versuchen wurde übrigens in folgender Form verabreicht: Brotpulver von gewöhnlichem Kriegsbrot (auch Kruste) wurde mit Wasser und etwas Kochsalz gekocht und mit dem erwärmten Fett verrührt. Von dem gut durchmischten Brei frass der Hund — nebenbei bemerkt, sehr gern — in zwei Portionen an 2 Tagen 280 g.

Die beiden folgenden Versuche im Verein mit dem eben besprochenen geben einigen Aufschluss über die Verwertung des sogenannten K-Brottes, das aus hochprozentig ausgemahlenem Roggen hergestellt ist. Der Hund bekam einmal (August, Gewicht 5070 g) an 2 Tagen in drei Portionen 190 g, dann (August, 5300 g) ebenfalls an 2 Tagen in zwei Gaben 121,5 g Brot — nebenbei wieder trockenes Brotpulver mit Wasser aufgeschwemmt und durchgekocht, etwas Kochsalz. Die Kotentleerung erfolgte beide Male bereits am letzten Fütterungstag in zwei Portionen.

Die Ergebnisse mögen hier zusammengestellt werden:

Brot 190 g:

Trockensubstanz . . .	108,7 g
Chloroformextrakt . .	9,7 g
Stickstoff	2,05 g
Asche	3,6 g
Kohlehydrate, etwa	72,7 g

Kot 50,6 g:

Trockensubstanz . . .	13,7 g
Chloroformextrakt . .	1,5 g
Stickstoff	0,67 g
Asche	0,5 g
Kohlehydrate, etwa	7,0 g

Brot 121,5 g:		Kot 31,9 g:	
Trockensubstanz	104,3 g	Trockensubstanz	14,1 g
Chloroformextrakt	9,3 g	Chloroformextrakt	1,9 g
Stickstoff	1,9 g	Stickstoff	0,8 g
Asche	3,4 g	Asche	1,2 g
Kohlehydrate, zirka	80 g	Kohlehydrate, zirka	6,0 g

Auffallend ist zunächst der hohe Gehalt des Brotes an Chloroformextrakt (fast 10%). Eine einwandfreie Erklärung hierfür hat sich nicht finden lassen. Ein Versuchsfehler liegt nicht vor. Vielleicht handelt es sich um phytinähnliche Substanzen in der Kleie (??).

Der relativ hohe Stickstoffgehalt (nach der üblichen Berechnung etwa 12% Eiweiss der Trockensubstanz) entspricht der Kleie im Brot. Sonderbarerweise zeigt sich bei allen drei Versuchen eine bedeutende Stickstoffretention: $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ der eingeführten Menge. Bedenkt man, dass ein grosser Teil des Kotstickstoffs endogenen Ursprungs ist, da erfahrungsgemäss die Menge des vom Organismus abgegebenen Stickstoffs bei vegetabilischem Futter zunimmt (nur bei feingemahlenem Weizenmehl ist der Stoffwechselanteil gering [Rubner]), so ist die Verwertung der eiweissartigen Körper eine noch bessere. Ebenso gut oder noch besser ist die Resorption der fettartigen Stoffe. Diese Tatsachen sind bei der schnellen Passage des Brotes im Darm eines Fleischfressers durchaus beachtenswert, zumal es sich hier nicht um das subtil zubereitete Finalmehl Finkler's handelt.

Eine exakte quantitative Bestimmung der Kohlehydrate wurde nicht gemacht. Berechnet man aber durch Subtraktion der anderen Substanzen den Gehalt des 121,5 g feuchten Brotes auf etwa 80 g, den des dazugehörigen Kotes auf 6,0 Kohlehydrate, bzw. 72 und 7 g, bzw. 31 und 11 g, so erhält man durchschnittlich vorzügliche „Ausnutzungs“-Resultate. Dabei ist zu berücksichtigen, dass in diesen Zahlen natürlich auch die Zellulose usw., Hüllen des Roggenkorns mit eingeschlossen sind.

Wenn man auf Grund dieser Tatsachen Rückschlüsse machen darf, so ist unser K-Brot ein durchaus vollwertiges Nahrungsmittel. Wahrscheinlich stellt sich die Verwertung im menschlichen Darm noch etwas besser.

Rubner¹⁾ erhielt zum Beispiel mit sogenanntem Vollkornbrot

1) Rubner, Arch. f. Physiol. 1916 S. 171.

(Roggen), das für die Versuche im Laboratorium hergestellt war, folgendes Ergebnis: Von 4684 g verfütterter Trockensubstanz erschienen 600,7 im Kot wieder. Stickstoff: im Brot 60,21, im Kot 21,46. Stärke: im Brot 3666, im Kot 107,3. Asche: 121,6 und 43,0. In einem anderen Versuch: Trockensubstanz: 5158 und 503,5 g. Stickstoff: 66,20 und 26,21 g, Stärke: 4036 und 43,9 g, Asche: 133,9 und 43,3 g.

Überblickt man das gefundene Resultat, so ergibt sich folgendes: Ein Vergleich der Bestandteile des Futters mit dem zugehörigen Kot nach Prozenten ergibt auch hier keine analoge Zusammensetzung, auch nicht bei den Brotversuchen. Zwei Annahmen sind zur Erklärung dieser Differenz möglich: entweder liefert der Organismus reichliche Bestandteile zum Kot, oder die Ausnutzung der einzelnen Komponenten der Nahrung ist stark verschieden. Nach Rubner (s. oben) ist auch die Darmgärung in Betracht zu ziehen. Wahrscheinlich wirken beide bzw. alle drei Faktoren zusammen, wenn auch in manchen Fällen aus guten Gründen angenommen werden muss, dass der erstere der ausschlaggebende ist. Es ist nämlich zu beachten, dass der Kot, der aus diesen verschiedensten Futtersorten resultiert, einen auffallend konstanten Stickstoffgehalt aufweist, ca. 5% (abgesehen von dem zweiten Leberwurstversuch). Auch die Menge des Chloroformextraktes schwankt in nicht zu weiten Grenzen. Es ist interessant, hiermit die oben erwähnten Zahlen Tsuboi's zu vergleichen: In allen drei Versuchen beträgt der Stickstoffgehalt des Kotes, auch des Hungerkotes, näherungsweise 5%, obwohl der Hund mit stickstofffreiem Futter ernährt wurde. Merkwürdigerweise enthält auch der Kot, der in den Versuchen Rubner's mit Roggenbrot am Menschen analysiert wurde, unter den verschiedensten Bedingungen im Mittel 5% Stickstoff. Diese Tatsache macht es nicht unwahrscheinlich, dass mindestens die Hauptmenge des Kotstickstoffs endogenen Ursprungs ist. Ein exakter Beweis hierfür liegt natürlich nicht vor. Unwillkürlich drängt sich dabei der Gedanke an Prausnitz' Normalkot wieder auf. Es wäre ganz wünschenswert, eine grössere Reihe Kotarten nach den verschiedensten Fütterungsarten einmal auf ihren Stickstoffgehalt hin zu untersuchen. Selbstverständlich fehlt es auch nicht an abweichenden Zahlen. Bischoff fand in trockenem Brotkot 2,92% Stickstoff, und die oben erwähnte Analyse des Hungerkotes enthält auch nicht 5% Stickstoff.

Zusammenfassung.

Der Stickstoff des Muskeleiweisses wird im Hundedarm viel besser verwertet als der aus anderen Gewebsarten stammende (Leber, Blut, zu Wurst verarbeitet). Die Ausnutzung der eiweissähnlichen Körper des gebräuchlichen sogenannten Kriegsbrottes¹⁾ ist eine durchaus gute, ebenso die Verwertung des Chloroformextraktes und der Kohlehydrate.

Fette, mit animalischem Futter zusammen gereicht, werden im Hundedarm weit besser ausgenutzt als in Kombination mit vegetabilischer Nahrung (Brot).

Der Aschengehalt des Kotes ist ohne ersichtlichen Grund ein stark wechselnder.

Der Stickstoffgehalt des Kotes in den vorliegenden Versuchen ist ein auffallend konstanter trotz des verschiedenen Futters, ebenso der in willkürlich zum Vergleich herangezogenen anderen Analysen.

Der Begriff „Ausnutzung“ ist nur mit Vorbehalt zu gebrauchen.

Zum Schlusse ist es mir eine angenehme Pflicht, Herrn Professor Dr. Weiss für die Anregung zu der vorliegenden Arbeit sowie für die Unterstützung mit Rat und Tat bei der Ausführung derselben meinen verbindlichsten Dank auszusprechen.

1) Königsberg i. Pr., Sommer 1917.

(Aus dem pharmakologischen Institut der Reichsuniversität Utrecht.
Stellvertretender Leiter: W. Storm van Leeuwen.)

Über den Synergismus von Arzneimitteln.

II. Mitteilung.

Äther-Magnesiumsulfat, Magnesiumsulfat-Chloralhydrat, Magnesiumsulfat-Urethan.

Von

Dr. **J. W. Le Heux**, Assistent.

(Mit 2 Textabbildungen.)

(Eingegangen am 2. August 1918.)

Vor einigen Jahren hat Meltzer als erster auf die Verwendbarkeit des Magnesiumsulfats als Narkotikum hingewiesen, und besonders kommt ihm das Verdienst zu, das Magnesiumsulfat in die Therapie des Tetanus mit grossem Erfolg eingeführt zu haben. In späteren Mitteilungen hat Meltzer¹⁾ dann über Versuche berichtet, aus denen hervorging, dass bei der kombinierten Äther-Magnesiumsulfatnarkose (nicht nur im Tierversuch, sondern auch bei Menschen) nach Injektion einer an sich unwirksamen Magnesiumsulfatdosis mit einer sehr geringen Menge Äther ($\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{10}$ der üblichen Dosis) eine tiefe Narkose hervorgerufen werden kann. Dies wäre also als eine Potenzierung im Sinne Bürgi's zu deuten.

In Anschluss an diese Versuche von Meltzer hat dann Mansfeld²⁾ andere Kombinationen untersucht und zum Beispiel auch bei Verwendung der Mischung Magnesiumsulfat-Urethan und Magnesiumsulfat-Chloralhydrat eine Potenzierung nachgewiesen. Fussend auf

1) S. J. Meltzer und J. Auer, Über die anästhesierende und lähmende Wirkung von Magnesium, unterstützt von Äther. Zentralbl. f. Physiol. Bd. 27 S. 632. — Meltzer, Magnesiumtherapie bei Tetanus. Berl. klin. Wochenschr. Bd. 52 S. 261.

2) G. Mansfeld, Über synergistische Arzneiwirkungen. Pflüger's Arch. Bd. 161 S. 444. 1915.

diesen und anderen Versuchen, hat Mansfeld zur Erklärung dieses merkwürdigen Phänomens seine Theorie der Potenzierung aufgestellt.

Da nun im hiesigen Institut bei einer anderen Kombination¹⁾ (die des Äthers mit Chloroform) das Fehlen einer angeblich bestehenden Potenzierung nachgewiesen worden war, lag es nahe, auch die drei Kombinationen: Magnesiumsulfat-Äther, Magnesiumsulfat-Urethan und Magnesiumsulfat-Chloralhydrat in dieser Richtung mit möglichst exakten Methoden zu untersuchen.

Über die Resultate dieser Untersuchungen soll hier berichtet werden. Es sei aber gleich vorweggenommen, dass unsere Ergebnisse nicht direkt mit denen Meltzer's und Mansfeld's vergleichbar sind. Meltzer²⁾ injizierte seinen Versuchstieren und auch den Patienten das Magnesiumsulfat intramuskulär und bestimmte (soweit ich aus der mir zugänglichen Literatur ersehen kann) das Quantum des gebrauchten Äthers. Mansfeld³⁾ injizierte seinen Versuchskaninchen das Magnesiumsulfat intramuskulär und das Urethan subkutan. Bei keiner dieser beiden Methoden ist man sicher, dass während der Narkose die Gewebsflüssigkeit, welche die spezifischen zu narkotisierenden Nervenzellen umspült, tatsächlich weniger Narkotikum enthält, als auf Grund der für jedes Narkotikum an sich vorliegenden quantitativen Verhältnisse zu erwarten wäre. Und erst wenn dieses Postulat erfüllt ist, darf von einer eigentlichen Potenzierung im theoretischen Sinne die Rede sein. Bei Meltzer's Versuchsordnung war, wenn wir die Beschreibung richtig aufgefasst haben, der Äthergehalt des Blutes während der Narkose nicht bekannt, während bei Mansfeld's Versuchen immer die Möglichkeit besteht, dass das zuerst injizierte Gift die Resorption des zweiten in irgendeiner Weise beeinflusst hat. Dass selbst, wenn dieser Möglichkeit Rechnung getragen wird, aus Mansfeld's Versuchen noch nicht auf eine potenzierende Wirkung bei der Magnesiumsulfat-Urethan-narkose geschlossen werden kann, soll unten eingehender erörtert werden.

1) W. Storm van Leeuwen, Über den Synergismus von Arzneimitteln. I. Mitt. Pflüger's Arch. Bd. 166 S. 66. 1916.

2) Meltzer und Auer, Über die anästhesierende und lähmende Wirkung von Magnesium, unterstützt von Äther. Zentralbl. f. Physiol. Bd. 27 S. 632.

3) Mansfeld, Über synergistische Arzneiwirkungen. Pflüger's Arch. Bd. 161 S. 444. 1915.

Versuchsordnung.

Die Versuchsordnung war im wesentlichen die gleiche wie diejenige, welche Storm van Leeuwen¹⁾ für ähnliche Zwecke benutzt hat. Als Kriterium für die Narkosetiefe wurde in meinen Versuchen das Erloschensein des homolateralen Beuge-reflexes bei der dezerebrierten Katze gewählt.

Zu diesem Zwecke wurde bei den Versuchstieren in tiefer Äthernarkose am rechten Hinterbein ein isoliertes Rectus-femoris-Präparat nach Sherrington hergestellt. Es wurden dabei also sämtliche Muskeln und Nerven dieses Beines, bis auf den Musk. rect. fem. mit seiner motorischen Innervation, und der N. peroneus durchtrennt. Danach wurde das Tier dezerebriert, und nach Abklingen der Narkose (es wurde immer 1,5 Stunden gewartet, dann waren nur noch verschwindend kleine Äthermengen im Blute vorhanden) wurde jede $\frac{1}{2}$ Minute durch faradische Reizung (mit konstanter Stromstärke) des N. peroneus eine reflektorische Kontraktion des Rectus femoris ausgelöst und graphisch registriert. Während des ganzen Versuches blieb das Tier auf dem erwärmten Operationstisch liegen, damit die Körpertemperatur nicht unter 35° C. sinke [s. W. Storm van Leeuwen und M. v. d. Made²⁾].

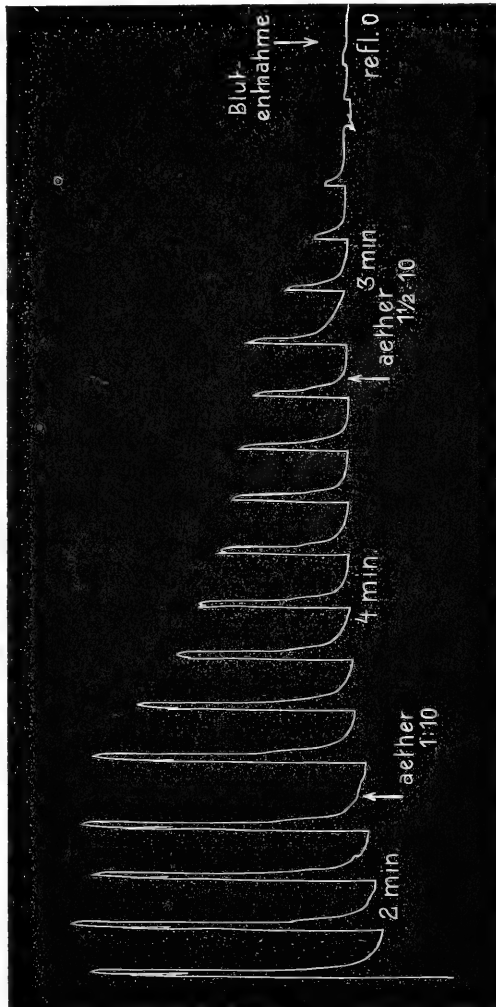


Abb. 1.

1) W. Storm van Leeuwen, Pflüger's Arch. Bd. 166 S. 66. 1916.

2) W. Storm van Leeuwen und M. v. d. Made, Über den Einfluss der

Nachdem die Reflexe sich während einiger Zeit konstant gezeigt hatten, wurde dem Tiere ein Narkotikum oder eine Mischung zweier Narkotika zugeführt, bis die Reflexe erloschen waren. Abb. 1 gibt ein Beispiel eines derartigen Versuches.

Bezüglich der Technik sei noch folgendes bemerkt. Das Tier befand sich während des Versuches stets in Rückenlage, und sein Kopf und auch der übrige Teil des Körpers mit Ausnahme des Versuchsbeines waren gut fixiert. Dies war deshalb notwendig, weil sich in Versuchen von Socin und Storm van Leeuwen¹⁾ gezeigt hatte, dass bei dezerebrierten Katzen nach Änderung der Kopfstellung grosse Änderungen in den phasischen Reflexen auftreten können.

In den Ätherversuchen geschah die Zufuhr des Narkotikums mit der Einatmungsluft. War infolge des Äthers der homolaterale Beuge-reflex gerade verschwunden, so wurde sofort die Trachea abgeklemmt und das Tier aus den Karotiden entblutet. Die Menge des im Blute befindlichen Äthers wurde dann chemisch bestimmt. Hierbei kam nicht die sonst im Institut gebrauchte Nicloux'sche Methode zur Verwendung, sondern eine von mir geänderte Methode. Das Verfahren zur Ätherbestimmung nach Nicloux hatte sich zwar öfters als sehr brauchbar erwiesen; es war aber für die sehr kleinen Äthermengen, welche in den Kombinationsversuchen erwartet werden konnten, nicht immer hinreichend genau. Dazu kam noch der Nachteil, dass bei der Nicloux'schen Methode die Beurteilung des Farbenschlags, besonders bei den niedrigen Konzentrationen, so schwierig ist, dass mit dieser Methode nur nach längerer Übung genaue Resultate erreicht werden können. Mit der von mir geänderten Methode wurden nicht nur bei den höheren, sondern auch bei den sehr niedrigen Konzentrationen des Äthers im Blute sehr genaue Werte gefunden. Der mittlere Fehler betrug auch im letzteren Falle nur 3%²⁾.

Die Zufuhr der nichtflüchtigen Narkotika geschah in unseren Versuchen durch Injektion in die Vena jugularis. Die Konzentration der zu injizierenden Flüssigkeit wurde so gewählt, dass bei Injektion von $\frac{1}{2}$ ccm pro $\frac{1}{2}$ Minute durchschnittlich in 5—6 Minuten die Narkose-schwelle erreicht war; dann wurde notiert, wieviel Kubikzentimeter injiziert worden waren, und diese Menge pro Kilogramm Tiergewicht berechnet. Ganz einwandfrei ist diese Methode nicht; denn erstens ist nach 5 bis 6 Minuten vielleicht ein Teil des während der ersten Minuten injizierten Narkotikums schon wieder ausgeschieden, und zweitens dauert es immer eine gewisse Zeit, bevor das Narkotikum nach der Injektion einwirkt, so dass immer etwas zuviel eingespritzt werden muss. Dieser letzte Nachteil ist für die hier in Betracht kommenden Narkotika nicht gross, weil sie sehr schnell nach der Injektion ihre Wirkung entfalten. Für beide Fehler

Temperatur auf die Reflexfunktionen des Rückenmarkes von Warmblütern und Kaltblütern. Pflüger's Arch. Bd. 165 S. 37. 1916.

1) Ch. Socin und W. Storm van Leeuwen, Über den Einfluss der Kopfstellung auf phasische Extremitätenreflexe. Pflüger's Arch. Bd. 159 S. 251. 1914.

2) Die genaue Beschreibung der Methode befindet sich in der Zeitschr. f. physiol. Chemie 1919.

gilt, dass sie in allen Fällen, also auch bei der Kombinationsnarkose, sich geltend machen, so dass ihr Einfluss dadurch stark verringert wird.

Auf jeden Fall war die intravenöse Injektion für die Entscheidung des theoretischen Teiles der Potenzierungsfrage der intramuskulären oder subkutanen Applikationsart entschieden vorzuziehen.

Das Resultat der Versuche lässt sich nun kurz zusammenfassen.

Äthernarkose. Allein mit Äther wurden zehn Katzen narkotisiert. Die dabei im Blute nachgewiesenen prozentualen Ätherzahlen sind aus Tab. 1 ersichtlich.

Tabelle 1.

Aufhebung der reflektorischen Kontraktion des Rectus femoris bei Katzen.

Äther.
Gewichtsprozente des Äthers im art. Blut
0,084
0,071
0,086
0,115
0,094
0,142
0,098
0,136
0,030
0,102

Mittel 0,0958 von 10 Versuchen.

Es wurde durchschnittlich im Blute 0,0958 % Äther gefunden. Dieser Wert stimmt gut mit dem von Storm van Leeuwen¹⁾ in seinen Ätherversuchen an der dekapitierten Katze gefundenen Werte überein.

Magnesiumsulfat. Mit Magnesiumsulfat (es kam immer wasserhaltiges Magnesiumsulfat $MgSO_4 + 7 \text{ aq.}$ zur Verwendung) wurden acht Katzen narkotisiert. Für das Ergebnis sei auf Tab. 2 verwiesen.

1) W. Storm van Leeuwen, Quantitative pharmakologische Untersuchungen über die Reflexfunktionen des Rückenmarkes an Warmblütern. III. Mitt. Pflüger's Arch. Bd. 165 S. 84. 1916.

Tabelle 2.

Aufhebung der reflektorischen Kontraktion des Rectus femoris bei Katzen.
Magnesiumsulfat.

a	b	c
Gewicht der Katze in kg	MgSO ₄ 10% in ccm	MgSO ₄ 10% in ccm pro kg
2,22	4,50	2,03
2,36	4,25	1,80
4,10	7,00	1,71
2,18	7,00	3,21
1,96	4,00	2,04
1,98	3,25	1,64
2,32	4,25	1,83
1,90	3,75	1,97
Mittel von 8 Versuchen		2,03

Die mittlere Dosis Magnesiumsulfat war also 2,03 ccm 10% MgSO₄ + 7 aq.-Lösung pro Kilogramm Tiergewicht.

Kombinationsversuche Äther-Magnesiumsulfat. Mit Äther und Magnesiumsulfat wurden elf Katzen narkotisiert. In diesen Versuchen wurde erst Äthernarkose vorgenommen und gleichzeitig oder etwas nachher mit der intravenösen Injektion begonnen. Das Resultat der Kombinationsversuche ist aus Tab. 3 ersichtlich.

Tabelle 3.

Aufhebung der reflektorischen Kontraktion des Rectus femoris bei Katzen.
Äther + Magnesiumsulfat.

a	b	c	d	e	f	g
Gewicht der Katze in kg	MgSO ₄ in ccm	MgSO ₄ in ccm pro kg	Gewichts- prozen- te Äther im art. Blut	MgSO ₄	Äther	Summe
2,65	4,50	1,70	0,071	0,85 N	0,71 N	1,56 N
1,71	2,00	1,18	0,020	0,59 "	0,20 "	0,79 "
2,63	3,50	1,33	0,054	0,66 "	0,54 "	1,20 "
2,84	7,00	2,46	0,058	1,23 "	0,58 "	1,81 "
3,57	4,25	1,19	0,048	0,59 "	0,48 "	1,07 "
2,46	1,00	0,41	0,079	0,20 "	0,79 "	0,99 "
2,33	3,00	1,29	0,065	0,64 "	0,65 "	1,29 "
1,93	1,75	0,91	0,080	0,45 "	0,80 "	1,25 "
2,58	1,00	0,39	0,115	0,19 "	1,15 "	1,34 "
3,20	1,00	0,31	0,099	0,15 "	0,99 "	1,14 "
1,82	1,75	0,96	0,085	0,48 "	0,85 "	1,33 "
Mittel von 11 Versuchen						1,25 N

In Spalte e und f dieser Tabelle ist für jeden Äther- und für jeden Magnesiumsulfatwert angegeben, den wievielsten Bruchteil der narkotischen Grenzkonzentration oder Minimaldosis bei der reinen Äther- oder der reinen Magnesiumsulfatnarkose derselbe darstellt, wobei für reine Äther- und für reine Magnesiumsulfatnarkose die Grenzkonzentration N angenommen ist.

Besteht also eine Potenzierung, so muss die Summe der Bruchteile (Spalte g) weniger als N betragen. Besteht hingegen eine einfache Addierung der Wirkung, so muss gerade N gefunden werden. Aus Tab. 3 ergibt sich nun, dass bei der von uns gewählten Versuchsanordnung keine Potenzierung nachweisbar war, dass hingegen die Summe der Partialkonzentrationen des Äthers und des Magnesiumsulfats durchschnittlich etwas höher als N liegt. Letzteres war auch zu erwarten, denn der oben schon erwähnte Fehler, der dadurch entsteht, dass die zuletzt verabreichte Narkotikumdosis nicht mehr zur Wirkung gelangt, muss sich bei der Äther-Magnesiumsulfatnarkose verdoppeln. Bei der Urethan-Magnesiumsulfatnarkose und Chloralhydrat-Magnesiumsulfatnarkose, wo beide Narkotika injiziert werden, lässt sich dies natürlich durch entsprechende Verdünnung der Lösungen vermeiden.

Dem Überschreiten des N-Wertes muss also in dieser Versuchsreihe keine Bedeutung zugeschrieben werden, und es lässt sich daher aus den Versuchen von Tab. 3 nur entnehmen, dass bei der Äther-Magnesiumsulfatnarkose keine Potenzierung im oben-erwähnten theoretischen Sinne vorliegt.

Dieses Ergebnis schien also nicht mit dem Befunde Meltzer's im Einklange zu stehen, der nachgewiesen hatte, dass nach einer an sich unwirksamen intramuskulären Magnesiumsulfat-Injektion schon $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{10}$ der sonst nötigen Äthermenge genügte, Narkose zu erzielen. Vielleicht aber ist der Widerspruch zwischen Meltzer's Befunden und den meinigen nur ein scheinbarer. Wie nämlich schon hervorgehoben worden ist, hat (soweit ich es beurteilen kann) Meltzer bei seinen Patienten und Versuchstieren nicht den Äthergehalt der Einatmungsluft und des Blutes, sondern die Menge des im ganzen verbrauchten Äthers bestimmt. Hiervon ausgehend wurde, in der Absicht, eine Erklärung für die Differenzen zwischen Meltzer's und unseren Ergebnissen finden zu können, eine neue Versuchsreihe an gestellt, in welcher der Einfluss von Magnesiumsulfatinjektionen auf die Ausscheidung des Äthers beim Hunde studiert wurde.

In dieser Versuchsreihe wurde zuerst ein grosser Hund von mehr als 10 kg mit Äther in tiefe Narkose gebracht und während längerer Zeit ($1\frac{1}{2}$ —1 Stunde) in tiefer Narkose gehalten. Dann wurde die Ätherzufuhr gestellt, und nun wurden dem Tiere alle $1\frac{1}{2}$ Minuten aus der Karotis 10 ccm Blut entnommen und dessen Äthergehalt chemisch bestimmt. Weil zu diesen Versuchen stets sehr grosse Hunde genommen wurden, konnten die Tiere durch diese relativ kleine Blutentnahme nicht wesentlich geschädigt werden. In Übereinstimmung mit früher von Nicloux mitgeteilten Versuchen zeigte sich, dass die

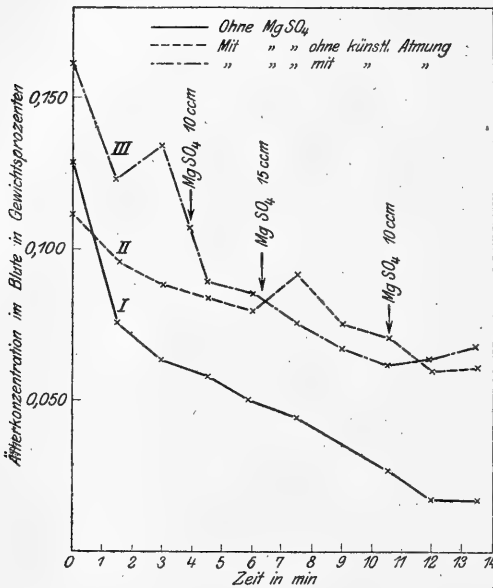


Abb. 2.

Ätherausscheidung ziemlich schnell vor sich ging, so dass der Äthergehalt des Blutes in Versuch 7 zum Beispiel in 15 Minuten von 0,128 % auf 0,018 % sank. Der Verlauf eines derartigen Versuchs ist aus Abb. 2 ersichtlich (ausgezogene Linie).

Nachdem also in Kontrollversuchen der Verlauf der Ätherausscheidung bei Hunden festgestellt war, wurde in einer zweiten Versuchsreihe in derselben Weise vorgegangen; nur wurde den Tieren nach der zweiten Blutentnahme

10—15 ccm einer Magnesiumsulfatlösung in die Vena femoralis eingespritzt und im übrigen die Blutentnahme in der üblichen Weise vorgenommen. Die Magnesiumsulfateinspritzung wurde im Laufe des Versuches dann noch ein- bis zweimal wiederholt. Nach den Injektionen wurde die Atmung der Tiere, die vorher oft sehr stark war, stets um vieles schwächer; die Ätherausscheidung ging viel langsamer vor sich, und es blieb, wie zum Beispiel aus Abb. 2 (punktierte Linie) ersichtlich ist, das Ätherniveau oft während mehrerer Minuten konstant. Gelegentlich wurde sogar beobachtet, dass der Äthergehalt des arteriellen Blutes etwas stieg.

Diese erhebliche Abnahme der Ausscheidungsgeschwindigkeit des Äthers kann nicht ausschliesslich der Wirkung des Magnesiumsulfats auf die Atmung zugeschrieben werden, denn auch in Versuchen, wo die Lungen der Versuchstiere stark künstlich ventiliert wurden (Abb. 2 ---Linie) war die Ätherausscheidung deutlich, wenn auch nicht so erheblich wie sonst, verzögert. Hierfür muss sicher hauptsächlich die — ebenfalls durch die Magnesiumsulfatinjektionen — hervorgerufene Schädigung des Herzens, welche sich unter anderem in einer Blutdrucksenkung manifestierte, verantwortlich gemacht werden. Ob daneben noch kompliziertere physikalisch-chemische Einflüsse, etwa im Sinne einer Änderung der Löslichkeitsverhältnisse des Äthers in Lipoid und Wasser durch Magnesiumsulfat sich geltend machen, bleibe noch dahingestellt.

Im Zusammenhang mit diesen Versuchen an Hunden lässt sich sehr gut verstehen, dass bei der kombinierten Äther-Magnesiumsulfatnarkose im ganzen weniger Äther nötig ist als in Fällen, wo nur mit Äther narkotisiert wird, und zwar nicht nur, weil sich die narkotische Wirkung des Magnesiumsulfats zu der des Äthers addiert, sondern auch, weil das Magnesiumsulfat auf Atmung und Herz einen Einfluss ausübt. Hierdurch wird erstens der Äther, der schon im Körper ist, weniger schnell ausgeatmet werden, und zweitens wird, weil die exzessiven Atmungen, welche sonst im Anfang der Äthernarkose so oft auftreten, durch das Magnesiumsulfat unterdrückt werden, weniger Äther von der Narkosemaske in den Raum abdunsten, und in der Weise ist es möglich, dass bei der Narkose sehr viel weniger Äther gebraucht wird als sonst, ohne dass die Konzentration des Äthers im Blute niedriger zu sein braucht, als auf Grund der narkotischen Wirkung des Äthers und des Magnesiumsulfats zu erwarten war. Wenn wir also Meltzer's Versuche richtig interpretiert haben, würde auf diese Weise die scheinbare Inkongruenz zwischen Meltzer's Resultaten und den unserigen zu erklären sein.

Die Versuche mit Chloralhydrat und Urethan und mit den beiden Kombinationen Magnesiumsulfat-Urethan und Magnesiumsulfat-Chloralhydrat wurden ganz auf gleiche Weise wie oben beschrieben an dezerebrierten Katzen angestellt. Die Konzentration der Lösungen von den beiden Narkotika wurde so gewählt, dass die zur Erzeugung der Narkosetiefe pro Kilogramm Körpergewicht

erforderliche Zahl von Kubikzentimetern dieser beiden Lösungen nicht zu viel von derjenigen der Magnesiumsulfatlösung verschieden war. Auf diese Weise wurde erreicht, dass die Dauer der verschiedenen Versuche (falls keine Potenzierung auftrat) ungefähr die gleiche war.

Das Resultat dieser Versuchsreihe findet sich in Tab. 4 bis 7.

In Spalte a von Tab. 5 und 7 ist angegeben, in welchem Verhältnis die verschiedenen Lösungen gemischt wurden, in Spalte c, wieviel Kubikzentimeter dieser Mischung einzuspritzen nötig war, um völliges Erlöschen des betreffenden Reflexes herbeizuführen.

Die anderen Zahlen sind nach dem Vorhergehenden ohne weiteres verständlich.

Tabelle 4.

Aufhebung der reflektorischen Kontraktion des Rectus femoris bei Katzen.
Chloralhydrat 7,5 %.

Gewicht in kg	Chloralhydrat 7,5 % in ccm	Chloralhydrat 7,5 % in ccm pro kg
2,40	5,50	2,29
2,85	5,50	1,93
2,47	3,50	1,42
1,90	2,50	1,32
2,07	4,00	1,98
1,80	3,50	1,94
Mittel von 6 Versuchen		1,81

Tabelle 5.

Aufhebung der reflektorischen Kontraktion des Rectus femoris bei Katzen.
Chloralhydrat-Magnesiumsulfat.

a Chloral- hydrat- Magnesium- sulfat	b Gewicht in kg	c ccm	d ccm pro kg	e Chloral- hydrat	f MgSO ₄	g Summe
1:1	2,51	5,50	2,19	0,60 N	0,55 N	1,15 N
1:1	2,90	5,00	1,72	0,48 "	0,43 "	0,91 "
2:1	1,92	4,50	2,34	0,85 "	0,39 "	1,24 "
2:1	3,10	8,00	2,58	0,95 "	0,43 "	1,38 "
1:2	2,83	8,00	2,83	0,52 "	0,94 "	1,46 "
1:2	2,23	4,50	2,02	0,37 "	0,67 "	1,04 "
1:4	2,45	5,00	2,04	0,22 "	0,82 "	1,04 "
4:1	3,42	4,50	1,32	0,59 "	0,13 "	0,72 "
4:1	2,42	5,50	2,27	1,01 "	0,22 "	1,23 "
Mittel von 9 Versuchen						1,13 N

Tabelle 6.

Aufhebung der reflektorischen Kontraktion des Rectus femoris bei Katzen.

Urethan.

Gewicht der Katze in kg	Urethan in ccm	Urethan in mg pro kg
1,20	4,00 ccm 10 %	333 mg
2,90	6,50 " 10 %	224 "
4,44	20,00 " 10 %	450 "
2,56	11,50 " 10 %	450 "
2,63	6,00 " 20 %	456 "
2,27	3,00 " 20 %	264 "
3,02	4,00 " 20 %	265 "
2,09	2,50 " 20 %	239 "
1,62	5,00 " 15 %	463 "
2,26	11,75 " 15 %	780 "
1,74	4,50 " 15 %	388 "
2,23	7,50 " 15 %	504 "
Mittel von 12 Versuchen		401 mg

Tabelle 7.

Aufhebung der reflektorischen Kontraktion des Rectus femoris bei Katzen.

Urethan-Magnesiumsulfat.

a	b	c	d	e	f	g
Urethan 15% Magnesium- sulfat	Gewicht in kg	ccm	ccm pro kg	Urethan	MgSO ₄	Summe
1:1	2,05	6,5	3,17	0,59 N	0,79 N	1,38 N
1:1	1,71	4,0	2,34	0,43 "	0,58 "	1,01 "
1:1	2,16	8,0	3,70	0,68 "	0,92 "	1,60 "
3:1	1,55	5,0	3,23	0,90 "	0,40 "	1,30 "
3:1	2,16	3,0	1,39	0,39 "	0,18 "	0,57 "
3:1	1,52	5,5	3,60	1,00 "	0,45 "	1,45 "
1:3	1,70	5,0	2,94	0,27 "	1,10 "	1,37 "
1:3	1,88	8,0	4,25	0,39 "	1,59 "	1,98 "
5:1	1,87	5,0	2,67	0,82 "	0,22 "	1,09 "
5:1	1,49	3,5	2,35	0,73 "	0,19 "	0,92 "
1:5	1,47	5,0	3,40	0,21 "	1,41 "	1,62 "
1:5	3,00	7,5	2,50	0,15 "	1,04 "	1,19 "
10:1	1,69	3,0	1,78	0,60 "	0,08 "	0,68 "
10:1	3,64	11,0	3,02	1,01 "	0,14 "	1,15 "
10:1	2,79	5,0	1,79	0,61 "	0,08 "	0,69 "
Mittel von 15 Versuchen						1,19 N

Wir wollen hier gleich bemerken, dass der Fehler, auf welchen auf S. 108 hingewiesen wurde, hier viel weniger in Betracht kommt als bei den Kombinationsversuchen Äther-Magnesiumsulfat, weil hier

die Mischung der beiden Narkotika mit der gleichen Schnelligkeit zugeführt wurde (nämlich 1 ccm pro 1 Minute) wie in den Versuchen, wo allein Magnesiumsulfat bzw. Urethan oder Choralhydrat gegeben wurde.

Dies erklärt vielleicht, dass bei den Äther-Magnesiumsulfat-Versuchen etwas höhere N-Werte gefunden werden als bei den beiden zuletzt genannten Kombinationen.

Wir kommen also auf Grund unserer Versuche zu dem Ergebnis, dass auch bei den Kombinationen Magnesiumsulfat-Urethan und Magnesiumsulfat-Chloralhydrat eine Potenzierung nicht besteht. Dieses widerspricht an sich nicht Mansfeld's Resultaten, der mit anderer Versuchsanordnung und an anderen Tieren eine Potenzierung nachgewiesen zu haben glaubt. Mansfeld hat bei Kaninchen die Wirkung der Kombination Magnesiumsulfat-Urethan und Magnesiumsulfat-Chloralhydrat untersucht und hat beide Gifte subkutan eingespritzt. Seine Kriterien zur Beurteilung der Tiefe der bei den Tieren eintretenden Narkose war weniger scharf als in unseren Versuchen. Ausserdem können Einflüsse des einen Giftes auf Resorption oder Ausscheidung des anderen eine Rolle spielen und die Beurteilung der Frage, ob eine Potenzierung im obenerwähnten theoretischen Sinne vorhanden ist, sehr erschweren. Hierzu kommt noch, dass Magnesiumsulfat — auch schon in relativ kleinen Dosen — eine deutliche Wirkung auf die Atmung ausübt. Mansfeld¹⁾ notiert zum Beispiel in einem Versuch (Nr. 12), wo nur eine kleine Menge Magnesiumsulfat gegeben wurde (0,48 pro Kilogramm), dass die Atmung des Tieres „etwas flach“ wurde. Wenn durch die Wirkung des Magnesiumsulfats auf die Atmung der Sauerstoffgehalt des Blutes verringert und der Kohlensäuregehalt des Blutes erhöht wird, kann schon hierdurch — wie aus Versuchen Storm van Leeuwen's²⁾ hervorgegangen ist — die Resistenz der Tiere gegen ein zweites Narkotikum herabgesetzt werden. Es sei hierbei noch hervorgehoben, dass die Wirkung des Magnesiumsulfats auf das Atmungszentrum mit der Wirkung auf andere Zentren nicht parallel zu gehen braucht. Es ist sehr gut möglich, dass Dosen, welche an sich noch keine wahrnehmbare Narkose hervorrufen, schon das Atmungszentrum schädigen. Derartige

1) Mansfeld, Pflüger's Arch. Bd. 161 S. 444. 1915.

2) Storm van Leeuwen, Pflüger's Arch. Bd. 165 S. 84. 1916.

Einflüsse können bei Mansfeld's Versuchen eine Rolle gespielt haben, nicht aber in unseren Versuchen, weil bei unseren Versuchstieren während der ganzen Dauer des Versuches künstliche Atmung durchgeführt wurde. Wiewohl also für praktische Zwecke Mansfeld's Versuchsanordnung besser ist, sind dabei die Verhältnisse komplizierter, und zur Lösung der Frage, ob eine Potenzierung im theoretischen Sinne nachweisbar ist, ist unsere Methode vorteilhafter.

Ganz abgesehen von der Erwägung, dass unsere Resultate nicht direkt mit denjenigen Mansfeld's vergleichbar sind, können wir Mansfeld nicht beistimmen, wenn er aus seinen Versuchen auf einen „ziemlich stark potenzierten Synergismus von Magnesiumsulfat und Urethan“¹⁾ schliesst, weil bei einer unwirksamen Magnesiumsulfatdosis (0,4 g pro Kilogramm) Hinzufügung von 0,5 g Urethan, das ist die Hälfte der minimal wirksamen Dosis, genügte, um tiefste Narkose hervorzurufen. Mansfeld beruft sich bei der Berechnung der minimal wirksamen Urethandosis auf Lindemann. Bei seinen eigenen Versuchen beschränkt er sich auf Mengen von 0,5 g Urethan pro Kilogramm und weniger. Nun gibt Lindemann²⁾ tatsächlich an, dass 1 g Urethan subkutan bei Kaninchen die minimal wirksame Dosis darstellt. Lindemann führt aber als Beleg nur einen Versuch an (später gibt dann Hauckold noch einen Versuch mit 1 g und einen Versuch mit 0,75 g an). Nun ist nach unseren Erfahrungen 1 g Urethan pro Kilogramm Tier nicht die minimal wirksame Dosis. Oft haben wir auch mit 0,75 und sogar mit noch geringeren Mengen eine Narkose erzielt. Wir können deshalb 0,5 g nicht als die unwirksame Dosis oder als die Hälfte der minimal wirksamen Dosis betrachten.

Die von Mansfeld als unwirksame Dosis angegebene Menge Magnesiumsulfat beträgt 0,4 g pro Kilogramm. Dass man mit dieser Dosis an sich meistens keine Narkose erzielen kann, stimmt mit unseren Laboratoriumserfahrungen überein; aber mit der zweifachen Menge Magnesiumsulfat, also mit 0,8 g, bekommt man bei Kaninchen eine sehr tiefe Narkose. Wenn sich nun mit der Hälfte der sehr wirksamen Magnesiumsulfatdosis und der Hälfte der wirksamen Urethandosis (die übrigens an sich auch schon öfters eine Narkose gibt) eine tiefe Narkose hervorrufen lässt, so weist dieses unseres Erachtens nicht auf eine

1) Mansfeld, Pflüger's Arch. Bd. 161 S. 448. 1915.

2) Lindemann, Versuche über die Morphinum-Urethannarkose. Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Therapie Bd. 7 S. 725. 1910.

Potenzierung hin. Gegen eine Potenzierung spricht auch, dass sich mit 0,4 g Magnesiumsulfat + 0,3 g Urethan in Mansfeld's Versuchen keine Narkose erzielen liess.

Dass in einem Versuch nach 0,48 g Magnesiumsulfat + 0,2 g Urethan das Tier nach 15 Minuten zugrunde ging, könnte für das Bestehen einer Potenzierung einen Anhaltspunkt bieten, wenn nicht in späteren Versuchen Mansfeld's, zum Beispiel in Versuch 27¹⁾, nach 0,5 g Magnesiumsulfat + 0,5 g Urethan das Tier 20 Minuten nach der zweiten Injektion noch gelebt hätte und in Versuch 29 sogar eine Injektion von 0,6 g Magnesiumsulfat + 0,5 g Urethan ertragen worden wäre. Ob die Tiere noch länger gelebt haben würden, ist nicht zu entscheiden, weil dann CaCl_2 eingespritzt wurde. Allerdings war im letzteren Fall nach 10 Minuten Atmung und Herz schlecht. Aus Mansfeld's Versuchen geht also unseres Erachtens hervor, dass auch bei der von ihm gewählten Versuchsanordnung keine Potenzierung bei der Kombination Magnesiumsulfat-Urethan nachgewiesen worden ist. Dass gelegentlich ein Tier bei der kombinierten Narkose nach verhältnismässig kleinen Dosen narkotisiert wurde oder sogar einging, kann nicht als Beweis für eine Potenzierung gelten. Wir haben uns im Verlaufe sehr zahlreicher Untersuchungen oft davon überzeugen können, dass die Resistenz verschiedener Kaninchen gegen Narkotika sehr stark wechselt, auch wenn die Tiere sich in gleichem Ernährungszustande befinden. Ausserdem spielt, wie schon oben hervorgehoben wurde, die Wirkung des Magnesiumsulfats auf das Atmungszentrum bei der Kombinationsnarkose höchstwahrscheinlich eine wesentliche Rolle.

Auch die Schlussfolgerungen, welche Mansfeld aus seinen Chloralhydrat-Magnesiumsulfatversuchen gezogen hat, können wir nicht als richtig anerkennen.

Mansfeld gibt einem Tier 0,5 g Chloralhydrat intravenös; das Tier stirbt nach einigen Minuten. Ein zweites Kaninchen bekommt 0,36 g pro Kilogramm und kommt in tiefe Narkose, Dauer 2,5 Stunden. Ein drittes Tier zeigt nach 0,15 g Chloralhydrat schwache Narkose, und schliesslich bekamen noch zwei Tiere 0,10 g Chloralhydrat und zeigten keine Spur einer Narkose.

Hieraus schliesst Mansfeld²⁾, dass 0,1 g Chloralhydrat die „völlig unwirksame Dosis“ darstellt.

1) Mansfeld, l. c. S. 449.

2) Mansfeld, l. c. S. 453.

Wir möchten aber schon gleich darauf hinweisen, dass diese „unwirksame“ Dosis nach Mansfeld's Versuchen $\frac{1}{5}$ der letalen und $\frac{10}{36}$ der stark narkotischen Dosis darstellt. In unseren Versuchen an Katzen waren nach 0,36 g Chloralhydrat die Reflexe bis auf 25% der Anfangshöhe heruntergegangen. Bei Kaninchen (dezerebriert und isoliertes Rectus femoris-Präparat) waren die Reflexe nach 0,10 g Chloralhydrat pro Kilogramm oft schon verschwunden.

Diese Dosis Chloralhydrat hat Mansfeld in zwei Versuchen mit 0,4 g Magnesiumsulfat und in einem Versuch mit 0,5 g Magnesiumsulfat kombiniert, mit dem Resultat, dass die beiden ersten Tiere in tiefe Narkose kamen und das letzte Tier einging.

Nun ist 0,4 g Magnesiumsulfat nach Mansfeld eine sicher unwirksame Dosis. 0,48 g gibt aber in einem Fall ziemlich starke und in einem anderen Fall schwache Narkose. Letztere Dosis (0,48) wird von Mansfeld als die minimal wirksame Dosis betrachtet. Hieraus folgt, dass 0,4 g Magnesiumsulfat der $\frac{40}{45}$ Teil oder $\frac{8}{9}$ der minimal wirksamen Dosis darstellt. Wenn nun $\frac{8}{9}$ der minimal wirksamen Dosis Magnesiumsulfat mit $\frac{10}{36}$ der „stark wirksamen Dosis“ Chloralhydrat kombiniert wird und eine tiefe Narkose erfolgt, kann hieraus nicht auf eine Potenzierung geschlossen werden.

Wir können also Mansfeld nicht beistimmen, wenn er aus den oben erwähnten drei Kaninchenversuchen schliesst, „dass zwischen Magnesiumsulfat und Chloralhydrat ein potenziertes Synergismus stattfindet“¹⁾.

Schlussfolgerungen.

1. Beim Narkotisieren dezerebrierter Katzen mit Magnesiumsulfat-Äther, mit Magnesiumsulfat-Urethan und mit Magnesiumsulfat-Chloralhydrat ist bei der von uns durchgeführten Versuchsanordnung keine Potenzierung der Wirkung nachweisbar.

2. Vorausgesetzt wird hierbei: a) dass als Maass für die Narkosetiefe ein ganz bestimmtes Kriterium genommen wird, in casu das Erloschensein des homolateralen Beugereflexes bei der dezerebrierten Katze; b) dass als Grundlage für die Berechnungen nur Mittelwerte aus mehreren Versuchen genommen werden; c) dass Äther mit der Einatmungsluft zugeführt und dessen Gehalt im Blute chemisch bestimmt wird; d) dass die nicht flüchtigen Narkotika intravenös eingespritzt werden und die Menge, welche zum Erzielen der Narkose notwendig ist, pro Kilogramm Tiergewicht umgerechnet wird.

1) l. c. S. 453.

(Aus dem pharmakologischen Institut der Reichsuniversität Utrecht.
Stellvertretender Leiter: Dr. W. Storm van Leeuwen.)

Über den Synergismus von Arzneimitteln.

III. Mitteilung.

Morphin-Urethan, Tinctura opii-Urethan.

Von

Dr. **W. Storm van Leeuwen**,
Konservator des Institutes.

(Mit 6 Textabbildungen.)

(Eingegangen am 2. August 1918.)

Zu den Arzneikombinationen, bei denen die Erscheinung der Potenzierung angeblich am stärksten vorhanden ist, gehören Morphin, Urethan und Tinctura opii-Urethan. Bei einigen Vorversuchen für Vorlesungsdemonstrationen, welche von Prof. Magnus und mir und später von mir allein angestellt wurden, war aber eine Potenzierung als konstante Erscheinung nicht nachweisbar. Dies war Veranlassung die Frage der Potenzierung bei Morphin-Urethan und Tinctura opii-Urethan in einer grösseren Untersuchungsreihe nachzuprüfen.

In der Literatur finden sich über die Wirkung von Morphin-Urethan-Kombinationen folgende Angaben:

Lindemann¹⁾ fand im Laboratorium von Bürgi bei Kaninchen eine starke Potenzierung, wenn das Morphin subkutan und das Urethan per os und auch wenn beide Gifte subkutan verabfolgt wurden. Wurden beide Gifte intravenös eingespritzt, so bestand hingegen keine Potenzierung, sondern nur eine einfache Addition der Wirkung.

Hammerschmidt²⁾ konnte in demselben Laboratorium nachweisen, dass auch bei intravenöser Injektion der Gifte eine Potenzierung bei

1) F. Lindemann, Versuche über die Morphin-Urethannarkose Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Ther. Bd. 7 S. 725. 1910.

2) W. Hammerschmidt, Über die Morphium-Chloralhydrat- und die Morphium-Urethannarkose bei intravenöser Injektion. Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Ther. Bd. 8 S. 374. 1911.

Morphin-Urethan-Kombinationen bestand. Er benutzte aber ein anderes Kriterium für die Wirkung der Narkotika als Lindemann. Letzterer hatte nämlich für jedes Gift die minimal narkotische Wirkung bestimmt und nur auf die Tiefe der Narkose geachtet. Hammerschmidt aber nahm als Kriterium die Zeitdauer der Narkose und konnte auf diese Weise eine Potenzierung nachweisen. Eine Kritik dieser und anderer Arbeiten wird weiter unten gegeben werden.

Kochmann¹⁾ untersuchte die Wirkung verschiedener Gifte an Fischen und Kaulquappen und fand für Morphin-Urethan keine Potenzierung.

Für die Kombination Tinctura opii-Urethan liegen unseres Wissens nur Beobachtungen von Chassia Rappoport²⁾ vor (Laboratorium Bürgi); sie fand bei Kaninchen, denen beide Gifte subkutan eingespritzt wurden, eine starke Potenzierung, so dass von dem Gemisch ungefähr die Hälfte nötig war, als auf Grund der Wirkung der beiden Komponenten an sich zu erwarten gewesen wäre.

Wie schon oben erwähnt wurde, konnte ich in vorläufigen Versuchen die Angaben Lindemann's und Hammerschmidt's nicht bestätigen. Da die Potenzierungsfrage mir sehr wichtig schien, habe ich folgende Versuchsreihe angestellt.

I. Morphin-Urethan; intravenöse Injektion bei Kaninchen.

In diesen Versuchen wurden die beiden Gifte den Tieren intravenös injiziert; als Kriterium für die Tiefe der Narkose wurde genommen:

- a) das Ertragen der Seitenlage;
- b) das Ertragen der Seitenlage der Hinterbeine.

In beiden Fällen war das Ergebnis dieser Versuche sehr schwierig zu beurteilen. Die individuelle Empfindlichkeit der Tiere schwankte sehr stark. Besonders war dies für Morphin der Fall. Auch war die Empfindlichkeit der Tiere an verschiedenen Tagen wechselnd; an warmen Tagen schienen sie am empfindlichsten zu sein. Auf ausführliche Mitteilung über diese Versuche wird also verzichtet, und als Ergebnis wird nur erwähnt, erstens, dass das Bestehen einer erheblichen Potenzierung ausgeschlossen werden konnte (geringere Grade von Potenzierung könnten uns in diesen Versuchen entgangen sein), und zweitens, dass sich bei dieser Versuchsordnung sehr grosse

1) M. Kochmann, Beiträge zur Pharmakologie der Mischnarkose. Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Ther. Bd. 12 S. 328.

2) Ch. Rappoport, Über die Opium-Urethan-Kombination. Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Ther. Bd. 9 S. 39. 1911.

Unterschiede in der Empfindlichkeit der verschiedenen Versuchstiere zeigten. Hierauf wird später zurückgekommen werden.

II. Morphin-Urethan. Kaninchen, subkutane Injektion.

Lindemann hatte bei subkutaner Injektion eine stark potenzierende Wirkung der Morphin-Urethankombinationen gefunden. Einen seiner Versuche beschreibt er wie folgt¹⁾:

Versuch 32: „Ein aschgraues, männliches, 1410 g schweres Kaninchen erhält am 2. Dezember 9 Uhr 45 Min. vormittags 0,005 g Morphium subkutan und 10 Uhr 5 Min. 0,25 g Urethan subkutan. Puls 162, Atmung 128; 10 Uhr 20 Min. liegt das Tier schläfrig im Käfig. 10 Uhr 30 Min. 50 kräftige Atemzüge. 10 Uhr 35 Min. tiefe Narkose. Schmerzempfindung aufgehoben. Cornealreflex nicht mehr vorhanden. 11 Uhr 32 Atemzüge und 163 Pulse. Das Tier verharret in Seiten- und Rückenlage. Pupillen verengert. 11 Uhr 30 Min. erwacht das Kaninchen. Von 12 Uhr an erholt sich das Tier.“

Wir haben nun diesen Versuch bei einer Anzahl von Tieren wiederholt, und zwar bekamen:

Acht Tiere 0,25 g Urethan + 5 mg Morphin (alle Dosen sind pro Kilogramm Tiergewicht angegeben), also dieselbe Dosis, welche Lindemann in seinem oben zitierten Versuch benutzte. Auch das zeitliche Intervall zwischen den beiden Injektionen war dasselbe wie in Lindemann's Versuch.

Drei Tiere bekamen 0,5 g Urethan und drei andere Tiere 10 mg Morphin.

Bestand eine einfache Addierung der Wirkung bei der Morphin-Urethankombination, so musste die Wirkung der Kombination ungefähr gleich stark sein wie nach 0,5 g Urethan oder 10 mg Morphin an sich. Bestand hingegen eine so starke Potenzierung, wie Lindemann sie gefunden hat, so musste nach Zufuhr der Kombination eine Wirkung erwartet werden, welche ungefähr ebenso stark ist wie die Wirkung von 20 mg Morphin oder 1 g Urethan allein. Um die Wirkung letzterer Dosen beurteilen zu können, erhielten:

Drei Tiere 20 mg Morphin und zwei Tiere 1 g Urethan. In einer unten zu erwähnenden Versuchsreihe bekamen noch vier Tiere 0,9 oder 1 g Urethan.

Es sei noch erwähnt, dass nach Lindemann 20 mg Morphin und 1 g Urethan die minimal wirksame Dosis N darstellen, so dass bei

1) l. c. S. 734.

Einspritzung der erwähnten Kombination die Tiere $\frac{1}{4}$ N Urethan + $\frac{1}{4}$ N Morphin = $\frac{1}{2}$ N bekamen.

Da die Beurteilung der Narkosetiefe bei Kaninchen sehr schwierig ist, wurden sämtliche 22 Tiere dieser Versuchsreihe unmittelbar nacheinander injiziert. Hierdurch wurde der Vorteil erreicht, dass sämtliche Tiere fortwährend zu gleicher Zeit unter Beobachtung waren. Jede 10 Minuten und später jede Viertelstunde untersuchte ich alle Tiere, ohne dass mir bekannt war, welche Dosis und welches Gift ein bestimmtes Tier eingespritzt bekommen hatte. Das Resultat der Untersuchungen wurde nach meinen Angaben von einem Assistenten notiert, und erst am Ende der Untersuchungen wurden die Ergebnisse zusammengestellt. Das Resultat dieser Versuche ist in Tab. 1 zusammengestellt. In dieser Tabelle bedeutet:

+++ Tier liegt spontan in Seitenlage, reagiert schwach auf Kneifen in die Pfote, aber bleibt dabei liegen.

++ Tier liegt spontan in Seitenlage, aber auf Kneifen in die Pfote setzt es sich, oder

Tier spontan nicht in Seitenlage, aber wenn es in Seitenlage gebracht wird, behält es diese Lage und bleibt darin auch, wenn es in die Pfote gekniffen wird.

+ Keine spontane Seitenlage, erträgt aber Seitenlage. Auf Pfoteknneifen setzt es sich.

– Tier sitzt normal. Erträgt keine Seitenlage. Reagiert auf Pfotenkneifen.

Der Cornealreflex war bei allen Tieren stets vorhanden.

Aus Tab. 1 ergibt sich nun, dass bei der von mir gewählten Versuchsanordnung eine Potenzierung nicht nachweisbar ist, denn die Wirkung von 0,25 g Urethan + 5 mg Morphin ist nicht stärker als die Wirkung von $2 \times 0,25$ g Urethan oder als die von 2×5 mg Morphin an sich.

Die Wirkung von 0,5 g Urethan ist in dieser Versuchsreihe sogar stärker als die der Kombination. Dieses ist mehr oder weniger zufällig, denn in späteren Versuchen (s. Tab. 2) war die Wirkung von 0,5 g Urethan ungefähr ebenso stark wie die der Kombination aus Tab. 1.

III. Tinctura opii-Urethan. Kaninchen, subkutane Injektion.

Die Versuchsanordnung war genau die gleiche wie in der vorigen Untersuchungsreihe. Als Kombinationen wurden gewählt 0,25 g

Tabelle 1.
Morphin-Urethan. Subkutane Injektion.

Nummer des Versuches	Gift	Gramm pro Kg Tier	Milligramm pro Kg Tier	Zeit nach der Injektion des ersten Giftes in Minuten													
				10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	120	135		
1.	Urethan	1,00	—	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
2.	"	1,00	—	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
3.	"	0,5	—	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
4.	"	0,5	—	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
5.	"	0,5	—	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
20.	Morphin		20	+	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
21.	"		20	+	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
22.	"		20	—	+	—	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
17.	Morphin		10	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
18.	"		10	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
19.	"		10	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
6	Morphin		5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
7.	"		5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
8.	"		5	—	—	++	+	++	++	++	++	++	++	++	++	++	++
9.	Urethan + Morphin	0,25	5	—	—	—	—	+	—	—	—	—	—	—	—	—	—
10.	"	0,25	5	—	—	—	—	+	—	—	—	—	—	—	—	—	—
11.	"	0,25	5	—	—	—	—	+	—	—	—	—	—	—	—	—	—
12.	"	0,25	5	—	—	—	—	+	—	—	—	—	—	—	—	—	—
13.	"	0,25	5	—	—	+	—	+	—	—	—	—	—	—	—	—	—
14.	"	0,25	5	—	—	—	—	+	—	—	—	—	—	—	—	—	—
15.	"	0,25	5	—	—	—	—	+	—	—	—	—	—	—	—	—	—
16.	"	0,25	5	—	—	—	—	+	—	—	—	—	—	—	—	—	—

1): Dieses Tier zeigte schon nach der Injektion des Morphins — ehe es die Dosis Urethan bekommen hatte — schwache Narkose. Nach der Urethaninjektion war keine Vertiefung der Narkose nachweisbar.

Urethan + 0,6 ccm Tinctura opii und 0,5 g Urethan + 0,25 ccm Tinct. opii.

Die Stärke der Opiumtinctur der Holländischen Pharmacopoe ist dieselbe wie die von Bürgi's Schülern verwendete Tinctur der Schweizer Pharmacopoe.

Beide Kombinationen hatten in den Versuchen Rappoport's eine vollständige Narkose gegeben.

Da die minimal narkotische Dosis Tinctura opii von Rappoport als 2,5 ccm angegeben wird und als minimal wirksame Dosis für das Urethan 0,9—1 g, so enthalten nach Rappoport die Kombinationen:

$\frac{1}{4}$ N Urethan + $\frac{1}{4}$ N Tinct. opii = $\frac{1}{2}$ N und

$\frac{1}{2}$ N Urethan + $\frac{1}{10}$ N Tinct. opii = etwas mehr als $\frac{1}{2}$ N.

Also in beiden Fällen Verstärkung der Wirkung aufs Doppelte.

Es wurden in meiner Versuchsreihe injiziert:

4 Tieren 1 resp. 0,9 g Urethan,

4 Tieren 0,5 g Urethan,

1 Tier 0,25 ccm Tinct. opii,

3 Tieren 1,2 ccm Tinct. opii,

2 Tieren 2,5 ccm Tinct. opii,

5 Tieren 0,5 g Urethan + 0,25 ccm Tinct. opii,

3 Tieren 0,25 g Urethan + 0,6 ccm Tinct. opii.

Das Resultat sämtlicher Versuche ist in Tab. 2 zusammengestellt. (Das Zeitintervall zwischen den beiden Injektionen wurde so gewählt wie in den Versuchen von Rappoport.)

Auch aus dieser Tabelle kann auf eine Potenzierung nicht geschlossen werden. Nach den beiden Kombinationen ist die Narkose nicht wesentlich tiefer als nach 0,5 g Urethan allein, und eine Narkosetiefe, wie sie 0,9 oder 1 g Urethan allein ergibt, wird keinesfalls erreicht.

Aus den Versuchen von Tab. 1 und 2 kann also geschlossen werden, dass weder für die Kombination Morphium-Urethan noch für die Kombination Tinctura opii-Urethan bei der von mir benutzten Versuchsanordnung eine Potenzierung besteht.

Wenn jetzt die Frage aufgeworfen wird, worauf die grossen Unterschiede in den Ergebnissen von Lindemann, Hammerschmidt, Rappoport und den meinigen beruhen, so sind meines Erachtens

höchstwahrscheinlich folgende Momente dafür verantwortlich zu machen:

a) Bürgi's Schüler lassen ausser Betracht, dass das Verhältnis zwischen Dosis und Intensität der Wirkung bei verschiedenen Giften verschieden sein kann¹⁾. (Weil die Dosen immer pro Kilogramm Körpergewicht berechnet werden, kann statt „Dosis“ auch „Konzentration“ genommen werden.)

b) Bürgi und seine Schüler legen wenig Wert auf individuelle Unterschiede in der Empfindlichkeit der Versuchstiere.

Zu a) Man kann sich das Verhältnis zwischen Dosis (Konzentration oder Dosis pro Kilogramm Tier) und Wirkung eines Giftes im

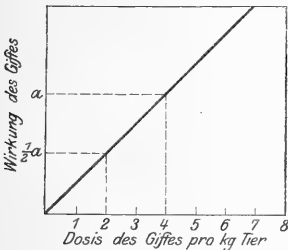


Abb. 1. Schema des Verhältnisses zwischen Konzentration (oder Dosis pro Kilogramm Tier) und Wirkung eines Giftes.

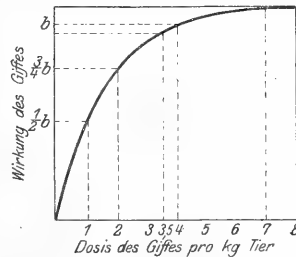


Abb. 2. Schema des Verhältnisses zwischen Konzentration (oder Dosis pro Kilogramm Tier) und Wirkung eines Giftes.

Prinzip auf drei verschiedene Weisen vorstellen, wie dieses in Abb. 1—3 schematisch veranschaulicht ist.

Am einfachsten liegen die Verhältnisse bei Abb. 1. Wird die zweifache Menge eines Giftes injiziert, so ist auch die Wirkung die zweifache. Derartige Verhältnisse bestehen bei der Magnesiumsulfat-, bei der Urethan- und bei der Chloralhydrat-Narkose, wie das für die Wirkung von Chloralhydrat auf den homolateralen Beugereflex, zum Beispiel aus Abb. 4, ersichtlich ist. [Abb. 4 ist aus Versuchen von Le Heux²⁾ zusammengestellt.]

Ganz anders ist die Sache, wenn das Verhältnis zwischen Konzentration und Wirkung des Giftes ist wie in Abb. 2. Im Anfang der Kurve wächst die Wirkung mit Ansteigen der Konzentration un-

1) Bürgi selbst weist in einer späteren Mitteilung (s. Rektoratsrede Bern 1914) auf diese Tatsache hin.

2) J. W. Le Heux, Über den Synergismus von Arzneimitteln. II. Mitt. Pflüger's Arch. Bd. 174 S. 105. 1919.

verhältnismässig stark, am Ende der Kurve ist dies gerade umgekehrt. Ein derartiger Verlauf der „Konzentrationswirkungskurve“ kann bei der Beurteilung der Resultate von Kombinationen von Giften grosse Schwierigkeiten bieten. Ist zum Beispiel, um eine Wirkung b zu erhalten von einem bestimmten Gift eine Dosis 4 erforderlich, so entspricht der Dosis 2 nicht $\frac{1}{2} b$ sondern $\frac{3}{4} b$. Ist dies für ein oder zwei Gifte einer bestimmten Kombination der Fall, so ist es möglich, dass eine Dosis 2 des einen Giftes + eine Dosis 2 des zweiten Giftes zusammen eine Wirkung ausüben grösser als b , so dass eine Potenzierung auftritt, ohne dass zur Erklärung einer derartigen Potenzierung verwickelte Theorien (Sensibilisierung zum Beispiel) nötig sind. Natürlich wird hiermit nicht gesagt, dass, wenn Verhältnisse wie in Abb. 2

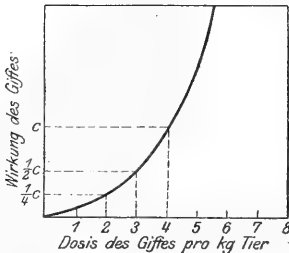


Abb. 3. Schema des Verhältnisses zwischen Konzentration (oder Dosis pro Kilogramm Tier) und Wirkung eines Giftes.

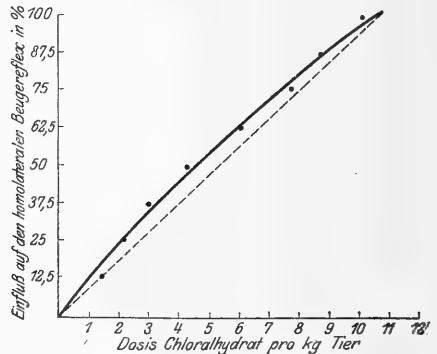


Abb. 4. Konzentrationswirkungskurve des Chloralhydrats. Wirkung auf den homolateralen Beugereflex bei der Katze.

bestehen, immer bei Kombinationen derartiger Gifte eine Potenzierung auftreten muss; aber wenn die Verhältnisse bestehen und wenn eine Potenzierung auftritt, kann man den Mechanismus dieser Potenzierung begreifen.

Ausserdem kann aber Abb. 2 veranschaulichen, wie leicht eine Potenzierung vorgetäuscht werden kann, wenn man die Bestimmung der minimal wirksamen Dosen der Gifte vornimmt, wie Lindemann, Hammerschmidt und Rappoport es tun.

Lindemann gibt zum Beispiel einem Tier 20 mg Morphin. Dieses Tier ist narkotisiert. Das nächste Tier bekommt 10 mg Morphin und zeigt keine Narkose. Hieraus schliesst Lindemann, dass 20 mg die minimal wirksame Dosis darstellt. Bestehen nun Verhältnisse wie in Abb. 2 (und es wird unten zu zeigen sein, dass der-

artige Verhältnisse in der Tat bei verschiedenen Giften und besonders beim Morphinum bestehen können), so ist es möglich, dass die minimale Dosis, welche die Wirkung b hervorrufen kann, folgendermassen bestimmt wird:

Die Dosis 7 wird zuerst geprüft, und sie hat eine Wirkung $> b$, ist also wirksam; als nächste Dosis wird die Hälfte genommen, also 3,5. Diese Dosis hat eine Wirkung, die etwas kleiner ist als b , und ist also „unwirksam“. Wenn man zu dieser „unwirksamen“ Dosis 3,5 nur eine kleine Menge eines zweiten Giftes zufügt (zum Beispiel 0,5), so wird man die erwünschte Wirkung b bekommen und auf eine scheinbare) Potenzierung schliessen.

Dieser Fall ist direkt mit Lindemann's Bestimmung der minimal wirksamen Morphinwirkung vergleichbar, denn erstens hat Linde-

mann, nachdem 20 mg sich als wirksam gezeigt hatten, sofort die Hälfte dieser Dosis gegeben, und zweitens kann das Verhältnis zwischen Wirkung und Dosis bei Morphin den in Abb. 2 dargestellten Verhältnissen ziemlich ähn-

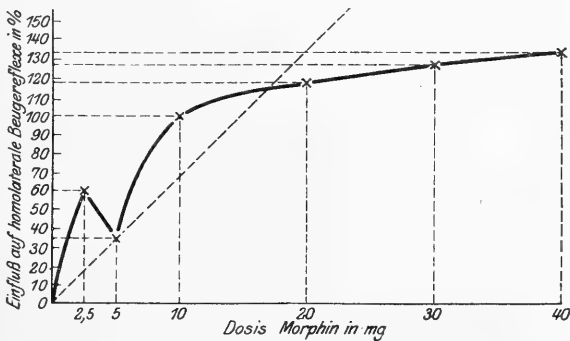


Abb. 5. Konzentrationswirkungskurve des Morphins. Wirkung auf den homolateralen Beugereflex des Kaninchens.

lich sein. In Abb. 5 ist das Verhältnis zwischen Wirkung und Dosis für Morphin nach einem Versuch an einem Kaninchen angegeben, dem steigende Mengen Morphinum injiziert wurden, während der Einfluss dieses Giftes auf den homolateralen Beugereflex des Tieres registriert wurde. In späteren, noch nicht veröffentlichten Versuchen stellte sich heraus, dass nicht nur im Versuch an einem Tier, sondern auch, wenn das Resultat grösserer Versuchsreihen an verschiedenen Tieren zusammengestellt wird, ähnliche Verhältnisse vorliegen. Nur ist bei der Morphinwirkung die Sache noch komplizierter als in dem in Abb. 2 veranschaulichten hypothetischen Falle.

Bestehen schliesslich Verhältnisse wie in Abb. 3, so wird bei Verwendung von Dosen, welche im Anfangsteil der Kurve liegen, eine Abschwächung der Wirkung bei einer Kombination möglich sein.

Zu b) Wie gross der individuelle Unterschied in der Empfindlichkeit verschiedener Kaninchen gegen Gifte und besonders gegen die Opiumalkaloiden ist, geht schon mit Deutlichkeit aus den Tab. 1 und 2 hervor. So war zum Beispiel in Versuch 22 (Tab. 1) die Wirkung von 20 mg Morphin schwächer als in Versuch 8 (Tab. 1); die Wirkung von 5 mg Morphin und 2,5 ccm Tinctura opii hatte in Versuch 18 (Tab. 2) weniger Einfluss als 1,2 ccm Tinctura opii in Versuch 5 (Tab. 2).

Überdies sei noch bemerkt, dass in den Versuchen der Morphin-Urethanserie einige Morphintiere, die ziemlich starke Grosshirn-narkose zeigten, eine gesteigerte Reflexerregbarkeit des Rückenmarks zu haben schienen. In später zu veröffentlichenden genaueren Versuchen hat sich in der Tat gezeigt, dass das Morphin mitunter bei Kaninchen — wie es bei Katzen die Regel ist — statt einer Narkose eine ausgesprochene Steigerung der Reflexerregbarkeit hervorrufen kann.

Bürgi legt auf individuelle Empfindlichkeit der Versuchstiere keinen grossen Wert, wie unter anderem aus folgendem Zitat hervorgeht¹⁾: „Dennoch können wir zu allgemeinen Regeln gelangen, die auch für den Kulturmenschen anwendbar sind, und wir werden, um sie zu finden, allerdings mit Vorliebe Tiere wählen, bei denen die individuellen Unterschiede in der Empfindlichkeit gegen Arzneien unbedeutend sind. Gerade deshalb schienen uns das Kaninchen für unsere Untersuchungen von Narkotikakombinationen sehr geeignet.“

Bürgi hat meines Wissens diese Auffassung nicht mit Versuchen belegt. Jedenfalls geht aus meinen Versuchen hervor, dass sehr grosse Unterschiede bestehen können.

Sehr beträchtliche Unterschiede in der Empfindlichkeit der Kaninchen haben übrigens Bürgi's Schüler manchmal gefunden. Hammerschmidt (l. c.) zum Beispiel fand für die Dauer der Morphin- und Urethannarkose die in Tab. 3 (S. 42) angegebenen Werte (welche Tabelle aus Hammerschmidt's Arbeit entnommen sind). Aus einer dieser Tabelle ist ersichtlich, dass 0,2 g Urethan bei intravenöser Injektion eine Narkose von 1 Stunde gibt und 0,1 g Urethan bei einem anderen Tier eine Narkose von 1 Stunde 25 Minuten; 20 mg Morphin gibt eine Narkose von 1 Stunde 25 Minuten, 10 mg Morphin bei

1) E. Bürgi, Allgemeine Bemerkungen zu meinen die Wirkung von Arzneikombinationen betreffenden Arbeiten. Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Ther. Bd. 8 S. 532. 1911.

Tabelle 3.

Zeitdauer der Morphin- und Urethannarkose.

[Einer Tabelle von W. Hammerschmidt¹⁾ entnommen.]

Nummer des Versuches	Morphindosis (in Gramm)	Gesamtdauer der Narkose	Bemerkungen
1.	0,05	2 Stunden 5 Minuten	Kränklich. Tod folgenden Tag
2.	0,03	1 Stunde 50 "	
3.	0,02	1 " 25 "	
4.	0,015	1 " 10 "	
5.	0,0125	1 " 8 "	Gewählte Grenze
6.	0,01	1 " 5 "	
7.	0,01	1 " 30 "	Engste Grenze
8.	0,009	1 " 15 "	Leichter Schlaf zu erzeugen
45.	Urethan 0,2	1 " — "	
46.	— 0,15	— " 55 "	
47.	0,1	1 " 25 "	Grenzdosis
48.	0,08	— " 43 "	

einem anderen Tier eine Narkose von 1 Stunde 5 Minuten bis 1 Stunde 30 Minuten. Das Verhältnis zwischen der Dosis des Morphins und der Zeitdauer der Narkose ist nach den Zahlen aus Hammerschmidt's Arbeit in Abb. 6 kurvenmässig dargestellt. Aus alledem ergibt sich also, dass die Zeitdauer der Narkose bei verschiedenen Tieren sehr stark schwanken kann, und dass, wenn aus Versuchen an einem Tier Schlüsse gezogen werden, der Versuchsfehler mehr als 100 % beträgt.

Nichtsdestoweniger schliesst Hammerschmidt aus derartigen Versuchen auf eine Potenzierung.

Nach unserer Auffassung kann bei einer solchen Versuchsanordnung das Bestehen einer Potenzierung nicht als bewiesen erachtet werden.

Das Vernachlässigen des Einflusses individueller Empfindlichkeit der Tiere erklärt — neben den sub a) genannten Momenten — ebenfalls grösstenteils die Unterschiede zwischen den Befunden Linde-

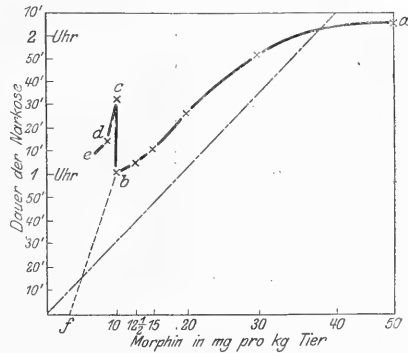


Abb. 6. Verhältnis zwischen Dosis Morphin und Dauer der Narkose (hergestellt nach Werten von Hammerschmidt).

1) W. Hammerschmidt, Zeitschr. f. exper. Pathol. Bd. 8 S. 394. 1911.

mann's und Rappoport's und den meinigen. Lindemann hat bei seiner Untersuchung nach der potenzierenden Wirkung von Morphin- und Urethankombinationen bei subkutaner Injektion die in Tab. 4 angegebenen Versuche vorgenommen. Tab. 4 ist einer Tabelle aus Lindemann's Arbeit entnommen.

Tabelle 4.

Morphinnarkose, Urethannarkose und Morphin-Urethannarkose bei Kaninchen. Subkutane Injektion.

[Einer Tabelle von F. Lindemann¹⁾ entnommen.]

Nummer des Versuches	Morphin-dosis	Urethan-dosis	Gesamtdauer der Narkose	Bemerkungen
3.	0,02	—	2 Stunden	
4.	0,01	—	—	
21.	—	1,0	1 Stunde 30 Minuten	
22.	—	0,75	— " — "	Lähmung
23.	0,25	0,01	1 " 30 "	
24.	0,01	0,125	1 " 15 "	
25.	0,01	0,0625	1 " 20 "	
26.	0,005	0,03125	— " — "	Mattigkeit
27.	0,0025	0,5	3 Stund. 10 "	
28.	0,00125	0,5	1 Stunde 25 "	
29.	0,000625	0,5	— " 35 "	
30.	0,0003125	0,5	— " 30 "	Leichte Narkose
31.	0,0003125	0,5	— " — "	
32.	0,005	0,25	— " 55 "	
33.	0,005	0,125	— " 30 "	
34.	0,0025	0,25	— " 20 "	
35.	0,00125	0,25	— " — "	Mattigkeit
36.	0,0025	0,125	— " — "	Ermüdung

Lindemann gibt einem Tier 20 mg Morphin; das Tier kommt in Narkose. Ein zweites Tier erhält 10 mg Morphin und zeigt keine Narkoseerscheinungen. Aus diesen zwei Versuchen wird geschlossen, dass 20 mg die wirksame, 10 mg die unwirksame Dosis ist. Weil nun, wie in Tab. 1 gezeigt wurde, gelegentlich bei einem Tier 5 mg Morphin dieselben Narkoseerscheinungen ergeben kann wie 20 mg, so beweisen die drei Versuche, in denen Lindemann 5 mg Morphin gab unter Zusatz von 0,125—0,5 g Urethan, keineswegs das Bestehen einer Potenzierung. Aus demselben Grunde kann aus den Versuchen 28—31 aus Tab. 4 nicht auf eine Potenzierung geschlossen werden. Es wurden in diesen Versuchen jedem Tier 0,5 g Urethan gegeben und demselben wechselnde Mengen Morphin zugesetzt. Das Tier in

1) F. Lindemann, Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Ther. Bd. 7.

Versuch 31 zeigt keine Narkose, das Tier in Versuch 30 nur eine leichte Narkose, die auch ohne Morphinzusatz durch 0,5 g Urethan hervorgerufen werden kann. Dass die zwei anderen Tiere (28 und 29) nach 0,5 g Urethan + einige Milligramm Morphin in Narkose kamen, kann auf Zufall beruhen, weil, wie aus Tab. 1 und 2 hervorgeht, 0,5 g Urethan manchmal wohl eine Narkose und manchmal wieder keine Narkose hervorruft.

Schliesslich sei hervorgehoben, dass gegen die Versuche Rappoport's und die Versuche Lindemann's, wo das Urethan per os und das Morphin subkutan gegeben wurde, dieselben Einwände erhoben werden können. Den letzten Versuch Lindemann's haben wir nicht nachgeprüft, weil dabei die Verhältnisse wegen der stomachalen Zufuhr des Morphins noch schwerer zu übersehen sind.

Schlussfolgerungen.

1. Bei quantitativen Untersuchungen über den Synergismus von Arzneimitteln müssen folgende zwei Momente berücksichtigt werden:

a) das Verhältnis zwischen Dosis und Wirkung des Giftes (besonders beim Arbeiten mit Opiumalkaloiden);

b) die individuellen Unterschiede der Empfindlichkeit der Versuchstiere.

2. Weder bei Morphin-Urethankombination (bei subkutaner und intravenöser Injektion beider Gifte) noch bei Tinctura opii-Urethankombinationen liess sich bei der von mir gewählten Versuchsanordnung eine Potenzierung der Wirkung nachweisen.

Beiträge zum Problem der Körperstellung.

II. Mitteilung.

Stellreflexe beim Kaninchen nach einseitiger Labyrinthexstirpation.

Von

Prof. Dr. R. Magnus.

(Aus dem pharmakologischen Institut der Reichsuniversität Utrecht.)

Mit 8 Abbildungen auf Tafel I.

(Eingegangen am 2. August 1918.)

In der ersten Mitteilung dieser Reihe¹⁾ habe ich über Versuche am Kaninchen berichtet, nach denen im Mittelhirn die Zentren für die „Stellreflexe“ liegen, durch welche das Tier die normale Körperlage einnimmt und sich darin erhält. Es handelt sich dabei um das Zusammenwirken folgender „Stellreflexe“: 1. Labyrinthstellreflexe auf den Kopf. Sie sind am besten zu untersuchen, wenn das Tier frei in der Luft gehalten wird. Infolge von Labyrinthregungen wird der Kopf aus jeder beliebigen Lage nach der Normalstellung hin bewegt (Scheitel oben, Unterkiefer unten, Mundspalte 20–40° nach vorne gesenkt). Man kann dann den Körper um den im Raume feststehenden Kopf nach allen Seiten bewegen. Die Labyrinthstellreflexe fehlen nach Exstirpation der Labyrinth. Ihre Zentren liegen im Mittelhirn. — 2. Stellreflexe auf den Kopf durch asymmetrische Reizung der sensiblen Körpernerven. Liegt der Körper in asymmetrischer Lage auf dem Boden, so wird durch asymmetrische Erregung der sensiblen Körpernerven reflektorisch eine Drehung des Kopfes zur Normalstellung zustande gebracht. Der Reflex lässt sich aufheben, wenn man den einseitigen Druck der Unterlage durch Auflegen eines beschwerten Brettes auf die obere Körperseite kompensiert. Der Reflex ist auch beim labyrinthlosen Tier vorhanden. Seine Zentren liegen im Mittelhirn. — 3. Halsstellreflexe. Sobald der Kopf in der Normalstellung steht, der Körper aber noch nicht, so wird durch die abnorme Haltung (Drehung,

1) R. Magnus, Beiträge zum Problem der Körperstellung. I. Mitt. Stellreflexe beim Zwischenhirn- und Mittelhirnkaninchen. Pflüger's Archiv Bd. 163 S. 405. 1916.

Streckung, Beugung) des Halses ein Reflex ausgelöst, durch den der kaudal gelegene Teil der Wirbelsäule in die richtige und symmetrische Stellung zum Kopfe gebracht wird. Der Reflex setzt sich von vorne nach hinten längs der Wirbelsäule fort. Er ist auch beim labyrinthlosen Tiere vorhanden. Seine Zentren reichen vom Mittelhirn bis in die Brückengegend. — 4. Stellreflexe auf den Körper durch asymmetrische Reizung der sensiblen Körpernerven. Auch wenn der Kopf sich nicht in der Normalstellung befindet, kann der Körper durch einen Reflex, der durch asymmetrische Reizung der sensiblen Körpernerven ausgelöst wird, doch richtig gestellt werden. Der Reflex kann aufgehoben werden, wenn der asymmetrische Druck der Unterlage durch Auflegen eines beschwerten Brettes kompensiert wird. Er ist auch beim labyrinthlosen Tier vorhanden. Seine Zentren liegen im Mittelhirn. — 5. Optische Reize spielen beim Zwischenhirn- und Mittelhirnkaninchen keine Rolle als Stellreize. — 6. Die Drehreaktionen von den Labyrinth auf Hals und Körper sind für die Aufrechterhaltung des Körpergleichgewichtes nur von untergeordneter Bedeutung.

An der Auslösung der Stellreflexe nehmen also neben den sensiblen Körpernerven die Labyrinth einen hervorragenden Anteil. In der Luft (und beim Schwimmen im Wasser) liefern sie, sofern bei Tieren mit intaktem Grosshirn nicht noch optische Reize dazukommen, sogar die einzigen Stellreize. Die Labyrinthstellreflexe sind Reflexe der Lage. Durch eine abnorme Lage des Kopfes im Raume wird eine Bewegung in den Halsmuskeln ausgelöst, durch welche der Kopf in die Normalstellung gebracht wird.

Für die bisher von uns untersuchten tonischen Labyrinthreflexe: die tonischen Labyrinthreflexe auf die Gliedermuskeln, die Halsmuskeln und die Augenmuskeln haben wir jedesmal¹⁾ diejenigen Stellungen des Kopfes im Raume bestimmt, bei denen diese tonischen Erregungen von den Labyrinth aus ihr Maximum und ihr Minimum haben. Der Zweck dieser Feststellungen war, die Grundlage für eine spätere Theorie der Labyrinthfunktion zu liefern und vor allem eine Entscheidung darüber zu ermöglichen, ob es sich bei diesen tonischen Labyrinthreflexen um Otolithenreflexe handelt.

Nachdem jetzt die Labyrinthstellreflexe als eine besondere Gruppe tonischer Reflexe mit eigenen Zentren im Mittelhirn erkannt waren,

1) R. Magnus und A. de Kleijn, Die Abhängigkeit des Tonus der Extremitätenmuskeln von der Kopfstellung. Pflüger's Archiv Bd. 145 S. 455. 1912. — Dies., Die Abhängigkeit des Tonus der Nackenmuskeln von der Kopfstellung. Ibid. Bd. 147 S. 403. 1912. — Dies., Analyse der Folgezustände einseitiger Labyrinthexstirpation. Ibid. Bd. 154 S. 178. 1913. — J. v. d. Hoeve und A. de Kleijn, Tonische Labyrinthreflexe auf die Augen. Ibid. Bd. 169 S. 241. 1917.

mussten auch für sie die Lagen des Kopfes im Raume bestimmt werden, bei denen die auslösenden Labyrintherreregungen maximal und minimal sind. Dazu war es nötig, das Verhalten der Labyrinthstellreflexe bei Anwesenheit von nur einem Labyrinth, d. h. nach einseitiger Labyrinthexstirpation, zu untersuchen. Demnach beschäftigt sich diese Mitteilung mit den Stellreflexen und vor allem den Labyrinthstellreflexen beim Kaninchen nach einseitiger Labyrinthexstirpation.

Das Verhalten der Kaninchen nach Entfernung eines Labyrinthes haben de Kleijn und ich bereits in einer früheren Arbeit¹⁾ eingehend analysiert und vor allem festgestellt, welche der sehr vielfältigen Symptome nach diesem Eingriff als direkte Folge des Labyrinthverlustes und welche als sekundäre Folge der stets eintretenden Drehung des Kopfes angesehen werden müssen. Bei den damaligen Versuchen war uns die Bedeutung der Stellreflexe noch nicht bekannt. Als ich nun im verflossenen Halbjahr daran ging, das Verhalten der Stellreflexe, die von nur einem Labyrinth ausgelöst wurden, zu untersuchen, nahm ich an, dass es sich um eine ziemlich einfache Aufgabe handelte, und dass es sich herausstellen würde, dass bei den verschiedenen Lagen des Tieres im Raume der Kopf immer in ein und dieselbe Lage im Raume gebracht werden würde. Schon die ersten Beobachtungen zeigten aber, dass das keineswegs der Fall ist, und dass die Dinge verwickelter liegen. Es wird nämlich nach Entfernung eines Labyrinthes die Stellung des Kopfes nicht allein durch die Labyrinthstellreflexe, sondern auch noch durch andere tonische Labyrinthreflexe beherrscht. Das sind die schon früher von uns untersuchten tonischen Labyrinthreflexe auf die Nackenmuskeln.

Wird nämlich bei einem dezerebrierten Tier²⁾, bei dem das Mittelhirn und damit die Zentren für die Stellreflexe fehlen, ein Labyrinth exstirpiert, so erfolgt eine Drehung und Wendung des Kopfes nach der Seite des fehlenden Labyrinthes. Bei Hunden und Katzen überwiegt anfangs die Wendung, bei Kaninchen meistens die Drehung. Nach einigen Tagen überwiegt bei allen drei Tierarten die Drehung des Kopfes. Diese Kopfdrehung kommt dadurch zustande, dass das übrigbleibende Labyrinth einen einseitigen Einfluss auf den Tonus der Nackenmuskeln ausübt, und dass nach Entfernung eines Labyrinthes diejenigen Nackenmuskeln, welche den Hals nach einer Seite drehen und wenden, einen Tonusverlust erleiden. Der tonische Einfluss des übriggebliebenen Labyrinthes auf die zugehörigen Nacken-

1) R. Magnus und A. de Kleijn, Analyse der Folgezustände einseitiger Labyrinthexstirpation. Pflüger's Archiv Bd. 154 S. 178. 1913.

2) R. Magnus und A. de Kleijn, Die Abhängigkeit des Tonus der Nackenmuskeln von der Kopfstellung. Pflüger's Archiv Bd. 147 S. 403. 1912.

muskeln ist in allen Lagen des Kopfes im Raume vorhanden; er ist aber am stärksten, wenn sich der Kopf in Rückenlage befindet und die Schnauze $0-45^{\circ}$ gegen die Horizontale gehoben ist (Kopfstellung 0° bis $+45^{\circ}$); am schwächsten ist er, wenn sich der Kopf in Normalstellung befindet und die Schnauze $0-45^{\circ}$ gegen die Horizontale gesenkt ist (Kopfstellung -180° bis -135°). Die Drehung (und Wendung) des Kopfes ist in genau derselben Weise vorhanden, wenn man die Labyrinthexstirpation zuerst ausführt, und bleibt erhalten, wenn man dann das Tier nach Tagen, Wochen oder Monaten dezerebriert. Sie ist auch ganz unabhängig von den Augen. Die Zentren für diesen tonischen Reflex liegen in der Medulla oblongata und reichen nicht weiter nach vorne, als die Eintrittsebene der Nervi octavi¹⁾). Die Kopfdrehung nach einseitiger Labyrinthexstirpation oder nach einseitiger Octavusdurchschneidung ist also noch nachweisbar nach Entfernung von Mittelhirn, Brücke, Kleinhirn und vorderer Hälfte der Medulla oblongata.

Diese Kopfdrehung nach einseitiger Labyrinthexstirpation hat nun nach unseren früheren Feststellungen²⁾ die Eigentümlichkeit, dass sie im Laufe der Zeit zunimmt. Entfernt man einem Kaninchen mit erhaltenem Grosshirn ein Labyrinth, so ist sofort nach dem Eingriff der Kopf bei wechselnder Wendung meist nur 45° ($20-90^{\circ}$) gedreht. Nach verschieden langer Zeit, manchmal schon nach einigen Tagen, in anderen Fällen erst nach drei bis vier Wochen, erreicht die Kopfdrehung ihr Maximum von $90-135^{\circ}$, ja manchmal ist der Kopf sogar um 180° gedreht. Ähnliche Verhältnisse fand Ewald³⁾ bei Tauben. Auch hier nimmt die Kopfdrehung im Laufe von Wochen zu (siehe bei Ewald, Abb. 4-11).

Das Studium der unter der Herrschaft des Mittelhirns stehenden Labyrinthstellreflexe nach einseitiger Labyrinthexstirpation wird nun dadurch verwickelt, dass diese Stellreflexe nicht auf einen Kopf einwirken, der sich in Normalstellung befindet, sondern auf einen Kopf, der sich infolge des besprochenen tonischen Reflexes auf die Nackenmuskeln bereits in wechselndem Grade gedreht hat. In folgendem soll die tonische Kopfdrehung nach einseitiger Labyrinthentfernung, die von Zentren in der Medulla oblongata abhängig ist und im Laufe der Zeit an Stärke zunimmt, als „Grunddrehung“ bezeichnet werden.

1) R. Magnus, Welche Teile des Zentralnervensystems müssen für das Zustandekommen der tonischen Hals- und Labyrinthreflexe auf die Körpermuskulatur vorhanden sein? Pflüger's Archiv Bd. 159 S. 224. 1914.

2) R. Magnus und A. de Kleijn, a. a. O. Pflüger's Archiv Bd. 154 S. 195. 1913.

3) J. R. Ewald, Unters. über das Endorgan des N. octavus. S. 34 ff. 1892.

Auf diese Grunddrehung setzt sich der Einfluss der Labyrinthstellreflexe nach einseitiger Labyrinthexstirpation auf und verstärkt oder vermindert dieselbe je nach der Ausgangsstellung, welche der Körper des Tieres im Raume einnimmt.

Will man den Einfluss der Labyrinthstellreflexe auf den Kopf besonders deutlich zur Anschauung bringen, so ist es nach dem Gesagten verständlich, dass man die Beobachtungen am besten in den ersten Tagen nach der Labyrinthexstirpation anstellt, da dann die „Grunddrehung“ noch nicht so stark entwickelt ist und durch die Stellreflexe leichter überwunden werden kann, während später die hochgradige Grunddrehung häufig den Erfolg der Stellreflexe vermindert.

Zum Verständnis des folgenden ist es zweckmässig, wenn zuerst das Verhalten der Kopfstellung in den verschiedenen Körperlagen beim dezerebrierten Kaninchen geschildert wird, dem das Mittelhirn und damit die Stellreflexe fehlen und das nur die „Grunddrehung“ des Kopfes zeigt. Folgendes Beispiel diene zur Veranschaulichung:

Kaninchen XII.

8. April 1918. Rechtsseitige Labyrinthexstirpation durch Dr. de Kleijn. Das Tier wird am Tage der Operation und am 25. April untersucht und zeigt normale Stellreflexe, wie sie im weiteren Verlauf dieser Arbeit zu schildern sein werden. Am 25. April ist der Kopf beim Sitzen auf dem Boden um 90° , bei Normalstellung des Tieres in der Luft um 180° , bei Hängelage mit Kopf unten um 180° nach rechts gedreht.

26. April 1918 10 Uhr 20 Min. In leichter Chloroformnarkose werden die Karotiden abgebunden und die Vagi durchschnitten. Dezerebrierung, wonach ziemlich starke Blutung. Das Tier wird mit dem Becken in die Höhe gehalten, um das Herabfliessen des Blutes nach der Medulla zu verhindern. Sofort gute Enthirnungsstarre aller vier Beine. Spontanatmung. Blutung steht.

Das Tier wird kurze Zeit nach der Operation und um 10 Uhr 55 Min. untersucht. Dabei ergibt sich folgendes:

In Normalstellung in der Luft: Kopf 90° nach rechts gedreht.

In rechter Seitenlage in der Luft: Kopf 90° nach rechts gedreht.

In linker Seitenlage in der Luft: Kopf 90° nach rechts gedreht.

In Hängelage mit Kopf oben: Kopf in rechter Seitenlage.

In Hängelage mit Kopf unten: Kopf 90° nach rechts gedreht, Mundspalte und Sagittalachse des Kopfes 45° gegen die Horizontale geneigt.

In Rückenlage in der Luft: Kopf 45° nach rechts gedreht (durch die Schwerkraft wird die volle Drehung um 90° verhindert). Das Tier macht keine Versuche, den Kopf in Seitenlage auf den Bauch zu bringen.

Kopfdrehen in Rückenlage bewirkt starke Halsreflexe auf die Extremitäten, aber keine Halsstellreflexe auf das Becken.

Kopfdrehen in Seitenlage bewirkt deutliche Labyrinthreflexe auf die Vorderbeine.

Seitenlage auf dem Tisch: Kein Körperstellreflex auf den Kopf. Auf Rechtsetzen des Kopfes bleibt der Körper liegen.

Umlegen aus Fussstellung in Rückenlage ohne Änderung der Stellung des Kopfes zum Rumpf bewirkt deutliche Tonuszunahme der Vorderbeine. Rückenlage mit rechtgesetztem Kopf: Rechtes Vorderbein etwas schlaffer als linkes.

Kopfdrehreaktion, Kopfdrehnachreaktion, Augendrehreaktion und -nystagmus, Augendrehnachreaktion und -nachnystagmus sind vorhanden und zeigen das nach rechtsseitigem Labyrinthverlust typische Verhalten.

Das Tier wird getötet. Bei der Sektion findet sich ein glatter, symmetrischer Schnitt quer durch das Mittelhirn, dorsal mitten durch die vorderen Vierhügel, ventral 2 mm vor dem Vorderrand der Brücke, lateral durch die hinteren Vierhügelarme.

Zusammenfassung: Bei einem dezerebrierten Kaninchen fehlen sämtliche Stellreflexe. Die tonischen Hals- und Labyrinthreflexe auf die Gliedermuskeln sind vorhanden, ebenso die Drehreaktionen von Kopf und Augen. Infolge des einseitigen Labyrinthverlustes ist der Kopf nach der Seite der Operation gedreht („Grunddrehung“). Diese Drehung ist bei allen Lagen des Tieres im Raume ungefähr von demselben Grade. Nur bei Rückenlage in der Luft ist sie durch den Einfluss der Schwerkraft auf den Kopf etwas vermindert.

Dieses Verhalten ist typisch für dezerebrierte Kaninchen mit einseitigem Labyrinthverlust. In manchen Fällen kann die Drehung noch stärker ausgesprochen sein. Gewöhnlich lässt sich auch nachweisen, dass der Widerstand gegen Rechtsetzen des Kopfes grösser ist, wenn sich der Kopf in Rückenlage befindet, als wenn er in Normalstellung ist.

Die Untersuchung der Stellreflexe konnte ich an zwölf Kaninchen ausführen, bei denen von Dr. de Kleijn die rechtsseitige Labyrinthexstirpation vorgenommen worden war. Die Tiere zeigten nach der Operation das typische Verhalten; ausserdem wurde die Vollständigkeit der Operation jedesmal bei der Sektion kontrolliert. Nur eines dieser Tiere zeigte bei wiederholter Untersuchung einige etwas abweichende Stellungen; bei demselben fand sich bei der Sektion eine Eiterung in der rechten Bulla, wodurch die Abweichungen erklärt werden. Dieses Tier ist in der folgenden Darstellung nicht mit berücksichtigt.

Bei sämtlichen Tieren wurde zunächst das Verhalten bei intaktem Grosshirn fortlaufend untersucht und bei vier derselben photographisch festgelegt. Zwei Tiere wurden dabei mit verbundenen Augen untersucht, um ihr Verhalten bei Ausschluss optischer Bilder festzustellen. Bei fünf Kaninchen wurde am 5., 11., 28. und 30. Tage nach der Labyrinthexstirpation das Grosshirn auf die in der ersten Mitteilung geschilderte Weise entfernt. Darauf wurde die Untersuchung am

Thalamustier fortgesetzt. Die Vollständigkeit der Operation wurde durch die Sektion kontrolliert.

Es stellte sich heraus, dass das Verhalten der Stellreflexe beim intakten Tier und beim Thalamustier im wesentlichen das gleiche ist, so dass das Ergebnis beider Beobachtungsreihen im folgenden zusammen dargelegt werden kann. Kleine Abweichungen werden unten erwähnt werden. Ebenso macht es bei Tieren mit intaktem Grosshirn keinen wesentlichen Unterschied, ob man ihre Stellreflexe bei offenen oder geschlossenen Augen untersucht. Die Augen spielen beim Kaninchen für die Aufrechterhaltung der normalen Körperstellung nur eine geringe, unten noch näher zu besprechende Rolle. Sobald nur das Mittelhirn mit dem übrigen Hirnstamm in funktionierender Verbindung ist, treten die Stellreflexe in typischer Weise auf. Die höheren Hirnteile beteiligen sich beim Kaninchen nur in sehr geringem Grade an der „Stellfunktion“.

a) Labyrinthstellreflexe.

Das Verhalten der Labyrinthstellreflexe soll an der Hand einiger stereoskopischer Aufnahmen geschildert werden, welche von Kaninchen Nr. 10 drei Tage nach der rechtsseitigen Labyrinthexstirpation gemacht wurden. Das Gesamtergebnis der Beobachtungen ist, dass der Labyrinthstellreflex den Kopf immer so zu stellen strebt, dass das intakte Labyrinth sich oben befindet und der Kopf in Seitenlage liegt. Je nach der Lage des Tieres im Raume kombiniert sich dieser Reflex in verschiedener Weise mit der „Grunddrehung“.

1. Normalstellung in der Luft.

Wird das Tier mit der Hand am Becken frei in Normalstellung in der Luft gehalten (Abb. 1, Tafel I), so sieht man, dass der Kopf um etwa 90° nach rechts gedreht ist und in rechter Seitenlage mit dem linken Auge nach oben gehalten wird. In dieser Stellung wirken Grunddrehung und Labyrinthstellreflex zusammen.

In der Mehrzahl der Fälle wird in der ersten Zeit nach der Operation der Kopf genau um 90° gedreht. Später, wenn die Grunddrehung zunimmt, kann der Kopf stärker gedreht sein, manchmal um 135° , manchmal sogar um 180° , so dass er sich in Rückenlage befindet. Einigemale wurde beobachtet, dass zunächst der Kopf infolge der Grunddrehung um 135° – 160° gedreht stand und sich dann langsam infolge des Labyrinthstellreflexes in Seitenlage (Drehung 90°) zurückbewegte, in welcher er dann stehenblieb.

Wenn die Grunddrehung stark ausgesprochen ist, findet sich meist auch eine Drehung des Brustkorbes gegen das Becken. Will man

den Einfluss derselben auf den Kopfstand ausschalten, so hält man das Tier an der Rückenhaut in der Luft. Dann beträgt die Kopfdrehung gewöhnlich auch bei starker Grunddrehung nur 90° , in seltenen Fällen bis 135° .

Das Thalamustier verhält sich genau so, wie das Tier mit intaktem Grosshirn. Verschluss der Augen ändert an der Kopfstellung nichts.

2. Rückenlage in der Luft.

In Rückenlage wirken Grunddrehung und Labyrinthstellreflex einander entgegen. Durch die Grunddrehung wird (nach rechtsseitigem Labyrinthverlust) der Kopf in linke Seitenlage gebracht. Der Labyrinthstellreflex sucht den Kopf in rechte Seitenlage zu bringen. Das Ergebnis ist, dass diese Lage für das Tier ausserordentlich unangenehm ist, und dass es sich durch lebhaftere Bewegungen aus derselben zu befreien sucht. Sowohl das intakte wie das Thalamustier führen in dieser Lage kreisende Bewegungen mit dem Vorderkörper und Kopf aus, und zwar immer Linksdrehungen, die so lange andauern, bis es dem Tier gelingt, eine sehr merkwürdige Ruhelage zu erreichen, welche beiden Reflexen gerecht wird.

Auf Abb. 2 (Tafel I), sieht man das Ergebnis. Der Thorax ist im Sinne der Grunddrehung gegen das Becken gedreht, so dass die Vorderbeine nach links gerichtet sind, und der Kopf ist durch stärkste Seitwärtswendung des Halses auf die Ventralseite des Tieres herübergeklappt, so dass er in rechter Seitenlage auf dem Bauche aufliegt. Das linke Auge ist nach oben gerichtet, die Mundspalte steht nahezu vertikal, die Ohren hängen nach der rechten Körperseite.

Sobald das Tier diese Ruhelage verliert, beginnt sofort wieder das Linkskreisen des Vorderkörpers, das so lange andauert, bis der Kopf wieder in rechter Seitenlage auf dem Bauche ruht. Dieses Verhalten liess sich ausnahmslos bei allen untersuchten Tieren mit und ohne Grosshirn feststellen, unabhängig davon, zu welcher Zeit nach der Labyrinthexstirpation man die Untersuchung vornimmt.

3. Rechte und linke Seitenlage in der Luft.

Wird ein Tier, dem das rechte Labyrinth fehlt, in rechter Seitenlage (d. h. mit der rechten Körperseite nach unten) in der Luft gehalten, so befindet sich der Kopf, falls keine Kopfdrehung vorhanden ist, in der richtigen Lage, in die ihn der Labyrinthstellreflex bringen würde. Die Grunddrehung dreht den Kopf aber aus dieser Lage heraus und sucht ihn in Rückenlage (oder sogar darüber hinaus) zu drehen. Beide Reflexe wirken sich also entgegen. Der Labyrinthstellreflex vermindert die Grunddrehung und kann sie unter Umständen sogar ganz auf-

heben, kann aber niemals den Kopf weiter zurückdrehen, als zur rechten Seitenlage.

Das Umgekehrte erfolgt bei linker Seitenlage. Die Grunddrehung dreht den Kopf gegen die Normalstellung zu. Der Labyrinthstellreflex sucht den Kopf ebenfalls aus der linken Seitenlage zu befreien; beide Reflexe summieren sich also, und es ergibt sich eine besondere starke Kopfdrehung.

Dieses ist auf Abb. 3 und 4 zu sehen.

Auf Abb. 3 (Tafel I) wird das Tier an den vier Beinen in rechter Seitenlage in der Luft gehalten. Der Kopf ist etwas nach unten gesunken, aber doch im ganzen nicht mehr als 45° nach rechts gedreht, so dass das rechte Auge nach oben sieht. In anderen Fällen, welche ebenfalls photographisch festgelegt werden konnten, steht der Kopf genau in der Ebene des Tieres in rechter Seitenlage, so dass jede Drehung des Kopfes gegen den Körper fehlt.

Auf Abb. 4 (Tafel I) wird das Tier an den vier Beinen in linker Seitenlage in der Luft gehalten. Der Kopf ist so stark nach rechts gedreht und gewendet, dass das rechte Auge (genau wie auf Abb. 3) nach oben sieht. Die Schnauze ist etwas nach unten gesunken. Letzteres ist kein regelmässiges Verhalten. Bei kräftigen, nicht ermüdeten Tieren kann die Schnauze auch fast bis zur Horizontalen gehoben sein.

Vergleicht man Abb. 3 und 4, so erkennt man, dass trotzdem der Körper des Tieres in beiden Fällen eine um 180° verschiedene Lage hat, der Kopfstand nur etwa $45-60^{\circ}$ verschieden ist. Es kommt das daher, dass der Labyrinthstellreflex in einem Falle die Grunddrehung vermehrt, im anderen sie vermindert.

Der Vergleich der Kopfstellung bei rechter und linker Seitenlage in der Luft bildet (neben der Untersuchung in Rückenlage) das beste Mittel, sich von dem Vorhandensein wirksamer Labyrinthstellreflexe nach einseitiger Labyrinthexstirpation zu überzeugen.

Im einzelnen ergeben sich nun verschiedene Bilder, je nachdem die Grunddrehung schwach oder stark entwickelt ist. Ist die Grunddrehung nur schwach ausgesprochen, wie das meist in den ersten Tagen nach der Operation der Fall ist, so findet man bei rechter Seitenlage eine Kopfdrehung von $45-0^{\circ}$, weil es dem Labyrinthstellreflex gelingt, die Grunddrehung ganz oder grösstenteils aufzuheben. In linker Seitenlage ist dann eine Kopfdrehung von $90-135^{\circ}$, nur ausnahmsweise von 180° vorhanden. Ist die Grunddrehung dagegen stark, wie das meist nach zwei bis vier Wochen der Fall ist, so findet man in rechter Seitenlage eine Kopfdrehung von 90° (Kopf in Rückenlage), in linker Seitenlage dagegen eine Kopfdrehung von 180° (Kopf in rechter Seitenlage). Dazwischen sind alle Übergänge vorhanden. Stets lässt sich aber ein deutlicher Unterschied im Grade der Kopfdrehung zwischen rechter und linker Seitenlage nachweisen.

Manchmal kann man auch beobachten, dass, wenn man ein Tier in rechte Seitenlage in der Luft gebracht hat, zuerst infolge der Grunddrehung sich eine Kopfdrehung von etwa 45° einstellt, und dass dann langsam sich infolge des Labyrinthstellreflexes der Kopf bis zur vollen Seitenlage zurückdreht.

Ein Unterschied zwischen Tieren mit und ohne Grosshirn hat sich nicht feststellen lassen. Auch nach Verbinden der Augen ändert sich die Reaktion der Tiere nicht.

Hält man die Tiere nicht, wie auf Abb. 3 und 4, an den vier Beinen, sondern am Becken in Seitenlage in der Luft, so kann man feststellen, dass, als Folge der starken oder schwachen Kopfdrehung, in rechter Seitenlage der Thorax nur wenig, dagegen in linker Seitenlage sehr stark gegen das Becken gedreht ist (Halsstellreflex).

4. Hängelage mit Kopf oben.

Packt man das Tier an der Rückenhaut und hält es mit senkrechter Wirbelsäule mit dem Kopfe nach oben, so sinkt der Kopf nach der rechten Seite herüber und bleibt in rechter Seitenlage mit dem linken Auge nach oben, vertikaler Mundspalte und horizontaler Sagittalachse stehen (Abb. 5 Tafel I).

Diese Kopfstellung liess sich bei fast allen Tieren nachweisen. Sie kommt durch das Zusammenwirken von Grunddrehung und Labyrinthstellreflex zustande. Der letztere sorgt dafür, dass der Kopf in rechter Seitenlage stehenbleibt. Nur wenn die Grunddrehung sehr stark ist, wird der Kopf mehr als 90° zur Seite gedreht; in Ausnahmefällen kann die Drehung drei bis vier Wochen nach der Operation fast 180° betragen. Diese Lage ist aber dem Tiere unangenehm; es führt nicht selten Kreisbewegungen mit dem Kopfe aus und macht Versuche, den Kopf in rechte Seitenlage zu bringen.

5. Hängelage mit Kopf unten.

Diese Lage ist die einzige, in welcher beim Kaninchen der Labyrinthstellreflex nicht recht zur Geltung kommen kann und gegenüber der Grunddrehung an Wirksamkeit zurücktritt. Daher ist auch diese Lage am besten geeignet, das Verhalten der Grunddrehung beim nicht-dezerebrierten Tiere zu untersuchen¹⁾.

Packt man das Tier am Becken und lässt es mit dem Kopfe nach unten hängen, so ist der ganze Körper des Tieres, wie das früher von de Kleijn und mir eingehend geschildert wurde¹⁾, spiralig nach der Seite des fehlenden Labyrinthes gedreht, und zwar je nach dem Grade der Grunddrehung um 90° – 180° . Ausserdem ist der Kopf bei stark

1) Pflüger's Archiv Bd. 154 S. 197. 1913.

entwickelter Grunddrehung etwa 45° nach der Seite des fehlenden Labyrinthes gewendet, und die Sagittalachse des Kopfes steht etwa 45° nach unten. Abbildungen dieser Stellung siehe Abb. 1—3 bei Magnus-de Kleijn, Pflüger's Archiv Bd. 154 S. 198. 1913.

Nach rechtsseitiger Labyrinthexstirpation steht also der Kopf halb in Rückenlage, halb in linker Seitenlage, mit dem rechten Auge höher.

Diese Lage ist für das Tier ausserordentlich unangenehm, und es fängt meistens sofort an, mit dem Vorderkörper heftige kreisende Bewegungen nach links auszuführen, bis es schliesslich ermüdet.

Wenn das Tier seinen Kopf aus dieser für den Labyrinthstellreflex so ungünstigen Lage befreien will, so bleiben ihm dafür zwei Wege, welche beide tatsächlich benutzt werden. Entweder das Tier verstärkt die Rechtswendung des Kopfes, bis schliesslich das linke Auge nicht mehr nach unten, sondern nach der Seite sieht. Das erfordert eine beträchtliche Muskelanstrengung, und die Lage lässt sich nur kurze Zeit aufrechterhalten. Tatsächlich habe ich diese Reaktion einigemal beim Kaninchen, besonders bei Thalamustieren, beobachten können; auch bei der Thalamuskatze ist sie nachweisbar. Häufiger dagegen äussert sich der Labyrinthstellreflex nur in der Weise, dass die Rechtswendung des Kopfes vermindert wird. Zu einer wirklichen Linkswendung kommt es nur sehr selten und auch dann nur vorübergehend. Häufig dagegen ist in den ersten Tagen nach der Labyrinthexstirpation, wenn die Grunddrehung noch gering ist, bei Hängelage mit Kopf unten die Rechtswendung nicht ausgesprochen, und das Tier lässt seinen Kopf ziemlich vertikal nach unten hängen (Abb. 6 Tafel 1).

Wenn der Kopf wirklich in rechte Seitenlage gebracht werden sollte, so müsste das Tier in dieser Lage seinen Kopf nach links wenden, und das kann offenbar gegenüber der Grunddrehung nicht geleistet werden; um so weniger, als die Grunddrehung gerade bei Rückenlage des Kopfes am kräftigsten ausgesprochen ist, weil der betreffende tonische Labyrinthreflex auf die Nackenmuskeln in dieser Lage sein Maximum hat.

Es ist dieses die einzige Lage beim Kaninchen, in welcher der Labyrinthstellreflex nur wenig zur Geltung kommt.

In allen übrigen Lagen aber wird bei der Anwesenheit nur eines Labyrinthes durch den Labyrinthstellreflex der Kopf immer in eine derartige Lage gebracht bzw. einer derartigen Lage genähert, dass sich das intakte Labyrinth oben befindet. Bleiben wir bei dem Beispiel der rechtsseitigen Labyrinthexstirpation, so strebt der Labyrinth-

stellreflex, den Kopf in rechte Seitenlage zu bringen, in welcher sich das intakte linke Labyrinth oben befindet. In dieser Lage kommt der Kopf und das Tier zur Ruhe. Die von den Labyrinth ausgehenden Stellreize haben also in dieser Lage ihr Minimum. In allen anderen Lagen des Kopfes im Raume sind die Stellerregungen stärker und haben ihr Maximum, wenn das intakte Labyrinth sich bei Seitenlage des Kopfes unten befindet. Unter diesen Bedingungen werden kräftige Stellreflexe auf den Kopf ausgelöst, welche dazu führen, dass der Kopf in die Ruhelage (in unserem Falle rechte Seitenlage) zurückgebracht wird. Kann das aus irgendwelchen Gründen nicht erreicht werden (Hängelage Kopf unten, Festhalten des Tieres), so erfolgen heftige Abwehrreaktionen, meist Kreisbewegungen des Vorderkörpers.

Durch das Zusammenwirken der beiden Labyrinth erklären sich die Labyrinthstellreflexe bei seitlichen Abweichungen des intakten Tieres. Wenn sich der Kopf in Normalstellung befindet, so stehen beide Labyrinth in einer Mittelstellung zwischen Maximum und Minimum. Die Erregungen von beiden Seiten halten sich genau die Wage, und den Halsmuskeln fließen beiderseits gleichstarke Impulse zu. Sobald sich der Kopf nach rechts oder links aus der Normalstellung entfernt, so gehen von dem nach unten gedrehten Labyrinth stärkere, von dem nach oben gedrehten schwächere Erregungen aus. Das Labyrinth, von welchem die stärkeren Erregungen ausgehen, veranlasst, wie in dieser Arbeit gezeigt wurde, derartige Kopfbewegungen, dass es nach oben kommt, dass also die Kopfabweichung aufgehoben wird. Sobald die Mittelstellung erreicht ist, halten sich die beiderseitigen Erregungen wieder die Wage, und der Kopf bleibt in seiner Lage stehen. Auf diese Weise müssen die beiden Labyrinth immer in der Weise zusammenarbeiten, dass der Kopf aus seitlichen Abweichungen in die Normalstellung zurückgebracht wird.

Es ist selbstverständlich, dass auf Grund dieser Versuche mit einseitiger Labyrinthexstirpation sich nur diejenigen Labyrinthstellreflexe erklären lassen, welche den Kopf aus asymmetrischen Lagen im Raume zur Normalstellung zurückführen. Wie es kommt, dass bei Normalstellung des Tieres, bei Hängelage mit Kopf oben und unten der Kopf immer in der gleichen Normalstellung gehalten wird, lässt sich hieraus nicht ableiten.

Im Gegensatz zu den Labyrinthstellreflexen, welche durch das Mittelhirn vermittelt werden, steht die Grunddrehung, deren Zentren weiter kaudalwärts liegen, die bei einer anderen Lage des Kopfes im Raume ihr Maximum hat und die nicht wie die Labyrinthstellreflexe dem Kopfe eine bestimmte Stellung im Raume, sondern eine bestimmte Stellung zum Rumpfe gibt. Allerdings ist die Intensität der Drehung

von der Lage des Kopfes im Raume abhängig, aber die Grunddrehung führt doch immer zu einer gleichsinnigen Drehung des Kopfes gegen den Rumpf. Beide Reflexe müssen sich also, je nach der Lage des Tieres im Raume, in ganz verschiedener Weise summieren oder subtrahieren, so dass das Endergebnis ein ziemlich verwickeltes ist. Da beide Reflexe vom Labyrinth ausgelöst werden, so war es ^fnur dadurch möglich, sie auseinanderzuhalten, dass nachgewiesen werden konnte, dass ihre Zentren verschiedene Lage im Zentralnervensystem haben, und dass man sie daher dort operativ trennen kann.

Dadurch, dass die endgültige Kopfstellung des Tieres in der Luft durch das Zusammenwirken zweier Reflexe bestimmt wird, von denen die Grunddrehung bei verschiedenen Tieren und zu verschiedenen Zeiten nicht dieselbe Intensität ist, kommt es, dass sich die Maximum- und Minimumstellung für die Labyrinthstellreflexe nicht auf wenige Winkelgrade genau angeben lassen. Nur im allgemeinen lässt sich sagen, dass sich in der Minimumstellung der Kopf in Seitenlage mit dem intakten Labyrinth nach oben befindet, in der Maximumstellung dagegen in der umgekehrten Seitenlage. Ob die wahren Maximum- und Minimumstellungen aber genau in Seitenlage oder um 20–30° nach verschiedenen Richtungen davon abweichend liegen, lässt sich durch die Beobachtung einseitig labyrinthloser Tiere nicht mit Sicherheit feststellen.

b) Die übrigen Stellreflexe.

Die übrigen Stellreflexe sind nach einseitigem Labyrinthverlust genau in der gleichen Weise vorhanden wie bei Tieren mit intakten Labyrinth. Sie brauchen daher hier nicht noch einmal ausführlich geschildert zu werden. Es sei dafür auf die erste Mitteilung verwiesen. Nur einzelne besonders deutliche Reaktionen seien hier noch kurz erwähnt.

1. Stellreflexe auf den Kopf durch Reizung der sensiblen Körnernerven.

Wie in der ersten Mitteilung gezeigt wurde, bewirkt asymmetrische Erregung der sensiblen Körnernerven eine Drehung des Kopfes zur Normalstellung. Der Reflex ist am besten zu beobachten, wenn man labyrinthlose Tiere in Seitenlage auf den Boden legt, dann wird der Kopf in die richtige Stellung im Raume gedreht. Derselbe Reflex lässt sich auch nachweisen, wenn man einseitig labyrinthlose Tiere in Seitenlage zuerst in der Luft hält, den Grad ihrer Kopfdrehung bestimmt und sie dann auf den Tisch legt. Legt man ein Tier, dem das rechte Labyrinth fehlt, in linker Seitenlage auf den Tisch, so wird die schon in der Luft sehr starke Kopfdrehung noch weiter ver-

stärkt, und der Kopf kann, wenn er es in der Luft noch nicht war, vollständig um 180° in rechte Seitenlage herübergedreht werden. Legt man das Tier dagegen in rechter Seitenlage auf den Tisch, so wird häufig (nicht immer) die Grunddrehung noch weiter vermindert, als dieses schon durch den Labyrinthstellreflex der Fall war, und es kann vorkommen, dass der Kopf jetzt nach links gedreht wird, was der Labyrinthstellreflex allein in dieser Lage niemals zuwege bringen kann, und sich daher der Normalstellung nähert (Abb. 7 Tafel I).

Das Tier war vorher in rechter Seitenlage in der Luft gehalten worden. Durch den Labyrinthstellreflex war die Grunddrehung gerade vollständig kompensiert worden, so dass das Tier in der Luft seinen Kopf genau in rechter Seitenlage hielt, also der Kopf nicht mehr gegen den Körper gedreht war. Sobald nun das Tier in rechter Seitenlage auf den Tisch gelegt wurde, wurde der Kopf nach links gedreht (Abb. 7), und näherte sich bis auf 45° der Normalstellung. Wie gesagt, tritt dieser Reflex in rechter Seitenlage auf dem Tisch nicht ausnahmslos ein, liess sich aber bei einer Reihe von Tieren mit Sicherheit feststellen.

Packt man ein rechtsseitig labyrinthloses Tier an der Haut der rechten Körperseite und hält es frei in der Luft, so wird durch diesen asymmetrischen Reiz die Rechtsdrehung des Kopfes vermindert, und das Tier hält sich ruhig. Packt man es dagegen an der Haut der linken Körperseite, so wird die Rechtsdrehung des Kopfes vermehrt, und das Tier führt im Anschluss daran lebhaft kreisende Bewegungen mit seiner vorderen Körperhälfte aus, die man sofort dadurch beenden kann, dass man die Haut der rechten Körperseite packt.

Interessant ist auch folgende Beobachtung, die bei zahlreichen Tieren gemacht werden konnte. Auf Abb. 1 (Tafel I) wird das rechtsseitig labyrinthlose Tier am Becken in Normalstellung in der Luft gehalten. Der Kopf ist gegen den Thorax 90° gedreht und steht in rechter Seitenlage. Das Tier wird darauf auf den Tisch gesetzt, worauf die Kopfdrehung langsam abnimmt und schliesslich nur 45° beträgt (Abb. 8 Tafel I).

Der Versuch kann auch in der Weise angestellt werden, dass man zunächst das Tier an der Rückenhaut in der Luft in Normalstellung hält, um sicher zu sein, dass auch in der Luft der Thorax symmetrisch in Normalstellung steht, und nach Bestimmung der Kopfdrehung das Tier auf den Boden setzt. Auch dann sieht man sehr häufig eine Verminderung der Kopfdrehung eintreten. Ist die Grunddrehung nur schwach ausgesprochen, so kann es vorkommen, dass das Tier beim Sitz auf dem Boden den Kopf überhaupt nicht mehr gedreht hält. Auch bei stark ausgesprochener Grunddrehung, bei welcher das Tier in der Luft den Kopf um 180° gedreht hält, sieht man häufig beim

Sitz auf dem Boden eine Verminderung der Drehung bis auf 90° eintreten. Der Versuch gelingt auch am Thalamustier und wird beim Tier mit intaktem Grosshirn nicht aufgehoben, wenn man die Augen verbindet.

Dieser Reflex wird dadurch ausgelöst, dass das Tier mit seinen vier Pfoten den Boden berührt. Die in der ersten Mitteilung beschriebenen Stellreflexe auf den Kopf durch Erregung der sensiblen Körnernerven wurden beobachtet bei Tieren, die entweder beide Labyrinth intakt hatten oder bei denen beide Labyrinth fehlten. Bei ihnen steht der Kopf symmetrisch. Die Stellreflexe werden bei ihnen ausgelöst durch asymmetrische Reizung der Körnernerven bei symmetrischem Kopfstand. In dem hier beschriebenen Versuche wird dagegen der Reflex ausgelöst durch symmetrische Reizung der Körnernerven bei asymmetrischem (gedrehtem) Kopfstande. Höchstwahrscheinlich handelt es sich in diesem Falle um eine „Schaltung“, deren Vorkommen bei den Stellreflexen ich schon in meiner ersten Mitteilung (S. 485) nachgewiesen habe. Infolge der Drehung des Kopfes befinden sich die Muskeln der beiden Halsseiten in verschiedenem Spannungszustand und infolgedessen in verschiedener Reflexbereitschaft. Fliessen jetzt von den beiderseitigen Extremitäten, sobald diese den Boden berühren, Erregungen zu, so erfolgt Kontraktion derjenigen Halsmuskeln, welche infolge der Drehung sich im Zustande stärkerer Dehnung befinden, und die Kopfdrehung wird vermindert.

Der Versuch ist deshalb von Wichtigkeit, weil er zeigt, dass zu Stellreaktionen führende Erregungen nicht nur dann in das Zentralnervensystem gelangen, wenn die Körnernerven asymmetrisch erregt werden, sondern auch, wenn symmetrische Reize einwirken. Letztere können allerdings bei symmetrischem Kopfstande, also bei normalen Tieren, keine Stellreaktionen auslösen.

2. Halsstellreflexe.

Wenn man beim einseitig labyrinthlosen Kaninchen die Grunddrehung aufhebt und den Kopf gegen den Körper richtigstellt, so kann man, von dieser Normalhaltung ausgehend, alle Halsstellreflexe in genau derselben Weise auslösen, wie es in früheren Arbeiten für das normale¹⁾ und das Thalamuskaninchen²⁾ geschildert wurde. Durch Drehen des Kopfes nach rechts oder links erzielt man die zugehörige Drehung des Beckens; man kann das Tier durch Kopfdrehen aus dem normalen Sitz in rechte oder linke Seitenlage umlegen und durch Rechtsetzen des Kopfes wieder in normalen Sitz zurückbringen usw.

1) R. Magnus und A. de Kleijn, Pflüger's Archiv Bd. 154 S. 163. 1913.

2) R. Magnus, Pflüger's Archiv Bd. 163 S. 405. 1916.

Beim Kaninchen mit intaktem Grosshirn wird nach einseitiger Labyrinthexstirpation durch die hiernach auftretende Drehung des Kopfes nach der Seite des fehlenden Labyrinthes (Grunddrehung) eine hochgradige spiralige Drehung der ganzen Wirbelsäule hervorgerufen¹⁾, welche monatelang anhält und sich jederzeit durch Rechtsetzen des Kopfes rückgängig machen lässt. Es bleibt dann nur eine geringe Körperdrehung übrig, welche als direkte Labyrinthausfallsfolge anzusehen ist. Die durch die Halsdrehung hervorgerufene Drehung des Körpers beruht, wie ich früher eingehend dargelegt habe²⁾, auf einem Halsstellreflex und ist an das Vorhandensein von Zentren gebunden, welche vom Mittelhirn bis in die Brückengegend reichen. In welcher Weise derselbe auf die Haltung des Tieres in verschiedenen Körperlagen und vor allem beim normalen Sitz einwirkt, ist früher von uns eingehend geschildert worden³⁾, so dass hier darauf verwiesen werden kann. Durch die starke spiralige Drehung des ganzen Körpers wird jedenfalls dem Tiere dauernd eine abnorme Haltung aufgezwungen, die in den ersten Tagen nach der Operation dem Tiere das Sitzen beträchtlich erschwert, und die es erst allmählich mit Hilfe des folgenden Reflexes überwinden lernen muss.

3. Stellreflexe auf den Körper durch asymmetrische Reizung der sensiblen Körpermerven.

Am Thalamus- oder Mittelhirntier mit intakten Labyrinth oder nach doppelseitiger Labyrinthexstirpation kann man nachweisen, dass auch, wenn der Kopf sich nicht in der Normalstellung befindet, der Körper zum normalen Sitz gebracht werden kann, wenn (durch den Druck der Unterlage u. dgl.) eine asymmetrische Erregung der sensiblen Körpermerven erfolgt⁴⁾. Es wurde z. B. Bd. 163 S. 455 auf Abb. 23 ein Thalamuskaninchen abgebildet, dessen Kopf in linker Seitenlage festgehalten wurde und dessen Körper sich trotzdem aufgesetzt hatte.

Dieser Reflex ist der wichtigste, durch welchen das Kaninchen nach einseitigem Labyrinthverlust trotz der gedrehten Stellung seines Kopfes mit seinem Körper aufsitzen kann. Nach rechtsseitigem Labyrinthverlust ist das Tier bei rechter Seitenlage, wenn die Grunddrehung nicht besonders schwach ausgebildet ist und daher der auf Tafel I Abb. 7 abgebildete Mechanismus den Kopf der Normal-

1) R. Magnus und A. de Kleijn, Pflüger's Archiv Bd. 154 S. 178. 1913.

2) R. Magnus, Pflüger's Archiv Bd. 163 S. 451. 1916.

3) R. Magnus und A. de Kleijn, Pflüger's Archiv Bd. 154 S. 194ff. 1913.

4) R. Magnus, Pflüger's Archiv Bd. 163 S. 454. 1916.

stellung nähern kann, allein auf diesen Stellreflex auf den Körper angewiesen.

Bei manchen Tieren lässt es sich schon 24 Stunden nach einer schonend ausgeführten Labyrinthexstirpation nachweisen, dass der Körper aufsitzt, wenn der Kopf in rechter oder linker Seitenlage festgehalten wird, und nach wenigen Tagen ist dieses Vermögen bei allen Tieren voll ausgebildet. Nach der Entfernung des Grosshirns lässt sich meist wenige Stunden nach der Operation der Reflex in voller Wirksamkeit nachweisen.

4. Einfluss der Augen.

Wie schon oben erwähnt wurde, ist der Einfluss der Augen auf die Erhaltung der Körperstellung des einseitig labyrinthlosen Kaninchens auffällig gering. Daher ist auch die Stellung des Kopfes bei Tieren mit offenen und verschlossenen Augen in den verschiedenen Lagen des Körpers im Raume grundsätzlich die gleiche. Thalamuskaninchen, welche ausser dem Pupillenreflex und dem reflektorischen Lidkneifen bei starker Belichtung keine optischen Reflexe zeigen, bieten in ihren Stellreflexen keinen Unterschied gegenüber Tieren mit intaktem Grosshirn und offenen Augen.

In einigen wenigen Fällen konnte ich beobachten, dass einseitig labyrinthlose Kaninchen, welche in kleinen, runden Käfigen mit geschlossenen Seitenwänden sassen, ihren Kopf etwas stärker gedreht hielten, als wenn sie frei in der Mitte des Zimmers auf dem Boden sassen und also optische Bilder bekamen. Gross war aber der Unterschied nie und war auch nur in einer Minderheit der Fälle zu sehen. Es wäre möglich, dass es sich hierbei um einen geringen richtenden Einfluss der Augen auf den Kopf handelt, doch wage ich es nicht mit Sicherheit zu entscheiden.

Dagegen haben wir schon früher zeigen können, dass einseitig labyrinthlose Kaninchen längere Zeit nach der Operation lernen, den abnormen Stand ihrer Vorderbeine mit Hilfe der Augen zu korrigieren, und dass solche Tiere, wenn man ihnen die Augen schliesst, sofort wieder das zur Operationsseite gekreuzte Vorderbein tonisch strecken (Abbildung Pflüger's Arch. Bd. 154 S. 221 Abb. 8).

Abgesehen hiervon habe ich aber keinen ausgesprochenen Einfluss der Augen auf die Körperstellung nach einseitigem Labyrinthverlust auffinden können.

5. Rollbewegungen.

Anhangsweise sei erwähnt, dass die Rollbewegungen auch beim Thalamuskaninchen nach einseitigem Labyrinthverlust auftreten können.



Abb. 1.

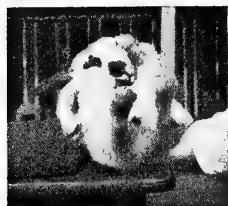


Abb. 2.

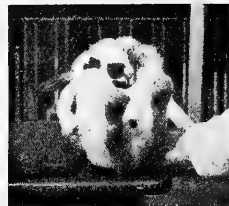


Abb. 3.

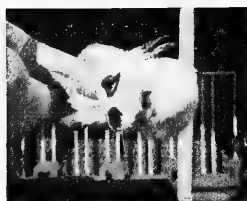


Abb. 4.

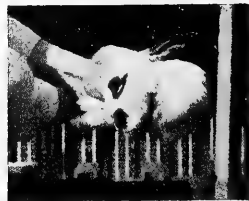




Abb. 5.



Abb. 6.

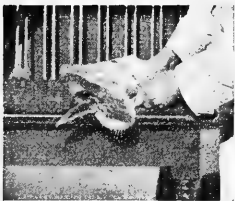


Abb. 7.



Abb. 8.



Zusammenfassung.

1. Nach einseitiger Labyrinthexstirpation beim Kaninchen entwickelt sich eine allmählich an Stärke zunehmende Kopfdrehung (Grunddrehung), welche auf einem einseitigen tonischen Einfluss des intakten Labyrinthes auf die Muskeln der zugehörigen Halsseite beruht. Die Drehung ist bei allen Lagen des Kopfes im Raume vorhanden, hat aber ihr Maximum, wenn der Kopf sich in Rückenlage mit etwas gehobener Schnauze befindet. Die Zentren für diesen tonischen Reflex liegen in der Medulla oblongata hinter der Eintrittsebene der Nervi octavi.

2. Auf diese Grunddrehung setzt sich bei erhaltenem Mittelhirn der Labyrinthstellreflex auf, welcher dahin strebt, den Kopf im Raume in diejenige Seitenlage zu bringen, in welcher das erhaltene Labyrinth sich oben befindet. In dieser Stellung hat der Labyrinthstellreflex sein Minimum. Wenn das erhaltene Labyrinth sich unten befindet, hat der Labyrinthstellreflex sein Maximum.

3. Diejenigen Labyrinthstellreflexe auf den Kopf, durch welche der Kopf bei Erhaltensein beider Labyrinth aus asymmetrischen Lagen im Raume in die Normalstellung zurückgeführt wird, erklären sich durch das Zusammenwirken der Erregungen aus beiden Labyrinth. Der Kopf kommt in einer derartigen Lage zur Ruhe, dass die Erregungen aus beiden Labyrinth gleich stark sind. Sobald sich der Kopf aus der symmetrischen Lage entfernt, gehen von dem mehr nach unten befindlichen Labyrinth stärkere Erregungen aus, welche die Drehung des Kopfes in die Normalstellung bewirken.

4. Je nach der verschiedenen Lage des Körpers im Raume addieren oder subtrahieren sich, wie im einzelnen nachgewiesen wurde, Grunddrehung und Labyrinthstellreflex bei Kaninchen mit einseitiger Labyrinthexstirpation.

5. Die übrigen Stellreflexe lassen sich bei Kaninchen mit einseitigem Labyrinthverlust in normaler Weise nachweisen. Ein interessanter Fall von „Schaltung“ wurde besonders besprochen.

6. Das Verhalten der Stellreflexe und der Körperstellung nach einseitigem Labyrinthverlust ist bei Kaninchen mit erhaltenem Grosshirn und bei Thalamuskaninchen grundsätzlich dasselbe. Die Augen spielen beim Kaninchen nur eine geringe Rolle für die Erhaltung der normalen Körperstellung.

Die Wasserstoffionen und die sekretorische Tätigkeit der Bauchspeicheldrüse¹⁾.

Von

Prof. Dr. L. Popielski.

(Aus dem Institut für experimentelle Pharmakologie der Universität Lemberg.)

(Eingegangen am 6. August 1918.)

Säuren²⁾, unmittelbar ins Duodenum eingeführt, rufen eine reichliche Sekretion von Pankreassaft hervor. In normalen Verhältnissen gelangen freilich die Säuren fast nie im unveränderten Zustande ins Duodenum. In den Magen eingeführt, kommen sie nämlich mit eingenommenen Speisen und deren Verdauungsprodukten in Berührung. Vor allem gilt dies von der Salzsäure des Magensaftes. Unter dem Einfluss der Eiweissverdauungsprodukte unterliegen die Säuren einer Umwandlung, indem sie mit Eiweisskörpern Verbindungen eingehen, in deren Form sie, zum Teil wenigstens, ins Duodenum übergehen. Die Salzsäure übt also ihren Einfluss auf die Schleimhaut des Duodenums und des Dünndarmes nicht im reinen Zustande, sondern bereits, wenigstens zum Teil, verändert aus.

Angesichts dessen war es nun von Wichtigkeit zu erfahren, was für einen Einfluss auf die sekretorische Tätigkeit der Bauchspeicheldrüse Säuren ausüben, und zwar sowohl anorganische wie auch organische, die der Wirkung von durch den Magensaft entstandenen Eiweissverdauungsprodukten ausgesetzt worden waren. Derartige Bestandteile enthält nun das allgemein bekannte Pepton Witte (= P. W.), ein Produkt der Verdauung des Fibrins durch den Magensaft. P. W. setzt sich hauptsächlich aus Albumosen, einer kleinen Anzahl von Peptonen und anderen wenig bekannten Körpern zusammen. Um dieses P. W. auf die Säuren einwirken zu lassen, habe ich den letzteren eine bestimmte Menge von P. W. oder Kasein zugesetzt, und um die gegenseitige Einwirkung zu heben, habe ich das Gemisch 24 Stunden lang in Zimmertemperatur stehengelassen und von Zeit zu Zeit gründlich geschüttelt. Das Gemisch wurde immer filtriert, so dass

1) Die Hauptergebnisse dieser Arbeit sind der Akademie der Wissenschaften in Krakau am 3. April 1916 vorgelegt worden.

2) L. Popielski, Über sekretorische Hemmungsnerven des Pankreas. S. 54—57. St. Petersburg 1896. Dissertation (Russisch).

ich bei den Versuchen stets eine klare Flüssigkeit von hellgelber Farbe benutzen konnte. Diese Flüssigkeiten von Zimmertemperatur führte ich direkt ins Duodenum ein und beobachtete deren Einwirkung auf die Sekretion des Pankreassaftes. Zum Vergleich wurde auch der Einfluss reiner Säuren, die nicht der Einwirkung von P. W. ausgesetzt worden waren, herangezogen. Die Untersuchungen habe ich in akuter Form an vier, in chronischer an sechs Hunden ausgeführt.

Die akute Untersuchungsmethode ist sehr einfach. Unter Benutzung von Curare oder nach Durchschneidung des Rückenmarkes unterhalb der Medulla oblongata legte ich eine temporäre Pankreasfistel an und führte ins Duodenum eine Kanüle ein zum Eingiessen der Flüssigkeiten. Die chronische Untersuchungsmethode dagegen weist viel mehr Kompliziertheit auf. Jeder Hund hatte zwei: eine Duodenal- und eine Pankreasfistel. Die erstere diente zum Eingiessen von Flüssigkeiten und Einführen des Katheters mit einem Bläschen, das, mit Luft angefüllt, die Verbindung zwischen dem Magen und dem Darm ausschaltete.

Um zu kontrollieren, ob die ins Duodenum eingeführte Flüssigkeit nicht in den Magen gelangt, legte ich bei manchen Hunden noch eine Magenfistel an. Alle drei Operationen habe ich manchmal gleichzeitig ausgeführt. Gelingen sie, so halten sich die Hunde ungefähr 2—3 Wochen lang nach der Operation ganz wohl. Nach dieser Zeit aber beginnt eine reichliche Pankreassaftsekretion, begleitet von starker Abmagerung, und die Hunde gehen zugrunde. Das zweimalige Anlegen einer Duodenal- und Pankreasfistel zeitigt gewöhnlich derartige Folgen nicht; die Hunde halten sich lange wohl. Gewöhnlich legte ich die Pankreas- und Magenfistel gleichzeitig, erst nach einer Zeit aber die Duodenalfistel an. Manchmal dagegen waren es die Magen- und Duodenalfistel, die zugleich angelegt wurden; die Pankreasfistel aber folgte später. Die Schwierigkeiten, denen man bei der Operation begegnet, sind enorm, lassen sich aber bei einigermaßen erlangter Übung überwinden. Viel schwieriger aber ist es, die Tiere längere Zeit am Leben zu erhalten. Die grösste Gefahr liegt im Pankreassaft, von dem die Haut des Bauches und der Extremitäten reichlich benetzt wird. Dieselbe unterliegt der Verdauung durch Trypsin, wird rot, und so entstehen Wunden. Ausserdem zersetzt sich der Saft und entwickelt dabei einen äusserst widerlichen Geruch. In kurzer Zeit verlieren die Tiere den Appetit, werden immer magerer und krepieren unter Anzeichen äusserster Erschöpfung. Um dem vorzubeugen, muss den Tieren flüssige Nahrung, und zwar überwiegend Milch verabreicht werden. Ausserdem müssen sie aufs genaueste trocken gehalten werden und auf trockenen Holzspänen ruhen. Sehr angezeigt ist es auch, die Hunde für einige Stunden im Gestell zu belassen, um den Saft zu sammeln. Am besten aber hat sich von all den Mitteln, die die Haut vor Ätzung durch den Pankreassaft sichern, dasjenige bewährt, welches ich¹⁾ im Jahre 1902 angewandt habe. Es beruht darauf, dass die Mucosa papillae Duodeni gänzlich ausgeschnitten wird. Infolgedessen zieht sich beim Einwachsen der Fistel in die Haut das Narbengewebe zusammen und verschliesst auf diese Weise das Lumen der Fistel. Demzufolge findet die Saftsekretion nur dann statt, wenn

1) Popielski, Über die verschiedenen Eigenschaften des Pankreassaftes (Russisch). Russkij Wracz 1902 Nr. 34. Sep.-Abdr. S. 24.

wir in die Fistel eine Kanüle einführen. Dazu kommt noch, dass der unter diesen Verhältnissen ausfliessende Saft kein Trypsin, sondern bloss Protrypsin enthält, welches letzteres sich erst bei Berührung mit der Schleimhaut der Papillae durch Wirkung von Enterokinase in Trypsin verwandelt. Um dem völligen Verwachsen der Fistel vorzubeugen, muss man sie unbedingt zweimal des Tages kateterisieren.

Was die Flüssigkeiten selbst anbelangt, so habe ich sie immer bei Zimmertemperatur und bei allen Versuchen womöglich gleich lange Zeit eingeführt. Da die Flüssigkeit durch einen Trichter, welcher mittels eines Gummischlauches mit dem Duodenum verbunden war, nicht immer rasch genug einströmte, so bediente ich mich, um die Einführungszeit möglichst gleichmässig gestalten zu können, einer Injektionsspritze.

Die Kost der Hunde blieb stets dieselbe, und zwar gewöhnlich Milch mit Weissbrot oder Reis. Die letzte Fütterung, der der Versuch folgte, war am Vortage 6 Uhr abends. Die Magenfistel, wo dieselbe vorhanden war, blieb während des Experiments offen, zwecks Kontrolle, ob nicht die ins Duodenum eingeführte Flüssigkeit in den Magen gelangt.

Bevor ich nun zur Analyse schreite, halte ich es für zweckmässig, einige von den Versuchen selbst näher zu besprechen.

Versuch I. 22. Dezember 1913. Hund von 13700 g Gewicht, mit drei Fisteln: Magen-, Duodenal- und Pankreasfistel zweizeitig angelegt, zuletzt die Magenfistel am 13. Dezember 1913. In den Zwölffingerdarm wurde ein Bläschen eingeführt und aufgeblasen, um die Verbindung zwischen Magen und Darm aufzuheben.

Vor allem beschloss ich: 1. die Wirkung des reinen, normalen Magensaftes und 2. die Wirkung desselben in Verbindung mit Verdauungsprodukten des Kaseins zu untersuchen. Zu diesem Zwecke habe ich 20 g Kasein mit 200 g reinen (bei Scheinfütterung erhaltenen) Magensaftes vom Hunde gemischt, 4 Tage im Thermostaten gehalten und während dieser Zeit oft gründlich geschüttelt. Dann brachte ich die Mischung auf ihr ursprüngliches Volum und filtrierte. Das Filtrat wurde zum Versuche benützt.

Von 9h 45'—9h 49' wurden ins Duodenum 100 ccm des mit Kasein versetzten Magensaftes eingeführt.

Bis 10h 30', während 45', wurden 20 ccm Pankreassaft gesammelt.

Von 10h 40'—10h 44' wurden 100 ccm $\frac{1}{10}$ n-Essigsäure + 12,5 P. W. eingeführt.

Bis 11h 15' 5,5 ccm Pankreassaft gesammelt.

Von 11h 16'—11h 20' wurden 100 ccm reinen Magensaftes ins Duodenum eingeführt.

Bis 12h, während 45', 36,6 ccm Pankreassaft gesammelt, also um 16,6 ccm mehr, als nach dem mit Kasein versetzten Magensaft.

Versuch II. 27. Dezember 1913. Derselbe Hund von 13500 g Gewicht.

Von 7h 45'—7h 49' wurden ins Duodenum 100 ccm $\frac{1}{10}$ n-Essigsäure + 12,5 P. W. eingeführt.

Bis 8h 20' 4,1 ccm Pankreassaft gesammelt.

Von 8h 21'—8h 25' 100 ccm derselben Essigsäure + 12,5 P. W. ins Duodenum eingeführt.

Um 9h 5' 4 ccm Pankreassaft gesammelt.

Von 9h 10'—9h 14' wurden 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Weinsäure + 12,5 W. P. eingeführt.

Bis 9h 50' wurden 9,2 ccm gesammelt.

Versuch III. 27. Dezember 1913. Derselbe Hund von 12500 g Gewicht.

Um 8h 3' wurden ins Duodenum 100 ccm reiner $\frac{n}{10}$ -Weinsäure + 25 H₂O eingeführt.

Bis 8h 33' 20,9 ccm Pankreassaft gesammelt.

Versuch IV. 29. Dezember 1913. Derselbe Hund von 10000 g Gewicht. Seit dem 28. Dezember frisst das Tier nichts, trinkt wenig, sehr abgemagert.

Um 11h 38' wurden ins Duodenum 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Salzsäure eingeführt.

Bis 12h 15' 5 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 12h 15' wurden 100 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 12,5 P. W. ins Duodenum eingeführt.

Bis 12h 45' 1,9 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 1h 5' 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Zitronensäure eingeführt.

Bis 1h 35' 3 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 2h 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Zitronensäure + 12,5 P. W. eingeführt.

Bis 2h 35' 2,2 ccm Pankreassaft gesammelt.

Am 31. Dezember 1913 war der Hund tot. Er lebte nach der letzten Operation 18 Tage.

Die Saftmengen im Versuch IV sind gering, was angesichts dessen, dass der Hund sehr wenig getrunken hatte, leicht erklärlich ist.

Versuch V. 14. Juli 1913. Hund „Nero“, 27 kg Gewicht, mit drei Fisteln: Magen-, Pankreas- und Duodenalfistel. Die Duodenalfistel am 1. Juli 1913 angelegt. Vor dem Versuch wurde, wie gewöhnlich, das Bläschen in das Duodenum eingeführt und aufgeblasen.

Um 10h 35' wurden ins Duodenum 120 ccm $\frac{n}{10}$ -H₂SO₄ eingeführt.

Bis 11h 35' wurden 16,2 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 11h 55' 100 ccm $\frac{n}{10}$ -H₂SO₄ + 20 P. W. eingeführt.

Bis 12h 45' 3,3 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 12h 45' 100 ccm 3%iger NaCl eingeführt.

Die Sekretion war sehr spärlich. Binnen 25' wurden 1,1 ccm gesammelt.

Um 1h 25' wurden 100 ccm 6%iger NaCl eingeführt.

Während 25' 1,1 ccm Pankreassaft gesammelt.

Versuch VI. 12. März 1913. Hund „Bury“, 20 kg Gewicht, mit Pankreas- und Duodenalfistel.

Um 9h 55' wurden ins Duodenum 50 ccm 0,18%iger HCl + 5,5 P. W. eingeführt.

Bis 10h 45' wurden 0,8 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 10h 48' 50 ccm 0,18%iger HCl + 5 g Wasser ins Duodenum eingeführt.

Bis 11h 30' 4,1 ccm Pankreassaft gesammelt.

Versuch VII. 14. März 1913. Derselbe Hund, 20 kg Gewicht.

Um 8h 58' wurden ins Duodenum 50 ccm 0,30%iger HCl + 4,25 P. W. eingeführt.

Bis 9h 35' wurden 5,9 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 10h 35' 50 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 5 P. W. eingeführt.

Bis 11h 5' 4,4 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 11h 5' 50 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + P. W. mit ungefähr 0,18%igem Gehalt an freier Salzsäure bei Diamidoazobenzol als Indikator ins Duodenum eingeführt.

Bis 11h 50' 7,9 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 11h 50' 50 ccm 0,18%iger HCl eingeführt.

Bis 12h 35' 9,4 ccm Pankreassaft gesammelt.

Versuch VIII. 25. Februar 1914. Hund „Czarny“, 14 kg Gewicht, mit drei Fisteln. Alle gleichzeitig am 14. Februar 1914 angelegt. Ins Duodenum wurde das Bläschen eingeführt und aufgeblasen.

Um 9h 48' wurden ins Duodenum 100 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl eingeführt.

Bis 10h 45' 22,5 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 10h 45' ins Duodenum 100 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 12,5 P. W. eingeführt.

Bis 11h 20' 10,8 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 11h 22' 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure eingeführt.

Bis 12h 5' wurden 12 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 12h 9' 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure + 12,5 P. W. eingeführt.

Bis 1h wurden 9,5 ccm Pankreassaft gesammelt.

Versuch IX. 27. Februar 1914. Derselbe Hund, 13700 g Gewicht. Katheter mit Bläschen ins Duodenum eingeführt.

Um 9h 5' ins Duodenum 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Oxalsäure + 12,5 P. W. eingeführt.

Bis 9h 35' 7,7 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 9h 55' ins Duodenum 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Oxalsäure eingeführt.

Bis 10h 30' 15,6 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 10h 30' 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Milchsäure + 12,5 P. W. ins Duodenum eingeführt.

Bis 11h 1,5 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 11h 15' 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Milchsäure ins Duodenum eingeführt.

Bis 11h 45' 16 ccm Pankreassaft gesammelt.

Versuch X. 2. März 1914. Derselbe Hund, 12 kg Gewicht.

Um 9h 25' wurden 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Phosphorsäure + 12,5 P. W. eingeführt.

Bis 9h 55' wurden 2 ccm Pankreassaft gesammelt.

Um 10h 5' wurden 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Phosphorsäure eingeführt.

Bis 10h 35' wurden 16,7 ccm Pankreassaft gesammelt.

Am folgenden Tage, 3. März 1914, der Hund tot gefunden. Im Duodenum ist die Schleimhaut gerötet, als Folge von reizender Wirkung der wiederholt eingeführten Säure.

Bei den akuten Versuchen, zu denen ich nun übergehe, wurden die Saftmengen mittels Millimeterteilstrichen auf einem horizontalliegenden und mit dem Ductus Wirsungiamy verbundenen Glasröhrchen bestimmt. Als Sekretionsmaass wurde die Zahl der Teilstriche gewählt, um die sich die Saftsäule während einer Minute in einem Röhrchen von 1—1½ mm Durchmesser verschob. Je 100 Teilstriche entsprechen ungefähr 1 ccm Saft.

Versuch XI. 10. Februar 1913. Hund von 6½ kg Gewicht. 3 ccm 1%iger Curare. Pankreasfistel. Ins Duodenum eine Kanüle zum Ein-giessen der Flüssigkeiten eingeführt.

Nach der Einführung von 15 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + P. W. (60 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 18 P. W.) ins Duodenum betrug die Sekretion während einer halben Stunde nur 10 Teilstriche = 0,1 ccm.

Nach Einführung von 15 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + Wasser (60 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 18 destill. Wasser) betrug sie für eine halbe Stunde 1327 Teilstriche = 13,27 ccm Pankreassaftes.

Versuch XII. 15. Februar 1913. Hund von 8½ kg Gewicht, sonst wie oben.

Nach Einführung von 15 ccm 0,20%iger HCl 300 Teilstriche in einer halben Stunde, d. i. 3 ccm abgesondert.

Nach Einführung von 15 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + P. W. (60 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 9 ccm 40%iger P. W.) mit ungefähr 6,27% freier Säure wurden während einer halben Stunde 513 Teilstriche = 5,13 ccm abgesondert.

Versuch XIII. 21. Februar 1913. Hund von 11½ kg Gewicht, sonst wie oben.

Nach 20 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 5 W. (50 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 30 ccm 20%iger P. W.) betrug die Sekretion 203 Teilstriche = 2,03 ccm während 25'.

Nach 20 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl (50 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 30 ccm Wasser) betrug sie 495 Teilstriche = 4,95 ccm.

Nach 20 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure + P. W. (60 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure + 18 ccm 40%iger P. W.) betrug sie 205 Teilstriche = 2,05 ccm für 16'.

Nach 20 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure (60 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure + 18 destill. Wasser) wurden in 16' 222 Teilstriche = 2,22 ccm abgesondert.

Versuch XIV. 26. Februar 1913. Hund von 11 kg Gewicht, vorbereitet wie oben.

Nach 30 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + P. W. (100 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 6 P. W.) betrug die Sekretion 244 Teilstriche = 2,44 ccm für eine halbe Stunde.

Nach 30 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + P. W. (100 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 12 P. W.) betrug sie in einer halben Stunde 24 Teilstriche = 0,24 ccm.

Zum Vergleich eignen sich vor allem Zahlen, die bei ein und demselben Versuch erhalten wurden. Ferner kann man auch die Zahlen, die man bei verschiedenen Versuchen, doch bei demselben Hunde erhalten hat, miteinander vergleichen. Selbstverständlich sind für solch einen Vergleich nur chronische Versuche geeignet. Schwerer ist es schon, Zahlen von verschiedenen Hunden in Vergleich zu ziehen, es sei auch, dass die Tiere gleichen Gewichtes und von gleicher Grösse waren.

Die Mengen des Pankreassaftes wurden für die ganze Periode der Sekretion, d. h. gewöhnlich für 30'—45', bestimmt. In dem Augenblicke, wo die Sekretion wieder jener glich, welche vor der Einführung der betreffenden Flüssigkeit ins Duodenum beobachtet worden war, musste die Sekretion als beendet betrachtet werden. Sollte der Saft über diese Periode hinaus gesammelt werden, müssten wir grössere Zahlen bekommen. Die Genauigkeit der Zahlen der Saftmengen wird hauptsächlich bedingt: durch die Geschwindigkeit und Kraft des Einführens der Flüssigkeiten ins Duodenum, weiter durch die Temperatur der Flüssigkeiten und endlich durch die Menge und Reaktion des Darminhaltes. Da aber diese Bedingungen nicht immer gleich sind und sich nicht genau voraussehen lassen (wie z. B. der Darminhalt), so sind auch die Zahlen für den Pankreassaft nicht absolut exakt. Dieser Vorbehalt ist von Wichtigkeit namentlich beim Vergleich der erhaltenen Zahlen, da dieselben von den theoretisch ermittelten abweichen können. Schwieriger ist es, die Grenzen der Irrtümer zu bestimmen.

Um das Versuchsmaterial fassbarer zu gestalten, lasse ich einen kurzen Überblick über die Resultate der angestellten Versuche folgen.

Alle Säuren, sowohl organische als auch anorganische, rufen nach Zugabe von P. W. eine geringere Pankreassaftsekretion hervor. Alle, mit Ausnahme von Essig- und Zitronensäure, bewirken nach der

Zugabe von 12,5 P. W. zu 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Lösung eine zwei- bis zehnmal

schwächere Absonderung hervor. Im allgemeinen ist die Absonderung desto schwächer, je mehr P. W. der Säure beigemischt wurde. So z. B.

bewirkten 100 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 12,5 ccm P. W. eine Sekretion von

1,9 ccm gegen 5 ccm nach 100 ccm reiner $\frac{n}{10}$ -HCl-Lösung. Bei demselben Hund gelangten nach 50 ccm 0,36%iger HCl + 4,25 P. W. 2,5 ccm zur Absonderung; nach 50 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl + 2,5 P. W. (von 0,27% freier Säure bei Diamidoazobenzol als Indikator) 15 ccm; nach 50 ccm 0,18%iger HCl dagegen 9 ccm. Das Verhältnis zwischen der Pankreassaftquantität, die den zwei letzten Flüssigkeiten folgte, gleicht beinahe dem Konzentrationsverhältnis der freien Salzsäure beider Flüssigkeiten.

Konzentrationsverhältnis der Säuren = 27:18 = 9:6.

Quantitätsverhältnis des Pankreassaftes = 15:9 = 10:6.

Nach 0,36% HCl mit Zugabe von 3 P. W. auf 100 ccm bekam man 244 Teilstriche = 2,44 ccm ab, nach derselben Flüssigkeitsmenge aber mit Zugabe von 6 P. W. auf 100 ccm 0,36%iger HCl nur 24 Teilstriche = 0,24 ccm, also nur ein Zehntel der vorigen Menge.

Der Schwefelsäure mit Zugabe von 20 P. W. auf 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Lösung folgten 3,3 ccm, dagegen der reinen $\frac{n}{10}$ -H₂SO₄ 16,2 ccm; das ist also fünfmal mehr.

In einem anderen Versuche bewirkte dieselbe Lösung P. W. mit $\frac{n}{10}$ -Lösung H₂SO₄ eine Sekretion von 0,4 ccm, reine $\frac{n}{10}$ -H₂SO₄ dagegen 2 ccm, d. h. fünfmal mehr.

Phosphorsäure mit einer Zugabe von 12,5 P. W. auf 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Lösung führte eine Absonderung von 1,6 ccm herbei, $\frac{n}{10}$ -Lösung allein hingegen 16,7 ccm, somit zehnmal mehr.

Nach 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Milchsäure + 12,5 P. W. bekam man 1,5 ccm, nach reiner $\frac{n}{10}$ -Lösung derselben Säure dagegen 16 ccm, das heisst ungefähr zehnmal soviel.

Nach 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Weinsäure + 12,5 P. W. wurden 9,2 ccm erhalten, nach 100 ccm reiner $\frac{n}{10}$ -Säure aber 20,9 ccm; das ist beinahe 2¼mal mehr. Nach 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure + 12,5 P. W. habe ich

10 ccm erhalten, nach 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Säure allein 12 ccm; das ist 1,2mal mehr.

Merkwürdig ist es, dass das Verhältnis der Saftmengen, die unter dem Einfluss reiner $\frac{n}{10}$ -Säuren erhalten wurden, zu denjenigen nach Einwirkung der Säuren mit Zugabe von 12,5–20 P. W. auf 100 ccm in allen Versuchen denselben Wert behält. Dies trifft wenigstens für die Essig-, Salz- und Schwefelsäure zu, mit welchen derartige Versuche angestellt worden waren.

Für die Salzsäure	ist das Verhältnis	= 2:1.
Für die Schwefelsäure	„ „ „	= 5:1.
Für die Essigsäure	„ „ „	= 1,2:1.

Treten wir nun an die Analyse der erhaltenen Erscheinungen heran.

Die ins Duodenum eingeführten Säuren sind als Erreger anzusehen; die auf die Schleimhaut des Darmes einwirken und so die Pankreas-saftsekretion herbeiführen. Wovon ist nun die die Säurekraft herabsetzende Wirkung von P. W. abhängig? Indem wir so die Frage stellen, setzen wir voraus, dass die Wirkung nicht über die Schleimhautgrenze des Duodenums reicht. Dies angenommen, können wir über die Wirkungsweise des P. W. folgende drei Vermutungen aussprechen:

1. P. W. wirkt im Gegensatz zu den Säuren hemmend auf die sekretorische Tätigkeit des Pankreas. Die Grundlage dieser Annahme bildet die von mir¹⁾ entdeckte Tatsache, dass für die Bauchspeicheldrüse sekretionshemmende Nerven existieren;

2. P. W. überzieht die Schleimhaut mit einer Schicht klebriger Albumosen, erlaubt daher nicht den Säuren, mit dieser in Berührung zu kommen;

3. P. W. geht mit den Säuren Verbindungen ein und vermindert auf diese Weise die Konzentration freier H-Ionen in denselben.

Betrachten wir jetzt die Bedeutung eines jeden der eben angeführten Faktoren.

Die hemmende Wirkung von P. W. ist zweifelhaft und wenig wahrscheinlich angesichts der Tatsache, dass die Essigsäure nach Zugabe von sogar 20 P. W. auf 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Lösung eine nicht viel schwächere Sekretion wie reine Essigsäure hervorruft. Ferner hemmt P. W. in 20%iger Lösung allein, ins Duodenum eingeführt, die Sekretion

1) L. Popielski l. c.

nicht, welche durch die in den Dünndarm eingeführte HCl-Säure hervorgerufen wird.

Der zweite Punkt ist beachtenswert. Dozent Dr. Studziński¹⁾ zeigte, dass eine konzentrierte 10%ige Seifenlösung (Na-oleicum), ins Duodenum eingeführt, die Schleimhaut beklebt und die Pankreassekretion aufhebt, indem sie Reize nicht zulässt. Dieser Punkt hat aber in meinen oben angeführten Versuchen keine Bedeutung. Die Essigsäure nämlich, welche 20 P. W. pro 100 ccm enthält, bewirkt eine nicht viel schwächere Sekretion wie die reine Säure. Die Versuche aber mit der Essigsäure schliessen noch nicht die zweite Vermutung aus, und zwar deshalb, weil die Essigsäure ein flüchtiger Körper ist, welcher sogar durch eine dicke Albumosenschicht zur Schleimhaut gelangt. Was dies anbelangt, wäre jedoch zu bemerken, dass die Flüchtigkeit der Säuren hier keine wesentliche Rolle spielt. Die Oxal- und Zitronensäuren nämlich, die keine flüchtigen Körper sind, rufen nach Zugabe von P. W. eine nicht viel geringere Sekretion hervor als in reinen dezinormalen Lösungen.

Wenn wir annehmen, dass P. W. mechanisch wirkt, indem es die Darmschleimhaut beklebt, so müsste seine Wirkung in allen Fällen, wo wir dieselbe Menge einführen, die gleiche sein.

Demgegenüber liefern die Versuche ein ganz anderes Ergebnis. So zum Beispiel gelangten bei einem und demselben Hund nach 50 ccm 0,18%iger HCl + 5,5 P. W. 0,8 ccm zur Absonderung, während dieselbe Menge von P. W., der 0,30% HCl zugegeben, die Sekretion nicht gehemmt hat, denn es wurden 10 ccm Pankreassaft gesammelt. Die Vermutung endlich, dass die Beklebung die Ursache der hemmenden Wirkung von P. W. ist, ist auch deswegen zu verwerfen, weil P. W. sich neben den Säuren nicht wie eine mechanische, indifferente Beimischung verhält, sondern mit den Säuren eine chemische Verbindung eingeht, die man ganz sicher feststellen kann. In den anorganischen Säuren kann man nach Zugabe von mindestens 12,5 P. W. pro 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Lösung mittels Tropaeolin, Kongo und Diamidoazobenzol die An-

wesenheit der freien anorganischen Säuren nicht feststellen. Das Fehlen der Reaktion auf die freien Säuren mittels der eben angeführten Reagenzien beweist zwar noch nicht, dass freie Säuren in den zu untersuchenden Lösungen nicht vorkommen, zeigt aber ganz sicher an, dass zwischen P. W. und den Säuren eine wohl wahrnehmbare Wirkung stattfindet. Einen Beweis für eine chemische Veränderung der mit P. W. gemengten Säuren liefert eine einfache physiologische Reaktion:

1) J. Studziński, Über den Einfluss der Fette und Seifen auf die sekretorische Fähigkeit des Pankreas. Internat. Beiträge von Pathologie und Therapie. Bd. 3 Heft 3. Sep.-Abdr. S. 30, 39.

nach Zugabe einer genügenden Menge von P. W. vermögen wir nämlich nicht mehr die Säure durch den Geschmack zu bemerken. So wären also die beiden ersten Annahmen zu verwerfen. Es bleibt noch die dritte, dass P. W. die Zahl der freien H'-Ionen und dadurch die Kraft der auf die Darmschleimhaut wirkenden Reize vermindert. Wären die freien Säuren die Ursache der Pankreassaftsekretion, so müssten die freien dezinormalen Säuren allein die Pankreassaftsekretion in dem Maasse hervorrufen, der dem Gehalt der freien Wasserstoffionen in den Säuren entsprechen würde. Um diese Annahme auf ihre Richtigkeit zu prüfen, müssen wir zuerst die Zahl der H'-Ionen in den betreffenden Säuren kennen lernen. Diese Zahlen erlangen wir mittels verschiedener Methoden, von denen diejenige der Bestimmung der elektromotorischen Kraft mittels Gasketten zu den besten Ergebnissen führt. Die Methode ist von Hamburger¹⁾ und Michaelis²⁾ genau beschrieben worden. Sie leistet Gewähr, dass die Veränderungen der elektromotorischen Kraft rein von Veränderungen der Wasserstoffionenkonzentration abhängig sind, d. h. von Veränderungen, die durch P. W. verursacht werden, jedoch nicht durch die Anwesenheit des P. W. allein. Diese Wirkung besteht, lässt sich aber nicht beobachten. Wenn wir die Zahl der H'-Ionen in den Säuren + P. W. bestimmen wollen, so müssen wir bedenken, dass das Ca, welches in P. W. in 0,0748 % sich befindet, und auch Salze anderer Metalle, welche nach meinen Bestimmungen 2,5 % betragen, diese Zahl vermindern kann. Doch ist Ca und andere Metalle in P. W. wahrscheinlich in Verbindung mit Albumosen enthalten. Falls es sich wirklich so verhält, würden dieselben keine Wirkung auf die H'-Ionenkonzentration ausüben können. Wäre Ca neben anderen mineralischen Bestandteilen (2,5 %) als Mineralsalze vorhanden, so bliebe sein Einfluss auf die elektromotorische Kraft bei allen Säuren derselbe. Die elektromotorische Kraft wird als Potentialdifferenz der Elektroden bezeichnet, deren eine in die zu untersuchende Flüssigkeit eingetaucht ist, die andere dagegen eine Normalwasserstoffelektrode darstellt. Je kleiner die Differenz zwischen der H'-Ionenzahl an beiden Elektroden, desto kleiner auch die elektromotorische Kraft, weil die Potentialdifferenz kleiner wird. Wird hingegen der Säure P. W. zugegeben und es vermindert sich die H'-Ionenzahl, so wird die Potentialdifferenz beider Elektroden dann grösser; es wächst also auch die elektromotorische Kraft.

Die Messungen der elektromotorischen Kraft (E) wurden von

1) Hamburger, Osmotische Druck- und Ionenlehre Bd. 2, S. 332. Wiesbaden 1904,

2) L. Michaelis, Die Bestimmung der Wasserstoffionenkonzentration durch Gasketten. Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden von E. Abderhalden. Bd. 5. Teil I. S. 500.

Dr. Zacharski unter Leitung des Doz. Dr. Kling im Institut für allgemeine Chemie an der Universität Lemberg ausgeführt.

Um die Verhältnisse zwischen der elektromotorischen Kraft und der Pankreassaftmenge klarzulegen, führe ich Tabellen 1 und 2 an. Man findet hier die Ergebnisse der Versuche, die an ein und demselben Hunde ausgeführt wurden und sich somit zum Vergleichen eignen (Versuche VIII, IX, X), zusammengestellt.

Tabelle 1.

Reine $\frac{n}{10}$ -Säuren (100 ccm).

	<i>E</i>	Saftmenge
1. Salzsäure	0,0691	22,05 ccm.
2. Oxalsäure	0,0975	16,10 „
3. Phosphorsäure	0,1258	16,70 „
4. Milchsäure	0,1481	16,00 „
5. Essigsäure	0,1683	12,00 „

In Tabelle 1 sind die Säuren der Grösse der elektromotorischen Kraft gemäss angeordnet. Dementsprechend nehmen die Mengen von Pankreassaft ab. Die grösste Saftmenge folgte der Salzsäure, welche die elektromotorische Kraft 0,0691 zeigt; die geringste Menge (= 12 ccm) lieferte die Essigsäure, der die elektromotorische Kraft 0,1683 entspricht.

Die Differenz zwischen den *E* beider Säuren ergibt 0,10; die Differenz zwischen den Saftmengen = 10 ccm. Doch lässt sich für andere Säuren solch ein Verhältnis nicht feststellen. In Tabelle 1 nimmt die Oxalsäure im Vergleich mit der Pankreassaftmenge den dritten Platz ein, während sie im Vergleich mit der elektromotorischen Kraft den zweiten Platz erhalten sollte. Wenn wir aber die Genauigkeitsgrenzen für die Zahlen des Pankreassaftes, welche für Mengen über 10 ccm 1,5–2 ccm betragen, in Betracht ziehen, so gelangen wir zur Überzeugung, dass diese Abweichung die Schlussfolgerung, die aus Tabelle 1 resultiert, und zwar, dass die Pankreassaftmenge mit dem Zuwachs der elektromotorischen Kraft abnimmt, nicht beeinträchtigt. Die Tabelle 1 bestätigt die dritte Annahme, dass nämlich die H'-Ionen die Pankreassaftsekretion verursachen, wobei diese desto reichlicher ist, je mehr H'-Ionen die Säuren enthalten.

Tabelle 2.

100 ccm $\frac{n}{10}$ -Säuren + 12,5 P. W.

	<i>E</i>	Saftmenge
1. Phosphorsäure	0,4588	1,6 ccm
2. Milchsäure	0,4151	1,5 „
3. Oxalsäure	0,3775	7,7 „
4. Salzsäure	0,3134	10,2 „
5. Essigsäure	0,2888	10,0 „

Wenn wir das oben über die Genauigkeitsgrenzen der Zahlen für den Pankreassaft Gesagte berücksichtigen, so können wir die Zahlen von Tabelle 2 als einen ausgezeichneten Beweis für die Anschauung betrachten, dass nämlich in den Säuren die H⁺-Ionen als Erreger anzusehen sind. Von allen Säuren besitzen die Phosphor- und Milchsäure in Gegenwart von P. W. die höchsten Werte für die elektromotorische Kraft; beide rufen, wie aus Tabelle 2 ersichtlich, geradezu minimale Sekretion hervor: 1,6 und 1,5 ccm. Die reichlichste habe ich nach Salz- und Essigsäure erhalten, für welche nach Tabelle 2 die Werte der elektromotorischen Kraft einander nahestehen: 0,3139 und 0,2888. Die Differenz zwischen den Mengen des Pankreassaftes, die unter der Wirkung der Oxal- und Phosphorsäure abgesondert werden, ist bedeutend, bedeutend aber ist auch die Differenz der elektromotorischen Kraft.

Die Tabellen 1 und 2 zeigen, dass je grösser die Differenzen in der elektromotorischen Kraft sind, desto bedeutender auch die Differenz in den Pankreassaftmengen hervortreten. Die Säuren, deren elektromotorische Kraft wenig voneinander abweicht, bewirken Pankreasssekretion, deren Mengen auch einander nahestehen.

Daraus folgt, dass bei Säuren das Wasserstoffion den erregenden Teil darstellt. Doch erfolgt die Pankreassaftsekretion auch unter dem Einfluss von Laugen und alkalischen Seifen¹⁾ (Na-oleinicum). Der bei diesen Körpern wirksame Bestandteil ist wahrscheinlich die Hydroxylgruppe, also OH⁻. Kochsalz in 3–10%igen und Zucker in 10–bis 20%igen Lösungen sind schwache Erreger.

Um weitere Beweise für diesen Schluss zu liefern, stellte ich Versuche an: 1. mit Aminosäuren, die fast keine Dissoziation aufweisen; 2. mit Säuren, deren Dissoziationsgrad genau bestimmt ist. Von den Aminosäuren wählte ich: Alanin, Glykokoll und Taurin, alle in dezinormalen Lösungen. Diese Versuche, welche an einem Hunde mit chronischer Pankreasfistel ausgeführt wurden, lieferten folgende Ergebnisse:

Versuch XV. 4. Juli 1916. Hund „Duży“ von 20 kg Gewicht. Die Pankreasfistel wurde am 22. März 1916 angelegt. Letzte Fütterung am Vortage um 6 Uhr abends.

Um 7h 30' Anfang der Beobachtung.

	8h 00'	wurden	3,0	ccm	Pankreassaft	gesammelt.
	15'	„	2,5	„	„	„
	30'	„	2,0	„	„	„
	45'	„	1,0	„	„	„
9h	00'	„	0,9	„	„	„
	15'	„	0,7	„	„	„
	30'	„	0,5	„	„	„

1) J. Studziński l. c. S. 29–40 (Sep.-Abdr.).

Mit einer Sonde wurden in den Magen 250 ccm $\frac{n}{10}$ -Lösung von Alanin eingeführt. Gegen Lackmus reagierte die Lösung sauer, gegen Methylorange alkalisch, wobei 5 ccm Alaninlösung 6,2 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl erforderten.

Um 9h 45'	wurden	6,5 ccm	Pankreassaft	gesammelt.
10h 00'	„	3,5	„	„
15'	„	1,5	„	„
30'	„	2,0	„	„
45'	„	1,0	„	„
11h 00'	„	0,5	„	„

Was das Aussehen anbelangt, war der Pankreassaft dickflüssig, mit weissen Flocken. Es wurden während $1\frac{1}{2}$ Stunden 15 ccm Pankreassaft gesammelt.

Versuch XVI. 6. Juli 1916. Hund „Duzy“ von 20 kg Gewicht, mit Pankreasfistel.

Um 7h 30'	Anfang	der	Beobachtung.
45'	wurden	4,5 ccm	Pankreassaft gesammelt.
8h 00'	„	3,5	„
15'	„	4,5	„
30'	„	0,5	„
45'	„	0,5	„
50'	„	0,5	„

Es wurden mittels einer Sonde 250 ccm $\frac{n}{10}$ -Lösung von Glykokoll eingeführt. Unmittelbar vor der Einführung habe ich die Lösung eine halbe Stunde auf dem Wasserbade gehalten. Dann wurde sie bis zur Körpertemperatur abgekühlt. Gegen Lackmus war die Reaktion sauer, gegen Methylorange alkalisch. Je 5 ccm Lösung erforderten 6 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl.

Um 9h 05'	wurden	4,5 ccm	Pankreassaft	gesammelt.
20'	„	2,0	„	„
35'	„	3,0	„	„
50'	„	2,0	„	„
10h 05'	„	1,5	„	„
20'	„	2,0	„	„
35'	„	1,5	„	„

Von 8h 50' bis 10h 20', d. h. während $1\frac{1}{2}$ Stunden, wurden 15 ccm Pankreassaft gesammelt.

Versuch XVII. 8. Juli 1916. Derselbe Hund von 20 kg Gewicht.

Um 7h 30'	Anfang	der	Beobachtung.
45'	wurden	1,8 ccm	Pankreassaft gesammelt.
8h 00'	„	1,6	„
15'	„	0,8	„
30'	„	0,2	„
45'	„	0,2	„
55'	„	0,0	„

Es wurden mit der Sonde in den Magen 250 ccm $\frac{n}{10}$ -Lösung von Taurin eingeführt. Die Reaktion war gegen Lackmus sauer, gegen Methylorange schwach alkalisch; auf je 5 ccm entfielen 0,2 ccm $\frac{n}{10}$ -HCl.

Um 9h 10' wurden 4,5 ccm Pankreassaft gesammelt.

	25'	1,0	„	„	„
	40'	2,5	„	„	„
	55'	5,0	„	„	„
10h	10'	6,0	„	„	„
	25'	3,0	„	„	„
	40'	4,5	„	„	„
	55'	6,0	„	„	„
11h	10'	6,5	„	„	„
	25'	4,5	„	„	„
	40'	2,5	„	„	„
	55'	4,5	„	„	„
12h	10'	2,5	„	„	„
	25'	2,5	„	„	„

Während 3h 30' der Beobachtung wurden 53,5 ccm Pankreassaft gesammelt.

In den drei obigen Versuchen war die Anfangsperiode der Pankreassaftsekretion identisch. Nach Alanin und Glykokoll blieb auch der weitere Verlauf fast gleich. Darf man aber behaupten, dass die erwähnten Aminosäuren sekretorische Erreger für den Pankreas, wenn auch schwache, bilden? Eine bejahende Antwort wäre voreilig, denn diese Sekretion könnte bedingt sein: 1. durch das im destillierten Wasser enthaltene CO_2 , welches einen sekretorischen Erreger für Pankreas bildet; 2. durch die Handgriffe, die mit der Einführung der Säure in den Magen verbunden sind. Alle Eingriffe, speziell die den Verdauungskanal betreffenden, rufen bei den Hunden psychische Magensaftsekretion hervor, was eine Sekretion des Pankreassaftes zur Folge hat. Krasse Beispiele der Einwirkung derartiger Eingriffe auf die Sekretion des Magensaftes sind in der Arbeit von Tomaszewski angeführt (Pflüger's Arch. Bd. 171. S. 15. 1918). Wie sich aus folgendem Versuche ergibt, rief auch das destillierte Wasser allein, in den Magen eingeführt, eine Pankreassaftsekretion hervor.

Versuch XVIII. 10. Juli 1916. Derselbe Hund von 20 kg Gewicht.

Um 7h 45' Anfang der Beobachtung.

8h 00' wurden 3,5 ccm Pankreassaft gesammelt.

	15'	2,0	„	„	„
	30'	3,5	„	„	„
	45'	1,8	„	„	„
9h	00'	4,7	„	„	„
	15'	3,5	„	„	„
	30'	1,0	„	„	„
	40'	0,5	„	„	„

Es wurden mittels Sonde 250 ccm destillierten Wassers in den Magen eingeführt. Das Wasser wurde vor ungefähr 2 Wochen bereitet. Während 2 Stunden wurden 54 ccm Pankreassaft gesammelt. Das destillierte Wasser wurde nicht unmittelbar vor dem Versuch gekocht; der Einfluss von dem in ihm eingeschlossenen CO₂ war also nicht ausgeschaltet. Aus diesem Grunde habe ich beim nächsten Versuch das Wasser zuerst gekocht und nach der Abkühlung eingeführt.

Versuch XIX. 12. Juli 1918. Derselbe Hund von 22 kg Gewicht.

Um 8h 00' Anfang der Beobachtung.

	15'	wurden	5,0	ccm	Pankreassaft	gesammelt.
	30'	„	3,0	„	„	„
	45'	„	2,0	„	„	„
9h	00'	„	1,0	„	„	„
	10'	„	0,8	„	„	„

Es wurden mittels Sonde 250 ccm destillierten, ausgekochten und dann abgekühlten Wassers in den Magen eingeführt. Während 3h 15', das ist von 9h 10' bis 12h 25', wurden 136,5 ccm Pankreassaft gesammelt. Destilliertes Wasser, direkt ins Duodenum eingeführt, bewirkt keine Pankreassaftsekretion. Man muss also schliessen, dass im obigen Versuch den Erreger der Pankreassaftsekretion der psychische Magensaft bildet. Dieser aber wurde abgesondert schon infolge der Einführung des Wassers mit der Sonde in den Magen.

Angesichts dessen kann man die in den Versuchen XV—XVII beobachtete Sekretion nicht als durch Aminosäuren bedingt ansehen. Von den Säuren, deren Dissoziationsgrad genau bekannt ist, wählte ich: Essig-, Monochloressig- und Trichloressigsäure. Ihre Dissoziationskonstanten sind (Emile Terroine, La sécrétion pancréatique S. 84. Paris 1910):

Für die dezinormale	Essigsäure	0,0018
„ „ „	Monochloressigsäure. . .	0,1554
„ „ „	Trichloressigsäure . . .	121,0

Die ersten Versuche mit diesen Säuren wurden an Hunden mit permanenten Pankreasfisteln und grösstenteils auch mit Magenfistel ausgeführt.

Auch bei diesen Versuchen darf man nicht ausser acht lassen, dass es zur psychischen Magensaftsekretion kommen kann, deren Wirkung dann mit jener der untersuchten Säuren verwechselt werden könnte. Um also über die Ursache der beobachteten Sekretion im klaren zu sein, habe ich schwache Lösungen angewandt, nie über

$\frac{n}{10}$, meistens aber $\frac{n}{100}$ und sogar $\frac{n}{500}$. Bei so einer schwachen Konzentration der Säuren kann man nur eine schwache Sekretion erwarten. Wird also die Sekretion sehr reichlich sein, dann wird sie ganz sicher durch den psychischen Magensaft bedingt sein.

Versuch XX. 9. September 1916. Hund „Kruk“ von 20 kg Gewicht, mit Magen- und Pankreasfistel. Vor dem Versuche wurde der Magen gründlich gespült.

Um 8h 15' Anfang der Beobachtung.
 30' wurden 0,1 ccm Pankreassaft gesammelt.
 45' „ 0,1 „ „ „ „
 9h 00' „ 0,3 „ „ „ „

Durch die Fistel wurden in den Magen 200 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure eingeführt.

Um 9h 15' wurden 1,0 ccm Pankreassaft gesammelt.
 30' „ 2,7 „ „ „ „
 45' „ 2,3 „ „ „ „
 10h 00' „ 0,5 „ „ „ „
 15' „ 0,1 „ „ „ „
 27' „ 0,0 „ „ „ „

Aus dem Magen wurden 18 ccm schleimiger Flüssigkeit abgelassen, die gegen Lackmus schwach sauer war.

Um 10h 28' wurden durch die Fistel in den Magen 200 ccm $\frac{n}{10}$ -Trichloressigsäure eingeführt.

Um 10h 32' Anfang der Sekretion.
 45' wurden 4,4 ccm Pankreassaft gesammelt.
 11h 00' „ 3,5 „ „ „ „
 15' „ 0,6 „ „ „ „
 30' „ 0,1 „ „ „ „

Aus dem Magen wurden 23 ccm einer gegen Lackmus schwach sauer reagierenden Flüssigkeit abgelassen.

Nach der $\frac{n}{10}$ -Essigsäure wurden 6,6 ccm Pankreassaft erhalten. Nach der $\frac{n}{100}$ - (nicht $\frac{n}{10}$!) -Trichloressigsäure, die also zehnmal schwächer war, wurden in 45' 8,5 ccm erhalten. Es ist zu beachten, dass die Sekretion nach der Trichloressigsäure sehr schnell begonnen hat. Zum Schluss des Versuches war der Mageninhalt schwach sauer gegen Lackmus. Das beweist, dass kein Magensaft sezerniert wurde, folglich konnte derselbe keinen Einfluss auf den Ausgang des Versuches ausgeübt haben. Es kann also die beobachtete Pankreassaftsekretion als durch die eingeführten Säuren hervorgerufen angesehen werden.

Die $\frac{n}{10}$ -Essigsäure bewirkte also eine Sekretion von 6,6 ccm Pankreassaft für die ganze Sekretionsperiode. Eine zehnmal schwächere Lösung der Trichloressigsäure, d. h. $\frac{n}{100}$, führte dagegen eine Sekretion von 8,5 ccm Pankreassaft herbei. Die Trichloressigsäure habe ich darum in zentnormaler Lösung angewandt, weil eine starke Wirkung von H-Ionen zu erwarten war, was bei einer stärkeren Konzentration leicht Entzündung der Darmschleimhaut bewirken konnte.

Es ruft also eine schwach dissoziierte Säure eine schwächere Sekretion hervor als eine stark dissoziierte. Man kann also die grössere Sekretion nach der Trichloressigsäure auf die grössere Konzentration freier H-Ionen zurückführen.

Versuch XXI. 11. September 1916. Hund „Kruk“, wie oben, von 19½ kg Gewicht. Der Magen wurde genau gespült. Reaktion des Magensekretes gegen Lackmus schwach sauer, gegen Kongo neutral.

Um 8 h 15' Beginn der Beobachtung.

Um 8 h 30' wurden 0,2 ccm Pankreassaft und 8 ccm Magensekret gesammelt.

Um 9 h wurden durch die Fistel 200 ccm $\frac{n}{100}$ -Monochloressigsäure in den Magen eingeführt. Gleich nach dem Einführen einmaliges Aufstossen.

Um 10 h 00' 0,0 ccm Pankreassaft. Aus dem Magen wurden 9 ccm einer gegen Kongo neutralen Flüssigkeit abgelassen.

Um 10 h 05' wurden durch die Fistel in den Magen 200 ccm $\frac{n}{100}$ -Essigsäure eingeführt. Gleich nach dem Einführen einmaliges Aufstossen.

Um 11 h 00' wurden aus dem Magen 20 ccm einer gegen Kongo neutralen Flüssigkeit abgelassen. Nach der $\frac{n}{100}$ -Essigsäure wurden während einer Stunde 0,7 ccm, nach Monochloressigsäure in einer Stunde 2,8 ccm Pankreassaft gesammelt. Da im Magen während der ganzen Sekretionszeit die Reaktion gegen Kongo neutral blieb, kann man die erhaltene Sekretion dem Einfluss der eingeführten Säuren zuschreiben.

Auch hier sehen wir, dass die schwach dissoziierte Essigsäure eine schwächere Sekretion bewirkt als die stärker dissoziierte Monochloressigsäure. Wir können also schliessen, dass hier die stärkere Sekretion durch grösseren Gehalt an freien H-Ionen bedingt wird.

Die nächstfolgenden Versuche wurden an dem Hunde „Duzy“ ausgeführt, welcher bei den ersten vier Versuchen nur die Pankreasfistel hatte. Ich beschloss, zuerst den Einfluss zu untersuchen, den die Essig- und Monochloressigsäure in dezinormalen Lösungen auf die Sekretion ausüben.

Versuch XXII. 22. Juli 1916. Hund „Duzy“, mit Pankreasfistel.

Um 7 h 20' Anfang der Beobachtung.

35' wurden 6,0 ccm Pankreassaft gesammelt.

50'	„	10,0	„	„	„
8 h 05'	„	4,0	„	„	„
20'	„	4,0	„	„	„
30'	„	2,0	„	„	„

Es wurden durch die Magenfistel 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure eingeführt.

Um 8 h 45' wurden 10,0 ccm Pankreassaft gesammelt.

9 h 00'	„	7,0	„	„	„
15'	„	9,0	„	„	„
30'	„	7,0	„	„	„
45'	„	6,0	„	„	„
10 h 00'	„	10,0	„	„	„
15'	„	11,0	„	„	„
30'	„	3,0	„	„	„
45'	„	2,5	„	„	„

Um 11h 00' wurden 3,5 ccm Pankreassaft gesammelt.
 15' " 3,5 " " "
 30' " 2,1 " " "

Die Sekretion dauerte 3 Stunden, innerhalb deren 75 ccm Pankreassaft gesammelt wurden. Dies deutet darauf hin, dass in der Versuchsperiode sich der Einfluss vom psychischen Magensaft fühlbar machte. Bloss die Sekretion während der zwei ersten Viertelstunden kann man als durch Essigsäure bedingt betrachten.

Versuch XXIV. 24. Juli 1916. Derselbe Hund von 21 kg Gewicht.

Um 7h 15' Anfang der Beobachtung.
 30' wurden 5,0 ccm Pankreassaft gesammelt.
 45' " 10,0 " " "
 8h 00' " 3,8 " " "
 15' " 3,2 " " "
 30' " 2,0 " " "

Um 8h 27' wurden durch Magenfistel 100 ccm $\frac{n}{10}$ -Monochloressigsäure eingeführt.

Um 8h 45' wurden 19,0 ccm Pankreassaft gesammelt.
 9h 00' " 5,0 " " "
 15' " 1,0 " " "

Erbrechen mit Schleim und unverdauten Nahrungsresten.

Um 9h 30' wurden 0,6 ccm Pankreassaft gesammelt.
 45' " 0,4 " " "

Eine reichliche Sekretion trat bald nach dem Einführen ein und dauerte 30 Minuten, so wie es bei typischer Pankreassaftsekretion nach den Säuren geschieht. Während 30 Minuten wurden 26 ccm abgesondert. Man kann also annehmen, dass die Sekretion wirklich von den eingeführten Säuren herrührte.

Betrachten wir im Versuche XXIII die Sekretion während der ersten halben Stunde als Folge der Einführung von Essigsäure, so betrug die Saftmenge für diese Zeit 17 ccm. Nach der Monochloressigsäure wurden in derselben Zeit 24 ccm (Versuch XXIV) abgesondert.

Dabei sehen wir, dass die $\frac{n}{10}$ -Monochloressigsäure eine stark reizende Flüssigkeit ist, da der Hund erbricht. Darum wendete ich bei weiteren Versuchen schwächere Lösungen an, und zwar $\frac{n}{100}$ und $\frac{n}{500}$.

Versuch XXV. 25. Juli 1916. Derselbe Hund von 21 kg Gewicht.

Um 7h 30' Anfang der Beobachtung.
 45' wurden 8,0 ccm Pankreassaft gesammelt.
 8h 00' " 4,0 " " "
 15' " 3,0 " " "
 20' " 0,5 " " "

Es wurden durch die Magenfistel 100 ccm $\frac{n}{100}$ -Trichloressigsäure eingeführt.

Um 8h 30' wurden 9,0 ccm Pankreassaft gesammelt.
 45' " 4,5 " " "

Um 9h 00' wurden 3,5 ccm Pankreassaft gesammelt.

15'	„	7,0	„	„	„
30'	„	6,0	„	„	„
45'	„	6,0	„	„	„
10h 00'	„	5,0	„	„	„
15'	„	6,0	„	„	„
30'	„	6,5	„	„	„
45'	„	4,5	„	„	„
11h 00'	„	3,0	„	„	„
15'	„	3,5	„	„	„

Während 2h 55', das ist von 8h 20' bis 11h 15', wurden 75 ccm Pankreassaft gesammelt. Gleich nach der Einführung begann eine gesteigerte Sekretion, die während $\frac{3}{4}$ Stunden allmählich abnahm. Jedoch während der vierten Viertelstunde wurde die Sekretion wieder stärker. Die Sekretion während der ersten 40 Minuten können wir der Wirkung der Trichloressigsäure zuschreiben; in dieser Zeit wurden 17 ccm abgesondert.

Versuch XXVI. 27. Juli 1916. Derselbe Hund von 20½ kg Gewicht.

Um 7h 40' Anfang der Beobachtung.

55'	„	0,6	ccm Pankreassaft gesammelt.
8h 10'	„	0,4	„ „ „ „
12'	„	0,0	„ „ „ „

Es wurden durch die Magenfistel 100 ccm $\frac{n}{100}$ -Trichloressigsäure eingeführt.

Um 8h 25' wurden 7,0 ccm Pankreassaft gesammelt.

40'	„	3,5	„	„	„
55'	„	3,0	„	„	„
9h 10'	„	2,5	„	„	„
25'	„	0,8	„	„	„
40'	„	3,2	„	„	„
55'	„	4,0	„	„	„
10h 10'	„	4,0	„	„	„
25'	„	1,0	„	„	„
40'	„	0,5	„	„	„

Gleich nach der Einführung begann die Sekretion, welche allmählich geringer wurde, bis sie die Werte wie vor der Einführung erreichte. In der sechsten Viertelstunde aber setzte wieder eine starke Sekretion ein, die wahrscheinlich durch psychischen Magensaft bedingt war. Wenn wir uns nur auf die erste Sekretionsperiode beschränken, so haben wir 17,8 ccm für 1h 13', das ist ebensoviel wie beim vorgehenden Versuch XXV für die erste Periode. In den nächsten zwei Versuchen habe ich den Einfluss von Mono- und Trichloressigsäure in $\frac{n}{500}$ -Lösung untersucht.

Versuch XXVII. 17. August 1916. Derselbe Hund von 20 kg Gewicht. Am 5. August 1916 wurde die Magenfistel angelegt. Der Magen wurde gespült.

Um 8h 25' Anfang der Beobachtung.

40'	„	2,0	ccm Pankreassaft gesammelt.
55'	„	1,2	„ „ „ „
9h 10'	„	0,1	„ „ „ „

Es wurden durch die Magenfistel 200 ccm $\frac{n}{500}$ - CCl_3COOH eingeführt.

Um 9h 25'	wurden	3,0 ccm	Pankreassaft	gesammelt.
40'	„	2,5	„	„
55'	„	2,5	„	„
10h 10'	„	2,0	„	„
25'	„	1,0	„	„
40'	„	0,5	„	„

Während $1\frac{1}{2}$ Stunden wurden 11,5 ccm gesammelt. Aus dem Magen wurden 13 ccm gelblicher, gegen Lackmus schwach sauer reagierender Flüssigkeit abgelassen.

Versuch XXVIII. 21. August 1918. Derselbe Hund von 20 kg Gewicht, mit Magen- und Pankreasfistel. Der Magen wurde gespült.

Um 8h 15'	Anfang der	Beobachtung.
30'	wurden	1,0 ccm Pankreassaft gesammelt.
45'	„	0,5 „ „ „

Aus dem Magen tröpfelt gegen Kongo neutrale Flüssigkeit.

Um 8h 50' wurden 0,0 ccm Pankreassaft gesammelt.

Es wurden durch die Magenfistel 200 ccm $\frac{n}{500}$ -Trichloressigsäure eingeführt. Die Sekretion war sehr schwach. Während der ganzen Sekretionsperiode wurden 2,5 ccm gesammelt. Dagegen betrug die Sekretion im vorgehenden Versuche nach 200 ccm Trichloressigsäure 11,5 ccm Pankreassaft.

Die angeführten Versuche beweisen, dass stärker dissoziierte Säuren, die folglich mehr freie H-Ionen enthalten, eine stärkere Pankreassaftsekretion hervorrufen. Man kann also behaupten, dass bei den Säuren, die, ins Duodenum eingeführt, Pankreassaftsekretion bewirken, das wirkende Ion das H-Ion ist.

Um diesen Schluss möglichst genau zu begründen, beschloss ich, einen Versuch mit unmittelbarer Einführung der Säuren ins Duodenum auszuführen. Der dabei vorgenommene Hund wurde während 24 Stunden nicht gefüttert; es konnte also nur die Wirkung der ins Duodenum eingeführten Säuren in Betracht kommen. Diesen Versuch habe ich in der akuten Form ausgeführt.

Versuch XXIX. 13. Februar 1918. Hund von 7700 g Gewicht. Tracheotomie. Um 11h 20' wurden in die Vena cruralis dextra 2 ccm 1%iger Curare eingeführt. Künstliche Atmung. Um 11h 49' wurden weitere 2 ccm 1%iger Curare eingeführt. Den Pylorus habe ich fest unterbunden, damit der Mageninhalt nicht ins Duodenum gelangt. In den Ductus Wirsungiamy habe ich die Kanüle mit Millimeterteilung eingeführt.

Von 11h 55' bis 11h 56' war die Sekretion 1 Strich für 1 Minute.

Um 11h 56' habe ich mittels einer Spritze 15 ccm $\frac{n}{10}$ -Essigsäure ins Duodenum eingeführt.

Von 11h 56' bis 12h 15', das ist für 20 Minuten, wurden 252 Teilstriche, also 2,52 ccm Pankreassaft abgesondert.

Um 12h 16' wurden mittels Spritze 15 ccm $\frac{n}{10}$ -Trichloressigsäure ins Duodenum eingeführt. Vom Moment der Einführung, von 12h 16' bis 12h 45', das ist also für 29 Minuten, wurden 5,96 Teilstriche, also 596 ccm Pankreassaft abgesondert, um 2,4 ccm mehr als nach Essigsäure. Auch dauerte die Sekretion um 9 Minuten länger. Somit erscheint der Schluss, dass das bei den Säuren wirkende Ion das Wasserstoffion ist, als bewiesen.

Dann kam ich auf die Frage, was denn mit der ins Duodenum eingeführten Salzsäure geschieht. Zu diesem Behufe durchschnitt ich in einem Versuche in akuter Form den Dünndarm in einiger Entfernung vom Pylorus zwischen zwei Ligaturen: gleicherweise habe ich das Duodenum dicht beim Pylorus unterbunden. Ins Duodenum führte ich 40 ccm dezinormaler Salzsäurelösung ein. Nach Beendigung der reichlichen Pankreassekretion öffnete ich das Duodenum und den Dünndarm, wobei sich dicht bei der Darmligatur nicht mehr als 4—5 ccm einer durchsichtigen, gegen Lackmus wohl, aber nicht gegen Kongo sauer reagierenden Flüssigkeit vorfanden. Die gleiche Reaktion zeigte die Schleimhautoberfläche. Also wird die eingeführte Flüssigkeit eingesaugt und verliert ihre Azidität. Die Sekretion wird also nicht durch Mangel an saurer Reaktion im Duodenum unterbrochen, sondern wegen Abwesenheit von freien H'-Ionen. Somit beruht die Säurewirkung auf dem Reizen der Schleimhautoberfläche durch H'-Ionen. Der Wirkungsprozess besteht allein in dem Binden der H'-Ionen durch Bestandteile der Schleimhaut. Falls wir annehmen, dass die Sekretion, die unter der Wirkung der Säuren stattfindet, nervöser Natur ist, so müsste der Reizprozess der Nervenendigungen in der Duodenalschleimhaut identisch sein mit der chemischen Einwirkung der charakteristischen Säuren- und Laugenionen H' und OH' auf das Gewebe dieser Nervenendigungen. Auf diese Weise wäre einer der wichtigsten physiologischen Prozesse, welcher an der Oberfläche der Duodenalschleimhaut stattfindet, erklärt. Die Frage jedoch nach dem Charakter der Pankreassaftsekretion unter der Einwirkung von Säuren ist bis jetzt endgültig nicht entschieden. Meine Untersuchungen über Pankreassaftsekretion bei den nach meiner Methode verbundenen Hunden, die veröffentlicht wurden¹⁾, bilden den Gegenstand weiterer physiologischer Analyse, die bis heute nicht abgeschlossen ist. Über die Bedeutung der freien Salzsäure auf die Pankreassaftsekretion hat sich bereits Walter²⁾ ausgesprochen, indem er sich darauf stützte,

1) L. Popielski, Über den Mechanismus der Pankreassaftsekretion unter dem Einfluss der Säuren. Verhandl. der Akademie der Wissenschaften in Krakau Bd. 54 Teil 2 Serie B S. 85 (1914).

2) A. Walter, Die sekretorische Arbeit des Pankreas S. 186. St. Petersburg 1897. (Dissertation, Russisch.)

dass HCl-Säure, in den Magen eingeführt, keine oder eine schwache Sekretion hervorgerufen hat. Doch könnte der Mangel an Sekretion auch dadurch verursacht werden, dass die untersuchte Säure aus dem Magen in das Duodenum überhaupt nicht oder nur sehr langsam gelangt war.

Beachtenswert sind die Erwägungen von A. Frouin über den Einfluss von P. W. und überhaupt von Eiweissverdauungsprodukten auf die sekretionserregende Wirkung der Säuren. Frouin¹⁾ bemerkte, dass 200 ccm 0,30%iger HCl, in den Magen eingeführt, eine Sekretion von 120 ccm Pankreassaft während 2 Stunden hervorruft. Nach der Verfütterung von 500 g Fleisch, nach welcher 400—500 ccm Magensaft sezerniert werden, erhält man für dieselbe Zeit 70 ccm Pankreassaft. Nach der Verdauung von 60,0 Hühnereiweiss durch 200 ccm Magensaft bewirkte diese Saftmenge die Sekretion von 30—40 ccm Pankreassaft. Die Kohlehydrate bewirken dagegen nach ihm eine deutliche Zunahme der Sekretion. Bei einem Experimente in akuter

Form hat sich Frouin überzeugt, dass $\frac{n}{10}$ -HCl nach der Zugabe von P. W., direkt ins Duodenum eingeführt, schwächere Sekretion bewirkt wie HCl rein. In einer Arbeit, zusammen mit Marbé²⁾ ausgeführt, gibt Frouin weitere Einzelheiten an, betreffend die Wirkung von P. W. auf Säuren als Erreger der Bauchspeicheldrüse.

Vor allem haben sich die Autoren überzeugt, dass P. W. die sekretorische Wirkung anorganischer Säuren verringert, der organischen verstärkt. Diese Tatsache wirft, wie die Autoren sagen, eine ganze Reihe von Fragen auf, betreffend die Wirkungsweise von P. W.: 1. P. W. kann die Entstehung von Sekretin hemmen; 2. kann es die Resorption von Sekretin verhindern, und 3. kann der Unterschied bei der Einwirkung auf die beiden Säurearten darin seine Ursache haben, dass organische Säuren auf anderem Wege die Sekretion bewirken wie die anorganischen. Die Autoren gelangten zum Schluss, dass P. W., den anorganischen Säuren beigemischt, die Entstehung des Sekretins hemmt, dagegen, den organischen beigemischt, eine Vermehrung von Sekretin bewirkt. Diesen Schluss haben sie aus der Tatsache gezogen, dass der Schleimhautextrakt mit Mineralsäuren, ins Blut eingeführt, nach Beimengung von P. W. die Sekretion verringert, mit organischen Säuren dagegen nach Beimengung von P. W. die Sekretion verstärkt.

1) A. Frouin, Influence des produits de la digestion des albuminoides et des sucres sur l'action sécrétoire de l'HCl sur la sécrétion pancréatique. Comptes Rendus de la Société de Biologie t. 63 p. 519. 1907.

2) A. Frouin et S. Marbé, Influence de le peptone sur l'action sécrétoire des acides minéraux et organiques sur la sécrétion pancréatique. C. R. de la Société de Biologie t. 68 p. 176. 1910.

Vor allem muss demgegenüber betont werden, dass der Darm-schleimhautextrakt mit HCl nach der Beimengung von P. W. nicht schwächer, sondern vielmehr stärker wirkt, wie das Gley gezeigt hat (C. R. de l'Academie des Sciences, 25. April 1910). Es kann auch nicht anders sein.

Schon allein ruft P. W., ins Blut eingeführt, eine Pankreassaft-sekretion hervor. Das bestätigt Frouin selbst (C. R. d. S. B. t. 63 p. 519. 1907), Gley (C. R. d. S. B. t. 71. p. 26. 1911), und das beweisen auch meine Untersuchungen (Pflüger's Arch. Bd. 126 S. 496. 1909: Über die physiologischen und chemischen Eigenschaften des P. W.). Nach der Zugabe von P. W. zum Schleimhautextrakte tritt nur eine Verstärkung der Wirkung ein, was für die organischen Säuren A. Frouin mit S. Marbé konstatiert haben (l. c. S. 177), für HCl aber, gegen die Behauptung von Frouin, Gley bewiesen hat. Die Versuche von Frouin und Marbé, betreffend den Einfluss von P. W. auf anorganische Säuren, sind nicht zahlreich genug, dass man, auf ihnen fussend, den Schluss aussprechen könnte, den diese Autoren gezogen haben.

Bei der Ausführung ihrer Versuche über den Einfluss von P. W. auf Extrakte betrachten die Autoren als bewiesen, dass die Sekretion unter dem Einfluss von ins Duodenum eingeführtem HCl und unter dem Einfluss des Schleimhautextraktes aus dem Duodenum, welcher ins Blut eingeführt wird, identische Erscheinungen sind. Diese Anschauung ist nicht bewiesen und überhaupt unbegründet. Vor allem bewirken HCl-Extrakte aus allen Organen (auch Wasser-, Kochsalz- und Laugenextrakte) die Sekretion. Das ist nicht nur meine¹⁾ Meinung, sondern auch die vieler anderer Autoren. Selbst Frouin hat zusammen mit Delezenne gezeigt, dass die Extrakte aus Plexus coeliacus, Milz und Leber die Sekretion hervorrufen. E. Gley²⁾ hat gezeigt (was mit meinen viel früher ausgeführten Untersuchungen übereinstimmt), dass der Magenschleimhautextrakt und derjenige von Mucosa ilei die Sekretion bewirken. Sogar E. Wertheimer³⁾, ein Anhänger des Sekretins, hält es für seine Pflicht, zu erklären, dass er eine ausgesprochene (très marquée) Vermehrung der Sekretion unter dem Einfluss des Extraktes aus Mucosa ilei sehr oft gesehen habe.

1) L. Popielski, Über die physiologische Wirkung von Extrakten aus sämtlichen Teilen... Pflüger's Archiv Bd. 128 S. 196. 1909.

2) E. Gley, Action des extraits salés a chaud de muqueuse gastrique et du muqueuse iléale (chloruro-crinines) sur la sécrétion pancréatique. C. R. de le Société de Biologie t. 70 p. 519. 1911.

3) E. Wertheimer et Boulet, Sur quelques excitants de la sécrétion pancréatique, Archives internationales de Physiologie t. 12 p. 253. 1912.

Des weiteren haben Matsuo¹⁾ und Lalou (nach E. Terroine, l. c. S. 56), die sich die Wiederholung meiner Versuche zur Aufgabe gestellt haben, die Überzeugung gewonnen, dass die Extrakte auch von allen anderen Organen Sekretion herbeiführen, aber schwächer wie die Extrakte von der Schleimhaut des Darmes.

Doch habe ich ausdrücklich auf den quantitativen Unterschied in der Wirkung einzelner Extrakte aufmerksam gemacht, wobei ich betone, dass eine Proportionalität zwischen der abgesonderten Saftmenge und dem Gehalte des Extraktes an festen Bestandteilen besteht. Die Autoren, welche die Wirkung einzelner Extrakte vergleichen, sollten die Menge organischer Bestandteile in jedem Extrakte bestimmen; das hat aber keiner von ihnen getan.

Kann man also nur auf Grund der von den Autoren beobachteten quantitativen Unterschiede behaupten, dass die Anregung der Pankreasfastsekretion eine individuelle Eigenschaft der Darmschleimhautextrakte bildet? Natürlich ist solch ein Schluss so willkürlich, wie jene Behauptung, welche die Sekretion unter dem Einfluss der Extrakte mit jener nach HCl identifiziert.

Was schliesslich die Behauptung von Frouin über den Unterschied in der Einwirkung von P. W. auf organische und anorganische Säuren anbelangt, so ist sie tatsächlich unrichtig, denn die oben angeführten Untersuchungen beweisen, dass kein Unterschied in der Wirkung von P. W. auf beide Arten von Säuren besteht.

Der Inhalt dieser Arbeit lässt sich in folgenden Punkten kurz zusammenfassen:

1. Die Verdauungsprodukte von Eiweisskasein und Fibrin (Pepton Witte) vermindern die Wirkungskraft des Magensaftes auf die Pankreas-saftsekretion.

2. Sogar grosse Mengen von Pepton Witte mit Zugabe von HCl heben diese Kraft nicht gänzlich auf.

3. Alle von mir untersuchten Säuren: Salz-, Schwefel-, Phosphor-, Oxal-, Essig-, Wein- und Zitronensäure, wirken nach der Zugabe von Pepton Witte auf die Pankreassaftsekretion viel schwächer als in reinem Zustande (vol. 1,2—10mal schwächer).

4. Alle Säuren, sowohl in reinem Zustande als auch nach der Zugabe von Pepton Witte, üben einen Einfluss auf die Pankreassaftsekretion aus, welcher der Zahl der in ihnen enthaltenen Wasserstoffionen entspricht.

1) J. Matsuo, On the secretion of pancreatic juice, Journ. of Physiology. Vol. 45 p. 47. 1913.

(Aus dem physiologischen Institut der Universität Zürich.)

Die relative Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart bei überlebenden Organen als Zeichen aktiver Fördertätigkeit der Arterien.

Von

Dr. Alfred Fleisch, Assistent des Instituts.

Mit 9 Textabbildungen.

(Eingegangen am 9. September 1918.)

Es ist eine heute wieder vielumstrittene Frage, ob die Arterien lediglich Leitungsröhren sind oder ob sie an der Vorwärtsbewegung des Blutes aktiven Anteil nehmen. Wegen der grundlegenden Bedeutung dieser Frage für die Lehre vom Blutkreislauf ist ihr von jeher ein starkes Interesse zugewendet worden, und zahlreich sind die Arbeiten, die sich für und wider die Auffassung einer aktiven Förderung aussprechen. Da aber trotzdem eine eindeutige Lösung nicht gelang, so ist in neuester Zeit dieses Problem von verschiedenen Autoren wiederum bearbeitet worden.

Schon von Volkmann¹⁾ wurde die sehr alte Auffassung der aktiven Arterienarbeit bei der Blutdurchströmung widerlegt. Legros und Onimus²⁾ präzisierten die Vorstellung eingehend und bezeichneten den Vorgang als eine peristaltische Kontraktion der Arterien, wie v. Bezold und Gscheidlen³⁾.

Gegen Marey⁴⁾, der die Förderung des Blutstromes durch Gefäßsystole entschieden ablehnte, hat sich Turró⁵⁾ gewendet, der die Pulswelle nicht bloss als eine elastische, sondern als eine muskuläre

1) Volkmann, Die Hämodynamik. Kapitel XII. 1850.

2) Legros et Onimus, Recherches expérimentales sur la circulation et spécialement sur la contractilité artérielle. Journ. de l'Anat. et de la Physiol. t. 5 p. 362 et 479. 1868.

3) v. Bezold und Gscheidlen, Von der Lokomotion des Blutes durch die glatten Muskeln der Gefässe. Unters. a. d. physiol. Laboratorium in Würzburg Heft 2 S. 347. 1867.

4) E. J. Marey, Physiologie médicale de la circulation du sang. Paris 1863.

5) Ramon Turró, La circulation du sang. Paris 1883. Zit. n. Mareš, Pflüger's Arch. Bd. 165 S. 361. 1916.

Bewegung der Arterie deutet. Von neueren Untersuchern wurde zur Stütze der Hypothese der aktiven Förderung häufig die Arbeit von Hamel¹⁾ herbeigezogen, welcher die Hinterbeine des Frosches mit rhythmischem und konstantem Druck durchströmte. Doch weisen Hürthle²⁾ und Hühne³⁾ mit vollem Recht darauf hin, dass diese Versuche gar nicht die Frage betreffen, ob durch die Arterien eine aktive Förderung des Blutstromes stattfindet, und dass diese Untersuchungen in unserer Frage deshalb auch gar keinen Schluss erlauben. Einen entschiedenen Vertreter hat die Hypothese der aktiven Förderung in Grützner⁴⁾ gefunden, welcher die Gefäße als akzessorische Herzen bezeichnet, die die Tätigkeit des Herzens unterstützen und nebenher die Blutverteilung besorgen. Auch von klinischer Seite wurde zu dieser Frage Stellung genommen; so ist namentlich Hasebroek⁵⁾ ein eifriger Verfechter der Hypothese der Förderung des Blutstromes durch Arterienarbeit. Diese Hypothese schien an Wahrscheinlichkeit zu gewinnen, als von Hürthle⁶⁾, C. Tigerstedt⁷⁾ und Bittorf⁸⁾ die Beobachtung gemacht wurde, dass die Arterien pulsatorisch-elektrische Ströme liefern, welche sich als Aktionsströme, hervorgerufen durch die Reaktion der Gefäßmuskulatur auf den Dehnungsreiz, deuten liessen. Hürthle betonte allerdings schon in der gleichen Arbeit, dass der Beweis für diese Deutung noch nicht erbracht sei, und nachher wurden von Hürthle⁹⁾ selbst ganz ähnliche Ströme an

1) Gust. Hamel, Die Bedeutung des Pulses für den Blutstrom. Zeitschr. f. Biol. Bd. 25 S. 474. 1889.

2) K. Hürthle, Ist eine aktive Förderung des Blutstromes durch die Arterien erwiesen? Pflüger's Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 147 S. 582. 1912.

3) H. Hühne, Pflüger's Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 165 S. 180. 1916.

4) P. Grützner, Betrachtungen über die Bedeutung der Gefäßmuskeln und ihrer Nerven. Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. 89 S. 132. 1906 und Münchener med. Wochenschr. 1907 S. 1802.

5) Hasebroek, Versuch einer gymnastischen Therapie der Zirkulationsströmungen auf Grund einer neuen Darstellung des Kreislaufs. Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. 77 S. 354. 1903. — Derselbe, Physikalisch-experimentelle Einwände gegen die sogenannte arterielle Hypertension; zugleich ein Beitrag zur Frage der aktiven Arterienbewegung. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 143 S. 519. 1912. — Derselbe, Extrakardialer Kreislauf. Jena 1914.

6) K. Hürthle, Über pulsatorisch-elektrische Erscheinung an den Arterien. Skand. Arch. f. Physiol. Bd. 29 S. 100. 1913.

7) C. Tigerstedt, Vermutliche Aktionsströme bei den Arterien. Skand. Arch. f. Physiol. Bd. 28. 1913.

8) Bittorf, Über das Elektrokardiogramm. XXX. Kongr. f. inn. Med. zu Wiesbaden 1913.

9) K. Hürthle, Über elektrische Erscheinungen bei pulsatorischer Dehnung toter Arterien. Mediz. Sektion d. schles. Gesellsch. f. vaterl. Kultur zu Breslau 4. Juli 1913.

toten Arterien beobachtet und auf die Möglichkeit von physikalisch-chemischen Ursachen dieser Ströme hingewiesen. Von Blumenfeldt ¹⁾ wurden diese Untersuchungen weitergeführt und die elektrischen Ströme bei Durchströmung von totem, organischem Material (abgetötete Arterien, Gelatineröhrchen) und überlebenden Arterien verglichen. Blumenfeldt kommt zu dem Schlusse, dass die elektrischen Ströme von überlebenden und von toten Arterien keine prinzipiellen Unterschiede zeigen. Für eine physiologische Erklärung der Gefässströme wurde kein Beweis gefunden.

Der Frage der Förderung des Blutstromes durch aktive Arterienarbeit hat Hürthle ²⁾ eine grössere Anzahl von Arbeiten gewidmet. Hürthle registrierte die Druckpuls- und die Strompuls- und berechnete gleichzeitig den Verlauf der Strompuls- und die registrierte und die berechnete Strompuls- und zeigen nun einen auffallenden Unterschied, indem die registrierten Stromstärken in der Umgebung des Gipfels der Druckkurve grösser sind als die berechneten, in den übrigen Abschnitten des Pulses aber kleiner. Dieses Anwachsen des Strompulses über den berechneten Wert hinaus bezeichnet Hürthle als „systolische Schwellung“. Während unter Adrenalinwirkung die systolische Schwellung grösser wird, erfolgt eine Verkleinerung oder vollständige Beseitigung der systolischen Schwellung nach Lähmung der Gefässe. Diese systolische Schwellung könnte nun zweifellos ein Ausdruck der aktiven Arterienarbeit sein; Hürthle selbst findet aber kein entscheidendes Kriterium für die absolute Annahme dieser Erklärungsmöglichkeit.

Gegen die Auslegung der systolischen Schwellung als Symptom der aktiven Arterienarbeit wendet sich W. R. Hess ³⁾. Um die Strom-

1) E. Blumenfeldt, Experimentelle Untersuchungen über die Natur der pulsatorischen Gefässströme. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 162 S. 390. 1915.

2) K. Hürthle, Über die Beziehung zwischen Druck und Geschwindigkeit des Blutes in den Arterien. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 147 S. 525. 1912. — Derselbe, Ist eine aktive Förderung des Blutstromes durch die Arterien erwiesen? Ebenda Bd. 147 S. 582. 1912. — Derselbe, Untersuchungen über die Frage einer Förderung des Blutstromes durch die Arterien. Ebenda Bd. 162 S. 301. 1915. — Derselbe, Die Analyse der Druck- und Strompulse. Ebenda Bd. 162 S. 304. 1915. — Derselbe, Analyse der arteriellen Druck- und Stromkurve des Hundes. Ebenda Bd. 162 S. 322. 1915. — Derselbe, Über die Änderung der Strompulse unter dem Einfluss vasokonstriktorischer Mittel. Ebenda Bd. 162 S. 338. 1915. — Derselbe, Der Strompuls nach Lähmung der Gefässe. Ebenda Bd. 162 S. 359. 1915. — Derselbe, Zusammenfassende Betrachtungen über den Inhalt der vorhergehenden Abhandlungen. Ebenda Bd. 162 S. 413. 1915.

3) W. R. Hess, Die Arterienmuskulatur als „peripheres Herz“? Arch. f. die ges. Physiol. Bd. 163 S. 555. 1916.

pulskurve berechnen zu können, teilt Hürthle die arterielle Bahn schematisch in zwei Abschnitte: der erste, das elastische Reservoir darstellend, reicht vom Aortenanfang bis zu den kapillaren Arterien. Seinen Widerstand betrachtet Hürthle als sehr gering im Verhältnis zum zweiten Abschnitt, der das Kapillargebiet umfasst. Für diesen letzteren Teil der Bahn nimmt Hürthle an, dass der Widerstand im Verlaufe eines Pulsschlages konstant sei, und dass die Stromstärke im Kapillargebiet dem Druck proportional sei. Hess weist darauf hin, dass bei Druckerhöhung in einem elastischen Röhrensystem eine Dehnung der Wandungen und somit eine Erweiterung der Strombahn stattfindet, welche durch Widerstandsherabsetzung die Abflussverhältnisse begünstigt. Da die pulsatorischen Schwankungen der Gefäße nach der Peripherie hin immer geringer werden und schliesslich versiegen, so kann sich die Begünstigung der Strömung in der Systole um so weniger geltend machen, je weiter der Blutstrom vom Zentrum entfernt ist. Im Gegensatz zu Hürthle, der den Widerstand von Aortenanfang bis zu den kapillaren Arterien als sehr gering betrachtet und deshalb in der Rechnung vernachlässigt, schreibt Hess auf Grund von theoretischen Ableitungen¹⁾ diesem Abschnitt der arteriellen Strombahn einen nicht zu vernachlässigenden Widerstand zu, der namentlich auch wegen der erheblichen Länge der weiteren Arterien ins Gewicht fällt. Hess fasst die Kritik über die systolische Schwellung folgendermassen zusammen: „Der Umstand, dass in der Arterienbahn der Windkessel selbst Widerstandsbahn ist, scheint als Ursache mächtig genug, weitgehende Differenzen herbeizuführen mit einer Berechnung wie derjenigen von Hürthle, welche eine Trennung von Windkessel und Widerstandsbahn voraussetzt.“

In der gleichen Arbeit publiziert Hess Versuche über allfällige aktive Kontraktionsvorgänge an der lebenden Arterie. Die von O. B. Meyer²⁾, H. Full³⁾, Günther⁴⁾ und Bayliss⁵⁾ veröffentlichten Untersuchungen über spontane Kontraktion an ausgeschnittenen Arterien haben einen so trägen Verlauf, dass sie als propulsatorisch

1) W. R. Hess, Das Prinzip des kleinsten Kraftverbrauches im Dienste hämodynamischer Forschung. Arch. f. (Anat. u.) Physiol. 1914 S. 1. — Derselbe, Über die periphere Regulierung der Blutzirkulation. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 168 S. 439. 1917.

2) O. B. Meyer, Über rhythmische Spontankontraktionen von Arterien. Zeitschr. f. Biol. Bd. 61 S. 275. — Derselbe, Über einige Eigenschaften der Gefässmuskulatur usw. Ebenda Bd. 48 S. 352.

3) H. Full, Versuche über die automatischen Bewegungen der Arterien. Zeitschr. f. Biol. Bd. 61 S. 287.

4) G. Günther, Zur Kenntnis der Spontanbewegung überlebender Arterien. Zeitschr. f. Biol. Bd. 65 S. 401.

5) W. M. Bayliss, On the local reactions of the arterial wall etc. The Journ. of physiol. vol. 28 p. 220.

wirksamer Vorgang nicht in Frage kommen. Zudem treten diese spontanen Kontraktionen nach O. B. Meyer nur bei Sauerstoffmangel auf. Hess lässt bei seinen Versuchen die Arterie in ihrem natürlichen Bett und lässt die Kontinuität der Wandung zentralwärts intakt. Die Arterie ist mit arteriellem Blut desselben Tieres gefüllt, und der Innendruck bzw. die angewandten Druckschwankungen liegen innerhalb der physiologischen Grenze. Aber trotz diesen Kautelen tritt weder bei konstantem Druck noch bei raschen Druckvariationen eine Andeutung einer Reaktion auf, und Hess kommt zu dem Schlusse, dass auch den Arterien mit sichtbaren pulsatorischen Querschnittsschwankungen eine aktive Förderleistung fremd ist.

Der Frage der Förderung des Blutstromes durch Arterienarbeit hat Mareš¹⁾ eine Reihe von vorwiegend theoretischen Abhandlungen gewidmet, in welchen er die Hypothese der aktiven Arterienarbeit plausibel zu machen sucht. Ein irgendwie entscheidendes Kriterium für die Annahme der genannten Hypothese fehlt allerdings, und durch den Umstand, dass sich bekannte Erscheinungen auch durch die Annahme einer aktiven Arterienarbeit deuten liessen, ist aber deren Existenz noch nicht wahrscheinlich gemacht.

In einer jüngsten Arbeit bringt W. R. Hess²⁾ dadurch neue Gesichtspunkte in die Beurteilung der Frage, dass er an einem Objekt, bei dem die aktive Förderung des Blutstromes durch die Gefässe ausser Zweifel steht, diesen Vorgang eingehend untersucht, zum Zwecke, die wesentlichen Merkmale des aktiven Pulses festzustellen. Die Auswertung dieser Erfahrungen spricht gegen die Förderfähigkeit der Arterien.

Die Arbeiten von Schäfer und Hühne.

Im Gegensatz zu den bis jetzt kurz berührten Arbeiten zum allgemeinen Thema des „peripheren Herzens“ beanspruchen zwei Publikationen unser besonderes Interesse, da sie sich mit derjenigen Erscheinung befassen, deren Studium wir uns hier zur Aufgabe gemacht haben; es ist dies die Tatsache, dass unter bestimmten Umständen durch das Gefässsystem überlebender Organe ein grösseres Durchflussvolumen befördert wird, wenn nicht mit konstantem, sondern mit rhythmischem Druck durchströmt wird. Die relative Überlegenheit der letzteren in bezug auf den Strömungseffekt wurde verschiedentlich

1) Franz Mareš, Der allgemeine Blutstrom und die Förderung der Blutdurchströmung der Organe durch die Tätigkeit ihres Gefässsystems. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 165 S. 159 u. 194. 1916; *ibid.* S. 337 u. 381.

2) W. R. Hess, Untersuchungen über den Antrieb des Blutstromes durch aktive Gefässpulsationen. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 173 S. 243. 1918.

als Beweis für die aktive Förderung des Blutstromes durch die Arterien betrachtet. Ziel dieser Untersuchungen ist es, darüber Orientierung zu erhalten, ob der in Frage stehenden Erscheinung tatsächlich die ihr zugemutete Beweiskraft zukommt.

In den Versuchen von Schäfer¹⁾ wurde Ringer-Lösung mit einem Zusatz von defibriniertem Froschblut abwechselnd unter konstantem und rhythmischem Druck durch die Hinterbeine des Frosches geleitet, und es wurde in allen Versuchen der einwirkende Druck, das Stromvolumen, sowie die Zeit der Durchströmung gemessen. Zur Bestimmung des Mitteldruckes bei den rhythmischen Schwankungen wurden Maxima und Minima aller Pulse gemessen und daraus das Mittel gezogen, an welchem noch eine Korrektur angebracht wurde. Zur Vergleichung des rhythmischen mit dem konstanten Druck wurde von Schäfer in beiden Fällen das Durchflussvolumen bezogen auf

Druck- und Zeiteinheit, also $\frac{\text{Stromvolumen}}{\text{Mitteldruck mal Zeit}}$ berechnet und miteinander verglichen.

Schäfer fasst das Resultat seiner Versuche folgendermaassen zusammen: „Die unter konstantem und rhythmischem Druck durch die Gefässe der Hinterbeine des Frosches getriebenen Flüssigkeitsmengen sind gleich, wenn die in beiden Fällen einwirkenden Mitteldrucke gleich sind.“ In einer weiteren Arbeit, bei der die gleiche Methode verwendet wird, untersucht Schäfer den Einfluss gefässerregender Mittel (Adrenalin, Pituitrin, Digitalis) auf die bei konstantem und rhythmischem Druck durch die Hinterbeine des Frosches getriebenen Flüssigkeitsmengen und findet, dass durch Zusatz dieser gefässerregenden Mittel zur Durchströmungsflüssigkeit die Ausflussmengen bei rhythmischem Druck *et. par.* deutlich grösser werden als beim konstanten.

Ähnlich wie Schäfer macht Hühne²⁾ ebenfalls künstliche Durchströmungsversuche mit rhythmischem und konstantem Druck. Hühne betrachtet die Hinterbeine des Frosches für den Nachweis einer Förderung des Blutstromes durch die pulsatorische Tätigkeit des Gefässsystems wenig geeignet, da eine solche Förderung nicht allgemein konstant und bei allen Teilen des Gefässsystems gleich zu sein brauche, da sie dem Bedürfnis entsprechend reguliert werde. Hühne vertritt

1) Fritz Schäfer, Vergleichung der bei konstantem und rhythmischem Druck durch die Hinterbeine des Frosches getriebenen Flüssigkeitsmengen. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 151 S. 97. 1913. — Derselbe, Der Einfluss gefässerregender Mittel auf die bei konstantem und rhythmischem Druck durch die Hinterbeine des Frosches getriebenen Flüssigkeitsmengen. Ebenda Bd. 162 S. 378. 1915.

2) Hubert Hühne, Zur Frage einer Förderung des Blutstromes durch pulsatorische Tätigkeit der Blutgefässe. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 165 S. 180. 1916.

die gleiche Ansicht wie Mareš¹⁾, wenn er schreibt: „Während des Ruhezustandes reicht vielleicht die Herztriebkraft aus, um den allgemeinen Blutstrom zu unterhalten. Wird aber durch die Tätigkeit der Organe ihre Anforderung an Blutdurchströmung gesteigert, dann erst tritt vielleicht eine stärkere Förderung des Blutstromes in dem tätigen Organe durch pulsatorische Tätigkeit seines Gefässsystems ein.“ Hühne glaubt, dass eine solche Förderung bei bestimmten Säugetierorganen, welche grosse Anforderungen an die Blutdurchströmung machen, deutlicher hervortrete. Aus diesem Grunde verwirft Hühne die Hinterbeine des Frosches und verwendet frische Kaninchennieren, zum Teil auch Nieren von eben geschlachteten Schweinen. Zur künstlichen Durchströmung wird sauerstoffhaltige, körperwarmer Locke'sche Lösung verwendet. Der rhythmische Druck wird in einigen Versuchen durch Öffnen und Schliessen eines Hahnes, in anderen durch rhythmisches Zusammenpressen eines mit Ventilen versehenen Kautschukballons erzeugt. Über die Methode, wie der rhythmische mit dem konstanten Druck verglichen wurde, schreibt Hühne: „Bei rhythmischer Durchströmung wurde am Manometer des Zuleitungsrohres das Druckmaximum und das Druckminimum abgemessen und so der Mitteldruck bestimmt. Dieser Mitteldruck wurde dann bei der ununterbrochenen Durchströmung verwendet. Die Ausflussmengen wurden durch Dividierung mit dem einwirkenden Druck und mit der Zeit auf Druck- und Zeiteinheit zurückgeführt, welche Grösse bei der rhythmischen Durchströmung mit R , bei ununterbrochener Durchströmung mit K bezeichnet ist. Das Verhältnis $R:K$ stellt den Unterschied zwischen der rhythmischen und der konstanten Durchspülung zahlenmässig dar. Ist die Zahl kleiner als 1, so ist die rhythmische geringer als die konstante. In dem Maasse, als diese Zahl grösser ist als 1, überwiegt die rhythmische Durchströmung über die konstante.“

Als Resultat aller Versuche Hühne's zeigt sich eine Überlegenheit der rhythmischen Durchspülung der Säugetierniere über die konstante unter der Bedingung, dass die Niere ganz frisch und unbeschädigt ist, und dass die Niere während des Versuches warmgehalten wird.

Kritik der Versuche mit rhythmischer und konstanter Durchströmung.

Diese Überlegenheit des rhythmischen Druckes über den konstanten bei gleichen Mitteldrücken in bezug auf

1) Franz Mareš, Der allgemeine Blutstrom und die Förderung der Blutdurchströmung der Organe durch die Tätigkeit ihres Gefässsystems. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 165 S. 173—176. 1916.

das Stromvolumen wird nun von Hühne, Mareš¹⁾ und Hasebroek²⁾ zugunsten einer aktiven Beteiligung der Blutgefäße an der Förderung des Blutstromes durch die Organe gedeutet. Den gleichen Standpunkt scheint Hürthle³⁾ einzunehmen; denn anlässlich einer Kritik der Arbeit Hamel's schreibt Hürthle: „In der Tat könnte ein solcher Unterschied in der Wirkung der konstanten und rhythmischen Triebkraft wohl kaum anders gedeutet werden als durch die Annahme einer aktiven pulsatorischen Mitwirkung der Gefäße.“

Die Tatsache, dass die Überlegenheit des rhythmischen Druckes über den konstanten bei gleichen Mitteldrucken zur Begründung einer aktiven Förderung des Blutstromes durch die Arterien herangezogen wird, bedarf einer eingehenden Erörterung; denn es liegt ein prinzipieller Fehler in der Voraussetzung, dass ohne aktive Förderleistung der Arterien die Strömungsvolumina bei rhythmischem und konstantem Druck einander gleich sein sollen, sofern nur die einwirkenden Mitteldrucke und die Zeit einander gleich sind. Hürthle selbst hat die Bedingungen, unter denen solche Versuche gemacht werden müssten, angegeben, wenn er schreibt, dass unter der Voraussetzung eines unveränderlichen Widerstandes Mitteldruck und Zeit experimentell bestimmt werden müssten. Doch wird später bei den Arbeiten Schäfer's, die in Hürthle's Laboratorium entstanden sind, die Forderung eines unveränderlichen Widerstandes ausser acht gelassen. Von der Notwendigkeit eines gleichen Widerstandes der durchströmten Bahn beim Vergleich der Durchflussvolumina bei konstantem und rhythmischem

Druck überzeugt uns ein Blick auf die bekannten Formeln $V_k = \frac{P_k}{W_k}$

und $V_r = \frac{P_r}{W_r}$, wobei V_k das Durchflussvolumen, P_k den Druck und

W_k den Widerstand bei konstanter Durchströmung, V_r , P_r , W_r die gleichen Grössen bei rhythmischem Druck darstellen. Wenn die Zeit des einwirkenden Druckes in beiden Fällen gleich ist und ferner der mittlere rhythmische Druck P_r gleich dem konstanten Druck P_k ist, so sind die Durchflussvolumina nur dann einander gleich, wenn die Widerstände gleich gross sind. Diese Forderung nach gleichen, unveränderlichen Widerständen ist selbstverständlich. Wenn also

1) Mareš, l. c.

2) K. Hasebroek, Die Entwicklungsmechanik des Herzwachstums sowie der Hypertrophie und Dilatation des Herzens und das Problem des extrakardialen Blutkreislaufes. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 168 S. 247. 1917. (Siehe spez. S. 350.)

3) K. Hürthle, Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 147 S. 587.

ein System von Glaskapillaren abwechselnd mit konstantem und rhythmischem Druck durchströmt wird, so ist ohne weiteres klar, dass auch die Durchflussvolumina bei gleicher Zeitdauer einander gleich sind, sofern nur die Mitteldrucke in beiden Fällen dieselbe Höhe haben. Allerdings nur unter der Voraussetzung, dass das Poiseuille'sche Gesetz in diesem Fall sowohl für konstante wie rhythmische Durchströmungsart Gültigkeit hat. Nun haben wir aber bei der Durchströmung eines lebenden Organes durchaus keinen konstanten Widerstand vor uns; denn es ist bekannt und Hürthle selbst hat darauf hingewiesen, dass mit zunehmendem Druck der Widerstand durch Gefässerweiterung abnimmt. Bei der pulsatorischen Durchströmung fehlt also eine Grundbedingung für die Gleichheit der beiden Durchflussvolumina bei konstantem und rhythmischem Druck.

Nun kann hier das Argument angebracht werden, dass bei der pulsatorischen Durchströmung wohl Gefäßquerschnittsschwankungen stattfinden, die den Widerstand während der Pulsation variieren lassen, dass aber der Druck in einem Zeitmoment ebensoviel über dem rhythmischen Mitteldruck wie im folgenden Zeitmoment unter denselben zu liegen komme, und dass sich somit die Gefäßquerschnittsschwankungen annähernd aufheben. Ein solches gegenseitiges Kompensieren der Gefäßquerschnittsschwankungen könnte aber nur dann stattfinden, wenn der Gefäßquerschnitt proportional dem steigenden Druck zunehmen würde, was nicht stattfindet, und dies selbst vorausgesetzt, liesse die angeführte Argumentation immer noch nicht zu Recht bestehen, da der Widerstand keine direkte Funktion des Gefäßquerschnittes ist, sondern sich mit dem Quadrat des Querschnittes verändert. Infolgedessen ist das Durchflussvolumen als reziproke Funktion des Widerstandes keine direkte, sondern eine quadratische Funktion des Querschnittes, wie aus der Poiseuille'schen Formel ersichtlich ist.

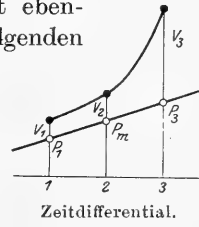


Abb. 1.

Betrachten wir im Verlauf einer Druckänderung drei verschiedene, aber gleich lange Zeitdifferenziale (Abb. 1).

Im ersten Zeitdifferential sei der herrschende Druck P_1 und das zugehörige Durchflussvolumen V_1 , im dritten Zeitdifferential sei der Druck P_3 und das Durchflussvolumen V_3 . Das zweite Zeitdifferential ist so gewählt, dass sein Druck P_m gleich dem Mittel aus den beiden Drucken im ersten und dritten Zeitdifferential ist, also $P_m = \frac{P_1 + P_3}{2}$.

Zu diesem Mitteldruck P_m gehört ein Durchflussvolumen von V_2 . Es sei die Voraussetzung zugestanden, dass sich der Querschnitt

proportional mit dem Druck verändert, dass also der Querschnitt beim Mitteldruck P_m gleich dem arithmetischen Mittel ist aus den beiden Querschnitten im ersten und dritten Differential. Weil das Durchflussvolumen eine quadratische Funktion des Querschnittes ist, entspricht das arithmetische Mittel der beiden Durchflussvolumina im ersten und dritten Differential **nicht** dem Durchflussvolumen V_2 , das dem Mitteldruck entspricht, sondern es ist grösser als dieses $\left(\frac{V_1 + V_3}{2} > V_2\right)$.

Diese Überlegung müssen wir auch auf die rhythmische Durchströmung anwenden.

Wir kommen somit zum Schluss, dass bei der Durchströmung einer dehnbaren Widerstandsbahn, wie es das Gefässsystem darstellt, das Durchflussvolumen bei rhythmischer Durchströmung eo ipso grösser sein muss als das Durchflussvolumen bei konstanter Durchströmung, sofern die Zeit und die Mitteldrucke einander gleich sind. Dieser Satz hat in dem Maasse Geltung, als die Dehnbarkeit der Röhrenwandungen bei der pulsatorischen Durchströmung zu Widerstandsveränderung Anlass gibt.

Dies ist der Grund, weshalb wir keiner der bis heute bekanntgegebenen Beobachtungen betreffend Überlegenheit der pulsatorischen Durchströmung irgendwelche Beweiskraft zuerkennen können zugunsten aktiver Förderleistung der Gefässwände.

Experimentelle Belege zu meiner Kritik.

Versuche an totem Material.

Die angeführte Kritik verlangt, dass es auch an einer toten, dehnbaren Widerstandsbahn, bei der eine aktive Förderung ausgeschlossen ist, gelingen muss, eine Überlegenheit des rhythmischen Druckes über den konstanten in bezug auf das Stromvolumen zu erhalten.

Zur experimentellen Nachprüfung wiederholte ich die Versuche von Schäfer und Hühne; aber anstatt einer frischen Niere wie Hühne verwendete ich eine dehnbare Widerstandsbahn aus totem Material. Diese bestand aus einem Stück eines komprimierten Schwammes, das von einer Gummimembran straff umspannt war. Auf zwei gegenüberliegenden Seiten des Schwammes waren Kanülen in die Gummimembran eingebunden, so dass der zugeführte Flüssigkeitsstrom die Kapillaren des Schwammes passieren musste, um auf der anderen Seite abfliessen zu können. Diese tote Widerstandsbahn stimmt mit derjenigen der überlebenden Niere in folgenden Eigenschaften überein: Der zugeführte Flüssigkeitsstrom muss in beiden

Fällen eine Summe von engsten Kapillaren durchfließen, welche dem Strömen der Flüssigkeit den Widerstand entgegensetzen; jedes Flüssigkeitsteilchen muss diesen Widerstand passieren, bevor es durch die Abflusskanüle ausfließen kann. Genau so, wie sich die zuführenden Gefäße und Kapillaren der Niere unter höherem Druck erweitern und der Gesamtwiderstand dadurch herabgesetzt wird, so erweitern sich die Kapillaren des Schwammes unter höherem Druck. Nur darin besteht ein Unterschied, dass die Gefäße des überlebenden Organes selbst elastisch sind und sich nach Aufhören des hohen Druckes von selbst wieder kontrahieren, während die Schwammkapillaren sich nur durch Druck der gedehnten Gummikapsel verengern. Doch spielt diese Differenz für unsere Versuche keine Rolle; denn was wir von der toten Widerstandsbahn verlangen, ist, wie bei der überlebenden Niere, ein System von dehnbaren Widerstandskapillaren, deren Gesamtwiderstand durch erhöhten Druck vermindert und bei vermindertem Druck erhöht wird.

Die für diese Versuchsserie angewandte Apparatur war folgende: Aus einer Druckflasche strömt Wasser durch einen kurzen, weichen Gummischlauch in die Widerstandsbahn. Unmittelbar davor zweigt ein T-Rohr ab zum Hürthle'schen Torsionsfederanometer, das den konstanten wie den rhythmischen Druck auf dem Kymographion registriert. Die pulsatorische Durchströmung wird durch rhythmisches Öffnen und Zusammenpressen des weichen Gummischlauches vor dem Abgang der Manometerleitung ausgeführt. Der Druck wird durch komprimierten Sauerstoff erzeugt, der über der Flüssigkeit in der Reservoirflasche lastet. Um die Höhe des konstanten Druckes möglichst gleich dem Mitteldruck bei pulsatorischer Durchströmung zu machen, werden mehrere konstante Durchströmungen mit verschieden hohem Druck ausgeführt und derjenige zur Berechnung verwendet, der dem pulsatorischen Mitteldruck am nächsten kommt. Das Ausflussvolumen wird in kleinen Messzylindern aufgefangen und die Menge direkt abgelesen. Die Zeit, während welcher die Flüssigkeit in den Messzylinder fließt, wird auf der Trommel des Kymographions durch ein elektrisches Signal fixiert; auf der Trommel zeichnet ferner ein Jaquet'scher Chronograph $\frac{1}{5}$ Sekunden.

Die Bestimmung des rhythmischen Mitteldruckes aus der Druckkurvenfläche.

In der Bestimmung des pulsatorischen Mitteldruckes bin ich zur Erreichung grösserer Genauigkeit von der Methode Hühne's abgewichen, welcher den Mitteldruck lediglich aus Minimum und Maximum der Pulse bestimmte. Da dieses Vorgehen nur sehr ungenaue Werte liefert, berechnete ich den Mitteldruck aus der Fläche der Druck-

kurve, welche durch Umfahren mit dem Planimeter erhalten wird. Die mit dem Planimeter zu umfahrende Fläche ist einerseits begrenzt durch die Nulllinie des Druckes, welche der Hürthle'sche Apparat vorteilhafterweise schreibt, andererseits durch die Kurvenlinie. Der Beginn und das Ende, d. h. die Länge der Basis, der zu berechnenden Druckfläche sind durch die zwei Marken des elektrischen Signals gegeben, zwischen welchen das Ausflussvolumen aufgefangen und gemessen wurde. Durch die Zeichnung des Chronographen kann die Zeit zwischen den beiden Signalmarken bestimmt werden. Die durch das Planimeter erhaltene Druckfläche und das gemessene Ausflussvolumen werden nun auf eine Minute umgerechnet. Die gleiche Methode wird beim konstanten Druck verwendet. Auf diese Weise werden für die konstante und für die rhythmische Durchströmung folgende Daten erhalten: Ausflussvolumen pro Minute in Kubikzentimeter und Druckfläche pro Minute in Quadratzentimeter. Bei gleicher Trommelgeschwindigkeit für die rhythmische und konstante Durchströmung ist die Basis der rhythmischen und der konstanten Druckfläche gleich lang; zum Beispiel bei einer Trommelgeschwindigkeit von 60 cm in der Minute beträgt die Basis in beiden Fällen 60 cm. Die Druckfläche in Quadratzentimeter pro Minute dividiert durch die Basis in Zentimeter pro Minute ergibt die Höhe des Druckes in Zentimeter, d. h. die Grösse des Manometerauschlages in Zentimeter. Diese Druckhöhe ist für den konstanten Druck gleich dem registrierten Ausschlag des Manometers, für den rhythmischen Druck gleich dem Mitteldruck.

Da die konstante wie die rhythmische Druckfläche pro Minute die gleich lange Basis haben, so ist es gar nicht notwendig, diesen Quotient Druckfläche pro Minute dividiert durch Basis pro Minute zu bilden, sondern es können die beiden Druckflächen direkt miteinander verglichen werden. Der konstante Druck ist dann gleich dem rhythmischen Mitteldruck, wenn die beiden Druckflächen pro Minute gleichen Inhalt haben. In diesem Falle kann das minutliche Durchflussvolumen bei rhythmischer Durchströmung direkt verglichen werden mit demjenigen bei konstanter Durchströmung.

Da bei der konstanten Durchströmung immer mehrere Kurven mit verschieden hohem Druck aufgenommen sind, kann für den Vergleich des rhythmischen mit dem konstanten Durchflussvolumen derjenige konstante Druck gewählt werden, dessen Druckfläche möglichst nahe kommt der Druckfläche bei rhythmischer Durchströmung. Immerhin gelingt es im Experiment nur selten, genau gleich grosse Druckflächen zu erhalten. Deshalb muss das experimentelle Resultat noch rechnerisch reduziert, d. h. die beobachteten Durchflussvolumina auf gleiche Druckwerte bezogen werden. Diese Reduktion erreichen wir mittels Division jedes beobachteten Stromvolumens durch den zu-

gehörigen Mitteldruckwert. In dem so erhaltenen Wert haben wir das exakte Maass zum Vergleich der Strömungseffekte bei konstanter und rhythmischer Druckwirkung.

Die reduzierten Stromvolumina seien für den rhythmischen Druck mit V_r , für den konstanten mit V_k bezeichnet. Ihr Quotient $\frac{V_r}{V_k}$ gibt das Verhältnis der beiden Stromvolumina an. Ist $\frac{V_r}{V_k}$ grösser als 1, so überwiegt das Stromvolumen bei rhythmischer Durchströmung, ist dieser Quotient kleiner als 1, so überwiegt die konstante Durchströmung.

Die beschriebene Methode der Bestimmung des Mitteldruckes aus der Druckfläche ist wohl etwas komplizierter als die von Hühne und Schäfer angewandten Methoden, dafür aber exakter und entsprechend zuverlässiger.

Die Beziehung von Druck und Widerstand einer toten, dehnbaren Widerstandsbahn.

Um die auf diese Weise erhaltenen Resultate interpretieren zu können, müssen zuerst die Widerstandsverhältnisse dieses toten Organes näher festgelegt werden, insbesondere die Abhängigkeit des Widerstandes vom Druck. Die Bestimmung des Widerstandes geschieht am einfachsten aus der Beziehung von Druck und Durchflussvolumen; wir werden somit die Abhängigkeit des Durchflussvolumens vom Druck näher untersuchen und dabei im Auge behalten, dass bei konstantem Widerstand das Durchflussvolumen proportional mit dem Druck ansteigen wird. In einem Ordinaten-system, in dem der Druck als Abszisse und das Volumen als Ordinate aufgetragen ist, wird die so erhaltene Kurve des Durchflussvolumens, sofern der Widerstand konstant bleibt, eine Gerade bilden. Da von diesen Kurven des Durchflussvolumens noch häufig die Rede sein wird, bezeichne ich sie in Zukunft kurzerhand als Volumkurven. Sinkt mit steigendem Druck der Widerstand, so ergibt sich daraus ein mehr als proportionales Anwachsen der Volumkurve, die um so steiler ansteigt, je grösser die Widerstandsherabsetzung ist.

Für diesen Versuch 1 wurde die gleiche Apparatur verwendet, wie sie nachher für die Versuche mit pulsatorischer und konstanter Durchströmung der toten Widerstandsbahn in Anwendung kam. Nur war an Stelle des Hürthle'schen Manometers ein Quecksilbermanometer an die Zweigleitung angeschlossen. Das Durchflussvolumen wurde während einer bestimmten Zeit bei verschiedenen Drucken von 10 bis

120 mm Hg in einem Messzylinder aufgefangen. Der Druck ist als Abszisse, das zugehörige Durchflussvolumen ist als Ordinate aufgetragen.

Versuch 1 (Abb. 2). Durchströmung einer toten, dehnbaren Widerstandsbahn. Als Abszisse ist der Druck, als Ordinate das Durchflussvolumen aufgetragen. Bei höheren Drucken zeigt die Volumkurve ein stark überproportionales Anwachsen, welches durch Widerstandsherabsetzung bedingt ist.

Versuch 1 mit der zugehörigen Abb. 2 demonstriert diese Verhältnisse; es ist daraus das stark überproportionale Anwachsen der Volumkurve bei höheren Drucken deutlich ersichtlich. Die Volumkurve, die anfangs einer Geraden ähnlich ist, bekommt mit zunehmendem Druck einen immer steiler werdenden Verlauf als Ausdruck der immer zunehmenden Widerstandsherabsetzung. Diese Kurve gibt den Beleg dafür,

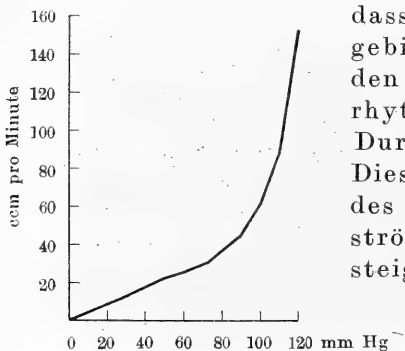


Abb. 2.

dass in diesem toten Widerstandsbilde derjenige Faktor vorhanden ist, der eine Überlegenheit der rhythmischen über die konstante Durchströmung verursachen muss. Dieser Faktor ist das Sinken des Widerstandes in der durchströmten Bahn als Folge des steigenden Druckes.

Es handelt sich hier vorerst nur um den experimentellen Beweis der prinzipiellen Tatsache, dass unter den geforderten Bedingungen der rhythmische Druck dem konstanten in bezug auf das Stromvolumen überlegen ist. Ob das lebende Gefäßsystem diese geforderten Bedingungen der Widerstandsbahn erfüllt, soll später untersucht werden.

Die Beziehung des konstanten und rhythmischen Strömungseffektes der toten, dehnbaren Widerstandsbahn.

Nach der oben angegebenen Methode wurden eine ganze Anzahl Durchströmungen mit rhythmischem und konstantem Druck durchgeführt. Die Art und Höhe der Pulsationen sowie die Höhe des konstanten Druckes zeigt Abb. 3, welche zu Versuch 2 gehört.

Versuch 2 (Abb. 3). Rhythmische und konstante Durchströmung einer toten, dehnbaren Widerstandsbahn.

Die in verschiedenen Versuchen erhaltenen Werte sowie die daraus gebildeten Quotienten $\frac{V_r}{V_k}$ sind aus nachfolgender Tabelle ersichtlich.

Nr. des Versuches	Druckschwankungen in mm Hg	Druckfläche pro Minute in qcm	Ausflussvolumen V pro Minute in ccm	V pro Minute dividiert durch Druckfläche pro Minute	$\frac{V_r}{V_k}$
2 {	Rhythm. 23—108 Konst. 66	59 64	98,5 64	1,67 = V_r 1,0 = V_k	} 1,67
3 {	Rhythm. 21—104 Konst. 54	53,4 49,0	72,4 43,2	1,35 = V_r 0,88 = V_k	} 1,53
4 {	Rhythm. 2—91 Konst. 39,5	30,9 32,4	42,0 21,8	1,36 = V_r 0,67 = V_k	} 2,01
5 {	Rhythm. 52—104 Konst. 90	72,6 67,5	86,8 90,6	1,29 = V_r 1,345 = V_k	} 0,94

Aus Versuch 2, 3 und 4 und einer Reihe anderer, hier nicht aufgeführter Versuche ist klar ersichtlich, dass die rhythmische

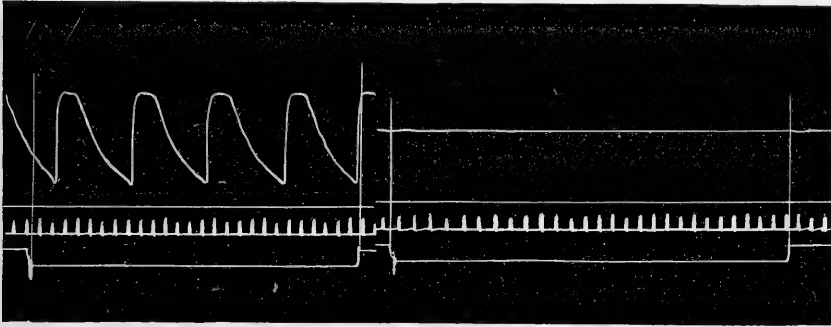


Abb. 3.

Durchströmung bei Zeit- und Druckgleichheit der konstanten überlegen ist.

Die aufgestellte theoretische Forderung, dass die rhythmische Durchströmung eines dehnbaren Widerstandes aus rein mechanischen Gründen ein grösseres Durchflussvolumen ergebe als die konstante Durchströmung, ist somit experimentell bestätigt.

Es ist hier noch auf eine auffallende Erscheinung hinzuweisen, die Versuch 5 zeigt. Hier ist nämlich der Quotient $\frac{V_r}{V_k}$ kleiner als 1;

die rhythmische Durchströmungsart ist hier also unterlegen. In diesem Versuch sind die Druckschwankungen (52—104 mm Hg) geringer als in den anderen Versuchen, wodurch der konstante Druck ziemlich hoch zu liegen kommt (90 mm Hg). Bei Betrachtung dieses Abschnittes der Volumkurve von Versuch 1 (Abb. 2) sollte man erwarten, dass wegen des überproportionalen Anwachsens der Volumkurve auch Ver-

such 5 eine Überlegenheit der rhythmischen Durchströmung geben sollte. Die gleiche Beobachtung machte ich in folgendem Versuch:

Versuch 6: Durchströmung eines dünnen, sehr dehnbaren Schlauches (Ventilschlauch). Die in gleicher Weise wie in Versuch 1 (Abb. 2) aufgestellte Volumkurve ergibt ebenfalls ein überproportionales Ansteigen des Volumens über den Druck. Allerdings ist die Überproportionalität hier nicht so stark wie in Versuch 1. Die rhythmische und konstante Durchströmung ergibt einen Quotienten $\frac{V_r}{V_k}$, der meistens kleiner ist als 1, im besten Falle gleich 1.

Genau die gleiche Erscheinung ergab sich mir auch bei Durchströmung lebender Organe, wie auch Hühne die gleiche Beobachtung machte, ohne sie allerdings näher zu analysieren. Es scheint also bei der rhythmischen Durchströmung ganz allgemein ein bis jetzt unberücksichtigter Faktor mit im Spiele zu sein, welcher der Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart unter Umständen so stark entgegenwirkt, dass die konstante Durchströmung die Oberhand erlangt. Welcher Art dieser hemmende Faktor ist, bedarf einer gesonderten Untersuchung, die nicht zu dieser Arbeit gehört. Wahrscheinlich spielt die Turbulenz, für welche bei der pulsatorischen Durchströmung in erhöhtem Maße Gelegenheit geboten ist, eine Rolle. Nicht zu übersehen ist ferner der Arbeitsverlust, der bei Dehnung und Kontraktion von elastischen Körpern infolge der sogenannten Hysteresis auftritt.

Jedenfalls ergeben unsere Beobachtungen, dass die Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart an ausgiebige Druckschwankungen gebunden ist.

Die Beziehung zwischen Druck und Durchflussvolumen bei Durchströmung der überlebenden Kaninchenniere.

Wir haben bis anhin klargelegt, dass die Überlegenheit des rhythmischen Druckes lediglich als Folge des überproportionalen Anwachsens des Durchflussvolumens bei steigendem Druck erscheint, also eine mechanische Folge der dehnbaren Widerstandsbahn ist. Das Gefäßsystem einer überlebenden Niere stellt ebenfalls eine dehnbare Widerstandsbahn dar; der rhythmische Druck wird also, so erwarten wir, dem konstanten ebenfalls überlegen sein! Es hängt dies davon ab, ob die Widerstandsherabsetzung bei Druckanstieg ausgiebig genug ist. Darüber unterrichtet uns der Verlauf der Volumkurve, wie sie für die tote Widerstandsbahn aufgestellt wurde.

Um aus dieser Versuchsreihe direkte Schlüsse auf die Versuche Hühne's ziehen zu können, verwendete ich, wie Hühne, vorwiegend Nieren von eben getöteten Kaninchen. Die einfache Technik bei

dieser Versuchsserie war folgende: Aus einem Druckgefäß strömte sauerstoffgesättigte Ringer-Lösung durch eine Heizspirale mit Blasenfänger direkt in die Niere, die während des ganzen Versuches in körpertemperaturerwärmte Ringer-Lösung eingetaucht war. Der gewünschte Druck wurde durch eine Sauerstoffbombe mit feinem Reduzierventil hergestellt unter Kontrolle eines Quecksilbermanometers, das kurz vor der Arterienkanüle abzweigte. Das zu jedem Druck gehörige Durchflussvolumen wurde durch Auffangen des Abflusses aus der Venenkanüle in einem kleinen Messzylinder direkt gemessen. Die Durchströmungszeit dauerte jeweils 30 Sekunden bis 1 Minute. In den folgenden Kurven ist der Druck in Millimeter Quecksilber als Abszisse, das zugehörige Durchflussvolumen in Kubikzentimeter pro Minute als Ordinate aufgezeichnet.

Versuch 7 (Abb. 4). Durchströmung einer frischen Kaninchenniere mit sauerstoffgesättigter Ringer-Lösung. Als Abszisse ist der Druck in Millimeter Hg, als Ordinate das Durchflussvolumen in Kubikzentimeter pro

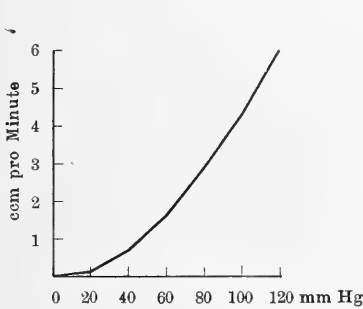


Abb. 4.

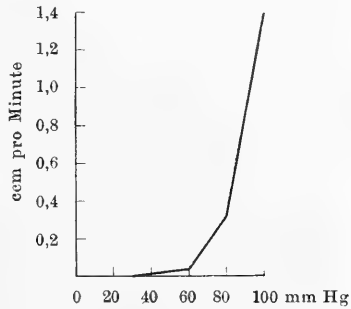


Abb. 5.

Minute aufgetragen. Die immer steiler anwachsende Kurve demonstriert das stark überproportionale Anwachsen des Durchflussvolumens über den zugehörigen Druck.

Versuch 8 (Abb. 5). Durchströmung einer frischen Kaninchenniere mit Rinderblut. Als Abszisse ist der Druck in Millimeter Hg, als Ordinate das Durchflussvolumen in Kubikzentimeter pro Minute aufgetragen. Hier ist das überproportionale Ansteigen der Volumkurve ein sehr akzentuiertes. Das Durchflussvolumen bei einem Druck von 30 mm Hg ist gleich Null, um von 60 mm Hg an ganz plötzlich emporzuschellen.

Diese angeführten und zehn weitere gleiche Versuche stimmen sämtliche darin überein, dass das Stromvolumen durch eine frische Kaninchenniere bedeutend rascher ansteigt, als dem zugehörigen Druck entsprechen würde. Die Linie, die entsteht, wenn wir die im Ordinatensystem aufgetragenen Werte der Durchflussvolumina miteinander verbinden, ist eine nach rechts immer stärker ansteigende Kurve. Das sehr ausgeprägte überproportionale Ansteigen der Volumkurve in Versuch 8 (Abb. 5) bei Durchströmung mit Blut ist zweifellos durch die korpuskulären Elemente des Blutes bedingt,

welche die bei niederem Druck nicht genügend entfalteteten Kapillaren überhaupt nicht mehr passieren können.

Die Durchströmung einer frischen Kaninchenniere ergibt also dieselben Erscheinungen, wie wir sie bei dem Organ aus totem Material gefunden haben, nämlich eine starke Widerstandsherabsetzung bei steigenden Drucken. Diese Widerstandsherabsetzung wurde oben als derjenige Faktor festgelegt, durch welchen die Überlegenheit des rhythmischen über den konstanten Druck bedingt ist. Die rhythmische Durchströmung einer frischen Niere muss also aus diesen rein mechanischen Gründen der konstanten überlegen sein.

Noch eine andere interessante Beobachtung hat diese Versuchsserie geliefert, die eine Erklärung abgibt, warum die rhythmische Überlegenheit in den Versuchen von Hühne nur bei ganz frischen Nieren auftrat und immer mehr verschwand, je länger das Organ aus dem Körper entfernt war. Diese Beobachtung demonstriert auf das auffälligste Versuch 9 (Abb. 6).

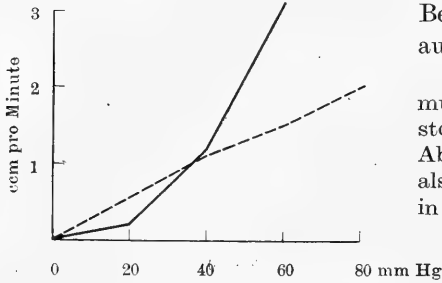


Abb. 6.

Versuch 9 (Abb. 6). Durchströmung einer Kaninchenniere mit sauerstoffgesättigter Ringer-Lösung. Als Abszisse ist der Druck in Millimeter Hg, als Ordinate das Durchflussvolumen in Kubikzentimeter pro Minute aufgetragen. Die ausgezogene Kurve ist die Volumkurve der ganz frischen Niere, die gestrichelte Linie die Volumkurve der gleichen Niere, aber 1 Stunde später.

Die Volumkurve der frischen Niere (ausgezogene Linie) zeigt das bekannte, immer stärker werdende Aufsteigen nach rechts als Ausdruck einer Widerstandsherabsetzung bei zunehmendem Druck. Ganz anders sieht die Volumkurve aus eine Stunde, nachdem die Niere aus dem Körper entfernt ist (gestrichelte Linie). Das immer steiler werdende Ansteigen ist verschwunden, die Volumkurve hat fast ganz die Form einer Geraden. Dieses Verhalten wurde in sämtlichen Versuchen beobachtet, allerdings nicht immer so auffallend, wie in Versuch 9. Es erklärt, warum frische Nieren die Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart ergeben, bei älteren Nieren aber diese Überlegenheit immer mehr schwindet, bis schliesslich der konstante Druck überlegen ist. Ob der Grund für dieses Verhalten in einer verminderten Gefässelastizität der älteren Niere oder in dem bei künstlicher Durchströmung mit Ringer-Lösung auftretenden Ödem zu suchen ist, bleibe dahingestellt.

Diese sämtlichen Versuche haben gezeigt, dass bei langsamem Druck-

anstieg im Verlauf von einigen Minuten das Durchflussvolumen weit stärker anwächst, als dem Druck entsprechen würde. Diese Erscheinung kann sicher nicht auf eine aktive Förderung des Flüssigkeitsstromes durch die Gefäße bezogen werden, da die Durchströmung bei konstantem Druck durchgeführt wurde und bei den Druckerhöhungen immer zuerst einige Sekunden gewartet wurde bis zur Adaptation der Gefäße an die neue Druckhöhe, bevor das Messen des Ausflussvolumens einsetzte. Der überproportionale Volumanstieg ist zweifellos durch eine progressive Widerstandsherabsetzung bei steigendem Druck bedingt, welche auf Dehnung der Gefäße durch den höheren Druck zu beziehen ist.

Die von W. R. Hess ¹⁾ festgelegte Veränderlichkeit des inneren Strömungswiderstandes bei Blut und vielen kolloidalen Lösungen fällt hier ausser Betracht, da die Durchströmung mit Ringer-Lösung ausgeführt wurde und mit dem Registrieren des Ausflussvolumens erst begonnen wurde, nachdem alles Blut aus dem Organ ausgewaschen war. Zudem ergaben verschiedene Versuche, direkt hintereinander an der gleichen Niere ausgeführt, die gleichen Resultate; es ist somit auszuschliessen, dass Spuren von Blut, die zu Beginn des Versuches noch ausgewaschen wurden, von Einfluss sein konnten. Nur in Versuch 8 kann die Inkonstanz des inneren Strömungswiderstandes eine Rolle spielen, da hier mit Blut gearbeitet wurde.

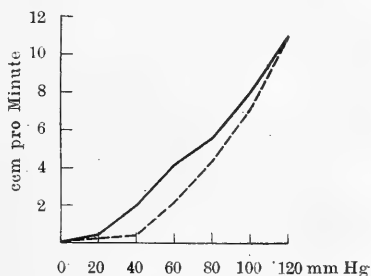


Abb. 7.

Alle aufgeführten Volumkurven wurden bei steigendem Druck hergestellt, und es wäre denkbar, dass eine Volumkurve, die mit abnehmendem Druck hergestellt ist, ein wesentlich anderes Verhalten aufweisen würde. Versuch 10 (Abb. 7) demonstriert nun zwei etwas differente Volumkurven, von welchen die eine (ausgezogene Linie) mit aufsteigendem Druck, die andere (gestrichelte Linie) mit absteigendem Druck aufgenommen wurde. Dabei zeigt sich, dass die Disproportionalität zwischen Druck und Durchflussvolumen bei absteigendem Druck noch stärker hervortritt als bei aufsteigendem Druck. Die wesentliche Tatsache ist, dass die Überproportionalität des Volumens über den Druck, welche bei aufsteigendem Druck festgestellt wurde, auch bei absteigendem Druck in Erscheinung tritt.

Versuch 10 (Abb. 7). Durchströmung einer frischen Kaninchenniere mit sauerstoffgesättigter Ringer-Lösung. Als Abszisse ist der Druck in

1) W. R. Hess, Gehorcht das Blut dem allgemeinen Strömungsgesetz der Flüssigkeiten? Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 162 S. 187. 1915.

Millimeter Hg, als Ordinate das Durchflussvolumen in Kubikzentimeter pro Minute aufgetragen. Die ausgezogene Linie ist die Volumkurve bei langsam ansteigendem, die gestrichelte die Volumkurve bei langsam absteigendem Druck.

Diese Versuchsserie hat ergeben, dass bei Durchströmung einer überlebenden Niere mit langsam ansteigenden Drucken das Durchflussvolumen bedeutend rascher ansteigt, als dem Druck entsprechen würde, dass also eine ausgiebige Widerstandsherabsetzung bei zunehmendem Druck stattfindet. Doch ist dieses Verhalten nur bei frischen überlebenden Nieren zu beobachten; je länger die Niere aus dem Organismus entfernt ist, um so mehr verschwindet dieses überproportionale Anwachsen der Volumkurve.

Bei frischen Nieren findet also bei Druckanstieg diese Widerstandsherabsetzung statt, die wir als maassgebend dafür gekennzeichnet haben, dass dadurch eine Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart auftreten muss.

Die Beziehung von Durchflussvolumen und Druck beim Froschpräparat und die Veränderung dieser Beziehung durch Adrenalin.

Eine auffällige Erscheinung in den Versuchen von Schäfer ist bis jetzt noch unerwähnt geblieben, nämlich die Beobachtung Schäfer's, dass pulsatorische und konstante Durchströmung beim Frosch das gleiche Durchflussvolumen ergeben, und dass erst durch Adrenalinzusatz zur Durchströmungsflüssigkeit der rhythmische Durchströmungseffekt grösser wird. Die Veranlassung zu diesen Untersuchungen Schäfer's war die Beobachtung Hürthle's, dass unter Adrenalin Einfluss die systolische Schwellung erhöht wird. Für diese Vergrösserung der systolischen Schwellung unter Adrenalineinfluss hat Hürthle keine physikalische Grundlage gefunden, und er nimmt deshalb eine physiologische Ursache als möglich an, welche vielleicht in einem aktiven Eingreifen der Arterienwand in Form einer peristaltischen Welle bestehe, die entweder durch systolische Energieentwicklung oder systolische Herabsetzung des Widerstandes wirken könne. Die gleiche Auffassung vertritt Schäfer, wenn er in der Zusammenfassung schreibt, dass eine Erklärung der fördernden Wirkung des Pulses bei Anwendung von gefässerregenden Mitteln (Adrenalin, Pituitrin, Digitalis) zurzeit nicht gegeben werden könne. Die Hypothese von der aktiven Tätigkeit der Arterien habe zwischen den beiden Möglichkeiten zu entscheiden, ob unter der Wirkung des Pulses eine Abnahme des Widerstandes in der durchströmten Bahn erfolge oder ob in den Arterien eine Kraft ausgelöst werde, welche die vom Herzen aufbrachte unterstützt.

Ich habe in den folgenden Experimenten nun versucht, eine Erklärung beizubringen, warum in den Versuchen Schäfer's die rhyth-

mische Durchströmungsart der konstanten nur unter Adrenalinwirkung überlegen war. Ich ging dabei in der gleichen Weise vor wie bei der Durchströmung der Niere unter konstantem Druck und stellte die Abhängigkeit des Durchflussvolumens vom Druck fest bei Durchströmung der hinteren Extremitäten des Frosches mit sauerstoffgesättigter Ringer-Lösung. Anstatt die Ausflussmenge zu messen, verwendete ich die einfachere und exaktere Methode der Registrierung der Zuflussmenge nach dem Überlaufprinzip, wie sie von mir angegeben wurde¹⁾. Die erhaltenen Werte wurden in einem Ordinaten-system aufgetragen, als Abszisse der Druck in Zentimeter Wassersäule, als Ordinate das Durchflussvolumen in Tropfen pro Minute.

Der Wert der Schäfer'schen Versuche erscheint mir von vornherein zweifelhaft, da die experimentelle Technik von Schäfer nicht einwandfrei ist. Es betrifft dies nämlich die Druckhöhe, mit der Schäfer die Hinterbeine des Frosches durchströmte, welche weit über dem maximalen Blutdruck des Frosches gelegen ist. Ich habe den Blutdruck des Frosches bestimmt durch Einbinden eines Steigrohres in den Bulbus und Werte erhalten, die sich zwischen 12 und 17 cm Blutsäule bewegen. Schäfer verwendet nun aber für seine Adrenalinversuche Mitteldrucke von 38—59 cm, und seine Maximaldrucke reichen von 51—84 cm Wassersäule. Selbstverständlich experimentiert Schäfer bei Verwendung von solch hohen Drucken nicht mehr unter physiologischen Verhältnissen, und es ist von vornherein fraglich, ob seine Resultate auf physiologische Verhältnisse übertragen werden können. Aber trotzdem verlangen seine Resultate eine nähere Erörterung, weil sie als Beleg für die aktive Förderung angeführt wurden.

Da die folgende Versuchsserie eine Erklärung bringen soll für die Versuche Schäfer's, so musste ich unter den möglichst gleichen Bedingungen experimentieren wie Schäfer; ich musste also ebenfalls diese viel zu hohen Durchströmungsdrucke verwenden.

Versuch 11 (Abb. 8). Durchströmung der hinteren Extremitäten des Frosches mit steigenden Drucken. Der Druck in Zentimeter Wasser ist als Abszisse, das Durchflussvolumen in Tropfen pro Minute als Ordinate aufgetragen. Die ausgezogene Linie ist die Volumkurve bei Durchströmung mit sauerstoffgesättigter Ringer-Lösung. Die gestrichelte Linie ist die Volumkurve bei Zusatz von Adrenalin $1/500000$. Diese Kurve proportional vergrößert ergibt die punktierte Kurve.

Abb. 8 (Versuch 11) gibt die Volumkurven wieder, die erhalten wurden bei Durchströmung ohne Adrenalin (ausgezogene Kurve) und mit Adrenalinzusatz von $1/500000$ (gestrichelte Kurve). Während

1) A. Fleisch, Experimentelle Untersuchungen über die Kohlensäurewirkung auf die Blutgefäße. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 171 S. 86. 1918.

ohne Adrenalin die Volumkurve ein ziemlich proportionales Ansteigen aufweist, ändert sich dieses Verhalten bei Adrenalinzusatz zur Durchströmungsflüssigkeit. Hier wird das Durchflussvolumen einmal in toto geringer, aber von dieser Verminderung

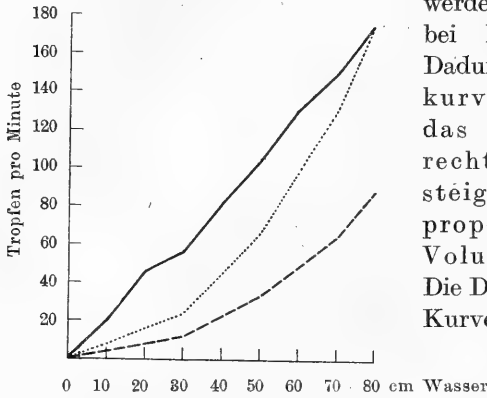


Abb. 8.

werden namentlich die Volumina bei kleinen Drucken betroffen. Dadurch bekommt die Volumkurve unter Adrenalinzusatz das Aussehen einer nach rechts immer steiler ansteigenden Kurve; das überproportionale Anwachsen der Volumkurve ist augenfällig. Die Differenz im Verlauf der beiden Kurven wird namentlich auffällig, wenn die Ordinaten der Adrenalin volumkurve so proportional vergrößert werden, dass der höchste Punkt derselben zusammenfällt mit dem höchsten Punkt der Volumkurve ohne Adrenalin. Diese proportional vergrößerte Adrenalin volumkurve ist in den Abbildungen punktiert eingetragen.

Noch ausgeprägter werden diese Verhältnisse bei Verwendung von grösseren Adrenalin konzentrationen, wie in Versuch 12 (Abb. 9), wo zur Ringer-Lösung Adrenalin 1/200000 zugesetzt war. Auch hier ist

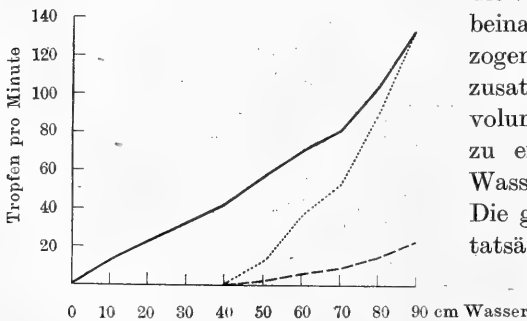


Abb. 9.

die Volumkurve ohne Adrenalin beinahe eine Gerade (ausgezogene Linie). Unter Adrenalinzusatz wird das Durchflussvolumen äusserst gering, bis zu einem Druck von 40 cm Wasser überhaupt gleich Null. Die gestrichelte Kurve gibt das tatsächliche Durchflussvolumen unter Adrenalin an, die punktierte ist die gleiche Kurve, aber proportional vergrößert.

Versuch 12 (Abb. 9). Durchströmung der hinteren Extremitäten des Frosches mit sauerstoffgesättigter Ringer-Lösung zuerst ohne Adrenalin (ausgezogene Linie) und nachher mit Adrenalinzusatz von 1/200000 (gestrichelte Linie). Als Abszisse ist der Druck in Zentimeter Wasser, als Ordinate das Durchflussvolumen in Tropfen pro Minute aufgetragen.

Durch Adrenalin wird das Durchflussvolumen sehr gering. Die punktierte Kurve ist die proportional vergrößerte Adrenalinkurve.

Von der Verwendung von noch größeren Adrenalinkonzentrationen, wie Schäfer, der mit einer Konzentration von $1/100000$ arbeitete, musste ich Abstand nehmen, da bei meinem Präparat dadurch vollkommener Gefäßverschluss hervorgerufen wurde.

Ich glaube, dass durch diese und fünf weitere übereinstimmende Versuche klargelegt sein dürfte, warum Schäfer bei Durchströmung ohne Adrenalin keine Überlegenheit des rhythmischen Druckes erzielen konnte. Die mechanischen Bedingungen, nämlich die Herabsetzung des Widerstandes bei steigendem Druck, ist in diesen Versuchen nicht erfüllt; denn die Volumkurve stellt annähernd eine Gerade dar. Ebenso klar ist, dass durch Adrenalinzusatz die rhythmische Durchströmung überlegen wird; hier ist eben die notwendige mechanische Bedingung erfüllt: der Widerstand wird durch Druckerhöhung vermindert. Diese Widerstandsherabsetzung bei Druckerhöhung unter Adrenalineinfluss findet übrigens in dem Maasse nur statt bei Verwendung von hohen Drucken; bei Drucken innerhalb der physiologischen Grenzen fällt sie bedeutend geringer aus, wie aus einigen anderen, hier nicht speziell aufgeführten Versuchen hervorgeht.

Die sämtlichen aufgestellten Volumkurven beziehen sich auf relativ langsame Druckveränderungen, langsamer, als dem Ablauf der natürlichen Pulsationen entspricht. Auch bei diesen müssen Querschnittsveränderungen als Folge der Druckschwankungen analoge Konsequenzen haben. So bestimmt das aus theoretischen Gründen zum voraus abgeleitet werden kann, so muss diese Schlussfolgerung doch experimentell erhärtet werden. Wir sind damit vor eine neue Aufgabe gestellt, in welcher der Einfluss des Zeitfaktors bei Druckschwankungen auf die Widerstandsveränderungen zu untersuchen ist. Die Notwendigkeit, rasche Variationen von Druck und Stromstärke fortlaufend zu registrieren, erfordert eine spezielle Apparatur mit optischer Registrierung von Druck und Stromstärke; denn nur eine solche kann den gestellten Anforderungen vollkommen genügen. Ich werde diese Untersuchungen, die vor dem Abschluss stehen, in einer nächsten, in diesem Archiv erscheinenden Arbeit publizieren.

Zusammenfassung.

In der Einleitung wird eine kurze Übersicht über die wichtigsten Arbeiten gegeben, die das Problem der aktiven Förderung des Blutstromes durch die Arterien zum Gegenstand haben. Eingehend wird über die Publikationen von Schäfer und Hühne referiert, welche

sich mit rhythmischer und konstanter Durchströmung überlebender Organe befassen. Unter gewissen Umständen beobachteten diese Autoren eine Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart, welche sie mit anderen Autoren zugunsten einer aktiven Förderleistung der Arterien deuten.

Die Berechtigung, aus der Überlegenheit des rhythmischen Druckes über den konstanten auf eine aktive Förderleistung der Arterien zu schliessen, stellen wir in Abrede; denn es liegt ein prinzipieller Fehler in der Voraussetzung, dass ohne Förderleistung der Arterien die Strömungseffekte bei rhythmischem und konstantem Druck einander gleich sein sollen. Wegen der Abhängigkeit des Durchflussvolumens vom Quadrat des Querschnittes muss bei Durchströmung einer dehnbaren Widerstandsbahn das Durchflussvolumen bei rhythmischer Durchströmung aus rein mechanischen Gründen grösser ausfallen als — *et. par.* — das Durchflussvolumen bei konstanter Durchströmung.

Ursache für das Zustandekommen der Überlegenheit des rhythmischen Druckes ist eine Widerstandsherabsetzung der durchströmten Bahn bei Druckanstieg.

Die Richtigkeit der Kritik wird experimentell nachgewiesen an einer toten, dehnbaren Widerstandsbahn, bei welcher eine Widerstandsherabsetzung bei Druckerhöhung erfolgt. Auch hier ergibt die rhythmische Durchströmungsart ein grösseres Durchflussvolumen als die konstante, sofern Mitteldruck und Zeiten in beiden Fällen gleich sind.

Für die Bestimmung des rhythmischen Mitteldruckes wird das exaktere Verfahren angewendet, bei welchem der Mitteldruck aus der mit dem Planimeter bestimmten Fläche der Druckkurve berechnet wird.

Die Untersuchungen über die Beziehung von Druck und Durchflussvolumen bei der überlebenden Kaninchenniere ergeben, dass bei Druckanstieg das Stromvolumen rascher wächst, als dem zugehörigen Druck entsprechen würde. Es findet also eine Herabsetzung des Widerstandes bei Druckanstieg statt.

Diese Widerstandsherabsetzung bei Druckanstieg lässt sich für die hinteren Extremitäten des Frosches nur unter Adrenalinwirkung nachweisen. Dadurch lässt sich die Beobachtung Schäfer's erklären, dass nur unter Adrenalinwirkung die Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart auftritt.

Aus der angeführten Überlegung und den experimentellen Resultaten kann schon jetzt mit voller Bestimmtheit die Be-

rechti gung dazu bestritten werden, die relative Überlegenheit der rhythmischen Durchströmung überlebender Organe als ein Zeichen aktiver Fördertätigkeit der Arterien anzusprechen.

Eine nächste Arbeit wird eine Erweiterung der experimentellen Belege bringen mit einer Methodik gewonnen, welche speziell gestattet, die Verhältnisse bei rasch ablaufenden Druckschwankungen zu untersuchen.

Zur Theorie der Narkose.

Über den Einfluss der Temperatur auf die Adsorbierbarkeit, das Kolloidfällungsvermögen und die Wirkungsstärke einiger Narkotika.

Von

Dr. R. Bierich.

(Aus dem physiologischen Institut der Universität Kiel.)

(Eingegangen am 11. Oktober 1918.)

Die von Hans Horst Meyer und Overton entwickelte Lipoidtheorie der Narkose hat durch den ersteren im Jahre 1901 eine besonders wirksame Stütze mit dem Nachweis erhalten¹⁾, dass, wenn der Verteilungsquotient eines Narkotikums für Öl und Wasser mit der Temperatur steigt, sein Schwellenwert sinkt, dass, wenn er sinkt, sein Schwellenwert steigt. Dies Ergebnis erhielt Meyer bei der Untersuchung der sechs Narkotika: Salicylamid, Benzamid, Monacetin, Äthylalkohol, Chloralhydrat und Aceton, welche sich, entsprechend der folgenden Tabelle, die die Untersuchungsergebnisse von H. Meyer kurz wiedergibt, in zwei Gruppen von je drei Substanzen gliedern:

Verbindung	Schwellenwerte der narkotischen Wirkung		Verteilungsquotient $\frac{\text{Öl}}{\text{Wasser}}$	
	Wirksame Verdünnung der Normallösungen			
	bei 3° C.	bei 30° C.	bei 3° C.	bei 30° C.
Salicylamid	1 : 1300	1 : 600	2,23	1,40
Benzamid	1 : 500	1 : 200	0,67	0,43
Monacetin	1 : 90	1 : 70	0,093	0,066
Äthylalkohol	1 : 3	1 : 7	0,024	0,046
Chloralhydrat	1 : 50	1 : 250	0,053	0,236
Aceton	1 : 3	1 : 7	0,140	0,195

Mit diesen interessanten Verhältnissen hat man sich in den 17 seitdem verstrichenen Jahren nicht mehr beschäftigt, insbesondere eine für die Lipoidtheorie gewiss belangreiche Erweiterung des Unter-

¹⁾ Hans Meyer, Archiv f. experiment. Pathol. u. Pharm. Bd. 46 S. 338. 1901.

suchungsmaterials nicht vorgenommen. Erst während die im folgenden beschriebenen Versuche im Gange waren, erschien eine Arbeit von v. Issekutz¹⁾, welcher sich mit der Frage des Temperatureinflusses auf die Narkotika von neuem beschäftigt und dabei ebenso, wie auch ich, die für die Theorie der Narkose inzwischen erheblich geänderte Sachlage in Rechnung zieht²⁾.

Denn seither ist erstens durch die Angaben von J. Traube³⁾ u. a. bekannt geworden, dass die narkotische Kraft sich im allgemeinen nicht bloss parallel mit dem Verteilungsquotienten für Öl:Wasser ändert, sondern auch parallel mit der Oberflächenaktivität bzw. Adsorbierbarkeit, und zweitens haben O. Warburg und Wiesel⁴⁾, Battelli und Stern⁵⁾ u. a. gezeigt, dass die Narkotika, ebenfalls entsprechend ihrer narkotischen Kraft, auf alle möglichen Kolloide dispersionsvermindernd wirken. Man kann also der Lipoidtheorie eine Adsorptions- und eine Kolloidtheorie der Narkose gegenüberstellen; inwieweit diese beiden innerlich verwandt sind, braucht hier nicht erörtert zu werden.

Diese Sachlage macht es aber notwendig, zur Lipoidtheorie von neuem dadurch Stellung zu nehmen, dass man zusieht, ob Temperaturänderungen die Oberflächenaktivität der Narkotika und ihr Kolloidfällungsvermögen im Sinne ihrer narkotischen Wirksamkeit und entsprechend ihren Verteilungsquotienten nach H. Meyer ändern oder nicht.

v. Issekutz hat in der citierten Arbeit diese Aufgabe in der Weise in Angriff genommen, dass er stalagmometrisch die Oberflächenaktivität von Narkotikumlösungen, insbesondere auch von den von H. Meyer bei seinen Temperaturversuchen verwendeten Lösungen bei 6–8° und bei 33–36° bestimmte. Er gibt an, dass, genau gemäss den Meyer'schen Angaben über die Temperaturempfindlichkeit der Narkose, bei Salicylamid, Benzamid und Monacetin die Oberflächenaktivität mit der Temperatur abnimmt, während sie bei Äthylalkohol, Chloralhydrat und Aceton steigt. Die angestrebte Entscheidung zugunsten oder zuungunsten der Lipoidtheorie würde danach nicht zu

1) v. Issekutz, Biochem. Zeitschr. Bd. 88 S. 213. 1918.

2) Anmerkung bei der Korrektur: Nach Absendung des Manuskriptes erhielt ich Kenntnis von einer kürzlich erschienenen Arbeit von R. Unger (Biochem. Zeitschr. 89, 238. 1918), in welcher das gleiche Thema behandelt wird, wie in meiner Abhandlung und in der anschliessenden von Höber. Ich beschränke mich hier auf den Hinweis, dass in den wesentlichen Punkten zwischen Unger und uns Übereinstimmung herrscht.

3) J. Traube. Pflüger's Arch. Bd. 123. 419. 1908. Verh. d. deutsch. physik. Ges. Bd. 10, 880. 1909.

4) O. Warburg u. Wiesel. Pflüger's Arch. Bd. 144. 465. 1912.

5) Battelli u. Stern. Bioch. Zeitschr., Bd. 52. 226, 253. 1913.

treffen sein, da die Oberflächenaktivitäten den Verteilungsquotienten entsprechend temperaturvariabel sind.

Sieht man sich die Zahlen von v. Issekutz aber näher an, so wird man zweifelhaft, ob dieser Schluss genügend gesichert ist. Die Tropfenzahl für Wasser gleich 100 gesetzt, sind zum Beispiel die

Tropfenzahlen für $\frac{m}{60}$ Salicylamid bei der niederen und der hohen

Temperatur 101,86 und 101,0, für $\frac{m}{50}$ Benzamid 101,32 und 100,94,

für $\frac{m}{70}$ Monacetin 101,7 und 101,0. Da das benutzte Stalagmometer

mit Wasser in Wirklichkeit einige 30 Tropfen gab, so betrug also der Unterschied bei den beiden Temperaturen immer nur einige Zehntel Tropfen, ist also fast gleich Null. Vielleicht ist er sogar nur durch Zufall vorgetäuscht; denn da bei Salicylamid für die steigenden Kon-

zentrationen $\frac{m}{1300}$, $\frac{m}{600}$, $\frac{m}{60}$, $\frac{m}{30}$ die Werte 101,1, 101,9, 101,86 (!),

100,6 (!) angegeben werden, so sind die Messungen doch offenbar mit im Ergebnis nicht zu vernachlässigenden Fehlern behaftet. Auch die Unterschiede in den Tropfenzahlen bei den Lösungen von Äthylalkohol, Chloralhydrat und Aceton, welche die entgegengesetzte Richtung haben, sind ausserordentlich klein; da diese drei Narkotika im Gegensatz zu den ersten drei beim Abtropfen in der höheren Temperatur nachweislich zum Teil verdampfen, so wird vom Verfasser eine Korrektur der beobachteten Zahlen vorgenommen, welche sich meines Erachtens theoretisch nicht begründen lässt.

Meine eigenen Untersuchungen umfassen erstens den Einfluss der Temperatur auf die Adsorbierbarkeit einiger Narkotika an Tierkohle und auf ihre Fähigkeit, Kolloide auszuflocken, und zweitens bestehen sie in einer Nachprüfung der alten Angaben von H. Meyer. Für Anregung und Förderung dieser Versuche erlaube ich mir, auch an dieser Stelle, Herrn Prof. Höber zu danken.

1. Der Einfluss der Temperatur auf die Adsorbierbarkeit einiger Narkotika durch Tierkohle.

Über den Einfluss der Temperatur auf die Adsorbierbarkeit liegen nur verhältnismässig spärliche Angaben vor. Freundlich bezeichnet nach eigenen Versuchen den Einfluss auf die Adsorbierbarkeit von Essigsäure, Bernsteinsäure, Pikrinsäure an Kohle als sehr gering und gibt einige Daten anderer Autoren an, welche dasselbe besagen ¹⁾.

1) Freundlich, Zeitschr. f. physikal. Chemie Bd. 57 S. 386. 1907; Kapillarchemie 1909 S. 169.

Dementsprechend fand auch ich keine oder nur eine geringfügige Veränderung und diese meist im Sinne einer Abnahme.

Die Versuche wurden mit säuregereinigter Tierkohle (*Carbo animalis purissimus Merck*) ausgeführt. Je 50 ccm der Narkotikumlösungen wurden durchschnittlich 2 Stunden bei ungefähr 0° und 50° mit der gleichen Menge Kohle in Flaschen mit Glasstopfen geschüttelt, darauf sofort abgesaugt und der Gehalt zum Teil stalagmometrisch bei Zimmertemperatur, und wo dies wegen der Geringfügigkeit der Oberflächenspannungsänderung nicht genau genug war, mit dem Kjeldahlverfahren bestimmt. Der Wasserwert des verwendeten Stalagmometers betrug bei 15° 17,1 Tropfen.

Versuch 1. Isoamylurethan.

a) 0,5 %.	Tropfenzahl bei 15,5°	28,75
50 ccm + 1 g Kohle bei 0° 1 St. geschüttelt.	„ „	15,5° 18,4
50 „ + 1 „ „ „ 0° 3 „ „	„ „	15,5° 18,55
50 „ + 1 „ „ „ 50° 1 „ „	„ „	15,5° 19,25
50 „ + 1 „ „ „ 50° 3 „ „	„ „	15,5° 19,3
b) 0,25 %.	Tropfenzahl bei 15,7°	25,58
50 ccm + 1 g Kohle bei 0° 1 St. geschüttelt.	„ „	15,7° 17,6
50 „ + 1 „ „ „ 0° 3 „ „	„ „	15,7° 17,8
50 „ + 1 „ „ „ 50° 1 „ „	„ „	15,7° 17,9
50 „ + 1 „ „ „ 50° 3 „ „	„ „	15,7° 17,9

Versuch 2. Isobutylurethan.

1 %.	Tropfenzahl bei 16,5°	25,3
50 ccm + 1 g Kohle bei 0° 1 St. geschüttelt.	„ „	16,0° 21,6
50 „ + 1 „ „ „ 0° 2 „ „	„ „	16,0° 21,45
50 „ + 1 „ „ „ 50° 1 „ „	„ „	16,5° 21,0
50 „ + 1 „ „ „ 50° 2 „ „	„ „	16,5° 20,8

Versuch 3. Heptylalkohol.

0,058 %.	Tropfenzahl bei 15,0°	25,0
50 ccm + 1 g Kohle bei 0° 2 St. geschüttelt.	„ „	15,0° 17,82
50 „ + 1 „ „ „ 50° 2 „ „	„ „	15,0° 17,7

Bei den Lösungen von Phenylharnstoff, Benzamid und Salicylamid war die Tropfenzahl von der des Wassers nur so wenig verschieden dass ihre Konzentration sich genauer erst nach Kjeldahl bestimmen liess.

Versuch 4. Phenylharnstoff. 0,4 %.

50 ccm + 0,25 g Kohle bei 0° 2 St. geschüttelt.	Adsorbiert 50 %
50 „ + 0,25 „ „ „ 50° 2 „ „	46,25 %

Versuch 5. Salicylamid. 0,2%.

50 ccm + 0,25 g Kohle bei 0° 2 St. geschüttelt.	Adsorbiert 83,7 %
50 „ + 0,25 „ „ „ 50° 2 „ „ „	81,2 %

Versuch 6. Benzamid. 0,8%.

50 ccm + 0,25 g Kohle bei 0° 2 St. geschüttelt.	Adsorbiert 25,3 %
50 „ + 0,25 „ „ „ 50° 2 „ „ „	25,3 %

Nach diesen Versuchen ist die Wirkung der Temperatur auf die Adsorption der Narkotika so unbedeutend, dass es nicht angängig ist, daraus für die Abhängigkeit der Narkose von der Temperatur etwas zu folgern.

2. Der Einfluss der Temperatur auf das Kolloidfällungsvermögen einiger Narkotika.

Es ist bereits auf die Versuche von O. Warburg und Wiesel und von Battelli und Stern kurz hingewiesen worden, in denen gezeigt wurde, dass in Hefepresssaft und in Lösungen von Nukleoproteiden durch Narkotika Flockungen zu erzeugen sind, welche im allgemeinen um so dichter sind, je grösser die narkotische Kraft des Fällungsmittels ist. Neuerdings haben Freundlich und Rona¹⁾ festgestellt, dass diese Fähigkeit von Nichtelektrolyten, wie es die Narkotika sind, die Beständigkeit eines Sols aufzuheben, an die Gegenwart von Elektrolyten gebunden ist; zu ihrem Nachweis bedienten sie sich des Eisenhydroxydsols. Die von ihnen ausgesprochene Vermutung, dass auch die von Warburg und Wiesel und von Battelli und Stern beobachteten Flockungen nur durch die Beimischung von anorganischen Salzen zu den organischen Kolloiden bedingt seien, ist neuerdings in diesem Institut von O. Meyerhof²⁾ als zutreffend erwiesen worden.

Meine Untersuchungen bezweckten nun die Prüfung, ob Temperaturerhöhung das Koagulationsvermögen der Narkotika verändert, speziell ob bei manchen Narkoticis der Einfluss anders gerichtet ist als bei anderen.

Die eine meiner Versuchsreihen betrifft, in Anlehnung an die Untersuchungen von Freundlich und Rona, das Eisenhydroxydsol. Ferrum oxydatum dialysatum liquidum 10 % duplex von Merck wurde zu möglichst vollständiger Entfernung des Cl — 8 Tage lang dialysiert. Sodann wurde, genau so wie Freundlich und Rona es angeben, zu 4,5 ccm des Sols 50 ccm der Narkotikumlösung oder, bei den Kontrollproben, Wasser hinzugefügt. Von diesen Gemischen wurden je 5 ccm mit je 1 ccm Kochsalzlösung von verschiedener

1) Freundlich und Rona, Biochem. Zeitschr. Bd. 81 S. 87. 1917.

2) O. Meyerhof, ebenda Bd. 86 S. 325. 1918.

Konzentration versetzt und gleiche Proben sodann bei 0° und bei 50° stehengelassen.

Die folgenden Tabellen geben die Ergebnisse wieder. Die Anzahl der Pluszeichen bedeutet ein Maass für die Stärke der Flockung.

Versuch 1. Äthylurethan. 17,8%.

Millimol NaCl pro Liter	200	100	50	25	12,5	6,25
50° C. 10'	+++	+	0	0	0	0
30'	+++	++	Hauch	Hauch	0	0
60'	+++	+++	+	0	0	0
100'	+++	+++	+	0	0	0
0° C. 10'	++	+	0	0	0	0
30'	+++	+	0	0	0	0
60'	+++	++	0	0	0	0
100'	+++	++	0	0	0	0

Versuch 2. Amylurethan. 0,5%.

Millimol NaCl pro Liter	200	100	50	25	12,5	6,25
50° C. 10'	+++	++	0	0	0	0
30'	+++	+++	+?	0	0	0
60'	+++	+++	+	+?	0	0
100'	+++	+++	++	+	0	0
0° C. 10'	++	+	0	0	0	0
30'	+++	++	+?	0	0	0
60'	+++	++	+?	0	0	0
100'	+++	++	+	0	0	0

Versuch 3. Thymol, gesättigt.

Millimol NaCl pro Liter	200	150	100	75	50	25
50° C. 10'	+++	+++	+	Hauch	0	0
30'	+++	+++	++	Hauch	0	0
60'	+++	+++	++	+	0	0
180'	+++	+++	++	+	0	0
0° C. 10'	+++	++	+	0	0	0
30'	+++	++	+	0	0	0
60'	+++	++	+	0	0	0
180'	+++	+++	++	0	0	0

Versuch 4. Benzamid. 1%.

Millimol NaCl pro Liter	200	150	100	75	50	25
50° C. 10'	+++	++	+	0	0	0
30'	+++	++	+	0	0	0
60'	+++	+++	+	0	0	0
120'	+++	+++	++	+	0	0
0° C. 10'	++	+	0	0	0	0
30'	+++	+	0	0	0	0
60'	+++	++	0	0	0	0
120'	+++	++	0	0	0	0

Kontroll-Versuch 5. Wasser (zu Versuch 1 u. 2).

Millimol NaCl pro Liter	200	100	50	25	12,5
50° C. 10'	++	0	0	0	0
30'	+++	0	0	0	0
60'	+++	+	0	0	0
180'	+++	++	0	0	0
0° C. 10'	++	0	0	0	0
30'	++	0	0	0	0
60'	++	0	0	0	0
180'	++	+	0	0	0

Kontroll-Versuch 6. Wasser (zu Versuch 3 u. 4).

Millimol NaCl pro Liter	200	150	100	75	50	25
50° C. 10'	+++	++	+(+?)	0	0	0
30'	+++	++	+(+?)	0	0	0
60'	+++	++	+(+?)	0	0	0
100'	+++	+++	++	0	0	0
0° C. 10'	+++	++	+	0	0	0
30'	+++	++	+	0	0	0
60'	+++	++	+	0	0	0
100'	+++	++	++	0	0	0

Eine Durchsicht der Tabellen belehrt darüber, dass die vier geprüften Narkotika Äthylurethan, Amylurethan, Thymol und Benzamid, von denen eines, das Benzamid, nach Meyer bei

höherer Temperatur schwächer narkotisch wirkt als bei niederer, sämtlich die Kochsalzfällung des Eisenhydroxydsols bei höherer Temperatur mehr verstärken als bei niederer; der Unterschied ist freilich nur gering. Die Vermutung, dass vielleicht auch ohne die Gegenwart von Narkotikum die Fällbarkeit des Eisens durch die Wärme begünstigt werde, trifft zwar, wie die Kontrollversuche 5 und 6 lehren, zu, aber in Anwesenheit der Narkotika ist der Unterschied bei den beiden Temperaturen deutlich stärker.

In einer zweiten Versuchsreihe wurde das Ausflocken von denaturiertem Serumalbumin untersucht. Rinderserum wurde mit dem gleichen Volumen konzentrierter Ammonsulfatlösung gefällt, das Filtrat durch 10tägiges Dialysieren gegen Wasser in Pergamentschläuchen von dem Fällungsmittel befreit und so weit verdünnt (1:2), dass es bei vorsichtigem Erwärmen auf 80–90° nicht ausflockte.

Von diesem Sol wurde je 1 ccm mit ausprobierten Narkotikumengen und mit 1–3 Tropfen einer $\frac{m}{100}$ -Kobaltchlorürlösung — bzw.

in den Kontrollversuchen mit ebensoviel Wasser — versetzt und dann 1–2 Stunden lang bei 0° und bei 50° beobachtet. In Vorversuchen war festgestellt, dass ein Elektrolyt mit mehrwertigem Kation schärfere Unterschiede ergibt als Kochsalz.

Über die Ergebnisse unterrichten die folgenden Tabellen:

Versuch 1. Isobutylalkohol. 10%.

	5 Tropfen Isobutyl- alkohol, 1 Tropfen Co	4 Tropfen Isobutyl- alkohol, 2 Tropfen Co	4 Tropfen Isobutyl- alkohol, 3 Tropfen Co	5 Tropfen Wasser, 1 Tropfen Co	4 Tropfen Wasser, 2 Tropfen Co	4 Tropfen Wasser, 3 Tropfen Co
50° C. 10'	Grobe Flockung.	Opales- cenz.	Feine Flockung.	Geringe Opales- cenz.	Opales- cenz.	Starke Opales- cenz.
30'	Grobe Flockung mit Bodensatz.	Stärkere Opales- cenz.	Grobe Flockung mit Bodensatz.	Geringe Opales- cenz.	Opales- cenz.	Starke Opales- cenz.
120'	Grobe Flockung mit Bodensatz.	Trübung.	Grobe Flockung mit Bodensatz.	Geringe Opales- cenz.	Opales- cenz.	Starke Opales- cenz.
0° C. 10'	0	0	0	0	0	0
30'	0	0	0	0	0	0
120'	0	0	0	0	0	0

Versuch 2. Äthylurethan. 100%.

	20 Tropfen Äthylurethan, 1 Tropfen Co	20 Tropfen Wasser, 1 Tropfen Co
50° C. 10'	Starke Trübung. Flockung. "	Schwache Opalescenz.
30'		" "
120'		" "
0° C. 10'	0	0
30'	Fast klar.	0
120'	Fast klar.	0

Versuch 3. Propylurethan, 0,5%, direkt im Eiweissol bei 46° gelöst.

	1 Tropfen Co	2 Tropfen Co	Ohne Propylurethan, 1 Tropfen Co	Ohne Propylurethan, 2 Tropfen Co
50° C. 10'	Geringe Opalescenz.	Grobe Flockung.	0	Schwache Opalescenz.
30'	Etwas stärkere Opalescenz.	Grobe Flockung.	0	Schwache Opalescenz.
60'	Etwas stärkere Opalescenz.	Grobe Flockung.	0	Schwache Opalescenz.
0° C. 10'	0	0	0	0
30'	0	0	0	0
60'	0	0	0	0

Versuch 4. Benzamid, 1%, direkt im Eiweissol bei 40° gelöst.

	1 Tropfen Co	2 Tropfen Co	3 Tropfen Co	Ohne Benzamid, 1 Tropfen Co	Ohne Benzamid, 2 Tropfen Co	Ohne Benzamid, 3 Tropfen Co
50° C. 10'	Schwache Opales- cenz.	Stärkere Opales- cenz.	Starke Opales- cenz.	0	Zarteste Opales- cenz.	Zarteste Opales- cenz.
30'	Schwache Opales- cenz.	Stärkere Opales- cenz.	Starke Opales- cenz.	0	Zarteste Opales- cenz.	Zarteste Opales- cenz.
60'	Schwache Opales- cenz.	Stärkere Opales- cenz.	Starke Opales- cenz.	0	Zarteste Opales- cenz.	Zarteste Opales- cenz.
0° C. 10'	0	0	0	0	0	0
30'	0	0	0	0	0	0
60'	0	0	0	0	0	0

Versuch 5. Salicylamid, 0,05 %, direkt im Eiweissol bei 40° gelöst.

	1 Tropfen Co	3 Tropfen Co	5 Tropfen Co	Ohne Salicylamid, 1 Tropfen Co	Ohne Salicylamid, 3 Tropfen Co	Ohne Salicylamid, 5 Tropfen Co
50° C. 10'	0	Starke Opalescenz.	Feinflockige Fällung mit Bodensatz.	0	Schwache Opalescenz.	Trübung.
30'	0	Starke Opalescenz.	Feinflockige Fällung mit Bodensatz.	0	Schwache Opalescenz.	Trübung.
60'	0	Starke Opalescenz.	Feinflockige Fällung mit Bodensatz.	0	Schwache Opalescenz.	Feinflockige Fällung ohne Bodensatz.
0° C. 10'	0	0	0	0	0	0
30'	0	0	0	0	0	0
60'	0	0	0	0	0	0

Die Versuche ergeben also übereinstimmend, dass die fünf geprüften Narkotika Isobutylalkohol, Äthylurethan, Propylurethan, Benzamid und Salizylamid die Fällung des Serumalbumins durch Kobaltchlorür bei höherer Temperatur mehr verstärken als bei niederer. Der Schwellenwert der Narkose liegt für Benzamid und Salicylamid nach H. Meyer bei höherer Temperatur höher als bei niederer.

3. Der Einfluss der Temperatur auf die Wirkungsstärke der Narkotika.

Nach den angeführten Ergebnissen hat also die Temperatur keinen deutlichen Einfluss auf die Adsorption der Narkotika an Kohle, und das Flockungsvermögen der Narkotika wird in allen geprüften Fällen durch Temperaturerhöhung verstärkt. Danach müsste man schliessen, dass in Anbetracht der Angaben von H. Meyer, welche den Ausgangspunkt für diese Untersuchungen bilden, bei der Abwägung zwischen einer Lipoid-, einer Adsorptions- und einer Kolloidtheorie der Narkose die Entscheidung zugunsten der erstgenannten fiel. Bei der naheliegenden Nachprüfung der Narkoseversuche von H. Meyer habe ich mich jedoch vergeblich bemüht, seine Ergebnisse zu reproduzieren.

H. Meyer wählte als Objekt der Narkose Kaulquappen, für welche bei 3° und bei 30–36° die narkotischen Grenzkonzentrationen der

sechs in der Tabelle Seite 1 angeführten Narkotika aufgesucht wurden. Als besonders demonstrativ bezeichnete Meyer das abwechselnde Einschlafen und Aufwachen der Tiere in ein und derselben Lösung bei entsprechendem Temperaturwechsel und führte als Beispiel

dafür an, dass „in $\frac{m}{250}$ -Chloralhydrat bei 30° völlig betäubte Tiere

einige Zeit nach dem Abkühlen vollständig erwachen, um bei erneutem Erwärmen wiederum in tiefe Narkose zu verfallen“. Aus diesen Ausführungen muss man schliessen, dass die Kaulquappen, welche mit Benzamid, Salicylamid oder Monacetin in der Kälte narkotisiert wurden, umgekehrt beim Erwärmen wieder erwachen, um in der Kälte abermals gelähmt zu werden.

Demgegenüber habe ich bei der Prüfung von Äthylalkohol, Amylalkohol, Isobutylurethan, Chloralhydrat, Benzamid und Salicylamid nur finden können, dass ihre narkotische Kraft durch Temperaturerhöhung einzig und allein gesteigert wird.

Meine Versuche wurden bei $0-3^{\circ}$ und bei $29-30^{\circ}$ im Juni und Juli angestellt. Die Kaulquappen hatten anfangs eine Länge von 18–22, später bis 36 mm; die vier Extremitäten waren schon wohlentwickelt, der Schwanz zum Teil bereits in starker Reduktion begriffen. Die Temperaturänderungen wurden, auch wenn sie innerhalb 1 Stunde erfolgten, von den Tieren ziemlich gut vertragen. Es befanden sich immer drei bis vier Exemplare in je 200 ccm Narkotikumlösung von verschiedener Konzentration. Da die Kälte die Beweglichkeit der Tiere, wie auch H. Meyer bemerkt, sehr träge macht, so wurde als Kriterium der eingetretenen Narkose nicht das Aufhören spontaner Bewegungen, selbst nicht das Daliegen in Rückenlage angesehen, sondern die Reflexlosigkeit beim Kneifen eines Fusses mit einer feinen Pinzette oder noch besser bei elektrischer Reizung, welche bei unvollständiger Narkose mit einer Bewegung der Extremitäten oder des Schwanzes beantwortet wird. Sämtliche Versuche fanden ihren Abschluss in der Prüfung, ob in Wasser von Zimmertemperatur die Tiere wieder erwachten oder ob die Lähmung in Tod übergegangen war¹⁾.

Beginne ich mit der Schilderung derjenigen Versuche, deren Ausfall von vornherein am beweiskräftigsten erscheint, d. h. mit denjenigen Versuchen, bei welchen eine und dieselbe Lösung mit den darin enthaltenen Tieren nacheinander auf verschiedene Temperaturen gebracht wurde, so fand ich folgendes:

1) Die zum Beleg der folgenden Ausführungen dienenden umfangreichen Protokolle wurden beim Druck, wegen Raummangels, fortgelassen.

1. Tiere, welche in der Wärme unbeweglich geworden waren, blieben auch bei Übertragung in die Kälte stundenlang unbeweglich; aber es wurde sowohl bei Äthyl- und Amylalkohol als auch bei Benzamid und Salicylamid beobachtet, dass sie danach schliesslich meist wieder beweglich wurden.

2. Tiere, welche in der Kälte unerregbar geworden waren, wurden sehr häufig bei Übertragung in die Wärme binnen $\frac{1}{4}$ —2 Minuten wieder beweglich, meist sogar lebhaft beweglich, um dann aber nach 5—15 Minuten von neuem betäubt zu werden. Dies wurde auch bei Benzamid und Salicylamid konstatiert.

Schwieriger ist es, die Schwellenwerte der Narkose bei den verschiedenen Temperaturen festzustellen, weil die Narkose in der Wärme in jedem Fall viel rascher zustandekommt als in der Kälte, und weil die Kälte die Reaktionen so träge macht. Ungefähr liessen sich folgende Werte ermitteln:

	0°	30°
Äthylalkohol	$\frac{m}{3}$	$\frac{m}{8,5}$
Amylalkohol	$\frac{m}{90}$	$\frac{m}{220}$
Isobutylurethan	$\frac{m}{300}$	$\frac{m}{600}$
Chloralhydrat	$\frac{m}{50}$	$\frac{m}{165}$ $\frac{m}{250}$
Benzamid	$\frac{m}{200}$	$\frac{m}{500}$
Salicylamid	$\frac{m}{600}$	$\frac{m}{1200}$

Der Schwellenwert ist also in der Wärme durchweg kleiner als in der Kälte.

Die Versuche, bei denen die Tiere in der gleichen Lösung abwechselnd erwärmt und abgekühlt wurden, bedürfen noch einer Erläuterung. Wenn die in der Kälte narkotisierten Tiere zunächst wieder erwachen, um bald darauf von neuem einzuschlafen, so muss man das wohl so deuten, dass die anfangs bestehende Lähmung von der kombinierten Wirkung der Kälte und des Narkotikums herrührt, in dem Sinne, dass weder die Kälte allein noch die Narkotikumkonzentration allein ausreichen würden, die Tiere zu immobilisieren. Dann müssen die Tiere beim Erwärmen zunächst erwachen, bis derjenige Prozess, der der Narkose zugrundeliegt und der durch das Erwärmen verstärkt wird, in genügendem Maasse fortgeschritten ist, um abermals ein

Einschlafen zu bewirken. Wenn umgekehrt die in der Wärme gelähmten Tiere, in die Kälte übertragen, erst sehr allmählich wieder beweglich werden, so dürfte das daran liegen, dass der in der Wärme abgelaufene Narkoseprozess in der Kälte nur langsam wieder rückgängig gemacht werden kann.

Würde man diese Beobachtungen allein mit Benzamid oder mit Salicylamid machen, dann könnte man bei einer kurzen Versuchsdauer natürlich den Eindruck gewinnen, dass deren narkotische Kraft mit der Erwärmung abnimmt. Aber, wie gesagt, haben wir bei allen sechs Narkoticiis, die wir untersuchten, die gleichen Beobachtungen gemacht. Worauf der Widerspruch mit den Befunden von H. Meyer zurückzuführen ist, war zurzeit nicht festzustellen.

4. Der Einfluss der Temperatur auf die Verteilung der Narkotika zwischen Lebertran und Wasser.

Begreiflicherweise wurde bei dieser Sachlage nun auch geprüft, ob die Verteilungsversuche von H. Meyer sich reproduzieren liessen. H. Meyer untersuchte die Verteilung der Narkotika bei 3° und bei 30° zwischen gleichen Volumina Olivenöl und Wasser. Zu dem Zweck wurden die Mischungen 1½—2 Stunden geschüttelt. Dann wurde in der wässrigen Phase das Narkotikum quantitativ teils nach Kjeldahl, teils durch Gefrierpunktmessung bestimmt. Die in der Tabelle Seite 1 angegebenen Zahlen sind Mittelwerte.

Da mir Olivenöl nicht zur Verfügung stand, so benutzte ich statt dessen Lebertran. Gleiche Volumina davon und von der Narkotikumlösung (je 40 ccm) wurden bei 0° und bei 50° 5 Stunden lang in Flaschen mit Glasstopfen geschüttelt, sofort danach durch 10 Minuten langes Zentrifugieren die Phasen voneinandergetrennt und die wässrige Phase nach Kjeldahl analysiert. Ein gewisser Fehler in den Bestimmungen entsteht wahrscheinlich dadurch, dass trotz des Zentrifugierens an der Grenze von Fett und Wasser eine schmale Zone von emulgiertem Fett bestehen bleibt, in welcher unkontrollierte Mengen von adsorbiertem Narkotikum haften können.

Ich habe mich auf die Untersuchung von Salicylamid und Benzamid beschränkt und dazu noch Isobutylurethan hinzugenommen. Meine Ergebnisse sind die folgenden:

1. Salicylamid:

a) Ausgangslösung	0,239 %	
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 50°	0,087 %	
also Verteilungsquotient bei 50°		1,76
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 0°	0,064 %	
also Verteilungsquotient bei 0°		2,72

b) Ausgangslösung	0,245 %	
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 50°	0,090 %	
also Verteilungsquotient bei 50°		1,72
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 0°	0,062 %	
also Verteilungsquotient bei 0°		2,96

2. Benzamid.

a) Ausgangslösung	0,810 %	
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 50°	0,677 %	
also Verteilungsquotient bei 50°		0,20
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 0°	0,654 %	
also Verteilungsquotient bei 0°		0,24
b) Ausgangslösung	0,800 %	
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 50°	0,680 %	
also Verteilungsquotient bei 50°		0,18
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 0°	0,642 %	
also Verteilungsquotient bei 0°		0,26

3. Isobutylurethan.

Ausgangslösung	0,810 %	
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 50°	0,123 %	
also Verteilungsquotient bei 50°		5,58
nach dem Schütteln mit Lebertran bei 0°	0,131 %	
also Verteilungsquotient bei 0°		5,18

Die Mittelwerte, mit den Mittelwerten von H. Meyer zusammengestellt, führen also zu folgender Übersicht:

Mittlerer Verteilungsquotient	für Lebertran		für Olivenöl	
	bei 0° C.	bei 30° C.	bei 3° C.	bei 30–36° C.
Salicylamid	2,84	1,74	2,23	1,40
Benzamid	0,25	0,19	0,67	0,44
Isobutylurethan	5,18	5,58	—	—

Danach ergaben auch meine Versuche, ebenso wie diejenigen von H. Meyer, dass bei Salicylamid und Benzamid der Verteilungsquotient mit steigender Temperatur abnimmt. Dass die Zahlenwerte übereinstimmen, konnte bei der Verschiedenheit der Lösungsmittel von vornherein nicht erwartet werden.

Schlussbetrachtung.

Den Ausgangspunkt für meine Untersuchungen bildete die Frage, ob der von H. Meyer beobachteten gleichsinnigen Änderung der

narkotischen Kräfte und der Verteilungsquotienten (Öl:Wasser) bei Änderungen der Temperatur eine entsprechende gleichsinnige Veränderung auch der Adsorbierbarkeit und des Kolloidfällungsvermögens der Narkotika an die Seite zu stellen sei oder nicht, um auf die Weise gegebenenfalls zwischen einer Lipoid-, einer Adsorptions- und einer Kolloidtheorie der Narkose eine Entscheidung zu treffen. Diese Fragestellung hat jedoch im Verlauf der Untersuchung insofern ihre Bedeutung verloren, als unerwartet die Angaben von H. Meyer, nach denen bei manchen Narkotica Wirksamkeit und Verteilungsfaktor mit der Temperatur steigen, bei anderen mit der Temperatur sinken, nicht bestätigt werden konnte; vielmehr ergab sich, dass unabhängig von der Temperaturvariation der Verteilung die Narkose sich stets mit dem Steigen der Temperatur vertieft. Damit büsst die Lipoidtheorie diejenige Stütze, welche die Temperaturversuche bisher für sie bildeten, ein. Was die Temperaturvariation der Adsorbierbarkeit und des Kolloidfällungsvermögens der Narkotika anlangt, so lehrten die Versuche, dass der Temperaturkoeffizient der Adsorption so geringfügig (und zugleich nicht einsinnig) ist, dass die Beobachtungen nicht gut zugunsten oder zuungunsten der Adsorptionstheorie verwertet werden können. Dagegen geht das Kolloidfällungsvermögen der Narkotika mit ihrer Wirkungsstärke parallel. Dadurch wird aufs neue der Schluss nahegelegt, dass die Narkose eine Dispersionsverminderung der Zellkolloide bedeutet. In eine Diskussion dieser Hypothese soll hier nicht näher eingetreten werden¹⁾; es sei nur in aller Kürze daran erinnert, dass zwar auf der einen Seite zu ihren Ungunsten hervorzuheben ist, dass die bisher genauer untersuchten Ausflockungen von Kolloiden durch Narkotika (O. Warburg und Wiesel, Battelli und Stern²⁾, Kruyt und van Duin³⁾, Freundlich und Rona⁴⁾, O. Meyerhof⁵⁾ Narkotikumkonzentrationen erforderten, welche die den Schwellenwert der Narkose repräsentierenden Konzentrationen erheblich übersteigen, dass aber auf der anderen Seite gute Gründe vorhanden sind, die Verminderung der Zellpermeabilität, welche zu den regelmässigen Vorkommnissen bei der Narkose zu gehören scheint (Osterhout⁶⁾, J. Traube⁷⁾, Arrhenius und Bubanovic⁸⁾,

1) Siehe dazu R. Höber, Physikalische Chemie der Zelle und der Ges. 455ff. 1914. webe. 4. Aufl.

2) cf. i.

3) Kruyt u. van Duin, Kolloid chem. Beih. S. 269. 1914.

4) l. c.

5) l. c.

6) Osterhout, Science. Vol. 37, 111. 1913.

7) l. c.

8) Arrhenius u. Bubanovic, Meddeling, K. Vetensk., Akad. Nobelinstitut 2. Nr. 32. 1913.

Lillie¹⁾, Joel²⁾, H. Winterstein³⁾, als einen Kolloidprozess aufzufassen (Höber), und dass dieselben chemischen Mittel, welche in grosser Konzentration durch Kolloidausflockung eine Steigerung der Permeabilität verursachen, in kleiner Konzentration die kolloide Zellmembran verdichten können⁴⁾. Wenn aber hier eine Gleichsinnigkeit in der Temperaturabhängigkeit der Narkose und der Kolloidzustandsänderung durch die Narkotika konstatiert wurde, so kann dies bei der Häufigkeit der Verstärkung chemischer und physikochemischer Prozesse durch Temperaturerhöhung nicht als ein besonders schwerwiegendes Argument bei einer Entscheidung über die Natur der der Narkose zugrundeliegenden Vorgänge angesehen werden.

Zusammenfassung.

1. Die Adsorption der Narkotika Isoamylurethan, Isobutylurethan, Heptylalkohol, Phenylharnstoff, Salicylamid und Benzamid an Tierkohle wird durch Temperaturerhöhung von 0° auf 50° nur sehr wenig verändert.

2. Die Ausflockung von Eisenhydroxydsol in Gegenwart von Äthylurethan, Isoamylurethan, Thymol und Benzamid sowie die Ausflockung von denaturiertem Serumalbumin durch Kobaltchlorür in Gegenwart von Isobutylalkohol, Äthylurethan, Propylurethan, Benzamid und Salicylamid werden durch Temperaturerhöhung von 0° auf 50° deutlich verstärkt.

3. Die narkotische Wirkungsstärke von Äthylalkohol, Amylalkohol, Isobutylurethan, Chloralhydrat, Benzamid und Salicylamid steigt bei Erhöhung der Temperatur von 0° auf 30°. Dieser Befund für Benzamid und Salicylamid steht in Widerspruch mit Angaben von H. Meyer.

4. Die Verteilung von Benzamid und Salicylamid zwischen Lebertran und Wasser wird durch Steigerung der Temperatur von 0° auf 50°, in Übereinstimmung mit ähnlichen Angaben von H. Meyer, zugunsten des Wassers verschoben.

1) Lillie, Amer. Journ. of physiol. 29. 372. 1912.

2) A. Joel, Pflüger's Arch. 161. 5. 1915.

3) Winterstein, Ztschr. f. allg. Phys. 1. 19 (1912) u. 5. 323 (1905) Bioch. Ztschr. 51. 143 (1913) u. 75. 71 (1916).

4) Siehe dazu Höber, Pflüger's Arch. Bd. 166 S. 531, besonders S. 562, 589, 600. 1917.

Zur Theorie der Narkose.

Über den Einfluss der Temperatur auf die Narkose von Muskeln und Nerven.

Von

Prof. Dr. R. Höber.

(Aus dem physiologischen Institut der Universität Kiel.)

Mit 17 Textabbildungen.

(Eingegangen am 11. Oktober 1918.)

In den vorstehend beschriebenen Versuchen von Bierich, welche unter meiner Leitung ausgeführt wurden, ist gefunden, dass im Widerspruch mit der bekannten, für die Lipoidtheorie der Narkose bedeutungsvollen Angabe von H. Meyer die narkotische Wirkungsstärke von Salicylamid und Benzamid gegenüber Kaulquappen und ihr Verteilungsquotient (Öl:Wasser) mit der Temperatur nicht symbar variieren, sondern antibar; das heisst, während der Verteilungsfaktor auch nach Bierich's Untersuchungen sowie nach der Angabe von Meyer mit steigender Temperatur sinkt, steigert sich die Narkose bei Temperaturerhöhung und nimmt nicht, wie H. Meyer es fand, ab. Bei der Wichtigkeit dieser Angabe für die Lipoidtheorie der Narkose und bei der Autorität ihres Urhebers hielt ich es für notwendig, die Temperaturabhängigkeit der Narkose mit den genannten Stoffen noch an anderen Objekten als den Kaulquappen zu prüfen, und wählte dafür den Sartorius und den Ischiadicus von *Rana esculenta*. Ich will gleich vorausschicken, dass auch dabei eine Verstärkung der Narkose mit der Temperatur gefunden wurde.

1. Versuche mit Muskeln.

Zu den Versuchen bediente ich mich der einfachen und bequemen Anordnung Bethe's, welche von Kopyloff¹⁾ beschrieben worden ist. Der Sartorius hing in Ringer-Lösung von der Zusammensetzung 0,65 % NaCl + 0,02 % KCl + 0,02 % CaCl₂, bzw. in Ringer-Lösung + Narkotikum. Die Reizung erfolgte einmal pro Minute mit Öffnungsschlägen, welche maximale Zuckungen bewirkten. Durch den Wassermantel, welcher das den Muskel aufnehmende reagenzglasartige Gefäss umgab, strömte abwechselnd angewärmtes Wasser und Eiswasser. Die

1) Kopyloff, Pflüger's Arch. Bd. 153 S. 223. 1913.

Temperaturen, welche auf den die Versuche wiedergebenden Abbildungen verzeichnet sind, wurden an der unteren Einströmungsöffnung des Wassermantels gemessen. Mit dem Mantelwasser wurde

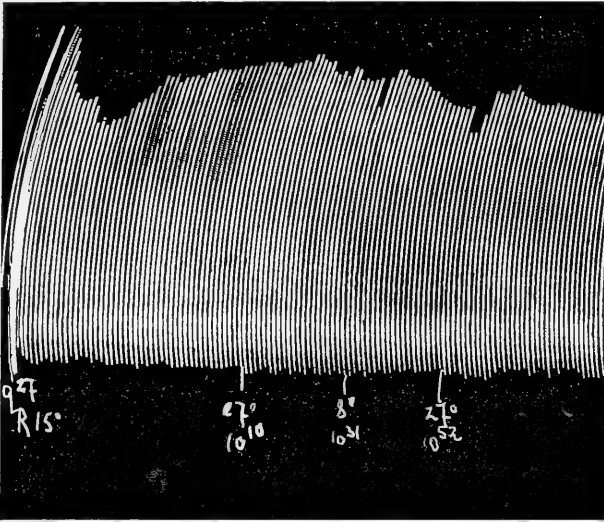


Abb. 1. Einfluss der Temperatur auf den Muskel. 9^h 27' Ringer 15°. — 10^h 10' Ringer 27°. — 10^h 31' Ringer 8°. — 10^h 52' Ringer 27°.

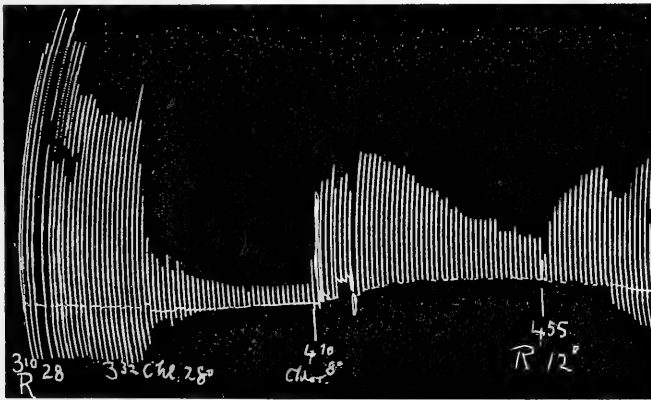


Abb. 2. Muskelnarkose mit Chloralhydrat. 3^h 10' Ringer 28°. — 3^h 32' R. + 0,2% Chl. 28°. — 4^h 10' dasselbe 8°. — 4^h 55' R. 12°.

gewöhnlich gleichzeitig die Füllung des Muskelgefäßes gewechselt und durch entsprechend vorgewärmte oder gekühlte Lösung ersetzt.

Die Abb. 1—8 geben ein Bild von dem Verlauf der Versuche wieder.

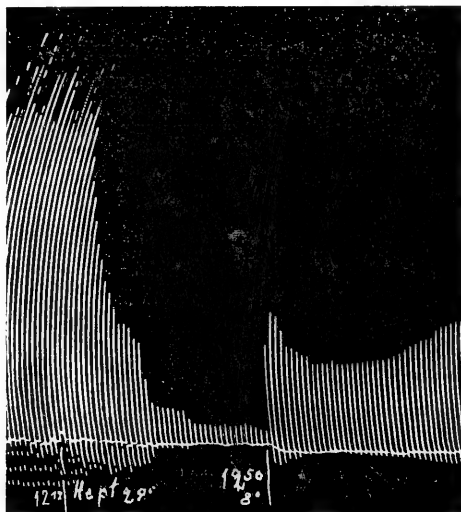


Abb. 3. Muskelnarkose mit Heptylalkohol. 12^h 12' nach Ringer 27°. R. + 0,04% Hept. 28°. — 12^h 50' dasselbe 8°.

sinken dann gewöhnlich allmählich ab. Die Narkotika wirken also zumal in der Kälte etwas progredient. Besonders demonstrativ ist der in der Abb. 4 dargestellte Urethanversuch, in welchem die

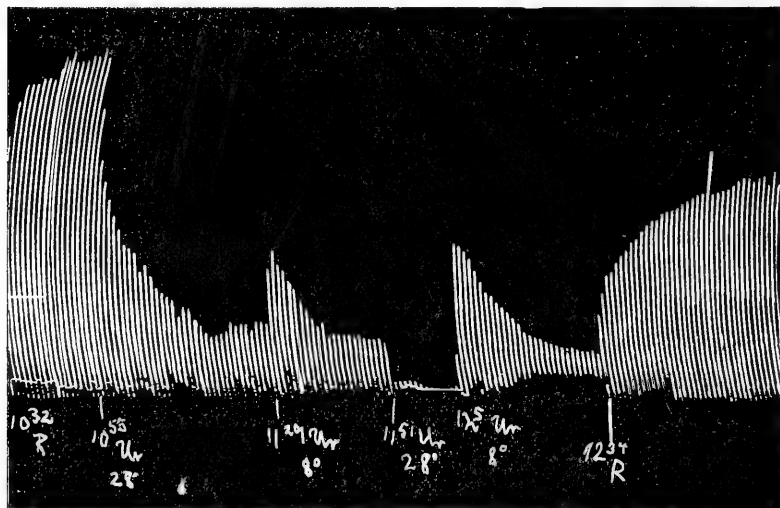


Abb. 4. Muskelnarkose mit Äthylurethan. 10^h 55' nach Ringer 28°. R. + 0,06% Äthylur. 28°. — 11^h 29' dasselbe 8°. — 11^h 51' dasselbe 28°. — 12^h 5' dasselbe 8°. — 12^h 34' Ringer.

Abb. 1 zeigt zunächst, dass das in den Narkoseversuchen eingehaltene Temperaturintervall von etwa 8° bis etwa 27° für die Hubhöhe so gut wie belanglos ist.

Abb. 2—4 geben Versuche mit Chloralhydrat, mit Heptylalkohol und mit Äthylurethan wieder. Sie zeigen übereinstimmend, dass, wenn das Narkotikum bei 28° die Hubhöhe stark reduziert hat, bei Abkühlung auf 8° fast momentan eine beträchtliche und nachhaltige Erholung einsetzt. Unmittelbar nach Beginn der Kühlung sind dabei die Hubhöhen am grössten und

Temperatur dreimal gewechselt wurde; in dem zwischen die beiden Kältewirkungen mit ihren nicht unbeträchtlichen Hubhöhen eingeschobenen Wärmeintervall sind die Kontraktionen nahezu bis völlig ausgelöscht.

In Abb. 5—8 sind den bisher erwähnten Versuchen solche mit Salicylamid, Benzamid und Monacetin gegenübergestellt, also mit denjenigen drei Narkotika, für welche nach den Kaulquappenversuchen von H. Meyer der Temperaturkoeffizient der Wirkung

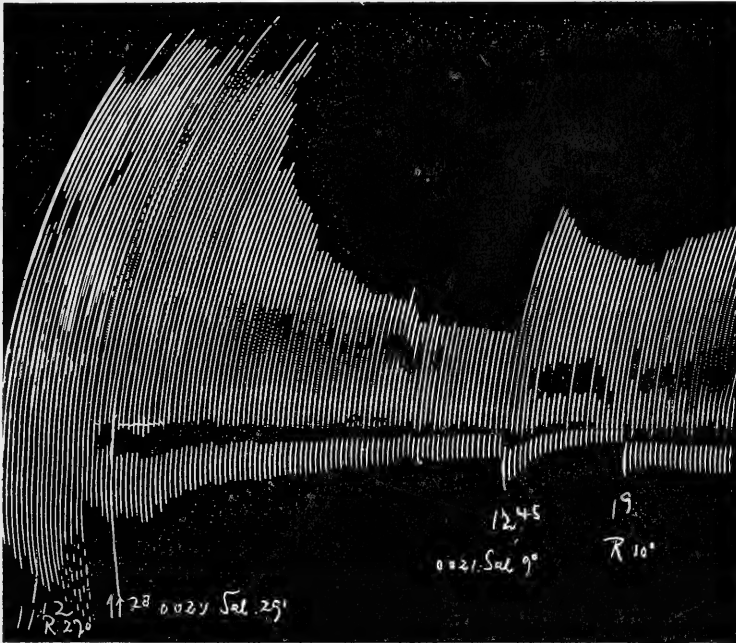


Abb. 5. Muskelnarkose mit Salicylamid. 11^h 12' Ringer 27°. — 11^h 28' R. + 0,02% Sal. 29°. — 12^h 45' dasselbe 9°. — 1^h 9' R. 10°.

negativ ist, während ihn Bierich in seinen Versuchen mit Salicylamid und Benzamid positiv fand.

Abb. 5 und 6 beziehen sich auf das Salicylamid. In Versuch Abb. 5 wird die Wärmewirkung schon zu einer Zeit unterbrochen, wo die Narkose mit der relativ geringfügigen Konzentration von 0,02% noch von ihrem Maximum ziemlich weit entfernt ist; die darauffolgende Abkühlung bringt eine sehr deutliche Restitution zustande.

Abb. 6 gibt demgegenüber einen Versuch wieder, in welchem mit 0,03% Salicylamid narkotisiert wurde, das in der Wärme (um 7^h 40')

eine fast vollständige Narkose verursacht; auch hier ist der die Wirkung abschwächende Einfluss der Kälte sehr deutlich.

Abb. 7 zeigt, dass Benzamid nicht anders wirkt als Isobutylurethan, das heisst sich gerade so gegenüber dem isolierten Muskel verhält wie in den Kaulquappenversuchen von Bierich; auf die rapide Lähmung des

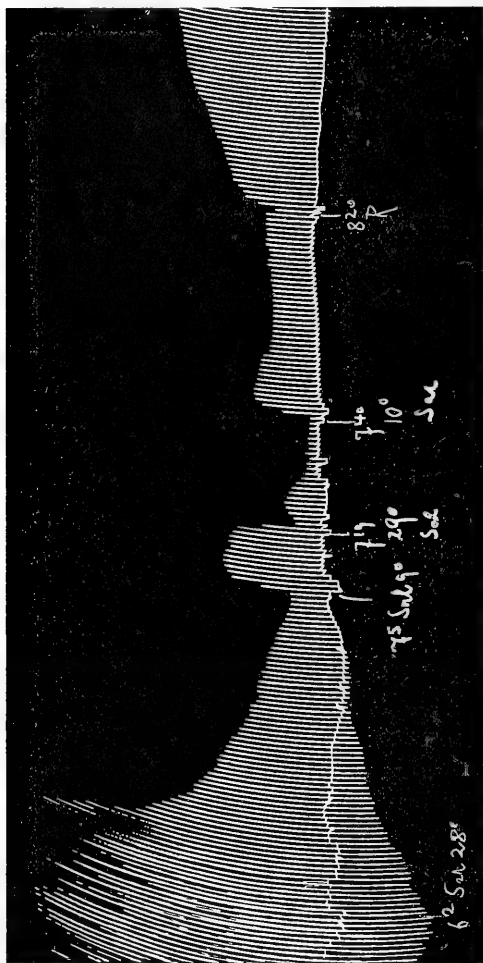


Abb. 6. Muskelnarkose mit Salicylamid. 5 h 45' Ringer 28°. — 6 h 2' R. + 0,03% Sal. 28°. — 7 h 5' dasselbe 9°. — 7 h 19' dasselbe 29°. — 7 h 40' dasselbe 10°. — 8 h 20' Ringer.

Muskels in der Wärme folgt sofort in der Kälte eine ausgiebige Erholung.

Abb. 8 belehrt über die Wirkung des Monacetins. Dieser Stoff ist indessen nicht mehr zu den typisch indifferenten Narkotika zu rechnen, weil der Geruch nach Essigsäure sowohl als auch die saure Reaktion seiner Lösungen ein gewisses Maass von Hydrolyse anzeigen.

Dementsprechend zeigt die Abbildung, dass die narkotisch wirksame 0,35%ige Lösung eine rasch sich steigernde Kontraktur auslöst. Auch hier führt die Abkühlung eine wenn auch rasch vorübergehende Erholung herbei.

Die Versuche beweisen also übereinstimmend für die Narkotika Heptylalkohol, Chloralhydrat, Äthylurethan, Isobutylurethan, Benzamid, Salicylamid und Monacetin, dass ihre Wirkungsstärke gegenüber dem Sartorius mit steigender Temperatur zunimmt.

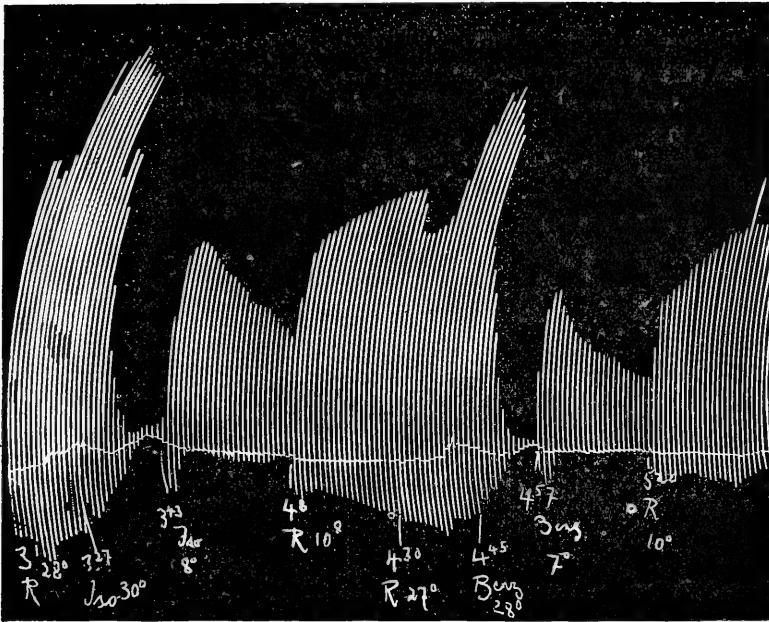


Abb. 7. Muskelnarkose mit Isobutylurethan und mit Benzamid. 3^h 12' Ringer 28°. — 3^h 27' R. + 0,08% Isob. 30°. — 3^h 43' dasselbe 8°. — 4^h 8' Ringer 10°. — 4^h 30' R. 27°. — 4^h 45' R. + 0,2% Benz. 28°. — 4^h 57' dasselbe 7°. — 5^h 20' Ringer 10°.

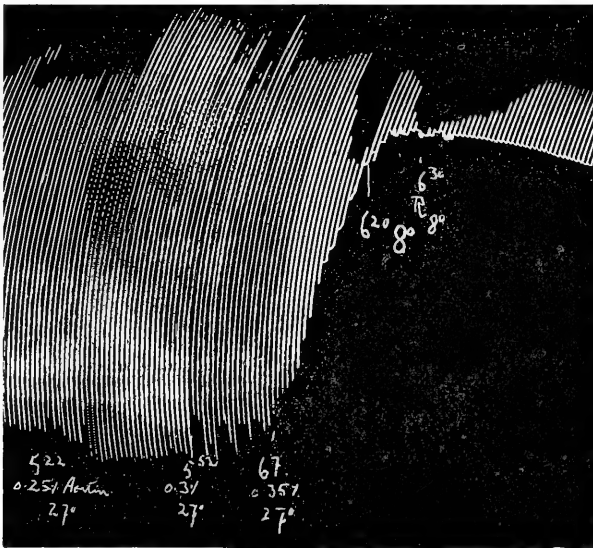


Abb. 8. Muskelnarkose mit Monacetin. 5^h 22' nach Ringer 28°. R. + 0,25% Monac. 28°. — 5^h 52' R. + 0,3% Monac. 27°. — 6^h 7' R. + 0,35% Monac. 27°. — 6^h 20' dasselbe 8°. — 6^h 30' R. 8°.

2. Versuche am Nerven.

Obwohl die Muskelversuche, in bester Übereinstimmung mit den Ergebnissen von Bierich bei den Kaulquappen, schon gezeigt hatten, dass Benzamid, Salicylamid und Monacetin entgegen dem Befund von H. Meyer durch Erwärmung an Wirkungsstärke gewinnen, durch Abkühlung einbüßen, wurde es doch noch erforderlich, Versuche am Nerven anzuschließen, als kürzlich von H. Moral¹⁾ eine Arbeit veröffentlicht wurde, durch welche er festgestellt zu haben glaubt, dass der Nerv sich wieder genau entsprechend den Angaben von H. Meyer betreffs der Kaulquappen und der Verteilung verhält, nämlich, dass

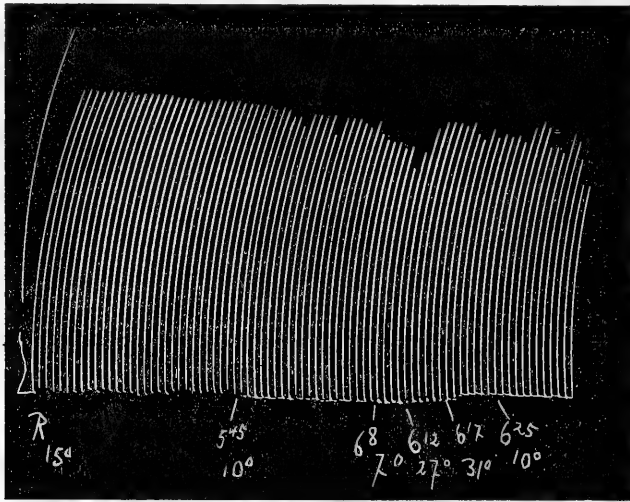


Abb. 9. Einfluss der Temperatur auf die Nervenleitung. Nach Ringer 15°. 5^h 45' R. 10°. — 6^h 8' dasselbe 7°. — 6^h 12' dasselbe 27°. — 6^h 17' dasselbe 31°. — 6^h 25' dasselbe 10°.

bei der Einwirkung von Äthylalkohol und Chloralhydrat Wärme die Aufhebung des Nervenleitungsvermögens begünstigt, Kälte sie vermindert, während umgekehrt bei Salicylamid und Monacetin Kälte die Leitungsstörung begünstigt und Wärme sie repariert.

Ich will diesen Ergebnissen zunächst die meinigen gegenüberstellen, welche im Gegensatz zu Moral eine durchweg vorhandene Steigerung der narkotischen Wirkung durch die Wärme demonstrieren, und will danach die Differenz aufzuklären versuchen.

In der Methodik habe ich mich fast ganz an die Angaben von Moral gehalten. Eine mit einem Glasgewicht beschwerte Schleife

1) H. Moral, Pflüger's Arch. Bd. 171 S. 469. 1918.

des Ischiadicus von Esculenten tauchte in die in einem kleinen Gefäss befindlichen Lösungen. Oberhalb und unterhalb davon konnte der Nerv durch Öffnungsschläge gereizt werden; auf die Reize antwortete der Gastrocnemius, dessen Zuckungen aufgeschrieben wurden. Nerv und Muskel befanden sich in einer feuchten Kammer. Die Reize folgten im Abstand von

1 Minute und wurden im allgemeinen oberhalb der dem Narkotikum-exponierten Nervenschleife, nur zu Kontroll-zwecken gelegentlich unterhalb angesetzt. Für eine Verbesserung der Anordnung halte ich es; dass zum Zweck der Temperaturänderung nicht die entsprechende temperierten Lösungen einfach ausgewechselt wurden, wie Morale machte, sondern dass durch einen das Nervengefäss umgebenden Wassermantel, ganz nach Art der bei den Muskelversuchen getroffenen Einrichtung, die angestrebte Temperatur für längere Zeit konstant gehalten wurde, indem ich durch den Mantel je nachdem warmes oder kaltes Wasser durchfliessen liess. Die Temperaturangaben in den folgenden Abbildungen beziehen sich auf ein Thermometer mit

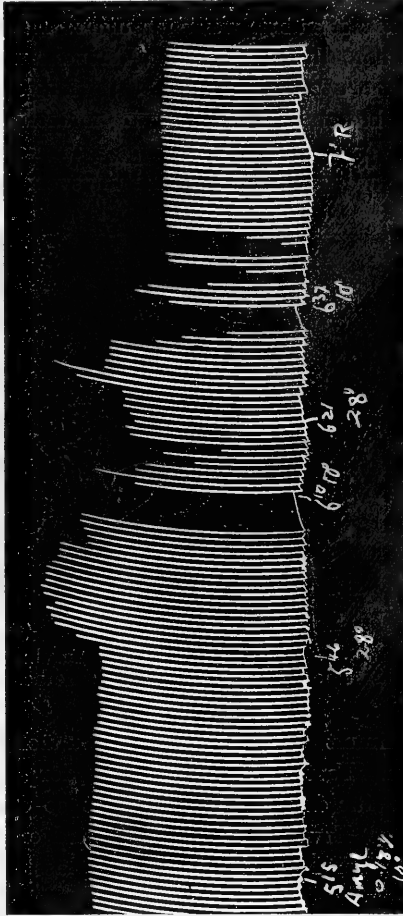


Abb. 10. Nervennarkose mit Amylalkohol. 5 h 15' nach Ringer 10°. R. + 0,18% Amyl. 10°. — 5 h 46' dasselbe 28°. — 6 h 10' dasselbe 10°. — 6 h 21' dasselbe 28°. — 6 h 37' dasselbe 10°. — 7 h Ringer.

sehr kleinem Quecksilbergefäss, welches direkt in den Nervenbehälter eingetaucht war. Der Inhalt des Behälters betrug etwa 3,5 cm.

Meine Ergebnisse sind in den Abb. 9–14 wiedergegeben.

Abb. 9 soll zunächst nichts weiter zeigen, als dass in meinen Versuchen die Temperatur innerhalb des Intervalls von etwa 7° und 31° so gut wie gar keinen Einfluss auf die Leitungsfähigkeit der in

Ringer-Lösung hängenden Nervenstrecke ausübt. Ich lege auf diese Feststellung besonderen Wert, weil sie mit den Schlüssel zum Verständnis des so auffallenden Widerspruchs in den Befunden von Moral und mir gibt. Offenbar bewirkte in den Versuchen von Moral die Abkühlung auf 0° ¹⁾ eine recht erhebliche Verminderung des Leitungsvermögens, da die Hubhöhen bei Abkühlung stark zurückgingen. Wovón das herrührt, weiss ich nicht. Nach einer Angabe auf Seite 474 seiner Abhandlung sind seine Versuche wohl an Winterfröschen, meine an Sommerfröschen ausgeführt; vielleicht hat das eine Bedeutung. Das Verhalten der Nerven in meinen Versuchen ist natürlich ein grosser Vorteil, da die Temperatur keinen zweiten Faktor hereinbringt, von welchem das Leitungsvermögen unmittelbar abhängt.

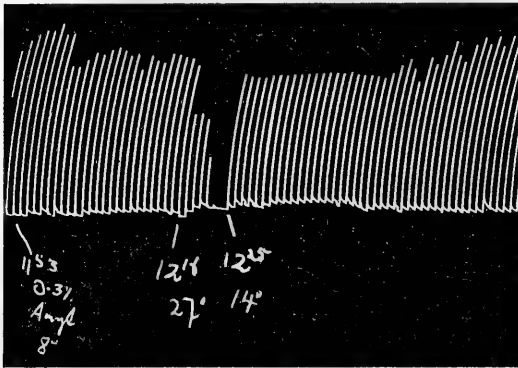


Abb. 11. Nervennarkose mit Amylalkohol. Nach Ringer 14° $11^{\text{h}} 53'$ R. + $0,3\%$ Amyl. 8° . — $12^{\text{h}} 16'$ dasselbe 27° . — $12^{\text{h}} 25'$ dasselbe 14° .

auffin nimmt die Leitfähigkeit zunächst zu, um dann plötzlich zu erlöschen. Fast unmittelbar nach der Abkühlung (um $6\text{h } 10'$) wird der Nerv für den Reiz wieder fast so durchlässig wie vorher; durch abermalige Erwärmung auf 28° wird er aufs neue blockiert, um sich nochmals bei 10° zu erholen; er lässt dann allerdings nicht mehr jede Erregung durch.

In Abb. 11 ist ein Versuch wiedergegeben, in welchem abermals mit Amylalkohol narkotisiert wurde. Nach der totalen Aufhebung der Leitung bei 27° erholt sich der Nerv diesmal bei Abkühlung auf 10° so gut wie völlig.

1) Dass seine Lösungen wirklich bei der Temperatur von 0° C. einwirkten, ist nach seiner Versuchsanordnung zu urteilen ganz unwahrscheinlich.

Auch Abb. 12 demonstriert die Indifferenz des Temperaturwechsels für die Leitung des in Ringer-Lösung liegenden Nerven.

Abb. 10 orientiert über das Verhalten bei der Narkose in Amylalkohol. Nachdem der Nerv längere Zeit ($\frac{1}{2}$ Stunde) bei 10° durch $0,18\%$ Amylalkohol keinerlei Einbusse an Leitvermögen erfahren hat, wird auf 28° angewärmt; dar-

Stellen wir nun diesen Versuchen, welche ein Beispiel für die Verstärkung der Narkose durch Wärme und für ihre Abschwächung durch Kälte geben, die Versuche mit Salicylamid, Benzamid und Monacetin gegenüber, welche nach Moral die entgegengesetzte Temperaturabhängigkeit herbeiführen sollen.

Der in Abb. 12 dargestellte Versuch beginnt, wie schon vorher bemerkt wurde, mit der Demonstration der Einflusslosigkeit der Temperatur gegenüber dem in Ringer-Lösung hängenden Nerven. Um 4 h beginnt sodann die Narkose mit 0,1% Salicylamid bei 10°; sie hat ebenso wie die nachfolgende Vergiftung bei 18° keinerlei sichtbaren Effekt. Steigerung der Temperatur auf 29–30° führt alsdann zu einem langsamen Abfall der Hubhöhen, bis (um 5 h 1') bei weiterer Erwärmung auf 33–35° die Narkose mit einem Mal total wird und den Nerven blockiert; Abkühlung auf 12° führt darauf zu einer mässigen Erholung. Dann

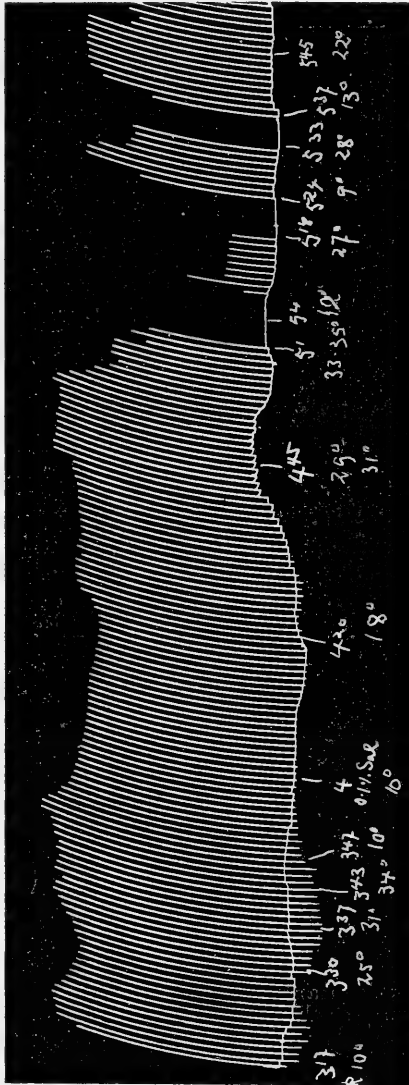


Abb. 12. Nervenarkose mit Salicylamid. 3 h 17' Ringer 10°, — 3 h 30' dasselbe 25°, — 3 h 37' dass. 31°, — 3 h 43' dass. 34°, — 3 h 47' dass. 10°, — 4 h R. + 0,1% Sal. 10°, — 4 h 20' dass. 18°, — 4 h 45' dass. 29–31°, — 5 h 1' dass. 33–35°, — 5 h 4' dass. 12°, — 5 h 18' dass. 27°, — 5 h 24' dass. 9°, — 5 h 33' dass. 28°, — 5 h 37' dass. 13°, — 5 h 45' dass. 22°.

werden Erwärmung und Abkühlung noch zweimal wiederholt, und beide Male verursacht die Abkühlung eine vortreffliche Restitution der Leitungsfähigkeit. Der Versuch verläuft also durchaus übereinstimmend mit den Amylalkohol-Versuchen.

Abb. 13 gibt einen Versuch mit Benzamid wieder. Auch hier wird die bei 10° begonnene Narkotisierung zweimal durch Temperatur-

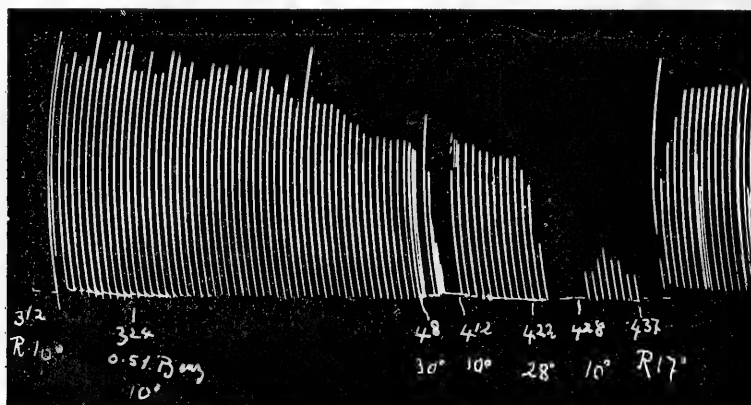


Abb. 13. Nervennarkose mit Benzamid. $3^h 12'$ Ringer 10° . — $3^h 24'$ R. + $0,5\%$ Benz. 10° . — $4^h 8'$ dasselbe 30° . — $4^h 12'$ dasselbe 10° . — $4^h 22'$ dasselbe 28° . — $4^h 28'$ dasselbe 10° . — $4^h 37'$ R. 17° .

steigerung auf 30° und 28° total gemacht und durch Abkühlung einmal besser, das andere Mal weniger gut beseitigt.

Abb. 14 endlich illustriert das Verhalten in einer Monacetinlösung. Es entspricht durchaus demjenigen in den übrigen Narkotikumlösungen.

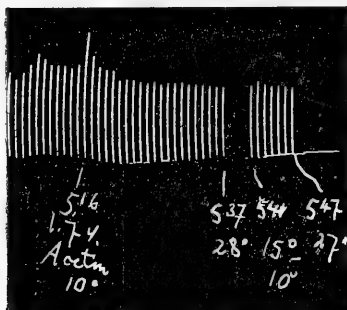


Abb. 14. Nervennarkose mit Monacetin. Nach Ringer $5^h 16'$ $1,7\%$ Monac. 10° . — $5^h 37'$ dasselbe 28° . — $5^h 41'$ dasselbe $15-10^{\circ}$. — $5^h 47'$ dasselbe 27° .

Also auch die narkotische Wirkung von Salicylamid, Benzamid und Monacetin auf den Nerven wird nach diesen Versuchen genau so wie diejenige von Amylalkohol und genau so wie die Wirkung aller geprüften Narkotika auf die Erregbarkeit des Muskels durch Wärme gesteigert, durch Kälte gemildert.

Wie ist es nun zu erklären, dass Moral zu einem ganz anderen Resultat kam? Der springende Punkt ist meines Erachtens der folgende: Die Rückkehr des Leitvermögens, welche Moral nach Herstellung eines

Blocks mit gekühlter Salicylamid- und Monacetinlösung durch Erwärmen herbeiführte, bedeutet zum wenigsten einen Rückgang der Narkose, vielmehr eine Aufhebung der in seinen Versuchen schon

allein durch Kälte bewirkten starken Beeinträchtigung des Leitungsvermögens. Man wird fragen, warum er dann bei Äthylalkohol und Chloralhydrat die entgegengesetzte Temperaturabhängigkeit fand wie bei Salicylamid und Monacetin. Die zwei Versuchsprotokolle für die Wirkung von Äthylalkohol und Chloralhydrat, welche er in seinen Abb. 10 und 11 wiedergibt, beginnen mit dem Einfluss erwärmter Lösungen, in denen alsbald die Lähmung durch Narkose eintritt, welche dann durch Kälte zurückgeht, weil meines Erachtens allgemein der der Narkose zugrundeliegende Prozess durch Kälte abgeschwächt wird. Umgekehrt beginnen die zwei Versuchsprotokolle für die Wirkung von Salicylamid und Monacetin (Abb. 8 und 9) mit dem Einfluss gekühlter Lösungen; auch hier tritt nach einiger Zeit Lähmung ein, aber sicherlich ist es eine Lähmung infolge der kombinierten Wirkung von Narkotikum und Kälte; das Narkotikum ist in den gekühlten Nerven trotz des vorhandenen Blocks sicherlich noch nicht bis zur narkotischen Grenzkonzentration in dem Moment eingedrungen, in welchem die Abkühlung aufgehoben und durch Erwärmung ersetzt wird; nur deswegen kann sich der Nerv in der Wärme erholen; es wird nur die die Leitung störende Wirkung der Kälte beseitigt. Würde Moral den Nerven zuerst durch warme Salicylamid- oder Monacetinlösung blockiert und danach abgekühlt haben, so wie ich, dann wäre er vermutlich trotz der grösseren Kälteempfindlichkeit der Nerven seiner Frösche zu dem gleichen Ergebnis gekommen wie ich. Ich muss also, da nicht ersichtlich ist, ob Moral mehr als je einen Versuch mit den genannten vier indifferenten Narkotika ausgeführt hat, sein Ergebnis zunächst als ein Produkt des Zufalls ansehen.

3. Versuche mit Kokain, Novokain und Kaliumchlorid.

Dass die Verminderung der narkotischen Kraft von Salicylamid und Monacetin durch Temperatursteigerung, auch wenn sie wirklich vorhanden wäre, kein Beweis für die Wirksamkeit der Verteilungsquotienten zu sein brauchte, darauf hat Moral selbst mit folgendem Versuch aufmerksam gemacht: Blockiert man den Ischiadicus mit einer etwa 0,2%igen abgekühlten Kaliumchloridlösung, so kehrt das Leitungsvermögen beim Erwärmen zurück. Kaliumchlorid verhielt sich also in Moral's Versuchen gerade so wie Salicylamid und Monacetin, und das gleiche ergaben Versuche mit Kokain und Novokain. Bei Kaliumchlorid kann natürlich von der Wirksamkeit eines Verteilungsquotienten (Lipoid:Wasser) nicht die Rede sein.

Ich habe die Versuche am Muskel wiederholt und bin zu einem anderen Ergebnis als Moral gekommen.

Abb. 15 zeigt, wie in warmer Ringer-Lösung mit einem Zusatz von 0,1% Kaliumchlorid die Erregbarkeit des Muskels rasch herabgesetzt, aber nicht völlig aufgehoben wird. Wenn man in diesem Zustand den vergifteten Muskel abwechselnd abkühlt und erwärmt, so hat das auf seine Erregbarkeit fast gar keinen Einfluss.

Abb. 16 zeigt ungefähr das gleiche für Novokain. Während im ersten Teil des Versuchs die in der Wärme zustandegekommene partielle Narkose durch Amylalkohol durch Abkühlung, so wie auch in den früher beschriebenen Versuchen, erheblich vermindert wird, bleibt

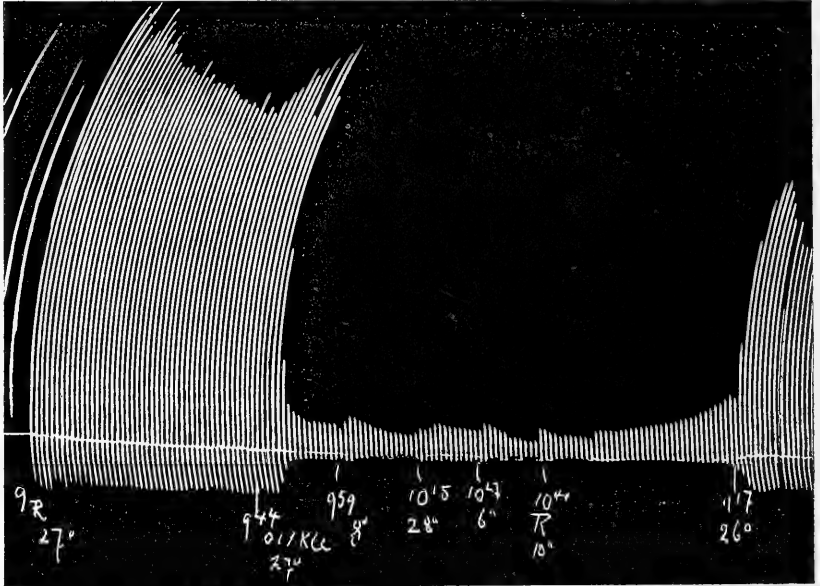


Abb. 15. Muskellähmung mit Kaliumchlorid. 9^h Ringer 27°. — 9^h 44' R. + 0,1% KCl 27°. — 9^h 59' dasselbe 8°. — 10^h 15' dasselbe 28°. — 10^h 27' dasselbe 6°. — 10^h 41' Ringer 10°. — 11^h 17' R. 26°.

im zweiten Teil des Versuchs eine entsprechende, ebenfalls nicht ganz vollständige Lähmung durch warme Novokainlösung auch nach Abkühlung unverändert bestehen.

Abb. 17 endlich demonstriert die gleiche Indifferenz gegen Temperaturwechsel bei der Lähmung durch Kokain. Danach bin ich der Meinung, dass die von Moral angegebene Erholung des Nerven von der blockierenden Wirkung abgekühlter Kaliumchlorid-, Kokain- und Novokainlösung durch Wärme wiederum nur durch den Einfluss der Temperatur an sich auf die Leitungsfähigkeit seiner Nerven vorgetäuscht ist.

Kalium und die Alkaloide wirken also in anderer Weise auf Nerv und Muskel als die indifferenten Narkotika: das lehren aufs neue diese Temperaturversuche.

Die Versuche an den Muskeln und Nerven zeigen demnach, in völliger Harmonie mit den in der vorstehenden Mitteilung von Bierich

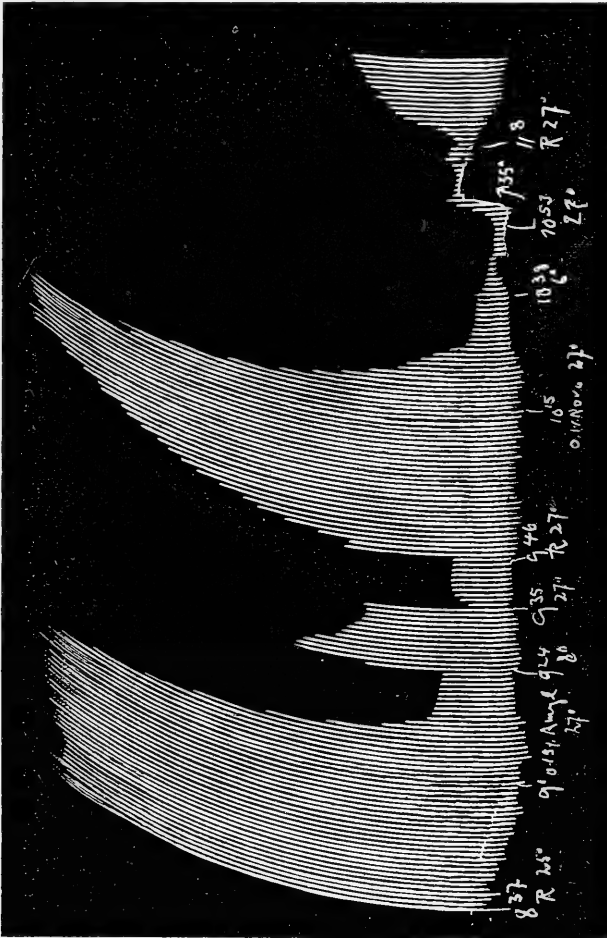


Abb. 16. Muskelnarkose mit Amylalkohol und mit Novokain. 8h 37' Ringer 25°, — 9h 1' R. + 0,15% Amyl. 27°, — 9h 24' dasselbe 8°, — 9h 35' dasselbe 27°, — 9h 46' Ringer 27°, — 10h 15' R. + 0,1% Novok. 27°, — 10h 38' dasselbe 6°, — 10h 53' dasselbe 27°. Temperatur steigt allmählich auf 35°, dabei Kontraktur. — 11h 8' Ringer 27°.

beschriebenen Versuchen an Kaulquappen, dass die Wirkung der indifferenten Narkotika durch Wärme gesteigert, durch Kälte herabgesetzt wird. Über die Bedeutung dieser neuen Feststellung des gleichen Zusammenhanges für die Theorie der Narkose habe ich den Schlussbetrachtungen in der Veröffentlichung von Bierich nichts hinzuzufügen. Nur das eine ist noch zu bemerken, dass, während

der Widerspruch zwischen den Befunden von Moral am Nerven und zwischen meinen Befunden ziemlich befriedigend aufgeklärt werden konnte, das gleiche in betreff der auseinandergelassenen Angaben von

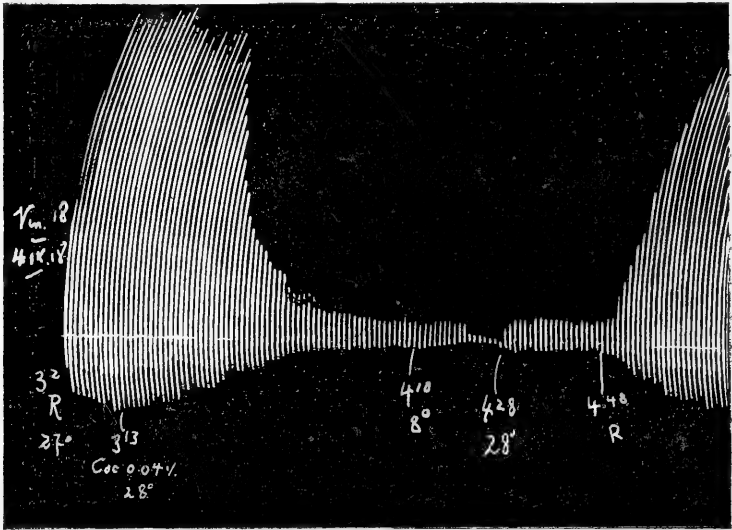


Abb. 17. Muskelnarkose mit Kokainhydrochlorid. 3^h 2' Ringer 27°. — 3^h 13' R. + 0,04% Kok. 28°. — 4^h 10' dasselbe 8°. — 4^h 28' dasselbe 28°. — 4^h 48' Ringer 28°.

H. Meyer und Bierich über die Narkose der Kaulquappen nicht gesagt werden kann, wenn es für mich auch wahrscheinlich ist, dass der Widerspruch sich in ganz ähnlicher Weise wird lösen lassen wie im ersten Fall.

Zusammenfassung.

1. Die Herabsetzung der Muskererregbarkeit mit Hilfe der indifferenten Narkotika Heptylalkohol, Chloralhydrat, Äthylurethan, Isobutylurethan, Benzamid, Salicylamid und Monacetin wird durch Erwärmen verstärkt, durch Abkühlen abgeschwächt.

2. Desgleichen wird die Herabsetzung des Nervenleitungsvermögens mit Hilfe der indifferenten Narkotika Amylalkohol, Benzamid, Salicylamid und Monacetin durch Erwärmen gesteigert, durch Abkühlen vermindert.

3. Für die Herabsetzung der Muskererregbarkeit mit Hilfe von Kaliumchlorid, Kokain und Novokain ist die Temperatur ohne wesentliche Bedeutung.

4. Die Temperaturabhängigkeit der Verteilungsquotienten der indifferenten Narkotika hat für die Tiefe der Narkose anscheinend keine Bedeutung.

Stereokinematoskopie dichopisch gesehener harmonischer Punktbewegungen.

Von

Dr. Th. Em. ter Kuile, Eindhoven (Niederlande).

Mit 1 Textabbildung und Tafel II.

(Eingegangen am 5. Oktober 1918.)

Ein von dem linken Auge und ein von dem rechten Auge gesehener Punkt bewegen sich, unabhängig voneinander, hin und her in einer horizontalen Linie, parallel der Linie, welche die Visierlinienkreuzungspunkte des linken und des rechten Auges verbindet, und in einer horizontalen Ebene mit diesen Kreuzungspunkten gelegen. Der sagittale Abstand der Linie, in welcher die gesehenen Punkte sich bewegen, von der Verbindungslinie zwischen linkem und rechtem Auge betrage b , die Länge dieser Verbindungslinie sei $2a$ Längeneinheiten (s. Abb. 1). Der Ursprungspunkt eines rechtwinkligen Koordinatensystems befinde sich in der sagittalen Horizontallinie, auf die Nasenwurzel errichtet, und zwar b Längeneinheiten vor derselben, also im Schnittpunkt jener sagittalen Linie und der Linie, in welcher die gesehenen Punkte sich hin und her bewegen. Die positive X-Koordinate gehe nach rechts, die positive Y-Koordinate sagittal nach vorn vom Ursprungspunkte. Die Koordinaten des rechten Auges sind dann

$$x = +a; \quad y = -b,$$

die des linken Auges

$$x = -a; \quad y = -b.$$

Ich lasse nun den vom linken Auge und den vom rechten Auge wahrgenommenen Punkt je eine einfach harmonische Bewegung be-

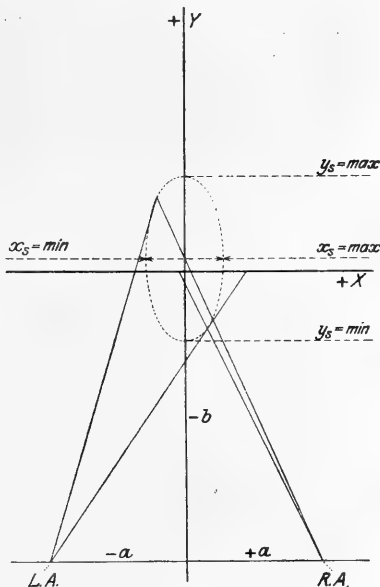


Abb. 1.

schreiben in der X-Achse, um den Koordinatenursprungspunkt als Nullage. Es sei die Anfangsphasendifferenz $2p$ ($0 < p \leq \frac{\pi}{2}$); die Bewegung des vom linken Auge gesehenen Punktes möge durch

$$x = \sin(t + p),$$

die des vom rechten Auge wahrgenommenen Punktes durch

$$x = \sin(t - p)$$

vorgestellt werden, wobei t die Zeit bedeutet und die beiden Amplituden gleich der Längenmaasseinheit sind.

Um nun für jeden Zeitpunkt den Ort zu finden, wo das Doppelaug die vereinigten Eindrücke der linken und der rechten Netzhaut stereoskopisch einfach lokalisiert, müssen wir den Schnittpunkt zweier Geraden suchen, deren eine das linke Auge mit dem jeweiligen Ort des von jenem gesehenen bewegenden Punktes, deren andere das rechte Auge mit dem Orte des von diesem gesehenen Punktes verbindet. Die bekannten Punkte der Geraden des linken Auges sind dann:

1° der bewegende Punkt mit den Koordinaten

$$x_1 = \sin(t + p), \quad y_1 = 0,$$

2° das linke Auge mit den Koordinaten

$$x_2 = -a, \quad y_2 = -b;$$

die bekannten Punkte der vom rechten Auge gezogenen Geraden sind:

1° der bewegende Punkt mit den Koordinaten

$$x_1 = \sin(t - p), \quad y_1 = 0,$$

2° das rechte Auge mit den Koordinaten

$$x_2 = +a, \quad y_2 = -b.$$

Für eine Gerade durch zwei bekannte Punkte $(x_1 | y_1)$ und $(x_2 | y_2)$ gibt es unter anderem diese Formel:

$$(x_1 y_2 - x_2 y_1) + (x_2 y - x y_2) + (x y_1 - x_1 y) = 0 \quad \dots (1).$$

Diese gibt also für das linke Auge:

$$-b \sin(t + p) - a y + b x - y \sin(t + p) = 0,$$

oder

$$b [x - \sin(t + p)] = y [a + \sin(t + p)] \quad \dots (2);$$

für das rechte Auge:

$$-b \sin(t - p) + a y + b x - y \sin(t - p) = 0$$

oder

$$b [x - \sin(t - p)] = -y [a - \sin(t - p)] \quad \dots (3).$$

Für den Schnittpunkt der beiden Geraden gelten (2) und (3) zugleich, so dass, wenn unter x_s und y_s die Koordinatenwerte des Schnittpunktes verstanden werden, wir bekommen:

$$-b [\sin(t + p) - \sin(t - p)] = y_s [2a + \sin(t + p) - \sin(t - p)]$$

und

$$y_s = - \frac{b [\sin (t + p) - \sin (t - p)]}{2 a + \sin (t + p) - \sin (t - p)},$$

oder

$$y_s = - \frac{b \sin p \cos t}{a + \sin p \cos t} \dots \dots \dots (4).$$

Durch Substitution von y_s finden wir für die andere Koordinate des Schnittpunktes:

$$x_s = \frac{a \cos p \sin t}{a + \sin p \cos t} \dots \dots \dots (5).$$

Setzen wir in (5) den Zähler gleich u und den Nenner gleich v , so wird x_s ein Maximum oder Minimum, wenn

$$\frac{u^1 v - u v^1}{v^2} = 0,$$

das heisst, da v^2 immer endlich, wenn

$$u^1 v - u v^1 = a^2 \cos p \cos t + a \sin p \cos p = 0,$$

oder

$$\begin{aligned} a \cos t &= - \sin p \\ \cos t &= - \frac{\sin p}{a} \dots \dots \dots (6); \end{aligned}$$

dabei wird

$$\begin{aligned} \sin t &= \pm \sqrt{\left(1 - \frac{\sin^2 p}{a^2}\right)} \\ &= \pm \frac{1}{a} \sqrt{(a^2 - \sin^2 p)}. \end{aligned}$$

Hieraus im Verband mit (5) folgt:

$$\left. \begin{aligned} x_s \text{ max.} &= + \frac{a \cos p}{\sqrt{a^2 - \sin^2 p}} \\ x_s \text{ min.} &= - \frac{a \cos p}{\sqrt{a^2 - \sin^2 p}} \end{aligned} \right\} \dots \dots \dots (7).$$

Bilden wir die Ableitung von (4), so ergibt sich als Bedingung dafür, dass y_s max. oder min. wird:

$$a b \sin p \sin t = 0$$

oder

$$\sin t = 0 \dots \dots \dots (8);$$

dabei wird

$$\cos t = \pm 1$$

und

$$\left. \begin{aligned} y_s \text{ max.} &= + \frac{b \sin p}{a - \sin p} \\ y_s \text{ min.} &= - \frac{b \sin p}{a + \sin p} \end{aligned} \right\} \dots \dots \dots (9).$$

Nach (5) wird $x_s = 0$ für $\sin t = 0$; dies ist dieselbe Bedingung, welche nach (8) für $y_s = \text{max. oder min.}$ gilt. Also:

$$\text{für } x_s = 0 \dots \dots \dots (10)$$

wird $y_s = \min.$ oder $\max.$; dabei ist $t = 0$ oder π , die Ausweichung des vom linken Auge gesehenen bewegenden Punktes gleich

$$\sin p \text{ oder } \sin(\pi + p) = -\sin p,$$

die Ausweichung des vom rechten Auge gesehenen bewegenden Punktes gleich

$$-\sin p \text{ oder } \sin(\pi - p) = \sin p.$$

Für $y_s = 0$ ist nach (4) $\cos t = 0$, also $\sin t = \pm 1$ und nach (5)

$$x_s = +\cos p \text{ oder } -\cos p \dots \dots \dots (11);$$

also fallen auf die X-Achse nicht die Max.- und Min.-Werte von x_s .

Für $\cos t = 0$ ist $t = \pm \frac{\pi}{2}$, also $\sin(t + p) = \sin\left(p \pm \frac{\pi}{2}\right) = \cos p$

oder $-\cos p$ und $\sin(t - p) = \sin\left(-p \pm \frac{\pi}{2}\right) = \cos p$ oder $-\cos p$,

das heisst, die Orte des vom linken und des vom rechten Auge gesehenen bewegenden Punktes sind für $y_s = 0$ einander gleich und gleich x_s , wie selbstverständlich, weil in diesen beiden Fällen (Ausweichungen beide positiv und gleich oder beide negativ und gleich) vom Doppelauge in die X-Achse (sozusagen in die Ebene der stereoskopischen Zeichnung) lokalisiert wird.

Fragen wir nun, zu welchen Werten von y_s das Maximum und das Minimum von x_s hinzugehören, so finden wir folgendes:

Die Bedingung für $x_s = \max.$ oder $\min.$ war nach (6)

$$\cos t = -\frac{\sin p}{a};$$

also ist nach (4)

$$y_s = \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p} \text{ für } x_s = \max. \text{ oder } \min. \dots \dots (12).$$

Nun ist aber nach (9) auch

$$\frac{1}{2}(y_s \max + y_s \min) = \frac{1}{2}\left(\frac{b \sin p}{a - \sin p} - \frac{b \sin p}{a + \sin p}\right) = \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p} \dots (13).$$

Also haben wir gefunden, dass

$$x_s = \max. \text{ oder } \min. \text{ für } y_s = \frac{1}{2}(y_s \max + y_s \min) \dots \dots (14);$$

d. h. die Extremwerte von x_s liegen auf einer, der X-Achse parallelen

Linie $y = \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p}$, welche auf gleichen Abständen von den Extrem-

werten von y_s zwischen diesen gelegen ist. Die Abstände jener Linie von den Orten ($x = 0 \mid y = y_s \max$) und ($x = 0 \mid y = y_s \min$) sind nämlich nach (9) und (13):

$$y_s \max - \frac{1}{2}(y_s \max + y_s \min) = \frac{b \sin p}{a - \sin p} - \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p} = \frac{ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p}$$

und

$$\frac{1}{2}(y_s \max + y_s \min) - y_s \min = \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p} + \frac{b \sin p}{a + \sin p} = \frac{ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p},$$

während der ganze Abstand der Orte für $y_s \text{ max}$ und $y_s \text{ min}$ nach (9) beträgt

$$y_s \text{ max} - y_s \text{ min} = \frac{b \sin p}{a - \sin p} + \frac{b \sin p}{a + \sin p} = \frac{2 ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p}$$

oder

$$\frac{1}{2} (y_s \text{ max} - y_s \text{ min}) = \frac{ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p} \dots \dots (15).$$

Da ich vermutete, dass die stereoskopisch gesehene Punktbewegung, die Bewegung des Schnittpunktes ($x_s | y_s$), in einer Ellipse stattfinden würde, so wollen wir jetzt untersuchen, ob das wirklich der Fall ist.

Die eine Symmetrie-Achse der Bewegung müsste dann jedenfalls die Y-Achse sein, die andere könnte nach (7) und (11) nicht die X-Achse, sondern müsste nach (13) und (14) die dieser Achse parallele Linie

$$y = \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p}$$

sein. Nennen wir den Abstand eines Kurvenpunktes von dieser Linie y_* , den auf dieser Linie liegenden Durchmesser der eventuellen Ellipse $2A$ und den auf der Y-Achse liegenden $2B$, so ist:

$$\left. \begin{aligned} A = x_s \text{ max.} &= \frac{a \cos p}{\sqrt{a^2 - \sin^2 p}} \\ B = \frac{1}{2} (y_s \text{ max.} - y_s \text{ min.}) &= \frac{ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p} \end{aligned} \right\} \dots \dots (16);$$

$$y_* = y_s - \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p} \dots \dots \dots (17).$$

Wir müssen dann untersuchen, ob

$$\frac{x_s^2}{A^2} + \frac{y_*^2}{B^2} = 1 \dots \dots \dots (18),$$

und wir bekommen:

$$\begin{aligned} & \frac{x_s^2}{A^2} + \frac{y_*^2}{B^2} = \\ &= \frac{\left(\frac{a \cos p \sin t}{a + \sin p \cos t} \right)^2}{\left(\frac{a \cos p}{\sqrt{a^2 - \sin^2 p}} \right)^2} + \frac{\left(\frac{-b \sin p \cos t}{a + \sin p \cos t} - \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p} \right)^2}{\left(\frac{ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p} \right)^2} = \\ &= \frac{(a^2 - \sin^2 p) \sin^2 t}{(a + \sin p \cos t)^2} + \frac{\left(\frac{-(a^2 - \sin^2 p) \cos t}{a(a + \sin p \cos t)} - \frac{\sin p}{a} \right)^2}{\left(\frac{ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p} \right)^2} = \\ &= \frac{a^2 \sin^2 t - \sin^2 p \sin^2 t}{(a + \sin p \cos t)^2} + \frac{a^2 \cos^2 t + 2 a \sin p \cos t + \sin^2 p}{(a + \sin p \cos t)^2} = \\ &= \frac{a^2 + \sin^2 p \cos^2 t + [2 a \sin p \cos t]}{a^2 + \sin^2 p \cos^2 t + 2 a \sin p \cos t} = 1. \text{ q. e. d.} \end{aligned}$$

Hiermit habe ich also bewiesen, dass die stereoskopisch gesehene Punktbeziehung in einer Ellipse stattfindet, deren Halbachsen sind:

$$A = x_s \max = \frac{a \cos p}{\sqrt{a^2 - \sin^2 p}} \text{ und } B = \frac{1}{2}(y_s \max - y_s \min) = \frac{ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p}$$

Ist die erste dieser Halbachsen grösser als die zweite, so steht die Ellipse mit ihrem grössten Durchmesser transversal, im entgegengesetzten Falle sagittal. Sind die beiden Halbachsen gleich gross, so entartet die Ellipse in einen Kreis. Die Bedingung hierfür ist also:

$$\begin{aligned} \frac{a \cos p}{\sqrt{a^2 - \sin^2 p}} &= \frac{ab \sin p}{a^2 - \sin^2 p} \text{ oder} \\ \cos^2 p (a^2 - \sin^2 p) &= b^2 \sin^2 p \\ a^2 \cos^2 p - b^2 \sin^2 p &= \sin^2 p \cos^2 p \\ \frac{a^2}{\sin^2 p} - \frac{b^2}{\cos^2 p} &= 1 \dots \dots \dots (19). \end{aligned}$$

Dies ist die Formel einer Hyperbel in bezug auf rechtwinklige Koordinaten, mit a als Abszisse und b als Ordinate, $\sin p$ und $\cos p$ als Halbachsen und p als Winkel zwischen Asymptote und Ordinatenachse: Werden die (individuell verschiedenen) halben Augenabstände a auf die Abszisse abgetragen, so bilden die Abstände b der Linie der bewegenden Punkte, bei welchen die stereoskopische Punktbeziehung für den jeweiligen Wert von a in einem Kreise stattfindet, die Ordinaten jener Hyperbel.

Um nun bei bestimmtem a und b den zu der Kreisbewegung gehörigen Wert von p ferner zu berechnen, lösen wir die Gleichung nach p auf und finden:

$$\begin{aligned} \frac{a^2}{\sin^2 p} - \frac{b^2}{1 - \sin^2 p} &= 1; \\ a^2 (1 - \sin^2 p) - b^2 \sin^2 p &= \sin^2 p - \sin^4 p; \\ \sin^4 p - (a^2 + b^2 + 1) \sin^2 p &= -a^2 \end{aligned}$$

oder, indem wir

$$\frac{a^2 + b^2 + 1}{2} = c$$

setzen:

$$\sin^2 p - c = \pm \sqrt{c^2 - a^2}$$

und, da $\sin^2 p \leq 1$ ist:

$$\sin^2 p = c - \sqrt{c^2 - a^2}$$

$$\log \sin p = \frac{1}{2} \log (c - \sqrt{c^2 - a^2}) \dots \dots \dots (20),$$

Ist nun zum Beispiel der halbe Augenabstand $a = 3,2$ cm und der Abstand der beweglichen Stereozeichnung $b = 20$ cm, so ist

$$\begin{aligned}
 c &= 205,62; \quad c^2 = 42279,5844; \\
 c^2 - a^2 &= 42269,3444; \quad \sqrt{c^2 - a^2} = 205,595098 \\
 c - \sqrt{c^2 - a^2} &= 0,024902 \\
 \log(c - \sqrt{c^2 - a^2}) &= 0,39623 - 2 \\
 \log \sin p &= 0,19812 - 1 \\
 p &= 9^\circ 4' 46'',21 \dots \dots (21).
 \end{aligned}$$

Also findet für $a = 3,2$ cm und $b = 20$ cm die stereoskopische Punkt-
bewegung in einem Kreise statt bei der Phasendifferenz

$$2p = 18^\circ 9' 32'',42.$$

Setzen wir den gefundenen Wert von p in die Gleichung (19) ein, so
finden wir entsprechend unserer Rechnung:

$$\begin{aligned}
 &\frac{a^2}{\sin^2 9^\circ 4' 46''} - \frac{b^2}{\cos^2 9^\circ 4' 46''} = \\
 &= \frac{10,24}{0,024902} - \frac{400}{0,97509} = \\
 &= 411,22 - 410,22 = 1.
 \end{aligned}$$

Für $p = 0$ (Phasendifferenz $2p = 0$) ist nach (16)

$$A = x \max = 1, \quad B = 0$$

und nach (4) und (5)

$$x_s = \sin t, \quad y_s = 0;$$

der stereoskopisch gesehene Punkt macht eine einfach harmonische
Bewegung auf der X-Achse über eine Linie von $2A = 2$ Längen-
einheiten. Die Ellipse ist in eine transversale Linie entartet, welche
mit der X-Achse zusammenfällt.

Die Linie, auf welcher die Extremwerte von x_s liegen (die Linie
der A-Achse der Ellipse), nähert sich bei Kleinerwerden von p zu der
X-Achse und fällt mit dieser zusammen für $p = 0$ [vgl. Formel (12)].

Für $p = \frac{\pi}{4}$ (Phasendifferenz $2p = \frac{\pi}{2}$)¹⁾ ist

$$A = x_s \max = \frac{a \cos 45^\circ}{\sqrt{a^2 - \sin^2 45^\circ}} = \frac{a}{\sqrt{2a^2 - 1}} \quad (= 0,7250 \text{ für } a = 3,2);$$

$$B = \frac{ab \sin 45^\circ}{a^2 - \sin^2 45^\circ} = \frac{ab \sqrt{2}}{2a^2 - 1} \quad (= 4,6462 \text{ für } a = 3,2 \text{ und } b = 20);$$

$$x_s = \frac{a \sin t}{a \sqrt{2} + \cos t}; \quad y_s = - \frac{b \cos t}{a \sqrt{2} + \cos t}$$

$$y_s \max = \frac{b}{a \sqrt{2} - 1}; \quad y_s \min = - \frac{b}{a \sqrt{2} + 1}.$$

1) In diesem Falle kann man die vom linken und die vom rechten
Auge gesehene Punktbewegung durch eine Cosinus- und eine Sinus-
schwingung vorstellen.

Für $p = \frac{\pi}{2}$ (Phasendifferenz $2p = \pi$) ist:

$$A_s = x \max = 0, \quad B = \frac{ab}{a^2 - 1}$$

$$x_s = 0, \quad y_s = -\frac{b \cos t}{a + \cos t}$$

$$y_s \max = \frac{b}{a - 1}, \quad y_s \min = -\frac{b}{a + 1}.$$

In diesem Falle findet eine stereoskopische Punktbeziehung statt in der Y-Achse über eine Linie von $2B = \frac{2ab}{a^2 - 1}$ Längeneinheiten (= 13,852 für $a = 3,2$ und $b = 20$), deren Mitte im Abstände

$$\frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p} = \frac{b}{a^2 - 1} (= 2,164)$$

von der X-Achse, auf der positiven Y-Achse gelegen ist. Die zeitliche Mitte befindet sich auch hier im Koordinatenursprungspunkt, denn für $t = \frac{\pi}{2}$ ist $y_s = 0$.

Die Geschwindigkeit, mit welcher die Ellipse von dem stereoskopisch gesehenen Punkte durchlaufen wird, ist nicht gleichförmig, denn die X- und die Y-Achse verteilen die Ellipse in zwei kleinere, an der negativen Y-Achse, und zwei grössere, an der positiven Y-Achse gelegene Abschnitte, welche je in einem Viertel der ganzen Umlaufzeit durchlaufen werden. Es ist nämlich nach (4), (5), (16) und (17) für $t = 0$:

$$x_s = 0, \quad y_s = y_s \min, \quad y_* = -B;$$

für $t = \frac{\pi}{2}$:

$$x_s = \cos p, \quad y_s = 0, \quad y_* = -\frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p};$$

für $t = \pi$:

$$x_s = 0, \quad y_s = y_s \max, \quad y_* = +B.$$

Dagegen wird die Ellipse durch die der X-Achse parallele A-Achse der Ellipse ($y_* = 0$, $x = x_s \max$ oder \min) und die Y-Achse oder B-Achse der Ellipse in vier gleiche Quadranten geteilt, welche in ungleichen Zeiten durchlaufen werden. Um diese Zeitabschnitte zu berechnen, suchen wir den Wert von t für $y_* = 0$.

Wir finden dann nach (4) und (17):

$$-\frac{b \sin p \cos t}{a + \sin p \cos t} - \frac{b \sin^2 p}{a^2 - \sin^2 p} = 0 \quad \text{oder} \quad \cos t = -\frac{\sin p}{a} \quad [\text{vgl. auch (6)}].$$

Für $a = 3,2$ und $p = 15^\circ$ (Phasendifferenz $2p = 30^\circ$) findet man zum Beispiel:

$$\begin{aligned} \log \cos (\pi - t) = \log \sin 15^\circ - \log a &= 8,90785 - 10 \\ \pi - t &= 85^\circ 21' 38'',7 \\ t &= 94^\circ 38' 21'',3. \end{aligned}$$

In diesem Falle werden also die an der negativen Y -Achse liegenden Quadranten in ca. $\frac{95}{360}$, die an der positiven Y -Achse liegenden in ca. $\frac{85}{360}$ der ganzen Umlaufszeit durchlaufen.

Den Wert der Geschwindigkeit $\frac{ds}{dt}$ für jede Stelle der Kurve findet man aus der Formel

$$\left(\frac{ds}{dt}\right)^2 = \left(\frac{dx_s}{dt}\right)^2 + \left(\frac{dy_s}{dt}\right)^2.$$

Dies ergibt durch Ableitung von (4) und (5):

$$\left(\frac{ds}{dt}\right)^2 = \frac{a^4 \cos^2 p \cos^2 t + a^2 \sin^2 p \cos^2 p + 2a^3 \sin p \cos^2 p \cos t + a^2 b^2 \sin^2 p \sin^2 t}{(a + \sin p \cos t)^4}$$

Dies wird für $t = 0$:

$$\left(\frac{ds}{dt}\right)^2 = \frac{a^4 \cos^2 p + a^2 \sin^2 p \cos^2 p + 2a^3 \sin p \cos^2 p}{(a + \sin p)^4} = \left(\frac{a \cos p}{a + \sin p}\right)^2$$

für $t = \frac{\pi}{2}$:

$$\left(\frac{ds}{dt}\right)^2 = \frac{\sin^2 p \cos^2 p + b^2 \sin^2 p}{a^2} = \frac{\sin^2 p}{a^2} (b^2 + \cos^2 p)$$

für $t = \pi$:

$$\left(\frac{ds}{dt}\right)^2 = \frac{a^4 \cos^2 p + a^2 \sin^2 p \cos^2 p - 2a^3 \sin p \cos^2 p}{(a - \sin p)^4} = \left(\frac{a \cos p}{a - \sin p}\right)^2$$

In dem Fall der kreisförmigen stereoskopischen Bewegung ($p = 9^\circ 4' 46''$) vereinfacht sich, da nach (19)

$$b^2 + \cos^2 p = \frac{a^2 \cos^2 p}{\sin^2 p}$$

ist, die Formel für $t = \frac{\pi}{2}$ zu

$$\frac{ds}{dt} = \cos p.$$

Ich gebe jetzt eine kleine Tabelle, worin die Geschwindigkeiten für $t = 0$, $t = \frac{\pi}{2}$ und $t = \pi$ bei einigen verschiedenen Werten der halben Phasendifferenz p aufgenommen sind, wenn $a = 3,2$ und $b = 20$.

	$p = 45^\circ$	$p = 15^\circ$	$p = 9^\circ 4' 46''$	$p = 5^\circ$
$t = 0$	0,5791	0,8937	0,9411	0,9698
$t = \frac{\pi}{2}$	4,4221	2,6228	0,9875	0,1725
$t = \pi$	0,9077	1,0509	1,0387	1,0241

Wenn die Bewegungsformen des vom linken Auge gesehenen und des vom rechten Auge gesehenen Punktes untereinander verwechselt werden, so dass der zum linken Auge gehörige Punkt die Bewegung $\sin(t - p)$, der zum rechten gehörige $\sin(t + p)$ erhält, so finden wir:

$$(5) \text{ wird: } x_s = \frac{a \cos p \sin t}{a - \sin p \cos t} \quad \left(\text{statt: } \frac{a \cos p \sin t}{a + \sin p \cos t} \right)$$

$$(4) \text{ wird: } y_s = \frac{b \sin p \cos t}{a - \sin p \cos t} \quad \left(\text{statt: } - \frac{b \sin p \cos t}{a + \sin p \cos t} \right)$$

Die Werte von x_s max, x_s min, y_s max und y_s min bleiben nach der Verwechslung unverändert, also auch die Halbachsen A und B , und die Ellipse bleibt dieselbe und in demselben Orte wie zuvor. Nur der Anfangspunkt ($t = 0$), welcher zuvor im Punkte ($x = 0 \mid y = y_s$ min) auf der negativen Y -Achse lag, liegt nach der Verwechslung im Punkte ($x = 0 \mid y = y_s$ max) auf der positiven Y -Achse.

Für $t = 0$ war vor der Verwechslung $y_* = -B$, nach der Verwechslung $y_* = +B$.

Für $t = \frac{\pi}{2}$ bleibt nach der Verwechslung, wie zuvor: $x_s = +\cos p$, $y_s = 0$.

Es wird also nach der Verwechslung dieselbe Ellipse durchlaufen, jedoch in umgekehrtem Sinne. Durch die Verwechslung verändert das Zeichen von y_s , während dasjenige von x_s unverändert bleibt. (Der Nenner von (4) und (5) ist immer positiv, weil $a > 1$.)

Diese Umkehrung der Umlaufsrichtung ist bei den einfachen Versuchen, die ich bis jetzt anstellte, sehr schön zu sehen. Für das Kinderspielzeug¹⁾, das in der gelahrten Welt Daedaleum von Horner heisst, habe ich Papierstreifen angefertigt, auf welche die Bewegung des vom einen Auge gesehenen Punktes in roter Farbe in zwölf Stadien dargestellt ist, diejenige des vom anderen Auge gesehenen ebenso in grüner Farbe. Schaut man mit einer Rotgrünbrille (Plastoskop) durch die Schlitze des Daedaleum nach dem Streifen, so sieht man die elliptische Bewegung des stereoskopisch einfach gesehenen Punktes. Dreht

1) Der Anlass zu diesem Aufsatz war, dass mein Söhnchen so eins geschenkt bekam.

man nun das Plastoskop um, so dass das Auge, das durch das rote Glas schaute, nun durch das grüne sieht und umgekehrt, so findet der räumliche Umlauf des Punktes sofort in entgegengesetztem Sinne statt. Ich habe ein Muster der von mir angefertigten Zeichnungen hier beigefügt (Tafel II). Der Lichtstärke wegen sind statt Punkten kleine rote und grüne Flächen genommen. Die Phasendifferenz beträgt in der beigefügten Zeichnung 30° ($p = 15^\circ$).

Wenn man das Daedaleum in entgegengesetztem Sinne dreht, während die Plastoskopgläser nicht gewechselt werden, so treffen die gezeichneten Bewegungsstadien in umgekehrter Reihenfolge die Augen und findet selbstverständlich die Bewegung des stereoskopisch gesehenen Punktes längs der Ellipse ebenfalls in umgekehrtem Sinne statt. Dies wird durch den Versuch bestätigt. In den Formeln muss man dann die Zeit t negativ anstatt positiv nehmen. Der vom linken Auge allein gesehene Punkt bekommt dann die Bewegungsform $\sin(-t + p) = -\sin(t - p)$, [statt $\sin(t + p)$]; der vom rechten Auge gesehene Punkt: $\sin(-t - p) = -\sin(t + p)$, [statt $\sin(t - p)$]. Für x_s [vgl. (5)] findet man dann

$$x_s = -\frac{a \cos p \sin t}{a + \sin p \cos t}$$

während y_s [vgl. (4)] unverändert bleibt. Es hat also x_s das Zeichen gewechselt, während y_s sich gleich bleibt, woraus die Umkehrung des Umlaufsinnes des stereoskopisch gesehenen Punktes folgt.

Nachtrag zu der Arbeit: Über die Blutbewegung in den Kapillaren, I. Mitteilung¹⁾.

Von

Professor Dr. **Adolf Basler**, Tübingen.

(Eingegangen am 23. Oktober 1918.)

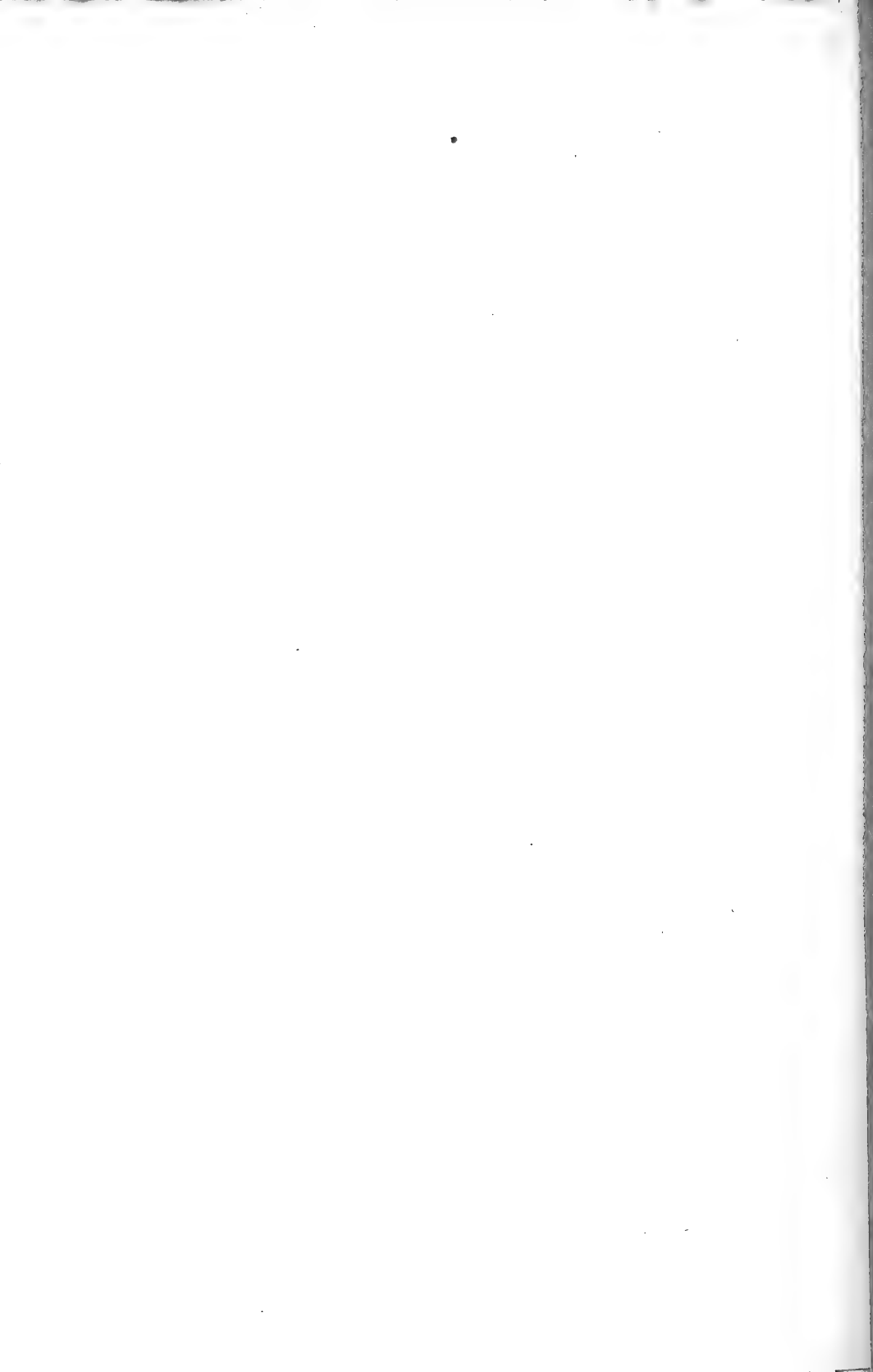
Im Jahre 1914 arbeitete Hürthle²⁾ eine Methode aus, um die Blutbewegung in den Kapillaren des Mesenteriums einer aus dem Frosch gehobenen Darmschlinge auf photographischem Wege zu registrieren. Das Mesenterium war durch eine besondere Vorrichtung vertikal ausgespannt; deshalb konnte die Projektion in horizontaler Richtung erfolgen.

Da mir die Hürthle'sche Arbeit erst zu Gesicht kam, als meine Publikation schon fertig war, konnte sie zu meinem Bedauern nicht mehr berücksichtigt werden. Durch ein Versehen meinerseits blieb in der Korrektur der beabsichtigte Hinweis auf die Untersuchung Hürthle's weg, was an dieser Stelle nachgeholt werden soll.

1) Pflüger's Arch. Bd. 171 S. 134. 1918.

2) K. Hürthle, Eine Methode zur Registrierung der Geschwindigkeit des Blutstromes in den kapillaren Gefäßen. Pflüger's Arch. Bd. 162 S. 422 (424). 1915.





Der Lichtsinn der Krebse.

Von

Prof. Dr. C. v. Hess, München.

Mit 5 Textabbildungen und 7 Abbildungen auf Tafel III.

(Eingegangen am 2. Juli 1918.)

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Daphnia magna	245
Bosmina	256
Artemia	258
Simocephalus	265
Ceriodaphnia	267
Polyphemus	259
Sida cristallina	262
Wirkung von Adaptation und Ultraviolett auf Cladoceren	265
Maja	276
Bernardus	277
Idothea	278
Zusammenfassung	280

In früheren Abhandlungen habe ich (1909, 1910) kurz über meine ersten Versuche berichtet, mit Hilfe neuer Methoden über den Lichtsinn bei Krebsen Aufschluss zu bekommen; sie führten zu dem Ergebnisse, dass die von mir untersuchten Arten sich den sichtbaren Strahlen des Spektrums gegenüber im wesentlichen so verhalten wie ein unter entsprechenden Bedingungen sehender total farbenblinder Mensch, dass also die übliche Annahme eines Farbensinnes bei Krebsen nicht haltbar ist.

Meine Befunde sind von zoologischer Seite scharf angegriffen worden, und immer wieder versucht man; jene alte Annahme durch neue Mitteilungen über angeblich „spezifische“ Wirkung farbiger Lichter auf Krebse zu stützen. Es mag daher von Interesse sein, weitere neue Methoden kennen zu lernen, mit deren Hilfe ich im Laufe der letzten Jahre den Lichtsinn verschiedener Krebsarten systematisch untersucht habe.

Daphnia magna.

Bei meinen früheren Versuchen an Daphnien bediente ich mich zunächst vorwiegend der Verteilungsmethode, wie ich kurz jene Verfahren nennen will, bei welchen ich verschiedene nebeneinander gelegene Behälterteile oder aber den ganzen Behälter aus entgegen-

gesetzten Richtungen mit verschiedenen spektralen¹⁾ oder mit von farbigen Papierflächen zurückgeworfenen²⁾ Lichtern bestrahlte. In anderen Versuchsreihen unterzog ich die Wirkung homogener und farbiger Glaslichter auf die Bewegungen des Daphnienauges³⁾ systematischer Untersuchung; diese hat H. Erhardt auf solche mit farbigen Papierflächen ausgedehnt.

Schon damals (1909) hatte ich eine neue interessante Lichtreaktion der Cladoceren kennengelernt, die wesentlich darin besteht, dass die Schwimmbewegungen helladaptierter bzw. zum Hellen schwimmender Daphnien schon durch geringfügige Lichtstärkeabnahmen vorübergehend verlangsamt werden und die Tiere infolgedessen bei leichter Verdunklung eine kurze Zeit etwas sinken, während bei Zunahme der Belichtung ihre Schwimmbewegungen nach aufwärts lebhafter werden. Bei mehreren anderen Tierarten war es mir gelungen, auf Grund von Verdunklungsreaktionen zum Teile überraschend genaue Aufschlüsse über ihren Lichtsinn zu erhalten, ich erwähne hier nur den Seeigel *Centrostephanus*⁴⁾, den Rohrwurm *Serpula*⁵⁾, den Krebs *Balanus*⁶⁾ sowie gewisse Mückenlarven⁷⁾. Da die von mir bei Daphnien gefundene Reaktion schon bei sehr geringer Lichtstärkenverminderung eintritt, war ich bemüht, auch sie zur Grundlage neuer messender Untersuchungen ihres Lichtsinnes zu machen. Nach manchen vergeblichen Versuchen gelangen mir mit einem verhältnismässig einfachen Verfahren ziemlich genaue Messungen, durch welche, wie das Folgende zeigt, verschiedene in den letzten Jahren viel erörterte Fragen endgültig entschieden werden.

Ich zeigte früher, in wie grossem Umfange die Art der Bewegungen der Daphnien zum Lichte von ihrem Adaptationszustande beeinflusst wird, so dass manche Arten nur, so lange sie helladaptiert sind, auf bestimmte Lichtquellen zu-, aber schon nach kurzer Dunkeladaptation von diesen wegschwimmen, und dass dementsprechend auch die Verdunklungsreaktionen der Schwimmbewegungen bei solchen hell- und dunkeladaptierten Tieren prinzipiell voneinander verschieden sind. Da längere Beobachtungsreihen sich meist nicht vornehmen lassen, ohne dass die verschiedenen Tiere eines Behälters in wesentlich verschiedene Adaptationszustände kommen, sind die Daphnienarten, welche solchem Einflusse unterliegen, für die fraglichen

1) Arch. f. Augenheilkunde Bd. 64, Ergänzungsheft. 1909.

2) Arch. f. vergl. Ophthal. Bd. IV H. 1. 1914.

3) Arch. f. d. ges. Phys. Bd. 136 S. 289. 1910.

4) Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 160. 1914.

5) Ebenda Bd. 155 S. 422. 1914.

6) Ebenda S. 430.

7) Ebenda Bd. 136 S. 296. 1910 und Zool. Jahrb. Bd. 33, S. 422. 1913.

Zwecke ungeeignet. Für *Daphnia magna* dagegen hatte ich gefunden, dass genügend frische Tiere auch nach mässiger Dunkeladaptation auf nicht zu helles Licht zuschwimmen und dann auch noch unsere Verdunkelungsreaktion zeigen; damit war also eine für meine Zwecke geeignete Daphnienart gefunden. Weiter war erforderlich, die Tiere in möglichst frischem Zustande zu untersuchen; sah ich doch oft, dass ihre Reaktionen schon am Tage nach dem Fange bei weitem nicht so lebhaft waren wie bei frischen Exemplaren und wie es für meine Messungen erforderlich war. Die im folgenden mitgeteilten Versuche sind daher ausschliesslich mit Tieren angestellt, die ich im allgemeinen 3—6 Stunden nach dem Fange der Messung unterziehen konnte.

Zunächst bestimmte ich die kleinsten Lichtstärkenabnahmen, die noch eben deutliches Sinken der nach oben schwimmenden Tiere zur Folge haben; in einer ersten Versuchsreihe brachte ich sie im Dunkelmzimmer in einem geeigneten Parallelwandbehälter aus Spiegelglas vor das offene Ende eines 3 m langen Tunnels, in dem eine elektrische Birne messbar verschieblich war; zwischen Tunnel und Behälter stand ein Schirm aus Ölpapier, so dass der Beobachter die Tiere auf gleichmässig hellem Grunde sah. Ein Mitarbeiter verschob die Birne in raschen zuckenden Bewegungen um verschiedene Beträge nach rückwärts, und es wurden so für viele verschiedene Abstände der Lampe die kleinsten Lichtstärkenabnahmen ermittelt, die noch eben merkliches Sinken der Tiere zur Folge hatten. Solches war zum Beispiel bei Verschieben der Lampe von 160 auf 165 cm noch regelmässig der Fall; das bedeutet eine Lichtstärkenverminderung von 1 auf 0,94 und entspricht nahezu der kleinsten Verschiebung, die unter den angegebenen Bedingungen auch für mein Auge noch eben eine merkliche Helligkeitsabnahme bedingte. Bei anderen Versuchen benützte ich mein Pupillokop in der Weise, dass ich ein konstantes und ein messbar variables, angenähert farbloses Glaslicht in raschem Wechsel auf die Tiere wirken liess. Ich bestimmte nun einerseits die Grenzen, innerhalb deren das variable Licht geändert werden konnte, ohne dass bei Wechselbelichtung ein deutliches Sinken der Tiere erfolgte, und andererseits unter den gleichen Bedingungen die Grenzen, innerhalb deren diese Änderung erfolgen konnte, ohne dass bei einem normalen Auge merkliches Pupillenspiel ausgelöst wurde; auch hier fallen die Grenzen für die Tiere mit jenen für unser Auge fast zusammen.

Diese Messungen lehren, dass nahezu die kleinsten Lichtstärkenänderungen, die im Menschaugenauge als eben merkliche Helligkeitsunterschiede wahrgenommen werden bzw. eben wahrnehmbares Pupillenspiel auslösen, auch genügen, um bei unseren Daphnien merkliche Änderungen ihrer Schwimmbewegungen herbeizuführen. Daraus ergibt sich die

wichtige Folgerung, dass es bei geeigneter Versuchsanordnung möglich sein muss, die relativen Helligkeiten verschiedenfarbiger Lichter und insbesondere auch die Helligkeitsverteilung im Spektrum für die Daphnien mit ähnlicher Genauigkeit zu bestimmen, wie für das unter entsprechenden Bedingungen sehende Menschaugenauge.

Untersuchung mit farbigen Lichtern.

Die Untersuchungen mit farbigen Lichtern begann ich mit erneuten Verteilungsversuchen im Spektrum; die Wiedergabe einzelner hierher gehöriger Momentaufnahmen dürfte, da solche bisher nicht bekannt waren, vielleicht von Interesse sein, um so mehr, als für den Kundigen schon sie zur Widerlegung verschiedener heute von zoologischer Seite vertretener Annahmen genügen.

Bei den Aufnahmen wurde im Dunkelzimmer von einer 500kerzigen Nernstlampe in einem mit passendem Ausschnitte versehenen Dunkelkasten das prismatische Spektrum entworfen und mittels passend aufgestellten Spiegels schräg von oben auf einen mattweissen, am Fussboden befestigten Karton geworfen. Zur Eichung dieses Spektrums wurde ein schwarzer, mit einem etwa 1 mm breiten, 10 cm hohen Spalte versehener Schirm so in den Gang der Strahlen gebracht, dass jeweils nur ein schmaler Streifen spektralen Lichtes durch den Spalt auf die weisse Fläche fiel; dieser wurde der Reihe nach in verschiedene Abschnitte des Spektrums geschoben, die mittlere Wellenlänge des jeweils durchgelassenen Lichtes mittels eines mit Skala versehenen Spektroskopes bestimmt und die betreffende Stelle auf dem Karton verzeichnet. Bei anderen Aufnahmen verzeichnete ich nur die Gegend des äussersten Rot („a. R.“) sowie des reinen Gelb, Grün und Blau im Spektrum. Danach wurde der photographische Apparat senkrecht von oben auf die Mitte der Fläche eingestellt und erst jetzt auf letztere ein ca. 20 cm langer, rechteckiger Glasbehälter mit frischen Daphnien gebracht: nach wenigen Sekunden haben die Tiere sich in der charakteristischen Weise im Spektrum verteilt, und es kann die Blitzlichtaufnahme erfolgen.

In Abb. 1 (Tafel III) war der Behälter mit einer ansehnlichen Zahl von Tieren besetzt, um eine erste Vorstellung von der Verteilung der Daphnien im ganzen zu geben. Man sieht, dass die grosse Mehrzahl sich zwischen dem Gelb und Grün des Spektrums angesammelt hat; für den Farbentüchtigten liegt die hellste Stelle des letzteren bei G oder noch etwas mehr nach dem Rot davon.

Für genauere Bestimmungen sind derartige Massenaufnahmen deshalb nicht genügend, weil hier nur die vordersten, der Glaswand unmittelbar anliegenden Tiere der unmittelbaren Wirkung der Strahlen ausgesetzt sind, während zu den in der zweiten, und noch mehr zu den in den folgenden Reihen befindlichen, grossenteils nur das durch die vorn angesammelten, zumeist gelblichen bis rötlich gelben Daphnien gegangene Licht gelangt. Zu genauerer Ermittlung der von den Tieren vorwiegend aufgesuchten Stelle im Spektrum brachte ich daher

eine wesentlich kleinere Zahl in den Behälter und bestimmte unter wiederholter Änderung ihrer Verteilung sowie der Stellung des Behälters im Spektrum immer aufs neue, nach welcher Gegend sie in grösster Zahl schwammen; eine derartige Beobachtung ist in Abb. 2 der Tafel III festgehalten. Im allgemeinen entsprach die Mitte der am meisten aufgesuchten Gegend einer Wellenlänge von etwa 535 bis 530 $\mu\mu$. Beim total farbenblinden Menschen fand Hering die hellste Stelle im Spektrum des Tageslichtes bei etwa 522–528 $\mu\mu$, im Spektrum des Gaslichtes fanden spätere Untersucher diese bei 537, in jenem des Tageslichtes bei 529 $\mu\mu$. Die Übereinstimmung ist also eine überraschende.

Um die Kurve der relativen Helligkeiten der verschiedenen Lichter des Spektrums für die Daphnien einigermaassen festzustellen, bediente ich mich der oben erwähnten Verdunkelungsreaktion unter Anwendung eines Verfahrens, das ich kurz als Wechselbelichtung bezeichnen will; es besteht im wesentlichen darin, dass eine grössere Zahl von Tieren erst einige Sekunden lang der Wirkung eines

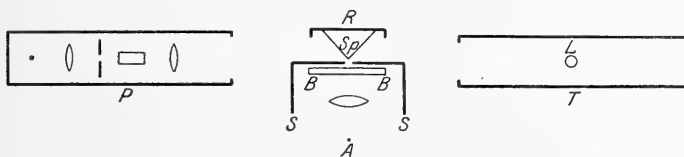


Abb. 1.

homogenen farbigen Lichtes ausgesetzt wird, das man dann möglichst rasch durch ein farblos graues von messbar variabler Stärke ersetzt. Nachdem dieses gleichfalls einige Sekunden gewirkt hat, ersetzt man es wieder rasch durch das farbige und beobachtet, ob bei Erscheinen des einen oder anderen Lichtes deutliches Sinken der Tiere stattfindet, oder ob die Wechselbelichtung ohne merklichen Einfluss auf die Schwimmbewegungen ist.

Zur Untersuchung im Spektrum diente mir die durch Schema Abb. 1 wiedergegebene Vorrichtung. Dem Dunkelkasten *P* mit dem geradsichtigen Prisma genau gegenüber steht ein 3 m langer, innen mattschwarzer Tunnel *T*, in welchem die Lampe *L* messbar verschieblich ist. Zwischen Tunnel und Dunkelkasten ist in passender Höhe auf einer ebenen, horizontalen Glastafel leicht verschieblich der rechtwinklige Spiegel *Sp* hinter einer grossen, mattschwarzen, senkrechten Fläche mit einem etwa 6 cm hohen, nur 2 mm breiten Schlitz aufgestellt. Wenn der Winkelspiegel, dessen senkrechte Kante die schwarze Fläche eben berührt, seitlich um 3 mm nach rechts verschoben wird, so fällt durch den Schlitz nur das vom Spektralapparate kommende, an der ersten Spiegelfläche zurückgeworfene Licht; bei Verschiebung um 3 mm nach links gelangt nur das vom Tunnel kommende, an der zweiten Spiegelfläche zurückgeworfene Licht durch den Schlitz; der niedere Rahmen *R*

gibt die erforderlichen Hemmungen für die Seitenbewegungen des Spiegels. Unmittelbar vor dem Schlitz der mattschwarzen Fläche befindet sich der Tierbehälter *B*, ein Parallelwandgefäss aus Spiegelglas, dessen beide ca. 10 cm breite und hohe Flächen nur etwa 7 mm voneinander abstehen. Der Beobachter *A* sieht durch die Konvexlinse im durchfallenden Lichte die in der dünnen Wasserschicht verteilten Tiere, die aus den dunkeln Behältereilen von den Seiten her nach der von dem Schlitz erhellten Gegend eilen und hier gut zu verfolgen sind. Die ganze Spiegelvorrichtung mit den Tieren ist senkrecht zur Verbindungslinie zwischen Tunnel und Spektrumkasten verschieblich, so dass je nach Bedürfnis die verschiedenen farbigen Lichter des Spektrums, am Spiegel zurückgeworfen, durch den Schlitz zu den Tieren gelangen; während man diese beobachtet, nimmt man rasch die seitlichen Spiegelverschiebungen vor und stellt fest, ob bei Erscheinen des farbigen oder des farblosen Lichtes deutliches Sinken der Tiere erfolgt, bzw. ob die Wechselbelichtung ohne Einfluss auf ihre Schwimmbewegungen ist. So oft letzteres der Fall ist, wird die Wellenlänge des durch den Schlitz tretenden homogenen Lichtes spektroskopisch bestimmt und der Abstand der Lampe *L* verzeichnet.

Grössere Versuchsreihen stellte ich einmal so an, dass ich für ein bestimmtes homogenes Licht durch Verschieben der Tunnellampe jenen Abstand der letzteren aufsuchte, bei dem Wechselbelichtung ohne Einfluss auf die Schwimmbewegung war, ein anderes Mal so, dass ich die Lampe in solchen Abstand brachte, bei welchem die Lichtstärke $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{3}$, $\frac{1}{4}$ usw. der als Einheit angenommenen war, und dann durch Verstellen des Mittelteiles mit Spiegel und Tieren die zur motorischen Gleichung erforderlichen spektralen Lichter aufsuchte. Bei diesem letzteren Verfahren erhält man, wie leicht ersichtlich, nachdem für die hellste Stelle in der Gegend des Gelbgrün die erforderliche Lampenstellung ermittelt ist, für jeden grösseren Abstand der Lampe jeweils zwei motorisch gleichwertige Orte im Spektrum.

Im Diagramm Abb. 2 ist das Ergebnis von 40 zu verschiedenen Zeiten vorgenommenen Einzelmessungen zusammengefasst. Es gibt einerseits eine Vorstellung von den Grenzen, innerhalb deren solche Messungen an Daphnien vorgenommen werden können, und zeigt andererseits die weitgehende Übereinstimmung mit den bekannten Kurven der relativen Helligkeiten für das total farbenblinde und für das bei herabgesetzter Lichtstärke sehende dunkeladaptierte normale Menschaugen, sowie auch zum Beispiel mit der von mir für das Fischauge ermittelten Kurve.

Insbesondere sei darauf hingewiesen, dass jene bei etwa 580 $\mu\mu$ gelegene Stelle des lichtstarken Spektrums, die für das farbentüchtige, helladaptierte Auge die grösste Helligkeit hat, für die Daphnien zur motorischen Gleichung kaum die Hälfte von der für ihre hellste Stelle erforderlichen Lichtstärke benötigt, dass das für unser Auge leuchtend helle Rot von etwa 625 $\mu\mu$ für sie nur äusserst geringen Helligkeitswert hat, sowie dass ein Gelb von etwa 580 $\mu\mu$ und ein

Blau von etwa $486 \mu\mu$ für die Daphnien wie für den total Farbenblinden angenähert gleich hell sind, während dem Farbentüchtigen das Gelb viel heller als das Blau erscheint.

Wer, ohne Messungen vorzunehmen, eine Vorstellung von den geschilderten interessanten Erscheinungen gewinnen will, kann in der folgenden Weise vorgehen. Aus einem grossen mattschwarzen Karton schneide man einen etwa $\frac{1}{4}$ – $\frac{1}{2}$ cm breiten, 10 cm hohen Spalt und halte diesen in einem etwa 20–30 cm breiten Spektrum so vor den Behälter mit Tieren, dass jeweils nur Strahlen eines entsprechend kleinen Spektralbezirkes zu diesen gelangen. Bewegt man den Spalt vom langwelligen Ende langsam durch die verschiedenen Lichter des Spektrums, so beginnen die Daphnien im Rot sich im Spaltbereiche zu sammeln, bleiben aber hier vorwiegend am Boden des Behälters;

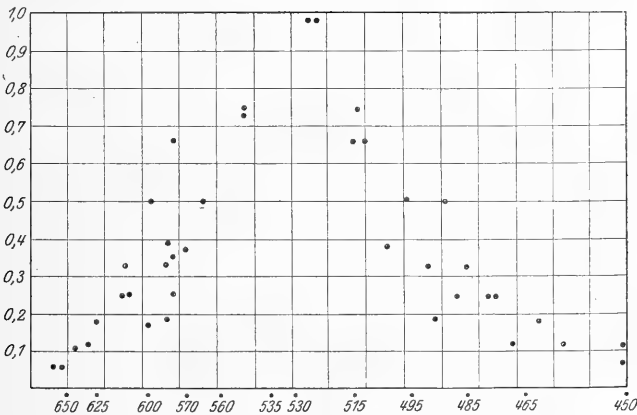


Abb. 2.

bei Übergang zu Orange und Gelb wird die Ansammlung der Tiere rasch grösser, und sie steigen immer mehr nach oben. Im Gelbgrün bis Grün sammeln sie sich am reichlichsten und gehen am weitesten nach oben. Sobald man über das Grün hinaus nach dem bläulichen Grün kommt, beginnen die im Spaltgebiete angesammelten Tiere zu sinken, um so mehr, je weiter man nach dem kurzwelligen Spektrumende kommt; aber auch hier, im Grünblau, Blau und Violett, besteht noch ausgesprochene und lebhaftere Neigung, nach dem farbigen Lichte zu gehen, die in starker Ansammlung der Tiere im Spaltbezirke zum Ausdrucke kommt.

Schon dieses einfache Verfahren genügt zur Widerlegung der in der Zoologie verbreiteten Angabe, Blau wirke für die Daphnien „negativierend“ usw. Ich habe bei jahrelangen Untersuchungen mit vielen verschiedenen Cladoceren nie eine Art ge-

funden, die vom spektralen Blau weggeschwommen wäre. Führt man den Spalt wieder nach dem langwelligen Ende zu, so steigen die Tiere im Spaltbezirke wieder bis zum gelblichen Grün, im Gelb und Rot sinken sie, bei starker Ansammlung im Spaltbereiche, wieder herunter.

Eine zweite Gruppe von Messungen mit der Wechselbelichtungsmethode stellte ich an meinem Differentialpupilloskop an. Wegen der Einzelheiten des Instrumentes verweise ich auf meine ausführliche Darstellung¹⁾. Das Prinzip besteht im wesentlichen darin, dass ein stark und gleichmässig belichtetes Feld durch eine Hebelvorrichtung in sehr raschem Wechsel einmal von einem freifarbigem Glaslichte und unmittelbar darauf, ohne Zwischenbelichtung, von einem angenähert farblosen, in seiner Stärke kontinuierlich und messbar variablen Lichte bestrahlt wird. Die Änderung der Lichtstärke des letzteren geschieht durch Verschieben zweier sehr spitzwinkliger grauer Glaskeile gegeneinander; für jede Stellung derselben ist die Menge des von ihnen jeweils durchgelassenen Lichtes an einer Skala abzulesen. Die Tiere werden in dem gleichen Parallelwandbehälter wie vorher im durchfallenden Lichte während der Wechselbelichtung beobachtet.

Ich führe aus zahlreichen einschlägigen Beobachtungsreihen nur ein Beispiel an, das zeigt, wie genaue Messungen auch hiermit möglich und wie gross die Unterschiede zwischen den Helligkeitswerten der farbigen Glaslichter für den Menschen und jenen für das Daphnienauge sind. (Die Zahlen geben die Mengen des Messlichtes in Prozenten der Lichtstärke der Lichtquelle.)

Abwechselnde Belichtung mit blauem und angenähert farblosem Lichte; die Menge des von den Graukeilen durchgelassenen Lichtes beträgt:

- 6 %: die Tiere sinken bei Erscheinen des Grau;
- 11,1 %: die Tiere sinken bei Erscheinen des Blau, fast kein Unterschied;
- 14,8 %: die Tiere sinken stark bei Erscheinen des Blau;
- 8,3 %: kein Einfluss der Wechselbelichtung auf das Schwimmen der Tiere;
- 4,5 %: die Tiere sinken stark bei Erscheinen des Grau;
- 5,4 %: die Tiere sinken noch deutlich bei Erscheinen des Grau;
- 6,9 %: noch merkliches Sinken bei Erscheinen des Grau.

Hier war also zur motorischen Gleichung für die Daphnien ein Grau von etwa 8,3 % erforderlich. Für mehrere total Farbenblinde fand ich nahezu die gleichen Werte, während für den Farbentüchtigten die entsprechenden Werte 1,5–2,5 %, für den relativ blausichtigen Rotgrünblinden („Protanopen“) 2–3 % betragen. Ebenso ergaben meine Messungen mit roten Glaslichtern bei Daphnien ähnliche Werte wie beim total Farbenblinden und durchaus andere wie beim Nor-

1) Das Differentialpupilloskop. Arch. f. Augenheilkunde Bd. 80 S. 4. 1916. Vgl. auch dieses Arch. Bd. 160 (Über den Lichtsinn bei Echinodermen).

malen und beim partiell Farbenblinden. Zu gleichen Ergebnissen führten Untersuchungen, die ich am Pupillokop nach der Verteilungsmethode in der weiter unten für *Bosmina* geschilderten Weise anstellte (siehe S. 256). Nach Zwischenschalten eines Schwerstflintglases, das den grössten Teil der ultravioletten Strahlen zurückhält¹⁾, waren die Ergebnisse keine merklich anderen, woraus hervorgeht, dass die fraglichen Strahlen bei diesen Versuchsreihen nicht störend in Betracht kommen.

In einer dritten Gruppe von Versuchsreihen benützte ich zur Wechselbelichtung farbige Papierflächen in solcher Anordnung, wie es Schema Abb. 3 zeigt.

Die Tiere befinden sich in dem Behälter *B* in einem Gehäuse aus mattschwarzem Karton, das von oben und den Seiten kommendes Licht abhält, so dass der Behälter vorwiegend nur von dem an den Flächen *H* und *D* zurückgeworfenen, aus dem Fenster *F* einfallenden Tageslichte getroffen wird. Diese Flächen bestehen aus quadratischen, ebenen Kartons von 40 cm Seitenlänge, die mit grauen bzw. frei farbigen Hering'schen Papieren bespannt sind; die farblosen Helligkeitswerte der Flächen hatte ich in der üblichen Weise für mein dunkeladaptiertes Auge am Kreisel bestimmt. Der Beobachter *A* sitzt unter einem schwarzen Tuche, das sich auch über den hinteren Abschnitt des Gehäuses legt, und verfolgt die Schwimmbewegungen durch einen kleinen Ausschnitt in der Rückwand des letzteren. Ein Mitarbeiter hält die beiden Flächen parallel zueinander in der erforderlichen Stellung zum einfallenden Lichte; während die vordere Fläche in geeigneten Pausen rasch weggezogen und vorgeschoben wird, stellt man fest, ob bei Erscheinen der einen oder anderen Sinken der Tiere stattfindet, oder ob die Wechselbelichtung ohne Einfluss ist. Auch für diese Anordnung stellte ich fest, dass Ausschalten des grössten Teiles der ultravioletten Strahlen vermittels vorgehaltenen Schwerstflintglases das Ergebnis nicht merklich beeinflusst.

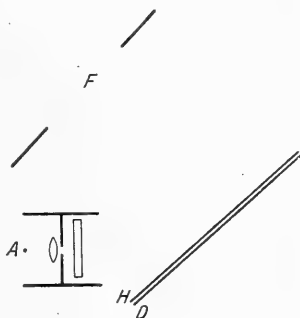


Abb. 3.

Zunächst nahm ich, um eine Vorstellung von den Grenzen zu bekommen, innerhalb deren hier noch deutliche Reaktionen eintreten, Versuche mit zwei verschiedenen hellen Grau von bekanntem Kreiselwerte vor:

1) Vgl. S. 272.

Wirkt auf ein Grau vom Kreisewerte 42 (kurz: „Grau 42“) das für unser Auge nur wenig dunklere Grau 31, so ist noch deutliches Sinken der Tiere wahrzunehmen. Ebenso bei Einwirken von Grau 21 nach Grau 31, von Grau 67 nach Grau 91, von Blau 103 nach Blau 122 usw. Wirkt nach dem für uns schon ziemlich dunklen Grau 35 ein für uns leuchtend helles Rot, so sinken die Tiere stark. Für den total Farbenblinden ist dieses Rot sehr dunkel grau, sein farbloser Helligkeitswert entspricht nur etwa 15° . Ferner stellte ich, im Hinblick auf weiter unten zu erwähnende Versuchsreihen, eine Art von motorischen Gleichungen zwischen einer farbigen und einer grauen, sowie zwischen zwei farbigen Flächen her, das heisst, ich suchte solche Flächenpaare auf, für welche Wechselbelichtung ohne Einfluss auf das Schwimmen der Tiere ist. Eine solche Gleichung bestand zum Beispiel zwischen einem für uns hellen Gelb und einem für uns dunkleren Blau; die Bestimmung des farblosen Helligkeitswertes ergab für das Gelb 120° , für das Blau 122° , also nahezu gleiche Werte; ebenso konnte ich eine motorische Gleichung zwischen einem für uns leuchtenden Orange und einem für uns dunklen Grau, sowie zwischen einem Rot und einem sehr dunklen Grau herstellen, für welche wiederum die farblosen Helligkeitswerte ähnliche waren.

Also selbst dieses einfache Verfahren gestattet schon eine Art von Messungen, die freilich an Genauigkeit jenen an Spektrum und Glaslichtern nachstehen; es ermöglicht selbst dem Laien, eine gewisse Vorstellung von den einschlägigen Verhältnissen zu erhalten.

Wir haben im vorstehenden drei Gruppen von Messungen kennengelernt, bei welchen die neue Methode der Wechselbelichtung mit homogenen, mit farbigen Glaslichtern und mit farbigen Papierflächen benutzt werden konnte. Auch die Verteilungsmethode habe ich zum Teile schon früher bei Daphnien mit spektralen Lichtern und mit farbigen Flächen benutzt, und wir sahen vorher, wie sie, mit Hilfe des Pupilloskops, auch zu genaueren Messungen mit farbigen Glaslichtern dienen kann. Fügen wir hinzu, dass die entsprechenden drei Verfahren auch auf die Augenbewegungen unserer Krebse sich unschwer ausdehnen lassen, so stehen uns nunmehr neun verschiedene Gruppen von Versuchsreihen zur messenden Untersuchung des Lichtsinnes der Daphnien zur Verfügung; alle haben zu übereinstimmenden Ergebnissen geführt.

Nachweis des Fehlens des Purkinje'schen Phänomens bei Daphnien.

Im farhentüchtigen Auge erfährt das Helligkeitsverhältnis verschieden farbiger Lichter bekanntlich wesentliche Änderungen, wenn

die Stärke der verglichenen Lichter in gleichem Verhältnisse gemehrt oder gemindert wird. Diese Erscheinungen, die unter dem Namen Purkinje'sches Phänomen zusammengefasst werden, sind charakteristisch für das farbentüchtige Auge; ihr Fehlen ist charakteristisch für totale Farbenblindheit, die also bei irgendeinem menschlichen oder tierischen Wesen auch durch Nachweis des Fehlens des Purkinje'schen Phänomens festgestellt werden kann. Auch diese Frage habe ich für *Daphnia magna* sowohl mit der Verteilungsmethode als mit jener der Wechselbelichtung auf drei verschiedenen Wegen in Angriff genommen.

1. Die oben geschilderte Verteilung der Daphnien in dem am Fussboden entworfenen objektiven Spektrum ermittelte ich einmal bei möglichst hohen Lichtstärken, dann, nachdem ich in den Gang der Strahlen einen Episkotister mit einem Ausschnitte von nur 4° gebracht hatte. Hierdurch war also die Lichtstärke des Spektrums auf ein Neunzigstel der ursprünglichen herabgesetzt; sie reichte eben noch hin, um die Verteilung der Tiere festzustellen, die Farben des Spektrums erschienen unserem Auge schon stark mit Grau verhüllt, und die Helligkeitsverteilung war eine entsprechend andere geworden. Die Verteilung der Daphnien blieb aber die gleiche wie vorher bei voller Lichtstärke. Besonders schön und eindringlich lässt sich dies zum Beispiel in der Weise zeigen, dass man die Tiere zuerst bei stark herabgesetzter Lichtstärke sich im Spektrum ansammeln lässt und dann dieses plötzlich mit voller Stärke wirken lässt; während für uns dabei das Gelb auffallend viel heller und das Blau dunkler wird, bleiben die Daphnien in der gleichen Weise verteilt wie vorher.

2. Auch am Differentialpupilloskop nahm ich die oben beschriebenen Messungen einmal bei voller Lichtstärke vor, dann nach Zwischenschalten des Episkotisters. Hier waren selbst bei einem Ausschnitte von nur 1° noch genaue Messungen möglich; ich ermittelte für die verschiedenen farbigen Glaslichter auch jetzt, also bei nur einem Dreihundertsechzigstel der ursprünglichen Lichtstärke, wieder die gleichen Zahlen wie bei voller Lichtstärke, während für das farbentüchtige Auge bei gleicher Herabsetzung der Lichtstärken und entsprechender Dunkeladaptation die pupillomotorischen Werte wesentlich andere sind als bei voller Lichtstärke; nach meinen (noch nicht veröffentlichten) Messungen geht zum Beispiel für Rot beim normalen Menschen der bei Helladaptation und voller Lichtstärke gefundene pupillomotorische Wert von ca. 11 % durch Herabsetzung der Lichtstärke auf ein Dreihundertsechzigstel bei entsprechender Dunkeladaptation auf ca. 1 % herab, während jener für Blau unter gleichen Verhältnissen von 2—2,6 auf 5—6 % steigt!

3. Endlich konnte ich auch mit der Methode der farbigen Flächen Fehlen des Purkinje'schen Phänomens für das Daphnienauge nachweisen, indem ich die oben geschilderten Versuche an einem hellen Tage das eine Mal nahe dem hellen Fenster vornahm, das andere Mal, nachdem das Zimmer so weit verfinstert war, dass ich unter dem schwarzen Tuche mit dunkeladaptiertem Auge die Tiere eben noch wahrnehmen konnte. Selbst bei diesen verhältnismässig sehr beträchtlichen Lichtstärkenänderungen blieben die für grosse Helligkeiten am Daphnienauge hergestellten Gleichungen zwischen zwei farbigen sowie zwischen farbigen und farblosen Flächen bestehen.

Bosmina longispina.

Bosmina ist eine zu den Cladoceren gehörige kleine Krebsart, die bisher auf ihr Verhalten dem Lichte gegenüber nicht untersucht worden ist. Ich konnte im Laufe des Sommers 1914 während der zweiten Hälfte des Juni am Ufer des Starnberger Sees die Tiere in grossen Mengen fangen und zu meinen Versuchen benutzen. Die Grösse der Krebschen beträgt durchschnittlich nur etwa $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{4}$ mm; sie erscheinen dem blossen Auge als eben sichtbare Pünktchen, sind aber für viele einschlägige Untersuchungen gleichfalls besonders geeignet, weil sie unter allen bei meinen Versuchen in Betracht kommenden Umständen zum Hellen gingen und zum Teile schon auf merklich kleinere Lichtstärkenunterschiede mit deutlicher Verteilung reagieren als zum Beispiel Simocephalus. Auf ihre grosse Lichtempfindlichkeit wurde ich zuerst aufmerksam, als ich gelegentlich anderer Untersuchungen bemerkte, wie in dem Glasgefässe bei geringfügigem Belichtungswechsel weisse Wölkchen bald nach dieser, bald nach jener Seite zogen, die von Tausenden der kleinen Krebse gebildet wurden.

Zur ersten Untersuchung mit spektralen Lichtern brachte ich wieder einige Tausend frisch gefangene Tiere in einem Parallelwandgefässe aus Spiegelglas in das prismatische Spektrum. Die Tiere schwammen so lebhaft nach der Gegend des Gelbgrün bis Grün, dass schon nach wenigen Sekunden in Rot und Orange fast gar keine, im Gelb nur noch wenige sich fanden, während im Gelbgrün und Grün fast alle in einem schmalen Bezirke sich gesammelt hatten. Im Grünblau nahm ihre Zahl wieder ab, im Blau und Violett ward sie immer kleiner.

Auch zu Messungen am Pupillooskop erwiesen sich die Bosminen gut geeignet, und zwar bediente ich mich hierbei vorwiegend der Verteilungsmethode (siehe oben) in folgender Form (vgl. Schema Abb. 4).

Das Pupillooskop *A* ist so aufgestellt, dass sein Licht zunächst durch die farbige Glasplatte *F* zu dem Glasbehälter *D* mit den Bosminen gelangt. In einem gegenüber stehenden Tunnel *T* ist die Mattglaslampe *L* messbar verschieblich; die Tiere werden also einerseits von dem farbigen Lichte

des Pupilloskops, andererseits von dem farblosen der Lampe *L* bestrahlt. Man verschiebt nun diese so lange, bis ihre Wirkung auf die Tiere jener des farbigen Lichtes gleich ist, was man daran erkennt, dass die Tiere keine ausgesprochene Neigung zeigen, nach einer Seite ihres Behälters zu gehen. Man prüft dies zweckmässig so, dass zunächst zu beiden Seiten des Behälters *D* je ein schwarzer Karton vorgeschoben wird, die Tiere sich also im Dunkeln befinden; sie werden dann von Zeit zu Zeit, jeweils für wenige Sekunden, durch Wegziehen der Kartons belichtet. Wie genaue Bestimmungen auf diese Weise möglich sind, ergibt sich schon aus der Übereinstimmung der bei verschiedenen Messungen erhaltenen Werte für den Abstand der Lampe *L*. Man fixiert nun die Lampe *L* in dem gefundenen Abstände und ersetzt darauf am Pupilloskop die farbige Glasplatte durch die gegeneinander verschieblichen Graukeile *G* und verstellt diese so lange, bis die Tiere in *D* wiederum keine deutliche Neigung zeigen, nach der einen oder anderen Seite zu schwimmen. Man findet so leicht jene Stellung der Graukeile, bei welcher das von ihnen durchgelassene Licht ähnlichen oder gleichen motorischen Wert für die Krebse hat wie das mit ihm verglichene farbige Glaslicht. Vielfach ging ich bei meinen Messungen so vor, dass ich selbst die Tiere beobachtete und die Angaben „Tiere schwimmen nach rechts bzw. links“ diktierte, während ein Mitarbeiter die betreffenden Ablesungen vornahm und eintrug, ohne sie mir mitzuteilen, so dass ich also erst am Ende einer Versuchsreihe vom Ergebnisse der Messungen Kenntnis bekam.

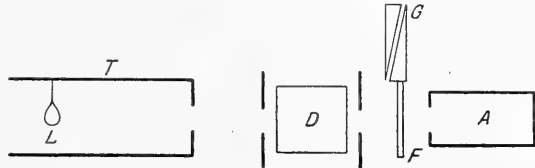


Abb. 4.

Ich stelle hier die so gefundenen Werte mit den pupillomotorischen Werten der gleichen farbigen Lichter für normale, für sogenannte Rotblinde („protanope“) und für total farbenblinde Menschaugen zusammen:

für normale, für sogenannte Rotblinde („protanope“) und für total farbenblinde Menschaugen zusammen:

	Rot	Orange	Elaugrün	Blau
Bosmina	< 0,8	6—7	21,4	11,1 (mittel)
Total farbenblinder Mensch	< 0,6	6	22,4	9,9—11,8
Rotblinder („Protanop“)	1,5—2,2	11,8—13,2	14,8	2—3
Normaler Mensch	9—11	16,5—20,4	14—15	1,5—2,5

Die Zahlen, die auf diesem Wege bei Untersuchung mit den von mir benutzten freifarbigigen Glaslichtern bei *Bosmina* erhalten wurden, zeigen wiederum weitgehende Übereinstimmung mit den motorischen Werten der gleichen farbigen Lichter für die Pupille des total farbenblinden Menschauges. Die entsprechenden Werte für den Normalen und den sogenannten Rotblinden („Protanopen“) sind auch von den bei *Bosmina* gefundenen in ganz charakteristischer Weise verschieden; damit ist auch für *Bosmina* die Annahme widerlegt, es könnte bei ihnen etwa irgendeine Art von partieller Farbenblindheit vorliegen.

Zur Untersuchung der Bosminen mit farbigen Papierflächen bediente ich mich vorwiegend des Verfahrens, das ich früher für entsprechende Untersuchungen an *Daphnia* und *Artemia* ausgearbeitet habe: Ein kleiner quadratischer oder rechteckiger Behälter aus Spiegelglas wird so, wie es Schema Abb. 5 zeigt, aufgestellt. Das vom Fenster *F* direkt einfallende Tageslicht wird durch einen vor dem Gefässe aufgestellten mattschwarzen Schirm von diesem zurückgehalten, besser noch durch einen tunnelartigen Sturz, der über den Behälter gestülpt wird. Die weissen und schwarzen bzw. farbigen Papierflächen *W* und *S* werden senkrecht unter einem Winkel von 45° zur Fenesterebene so

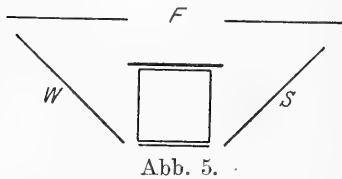


Abb. 5.

aufgestellt, dass das von ihnen zurückgeworfene Licht nur durch die beiden Schmalseiten des Glasbehälters zu den Tieren gelangt; die verschiedenen Flächen (Weiss und Schwarz, Hell- und Dunkelgrau sowie verschiedene Farben) können rasch gegeneinander vertauscht werden. In anderen Versuchsreihen brachte ich an die Stelle von *W* und *S* zwei mattweisse Flächen oder zwei ebene Spiegel und vor die beiden Behälterseiten farbige Gläser oder farbige Gelatinen; man kann so die Tiere mit freier farbigen und ultraviolett-freieren Lichtern bestrahlen als bei Benutzung der farbigen Papierflächen.

Auch auf diese Weise kann man eine gewisse Vorstellung von dem Verhalten der Tiere gegenüber verschieden hell grauen und verschieden farbigen Flächen erhalten. Das Verfahren hat den Vorzug der Einfachheit, ist aber an Genauigkeit, wie ich schon früher betonte, mit den oben geschilderten Methoden am Spektrum und am Pupilloskop nicht zu vergleichen.

Artemia salina.

Die Bosminen sind so klein, dass befriedigende photographische Aufnahmen der Ansammlungen der Tiere nicht möglich waren. Da ich aber gerne eine Vorstellung davon zu geben wünschte, wie sich lichtempfindliche Krebse am Pupilloskop bei beiderseits gleicher bzw. verschiedener Lichtstärke in ihren Behältern verteilen, nahm ich neue Versuche an *Artemia salina* vor.

Ich hatte bereits früher [1911¹⁾ und 1914²⁾] den Nachweis erbracht, dass auch diese, unter normalen Verhältnissen zum Dunklen schwim-

1) Experimentelle Untersuchungen zur vergleichenden Physiologie des Gesichtssinnes. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 142.

2) Eine neue Methode zur Untersuchung des Lichtsinnes bei Krebsen. Arch. f. vergl. Ophth. Bd. IV Heft 1.

menden Tiere sich im Spektrum sowie gegenüber farbigen Glaslichtern und Papierflächen so verhalten, wie unter entsprechende Bedingungen gebrachte total farbenblinde Menschen. Messungen, die ich mit Artemien am Pupillokop vornahm, ergaben mir für die verschiedenen farbigen Lichter wiederum nahezu die gleichen Werte wie bei Bosmina. Von den Abbildungen zeigt Abb. 6 auf Tafel III die Verteilung der Artemien in ihrem Glasbehälter bei der pupillokopischen Messung, wenn das von links kommende Licht auf sie ein kleines wenig stärker wirkt als das von rechts kommende. Bei genau gleicher Wirkung beider Lichter werden die Tiere vorwiegend in den mittleren Teilen ihres Behälters zusammengedrängt, wie Abb. 7 zeigt.

Normale Artemien antworten auf ebenso kleine Lichtstärkenunterschiede wie Bosmina und sind daher gleichfalls zu messenden Untersuchungen geeignet. Ich zeigte früher, dass Artemien auf Lichtstärkenverschiedenheiten reagieren, die sich wie 1:1,1 bzw. 1:0,9 verhalten. Trotzdem sind später von zoologischer Seite noch Beobachtungen an Artemien mitgeteilt worden, die nicht einmal auf 40fach grössere Lichtstärkenunterschiede reagierten (!). Wissenschaftlich kommen solche Versuche selbstverständlich nicht mehr in Betracht, bei welchen offensichtlich entweder die benützten Tiere oder die Methoden (oder beides) unbrauchbar waren.

Polyphemus pediculus.

Unter den aus einem Teiche bei Starnberg gefischten Lebewesen, die ich auf ihr Verhalten zum Lichte untersuchte, fiel mir im Herbst eine kleine Krebsart durch die Besonderheit und Lebhaftigkeit ihrer Lichtreaktionen auf. Es handelte sich um Polyphemus, eine von Zoologen als selten bezeichnete Cladocere, die sich von den Daphnien in verschiedenen Punkten, hauptsächlich auch durch die beträchtliche Grösse des Auges, unterscheidet, das, im Verhältnis zur Körperlänge, jenes der Daphnien um das Drei- bis Vierfache übertrifft¹⁾ und insbesondere durch eine Gruppe ungemein langer und starker Kristallkegel am Scheitel gekennzeichnet ist; diese können bei geeigneter Stellung zum Lichte schon bei Lupenbetrachtung wie ein kleines leuchtendes Diadem über dem Kopfe erscheinen. (Auf Einzelheiten komme ich bei anderer Gelegenheit zurück.)

Ich konnte die Tiere längere Zeit hindurch fast täglich in grossen Mengen fangen und in den ersten Stunden nach dem Fange nach vielen Richtungen systematisch untersuchen. Leider sind sie vielfach so hinfällig, dass oft schon nach wenigen Stunden ein grosser Teil

1) Der Durchmesser des Auges beträgt bei Polyphemus etwa $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{5}$ der Körperlänge, beim Menschen etwa $\frac{1}{70}$ derselben!

von ihnen abgestorben ist. Durch die raschen Schwimmbewegungen und die Lebhaftigkeit ihrer Reaktionen auf verhältnismässig kleine Lichtstärkenunterschiede sind die Tiere, die merkwürdigerweise bisher nie auf ihren Lichtsinn untersucht wurden, gerade zu solchen Beobachtungen besonders geeignet, und geeigneter als alle anderen bisher von mir untersuchten nicht marinen Wirbellosen. Da sie sich in Teichen wie Behältern oft an anderen Stellen als die Daphnien sammeln, ist es oft leicht, Hunderte von ihnen unvermischt zu erhalten. In einer Reihe von Versuchen brachte ich sie mit Daphnien zusammen und konnte zahlreiche Fälle feststellen, in welchen diese zum Lichte, jene aber vom Lichte gingen oder umgekehrt, so dass selbst in kleinen Behältern von nur 5 cm Länge eine scharfe Scheidung der beiden Gruppen erfolgte. Ich berichte im folgenden nur ganz kurz über jenen Teil meiner neuen Beobachtungen, der zu den hier erörterten Farbensinnfragen in unmittelbarer Beziehung steht, da ich bei anderer Gelegenheit eine ausführlichere Darstellung der interessanten, bei dieser merkwürdigen Krebsart von mir gefundenen Reaktionen zu geben gedenke.

Von vielen biologisch interessanten Einzelheiten sei hier nur erwähnt, dass ich bei Polyphemus (zum Teil auch bei Daphnien) vielfach ein wesentlich verschiedenes Verhalten der ganz kleinen, neugeborenen und der grösseren, älteren Tiere zum Lichte fand, und zwar schwammen die kleinen, jungen Krebschen häufig noch zum Lichte unter Bedingungen, unter welchen die in dem gleichen Behälter unter gleichen Adaptationsbedingungen stehenden älteren vom Lichte schwammen, so dass auch hier selbst in kleinen, nur 5 cm langen Behältern eine scharfe Scheidung beider zustande kam. Auch in meinen grösseren Vorratsbehältern fand ich mehrfach die stärkste Ansammlung der kleinsten Tiere an anderer Stelle als die der grossen gleicher Art.

Sehr interessant ist das Verhalten lange dunkeladaptierter Polyphemus: Bringt man sie rasch ans Helle oder belichtet sie in der Nacht mit einer Taschenlampe, so liegen sie häufig anscheinend leblos am Boden; erst nach $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Minuten fangen einzelne, meist zunächst die kleinsten, an, sich zitternd etwas zu bewegen und lebhaft in kleinen Kreisen herumzujagen, anfänglich ohne eine bestimmte Richtung zum Lichte anzunehmen. Nach 1—3 Minuten sind alle wieder beweglich, fahren lebhaft im Kreise herum und zeigen erst allmählich eine zunächst schwache Neigung, zum Lichte zu gehen. In einer grossen Schüssel mit gut dunkeladaptierten Daphnien und Polyphemus, die ich mit einer Taschenlampe bestrahlte, fingen die Daphnien schon bald an, sich aus der Menge zu lösen und auf die Lampe zuzuschwimmen, viel früher, als die Polyphemus zum Lichte zu gehen begannen. Dunkeladaptierte Daphnien zeigen bei starker Belichtung vielfach Neigung, in kleinen Kreisbahnen herumzujagen.

Die Untersuchungen am Spektrum in einem langen schmalen Behälter ergaben in Übereinstimmung mit jenen bei Daphnien starke Ansammlung der Polyphemus in der Gegend des Gelbgrün bis Grün; sie ist hier infolge der Lebhaftigkeit der Schwimmbewegungen und

Reaktionen noch eindringlicher als bei Daphnien. Die Verteilung bzw. Ansammlung blieb auch hier unverändert, wenn der Spalt des Spektralapparates rasch so verengert wurde, dass unserem Auge das Spektrum nur noch als farblos helles Band mit ganz anderer Helligkeitsverteilung als vorher erschien. Durch Verschieben des schmalen Ausschnittes in dem schwarzen Karton bei lichtstarkem Spektrum (vgl. S. 251) überzeugt man sich auch hier, dass das Grünblau, Blau und Violett des Spektrums nicht „negativierend“ wirkt, vielmehr die Tiere auch hier sich in den dem Ausschnitte entsprechenden Spektralbezirken stark sammeln. Überraschend schöne Ergebnisse erhielt ich, wenn ich die Tiere in dem auf S. 250 beschriebenen, etwa 10 cm breiten und hohen, nur 7 mm tiefen Parallelwandgefässe ins Spektrum brachte: die zunächst vorwiegend am Boden des Behälters befindlichen Tiere eilen in wenigen Sekunden nach der Gegend des Gelbgrün bis Grün, hier schwimmen sie senkrecht nach oben in so grosser Zahl, dass sie einen hohen, schmalen, senkrechten Streifen bilden, während sie in den übrigen Teilen des Spektrums, insbesondere im Rot, dauernd nahe dem Boden bleiben.

Am Pupillooskop konnte ich sowohl mit der auf S. 257 genauer beschriebenen Verteilungsmethode, als auch mit der Verdunkelungsreaktion für verschiedene farbige Lichter Messungen vornehmen; die gefundenen Zahlen stimmen mit den für *Daphnia* und *Bosmina* erhaltenen überein. Auch hier sind infolge der Lebhaftigkeit, mit der die Tiere auf verhältnismässig kleine Lichtstärkenunterschiede reagieren, die Messungen mit besonderer Schärfe möglich. Hatte ich am Pupillooskop eine Gleichung zwischen dem Blau und dem Messlichte hergestellt, so dass die Tiere im Behälter angenähert gleichmässig verteilt waren, und ich ersetzte das blaue Glas durch ein hellgrünes, so eilten die Tiere rasch nach diesem; wurde es aber durch ein für uns leuchtend helles Rot ersetzt, so eilten sie von dem Rot weg nach dem Messlichte usw. Durch Zwischenschalten von Schwerstflintgläsern bei allen Versuchen überzeugte ich mich wieder, dass auch hier ultraviolette Strahlen keine für die Messungen in Betracht kommende Rolle spielen.

Weitere systematische Untersuchungen, vorwiegend nach der Verteilungsmethode, stellte ich unmittelbar nach dem Fange mit Hilfe farbiger Gläser und Gelatinen, zum Teil auch mit freifarbigen Flächen an; auch hier ergab sich für *Polyphemus* ein im wesentlichen gleiches Verhalten gegenüber den verschiedenen farbigen Lichtern wie für *Daphnia*, so dass ich auf die Beschreibung der einzelnen Versuche verzichten kann. Nur sei ausdrücklich erwähnt, dass auch hier von einer „negativierenden“ Wirkung grünblauer und blauer Lichter nicht die Rede sein kann, sofern man selbstverständlich wirklich nur die

entsprechenden farbigen Strahlgemische wirken lässt und insbesondere ultraviolette Strahlen genügend ausschaltet (siehe unten).

In einem nur von einer Seite her für Licht zugängigen Behälter, der mit verschiedenen farbigen Gläsern oder Gelatinen bedeckt werden konnte, sammelten sich die helladaptierten, zum Hellen gehenden Tiere rasch auf der Seite der farbigen Lichtquelle, insbesondere bei Benutzung gelber, grüner und blauer Gläser; bei rubinroten war die Ansammlung entsprechend deren geringem Helligkeitswerte für die Tiere oft etwas langsamer, bei heller roten dagegen lebhaft ausgesprochen.

Auch ein Sinken der Tiere bei plötzlicher Lichtstärkenabnahme erfolgt bei *Polyphemus* in ähnlicher Weise wie bei *Daphnia*; Versuche nach der auf S. 249 geschilderten Methode führten hier zu gleichen Ergebnissen wie dort.

Sida cristallina.

Kleinere Versuchsreihen konnte ich an der fast durchsichtigen pelagischen Cladocerenart *Sida* anstellen, deren wundervolles Auge von jenen der meisten anderen von mir untersuchten Arten sich dadurch unterscheidet, dass seine nahezu kugelige Oberfläche im auffallenden Lichte fast rein weiss erscheint; ähnlich wie bei *Polyphemus*, nur in weniger hohem Grade, sind auch hier die nach hinten oben gerichteten Kristallkegel merklich länger als die übrigen.

Die frisch gefangenen Tiere eilen, wenn man sie aus dem Hellen ins Dunkle bringt, lebhaft auf eine vorgehaltene Glühbirne zu; aber schon nach Dunkelaufenthalt von wenigen Minuten werden sie durch das gleiche Licht verschreckt, während Bosminen, die sich in demselben Behälter unter denselben Adaptationsbedingungen befanden, noch lebhaft auf das Licht zueilten. Im Spektrum zeigen auch diese Cladoceren sofort lebhaftes Ansammeln im Gelbgrün bis Grün. Verdeckt man den langwelligen Abschnitt des Spektrums, so sammeln sie sich im Blau und Violett, so dass auch hier von einer „negativierenden“ Wirkung des Blau nicht die Rede sein kann. Das ultraviolette reiche Licht einer offenen Bogenlampe wirkt auf helladaptierte Siden anziehend, auf dunkeladaptierte abstossend. Eine besondere Eigentümlichkeit dieser Cladocerenart besteht darin, dass bei abnehmender Lichtstärke die im Hellen lebhaft hin und her schwimmenden Tiere ihre Schwimmbewegungen mehr oder weniger vollständig einstellen; das gleiche ist der Fall, wenn man vor die Lichtquelle, zum Beispiel die Bogenlampe, eine rote Glasscheibe bringt: nach Wegziehen derselben beginnen die Tiere sofort wieder lebhaft umherzuschwimmen. In einem zur einen Hälfte mit ultraviolettreichem, zur anderen durch Vorsetzen eines Schwerflintglases (siehe unten) mit ultraviolettarmem Tageslichte von angenähert gleicher Farbe durchstrahlten Behälter pflegten sich meine Tiere bald in grösserer Zahl in der ultraviolettärmeren Hälfte, also hinter dem Schwerst-

flintglase, zu sammeln. Ihre Schwimmbewegungen wurden hier etwas langsamer, nach Wegziehen des Schwerstflintglases etwas lebhafter, so, wie sonst bei geringer Lichtstärkenzunahme.

Die Siden haben vielfach die Neigung, sich mit ihren Haftscheiben an einer Stelle der Glaswand festzusetzen. Dabei richten sie merkwürdigerweise den Kopf in der Regel von der Lichtquelle weg: in einem ca. 20 cm langen Behälter, vor dessen Mitte ich eine Glühbirne bringe, sind nach einigen Minuten die Köpfe der in der linken Behälterhälfte an die Glaswand angehefteten Tiere vorwiegend nach links, die jener in der rechten vorwiegend nach rechts gerichtet. Wenn man in den gewöhnlich zur Aufbewahrung benutzten Behältern die Tiere in der Regel mit dem Kopfe nach unten am Glase sitzend findet, so ist nach dem eben Gesagten auch darin eine Lichtreaktion, und zwar eine Folge des von oben einfallenden Lichtes zu sehen.

Infolge dieses Anheftens an die Glaswand sowie ihrer die Beobachtung erschwerenden Durchsichtigkeit sind die Siden, die zudem recht häufig sind, zu ausgedehnten Beobachtungsreihen weniger geeignet als die anderen oben beschriebenen Cladoceren.

Durch die hier mitgeteilten neuen Tatsachen werden die von zoologischer Seite noch vielfach vertretenen Anschauungen über einen Farbensinn der Cladoceren so vollständig widerlegt, dass eine besondere Erörterung derselben nicht mehr erforderlich ist¹⁾.

Aus der für die totale Farbenblindheit charakteristischen Helligkeitsverteilung im Spektrum der Daphnien hatte ich den Schluss gezogen, dass diese total farbenblind sind. Für den Physiologen ist ein solcher Schluss etwas Selbstverständliches, das keiner weiteren Erörterung bedarf. Von zoologischer Seite aber wird mir immer wieder entgegengehalten, dies sei ein unzulässiger „Analogieschluss“, eine durch nichts gerechtfertigte Verallgemeinerung eines am Menschen gewonnenen Erfahrungssatzes; man meint die Sache damit erledigen zu können, dass man schreibt: „Diesen Schluss können wir jedoch nicht als zwingend anerkennen“ (Demoll). Wenn der Physiker bei der Spektralanalyse eines Sternenlichtes die bekannten Wasserstofflinien findet, so beweist ihm dies das Vorhandensein von Wasserstoff auf dem Sterne; denn jene Linien im Spektrum sind charakte-

1) Weismann hat in seinen berühmten Untersuchungen zur Naturgeschichte der Daphnoiden die Annahme eingehend zu begründen versucht, die hier vielfach vorkommenden, zum Teile sehr lebhaften roten, blauen und violetten Farben seien als Schmuckfarben zu deuten und erläuterten auch Darwin's Ansicht vom Ursprung der Schmetterlingsfarben; auch diese Auffassung ist durch unsere Befunde endgültig widerlegt.

ristisch für die Anwesenheit von Wasserstoff, selbstverständlich unabhängig von dem Weltkörper, auf dem sie gefunden werden; ganz ebenso sind die relativen Helligkeiten im Spektrum für die verschiedenen Gruppen von Sehqualitäten charakteristisch, selbstverständlich unabhängig von dem Tierkörper, in dem sie gefunden werden. Wie würde man wohl über den Laien urteilen, der jene Analyse des Physikers als eine durch nichts gerechtfertigte Verallgemeinerung eines auf der Erde gewonnenen Erfahrungssatzes abtun und einfach erklären wollte, er könne diesen „Analogieschluss“ „nicht als zwingend anerkennen“?

Eben im Hinblick auf solche Irrtümer habe ich noch die dem Purkinje'schen Phänomen geltenden Messungen vorgenommen. Ist doch kaum anzunehmen, dass jemand den Satz wird aufstellen wollen, das Fehlen des Purkinje'schen Phänomens beweise zwar beim Menschen totale Farbenblindheit, nicht aber bei Tieren.

Demoll¹⁾ schreibt unter anderem, ich hätte die Voraussetzung gemacht, „dass gleiche Helligkeitskurven auch gleichen Erregungsqualitäten²⁾ entsprechen“. Tatsächlich habe ich aber in vier verschiedenen Abhandlungen ausdrücklich vor einer solchen Voraussetzung gewarnt und zum Beispiel für den Farbensinn der Tagvögel gezeigt, dass und warum die mir hier fälschlich zugeschriebene Annahme unzulässig ist; wissen wir doch, dass für den Normalen und für den sogenannten Grünblinden die Kurven der relativen Helligkeiten im Spektrum nicht merklich verschieden sind. Nachdem ich für die Tagvögel nachgewiesen hatte, dass bei ihnen die Helligkeitsverteilung im langwelligen Abschnitte des Spektrums jener beim normalen Menschen ähnlich oder gleich ist, musste, wie ich 1907³⁾, 1911⁴⁾, 1912⁵⁾, und 1917⁶⁾ ausführte, noch die Möglichkeit einer Rotgrünblindheit der Tagvögel erwogen und durch besondere Versuche ausgeschlossen werden; hierbei leisteten Dressuren in der von mir vorgeschlagenen Form gute Dienste. Von zoologischer Seite dagegen wird die unmögliche Voraussetzung gemacht, dass ungleiche Helligkeitskurven gleichen „Erregungsqualitäten“ entsprechen könnten. Grundet sich doch die von verschiedenen Zoologen vertretene Annahme eines Blaugelbsinnes bei Bienen, die sich also wie gewisse Rotgrünblinde verhalten sollen, eben auf die unmögliche Annahme, dass bei solchen Rotgrünblinden die „Helligkeitskurve“ gleichzeitig sowohl den für diese Rotgrünblindheit als auch den durchaus andersartigen, für totale Farbenblindheit charakteristischen Verlauf soll zeigen können.

1) Demoll, Die Sinnesorgane der Arthropoden. 1917.

2) Der Autor meint hier Sehqualitäten; von „Erregungsqualitäten“ habe ich nie gesprochen.

3) Untersuchungen über Lichtsinn und Farbensinn der Tagvögel. Arch. f. Augenheilkunde Bd. 57 Heft 4.

4) Experimentelle Untersuchungen zur vergleichenden Physiologie des Gesichtssinnes. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 142.

5) Vergleichende Physiologie des Gesichtssinnes. Jena, Fischer.

6) Über den Farbensinn der Vögel und die Lehre von den Schmuckfarben. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 162.

Einiges über den Einfluss des Adaptationszustandes und der ultravioletten Strahlen auf die Art der Lichtreaktionen der Cladoceren.

In meiner ersten Mitteilung über den Lichtsinn der Daphnien (1909) wies ich darauf hin, dass deren Verhalten zum Lichte unverständlich bleiben muss, so lange man sich nicht mit dem bis dahin ganz übersehenen Einflusse der Adaptation auf die Art ihrer Lichtreaktionen genau vertraut gemacht hat. Ich zeigte schon damals, dass manche Arten, wenn sie im Dunkeln gehalten wurden, selbst bei schwacher Belichtung vom Lichte wegschwimmen, während die gleichen Tiere nach Belichtung von wenigen Minuten zum Lichte, selbst zu hellen Lichtquellen, hinschwimmen (siehe unten).

Alle Nachuntersucher haben diese wichtigen Tatsachen übergangen und wurden auch hierdurch mehrfach an der Erkenntnis des wahren Sachverhaltes verhindert. So wird zum Beispiel die Angabe gemacht: „Die Cladoceren bewegen sich bei Verdunkelung zum Lichte hin, bei Erhellung vom Lichte fort (positiver und negativer phototropischer Reflex).“ Schon meine früheren Beobachtungen genügen, um die Unzulänglichkeit einer solchen Darstellung darzutun. Da sie immer wiederholt wird, teile ich im folgenden eine weitere interessante Gruppe von einschlägigen Tatsachen mit.

Ein rechteckiger, etwa 10 cm breiter, 20 cm langer Glasbehälter mit *Simocephalus* steht längere Zeit in der dunkleren Hälfte eines ziemlich hellen einfensterigen Zimmers. Eine grössere Gruppe von Tieren hat sich an der Fensterseite gesammelt, der mittlere Teil des Behälters ist fast frei von Krebsen, an der vom Fenster abgewendeten Seite des auf schwarzem Grunde stehenden Gefässes ist wieder eine ziemlich grosse Zahl von ihnen zu sehen. Wenn ich eine Glühbirne an diese lichtschwächere Seite des Behälters bringe, fliehen die hier befindlichen Daphnien von der Lampe weg auf das Fenster zu, während die an der Fensterseite angesammelten vom Fenster weg und auf die Lampe zu eilen, so dass nach kurzer Zeit die einander entgegen schwimmenden Tiere sich in der Mitte des Behälters begegnen. Hat man aber die Tiere nur wenige Minuten belichtet, so fangen, oft schon nach 1–2 Minuten, die bis dahinlichtscheu gewesenen Exemplare an, zum Lichte zu schwimmen, so dass, wenn man nach kurzer Zeit die Lampe von neuem in gleicher Weise wie vorher an die dunklere Seite des Gefässes hält, nunmehr alle Daphnien von allen Seiten auf das Licht zu eilen. Der Versuch lehrt wiederum schlagend, wie geringe Belichtungsverschiedenheiten in den verschiedenen Teilen eines und desselben Gefässes genügen können, um ein prinzipiell verschiedenes Verhalten der in den verschiedenen Behälterteilen befindlichen Daphnien zu einem Lichte von be-

stimmter Stärke zu bedingen. Wer also nur eine einzelne Gruppe von Tieren in einem an verschiedenen Stellen verschieden stark belichteten Behälter berücksichtigt, kann leicht zu irrtümlichen Verallgemeinerungen über das Verhalten der Tiere bei Lichtstärkenabnahme oder -zunahme kommen, und schon deshalb müssen Versuche, die ohne Kenntnis bzw. Berücksichtigung dieser grundlegenden Tatsachen angestellt sind, bei Erörterung der Frage nach einem Farbensinne der Krebse ausscheiden.

Dass das eben geschilderte Verhalten der Daphnien wirklich nur durch den verschiedenen Adaptationszustand der in verschiedenen Behälterteilen befindlichen Tiere zu erklären ist und nicht etwa durch dauernd verschiedenes Verhalten verschiedener Individuen oder Arten zum Lichte, die zufällig in dem Behälter zusammengekommen wären, lehrt der folgende einfache Versuch: Man verdunkle den ganzen Behälter für etwa 10–15 Minuten durch ein übergelegtes schwarzes Tuch (wobei jedes falsche Licht sorgfältig auszuschliessen ist); wenn man danach im Dunkelmzimmer das Licht an eine Behälterseite bringt, so eilen jetzt alle Krebschen lebhaft vom Lichte weg, die der Lampe nächsten am lebhaftesten. Hat aber das Licht auch nur 1–2 Minuten gewirkt, so verliert schon dadurch ein Teil der Tiere wieder seine anfängliche Lichtscheu, zuerst schwimmen im allgemeinen wieder jene, die dem hellen Lichte am meisten ausgesetzt waren, auf das Licht zu, während die in den entfernteren Behälterteilen weniger stark belichteten längerlichtscheu bleiben.

Auch die folgenden Versuche können einen Teil der hierher gehörigen Erscheinungen eindringlich vor Augen führen; ich war daher bemüht, sie, soweit möglich, in Momentaufnahmen festzuhalten.

Ein rechteckiger Behälter aus Spiegelglas (1 cm breit, 10 cm lang, 10 cm hoch) wird mit einigen Hundert möglichst frischer *Simocephalus* besetzt. Die Tiere werden zunächst einige Minuten hellem Sonnenlichte oder dem Lichte einer starken Bogenlampe ausgesetzt, dann möglichst rasch im Dunkelmzimmer vor den photographischen Apparat gebracht und nun von oben her mit dem Lichte meiner Hammerlampe bestrahlt¹⁾. Die obere Öffnung des Behälters wird mit einem schwarzen Karton bedeckt, aus dessen Mitte ein quadratisches Loch von 1 cm Seitenlänge ausgeschnitten ist, so dass vorwiegend nur die mittleren Behälterteile von oben her stark erhellt sind, die seitlichen aber sich im Schatten befinden: Man sieht (Abb. 3 Tafel III), wie die helladaptierten Krebse stark zum bestrahlten Bezirke hinein eilen und in diesem nach oben, auf das Licht zu schwimmen.

1) Bei dieser wird das von einem Nernstfaden ausgehende Licht durch ein System von Linsen parallel gemacht, derart, dass ein kreisrundes Feld stark und gleichmässig belichtet ist.

Nun drehe ich die Lichtquelle ab, so dass die Daphnien sich völlig im Dunklen befinden. Nach etwa 2—3 Minuten Dunkelaufenthalt sind sie, wie Abb. 4 (Blitzlichtaufnahme im Dunklen) zeigt, nahe der Oberfläche und am Boden angenähert gleichmässig verteilt.

Werden nun diese kurz dunkeladaptierten Tiere von oben her in der gleichen Weise mit der gleichen Lichtquelle bestrahlt wie bei der ersten Aufnahme die helladaptierten, so eilen jetzt die vom Lichte getroffenen Krebse rasch aus den oberen und mittleren Behälterteilen vom Lichte weg nach unten auf den Boden des Behälters, so dass nach Belichtung von wenigen Sekunden der Behälter das durch Abb. 5 wiedergegebene Verhalten zeigt: Die gleichen Krebse, die kurz vorher so lebhaft auf das Licht zugeeilt waren, sind also durch Dunkelaufenthalt von nur 2—3 Minuten so lichtscheu geworden, dass sie das nämliche Licht fliehen; oft sieht man sie bei der eben geschilderten Versuchsanordnung von dem Lichte weg in die beiden Ecken des Behälters eilen, so dass in der Mitte, wo vorher die meisten Tiere gewesen waren, jetzt die wenigsten, oft fast gar keine bleiben.

Wenn man solche Daphnien längere Zeit dunkel gehalten hat und dann dem Lichte aussetzt, so erfolgt die Helladaptation nicht bei allen Individuen gleich rasch, auch sind sie ja nicht alle gleich stark belichtet, da ein Teil sich in der Regel im Schatten der anderen befindet. Die Folge davon ist, dass in diesem Stadium eine starke Lichtquelle auf die verschiedenen, in dem gleichen kleinen Behälter befindlichen Tiere entgegengesetzte Wirkung haben kann: ein Teil ist noch relativ dunkeladaptiert und flieht vor dem Lichte, während der andere schon relativ helladaptiert ist und auf eine lichtstarke Lampe lebhaft zueilt: So kann ich zum Beispiel selbst in dem kleinen, nur 10 cm langen und 1 cm breiten Behälter allein durch Nähern einer Lampe an die eine Schmalseite leicht die in ihm befindlichen Krebse in zwei Gruppen trennen, deren eine sich in der dem Lichte zugewendeten, hellsten Ecke sammelt, während die andere in die entgegengesetzte, relativ dunkelste eilt. Halte ich nun meine Lampe an letztere, so eilen die hier befindlichen Tiere sofort in raschen Stössen weg, während die anderen aus der entgegengesetzten Ecke auf das Licht zueilen; in der Mitte des Behälters treffen beide Gruppen wieder aufeinander, kreuzen ihre Bahnen und sind nach wenigen Sekunden wieder in beiden Ecken angesammelt.

Sehr schön konnte ich die hier mitgeteilten Erscheinungen auch im Freien an *Ceriodaphnia* verfolgen: Zum nächtlichen Fange von Wassertieren bediene ich mich gern einer kleinen, in u-förmigem Rohre passend angebrachten Glühbirne, die an einem langen, durch Gummischlauch isolierten Drahte einige Meter tief versenkt und dort durch

eine Taschenbatterie zum Glühen gebracht werden kann. In dem Lichtkegel, der auf diese Weise auch in ziemlich klaren Wässern entsteht, nimmt man leicht die kleinen Tiere wahr und kann die zum Lichte schwimmenden auch aus Abständen von einigen Metern anlocken. Als ich in einer Juninacht die Vorrichtung in einem Teiche versenkte, waren im Augenblicke des Entzündens der Lampe an der betreffenden Stelle dicht unter der Wasseroberfläche enorme Mengen der kleinen Ceriodaphnia in dem Lichtkegel sichtbar; diese zeigten das Bestreben, rasch aus dem Hellen ins Dunkle zu schwimmen, so dass schon nach wenigen Sekunden der Lichtkegel fast frei von Tieren war; wurde die Lampe einige Zentimeter seitlich verschoben, so waren hier wieder grosse Mengen der Tiere sichtbar, und das Spiel wiederholte sich¹⁾. Als ich aber die Krebschen in einem Glasgefässe ins hellbeleuchtete Zimmer gebracht hatte und hier nach einiger Zeit die Versuche wiederholte, schwammen sie nunmehr lebhaft auf das Licht zu, auch wenn eine stark leuchtende Glühbirne dicht an den Behälter gebracht wurde. Nach Dunkelaufenthalt von wenigen Minuten schwammen die meisten wieder rasch vom Lichte weg; nach etwas kürzerem Dunkelaufenthalte konnte ich leicht erreichen, dass bei seitlicher Belichtung wieder etwa die Hälfte der Tiere sich an der dem Lichte zugekehrten Behälterwand, die andere an der von ihm abgekehrten, dunkelsten Stelle sammelte.

In welcher Weise das Übersehen der hier besprochenen Tatsachen der noch immer vertretenen irrigen Meinung einer „spezifischen“ Wirkung gewisser farbiger Lichter auf das Daphnienauge Vorschub leisten kann, sei nur an einem Beispiele erläutert.

Als Beweis für einen Farbensinn der Daphnien wird von zoologischer Seite unter anderem der folgende Versuch angeführt, der das „Wesentliche“ der Farbenreaktionen zur Anschauung bringen soll: Von drei Schalen mit Daphnien wird die eine mit einer roten, die andere mit einer blauen Glasampel, „wie sie für den Gebrauch in Kirchen und vor Gräbern käuflich sind“, die dritte mit einer weissen Papierdüte bedeckt. Entfernt man nach $\frac{1}{4}$ Stunde die Hüllen, so schwimmen die mit Blau verdeckt gewesenen Tiere zum Lichte, die in den beiden anderen Schalen vom Lichte weg.

Man übersieht, dass dieser Versuch nur eine unzulängliche Wiederholung einer Beobachtung ist, die ich 1909 mit homogenen Lichtern anstellte, und die zeigt, dass die im Rot eines Spektrums befindlichen Daphnien relativ dunkeladaptiert werden und dementsprechend von einer seitlich an den Behälter gebrachten Lichtquelle wegschwimmen,

1) Dieser Versuch im Freien ist auch von Interesse für die Beurteilung der von zoologischer Seite vertretenen Meinung, die in Rede stehenden Lichtreaktionen der Wassertiere seien nur „Laboratoriumsprodukt“.

während sie im Gelbgrün und Grün, relativ helladaptiert werden und dementsprechend zu einer helleren Lichtquelle hinschwimmen. (Weitererhierhergehörige Versuche enthält der folgende Abschnitt.)

Bei vergleichenden Farbensinnuntersuchungen müssen ebenso, wie auch sonst, aus naheliegenden Gründen die Versuche mit spektralen Lichtern in erster Linie maassgebend sein, denn nur hier kennen wir jedesmal genügend genau die physikalische Beschaffenheit unserer Reizlichter; wo die Untersuchung mit Mischlichtern (farbigen Gläsern, Lösungen usw.) zu anderen Ergebnissen führt als jene mit spektralen, darf man niemals beide als gleichwertig nebeneinander stellen, sondern hat vor allem zu ermitteln, worin die benutzten Mischlichter sich von den entsprechenden homogenen unterscheiden. Von zoologischer Seite machte man Angaben über Wirkung des Spektrums auf Daphnien, ohne überhaupt Versuche mit spektralen Lichtern angestellt zu haben (!); die Unzulässigkeit eines solchen Vorgehens bedarf keiner Betonung, ich erwähne es nur, weil es einen der Ausgangspunkte für die vielen fehlerhaften Angaben über Farbensinn der Daphnien bildet, die noch immer von Zoologen vertreten werden, insbesondere, dass die langwellige Hälfte des Spektrums etwa bis zur Linie *b* auf die Daphnien „positivierend“, die kurzwellige Hälfte „negativierend“ wirke.

Alle diese Angaben sind schon durch meine Spektrumbefunde endgültig erledigt.

Neben den von mir früher angedeuteten Fehlern bei jenen Versuchen hat Becher¹⁾ neuerdings einen weiteren darin gefunden, dass eine durch gewisse blaue Lösungen und Gläser hervorgerufene „Negativierung“ von Daphnien auf Verunreinigung der farbig wirkenden durch mehr oder weniger grosse Mengen ultravioletter Strahlen bei jenen angeblichen „Farbfiltern“²⁾ zurückzuführen ist.

1) Die fraglichen Angaben finden sich in Demoll's Buch über die Sinnesorgane der Arthropoden (1917).

2) Die Bezeichnung „Farbenfilter“ wird in einschlägigen Darstellungen vielfach in einem Sinne benutzt, der zu Verwirrung führen kann: „Blaufilter“ bedeutet eigentlich einen Filter, der nur blauwirkende Strahlen durchlässt; der Name wird aber zum Teile auch auf solche Gläser ausgedehnt, die zwar vom sichtbaren Spektrum vorwiegend blauwirkende Strahlen durchlassen, daneben aber noch solche von dem für uns unsichtbaren, zum Beispiel ultravioletten Teile. Ein derartiges Vorgehen ist allenfalls da zulässig, wo die unsichtbaren Strahlen sicher nicht störend in Betracht kommen; wo diese letzteren aber von so einschneidender Bedeutung werden können, wie hier, sollte man die Bezeichnung „Blaufilter“ usw. nicht für Gläser und Lösungen beibehalten, die neben den sichtbaren, blau usw. wirkenden, noch mehr oder weniger grosse Mengen von jenen unsichtbaren Strahlen durchlassen; ich werde daher die Bezeichnung „Filter“ ausschliesslich in diesem strengeren Sinne gebrauchen.

Die volle Erkenntnis des Sachverhaltes wird auch hier erst durch genaue Berücksichtigung des Adaptationszustandes der Tiere ermöglicht. Meine systematischen Untersuchungen über die Wirkung des Ultraviolett auf das Arthropodenaug werden an anderer Stelle eingehendere Darstellung finden; zunächst soll davon nur so viel mitgeteilt werden, als zur Klärung der hier angedeuteten Fragen erforderlich ist.

Es wird die Meinung vertreten, dass die Bewegungen von Daphnien zu einem farblosen Lichte durch Vorschalten eines roten Filters verstärkt, durch einen Blaufilter aber umgekehrt würden, und dass die Intensität dabei nicht der maassgebende Faktor sei. Demgegenüber konnte ich feststellen, dass bei der grossen Mehrzahl der farbigen Mischlichter sowie angenähert farbloser Lichtgemische man allein durch Änderung der Intensität die Bewegungen der Daphnien zum Lichte in solche vom Lichte weg verwandeln kann oder umgekehrt. Für viele farbige Lichter genügen hierzu schon verhältnismässig geringe Lichtstärkenunterschiede; bringe ich zum Beispiel dunkeladaptierte Daphnien im Dunkelzimmer dicht an das rötlichgelbe Licht einer kleinen Mattglasbirne, so schwimmen die Tiere von ihr weg; entferne ich die Birne nur um 10—20 cm, so schwimmen sie auf sie zu. Ähnliches gilt auch für (nicht zu dunkel) grüne und blaue Lösungen, Gläser usw. (Einzelheiten an anderer Stelle.)

Wenn bei Vorschalten eines roten „Filters“ die Daphnien stärker zur Lichtquelle schwimmen, so spielt hierbei die Herabsetzung der Intensität bzw. der geringe Helligkeitswert jener langwelligen Strahlen für das Daphnienauge eine wesentliche Rolle. Auch bei Vorschalten von blauen Gläsern vor eine Lichtquelle ist für das Ergebnis die Intensität des von den Gläsern durchgelassenen Strahlgemisches nicht gleichgültig, oft sogar entscheidend.

Im Hinblick auf die Meinung, für die Bewegungen der Daphnien zu ultraviolettreichen bzw. -ärmeren farbigen Lichtern sei das Verhältnis jener kurzwelligen Strahlen zu den übrigen ausschlaggebend, schildere ich einige Versuche, die zeigen, dass auch das Verhalten der Daphnien zu einem und demselben farbigen Mischlichte, also bei genau gleichbleibendem Verhältnisse der sichtbaren zu den ultravioletten Strahlen lediglich durch Änderung des Adaptationszustandes umgekehrt werden kann. Zunächst genüge die von mir durch zahlreiche Versuchsreihen erhärtete Feststellung, dass bei allen von mir benutzten grünen, blauen und violetten Gläsern, wie auch den für Ultraviolett besonders durchlässigen Blau-Uviolgläsern meine helladaptierten Daphnien wie auch Polyphemus zum Lichte, die dunkeladaptierten vom Lichte schwammen, trotz der grossen Verschiedenheit des Verhältnisses der sichtbaren zu den unsichtbaren Strahlen bei diesen verschiedenen

farbigen Lichtern. Ja selbst für hellgelbe Gelatinen und hellgelbrote Gläser konnte ich Entsprechendes feststellen; nur bei Gelbfiltern (Schott) und solchen dunkelrubinroten Gläsern, die nahezu homogenes Licht durchlassen, schwammen, wie im Spektrum, meine Tiere bei allen Adaptationszuständen zum Lichte.

Auch bei den an ultravioletten Strahlen besonders reichen Lichtern sind Lichtstärke und Adaptationszustand der Tiere von einschneidender Bedeutung für das Verhalten der letzteren zur Lichtquelle.

Von meinen zahlreichen einschlägigen Versuchen sei zunächst nur einer kurz geschildert: Eine Quecksilberdampf Lampe (Schott's Uviolampe), die bekanntlich durch besonders grossen Reichtum an ultravioletten Strahlen ausgezeichnet ist, schloss ich in einem Dunkelmzimmer mit mattschwarzen Wänden in ein lichtdichtes Gehäuse mit passendem Ausschnitte ein, vor dem ich eine Irisblende anbrachte. Die Stärke des die Daphnien bestrahlenden, ultraviolettreichen Lichtes ohne Änderung seiner Zusammensetzung wurde erstens durch Verkleinerung der Irisblende, zweitens durch Zwischenschalten eines Episkotisters oder drittens durch Änderung des Behälterabstandes von der Lichtquelle geändert; andererseits konnte die Stärke der sichtbaren Strahlen durch Vorschalten von Blauvioletgläsern oder eines Lehmann'schen Filters noch weiter herabgesetzt, das Verhältnis zwischen den sichtbaren und ultravioletten Strahlen so in grossem Umfange variiert werden. Auch hier ergab sich, dass innerhalb eines weiten Gebietes der Lichtstärken lediglich durch Änderung der letzteren, in anderen Versuchen lediglich durch eine solche des Adaptationszustandes Cladoceren, die von der Lichtquelle gehen, in solche, die zu ihr hingehen, verwandelt werden können, und umgekehrt. —

Von besonderem Interesse für unsere Frage, aber auch in anderer Hinsicht höchst merkwürdig und überraschend sind die Ergebnisse von Versuchen, die ich anstellte, um eine Vorstellung davon zu erhalten, bis zu welchen Wellenlängen etwa eine Wirkung ultravioletter Strahlen auf das Arthropodenaug nachweisbar ist. Die Beobachtung an *Polyphemus* gab mir auch hier viele wertvolle Aufschlüsse. Ich muss mich wiederum auf kurze Angabe einer einschlägigen Versuchsreihe beschränken, die auch der Laie fast ohne Hilfsmittel leicht wiederholen kann; eine ausführlichere Darstellung der Befunde hoffe ich bald bringen zu können.

Im Tageslichte sind mit der photographischen Methode nach den üblichen Angaben ultraviolette Strahlen bis zu einer Wellenlänge von etwa $291 \mu\mu$ nachweisbar. Durch gewöhnliches Fensterglas gehen bei 2 mm Dicke im allgemeinen nur Strahlen von mehr als $313 \mu\mu$ Wellenlänge. Das von Schott hergestellte, nahezu farblose (nur schwach gelbliche) Schwerstflintglas O 198 (im folgenden kurz Sfl. genannt),

dessen ich mich seit vielen Jahren zu einschlägigen Versuchen bediene, hat die Eigenschaft, fast nur die ultravioletten Strahlen, diese aber ziemlich vollständig, zurückzuhalten, die Grenze der Durchlässigkeit liegt etwa in der Gegend von $400 \mu\mu^1$). Wir können danach im Tageslichte zunächst für unsere Zwecke zwei Bezirke von ultravioletten Strahlen unterscheiden, den der langwelligen (I) von etwa 400 bis $313 \mu\mu$, und den der kurzwelligen von $313-291 \mu\mu$ (II). Durch Vorhalten von Sfl.glas vor einen geeigneten Behälter schalten wir beide Bezirke, durch Vorhalten eines gewöhnlichen Fensterglases nur den zweiten aus (diese Versuche sind natürlich bei freiem Tageslichte, nicht hinter geschlossenen Fenstern vorzunehmen). Weiter benutzte ich vielfach ein von Schott hergestelltes farbloses Uvkronglas 3199, das ultraviolette Strahlen bis zu $309 \mu\mu$ so gut wie vollständig, solche von $280 \mu\mu$ noch zu mehr als der Hälfte (0,56) durchlässt.

Die zu diesen Versuchen jedesmal frisch gefangenen und sofort nach dem Fange untersuchten Tiere wurden entweder in flachen, nur 1 cm hohen, quadratischen Behältern untersucht, zu welchen das Tageslicht von oben kam, oder aber in solchen Glasbehältern, von welchen ich eine Wand aus jenem Uvkronglas hatte herstellen lassen. Die Ergebnisse waren in beiden Fällen nicht merklich verschieden.

Ich hatte schon früher die Beobachtung gemacht, dass Daphnien, die einige Zeit am diffusen Tageslichte etwa in der Nähe der offenen Balkontüre gestanden hatten und angenähert gleichmässig in ihrem Behälter verteilt waren, bei Vorhalten eines Sfl.glases sofort lebhaft zum Lichte eilen, obschon die sichtbaren Strahlen dabei nicht in einer hier in Betracht kommenden Weise geschwächt werden. Hat man das Sfl.glas einige Sekunden bis $\frac{1}{2}$ Minute vorgehalten und zieht es rasch wieder weg, so eilen die Tiere, die sich hinter dem Glase angesammelt hatten, in den ersten Augenblicken lebhaft vom Lichte weg, sie sind durch die kurzdauernde Wirkung dieses für uns so gut wie farblosen Glases für gewöhnliches Tageslicht „negativiert“ worden. Viel schöner und ausgesprochener als bei Daphnien sind diese Vorgänge bei Polyphemus festzustellen; hier fand ich, dass schon Vorhalten eines gewöhnlichen Fensterglases von 1–3 mm Dicke die gleiche Erscheinung, nur in etwas geringerem Umfange, hervorruft: Öffnen oder Schliessen eines Fensters allein kann also lediglich infolge Ausschaltens der fraglichen kurzwelligen ultravioletten Strahlen genügen, um Cladoceren, die zum Lichte gingen, vorübergehend in solche zu verwandeln, die vom Lichte gehen oder umgekehrt. Vorhalten eines Uvkronglases hatte bei meinen Untersuchungen keine deutliche Wirkung auf die Tiere. Nachdem ich diese Erscheinungen bei Polyphemus

1) Die Durchlässigkeit beträgt für $436 \mu\mu$ 0,837, für $405 \mu\mu$ 0,425, für $384 \mu\mu$ 0,104.

kennengelernt hatte, konnte ich sie, wenngleich in weniger ausgesprochener Weise, auch bei genügend frischen *Daphnia longispina* nachweisen.

Aus dem Gesagten ergibt sich also, dass im Tageslichte Strahlen von etwa 313 μ , die von Fensterglas zurückgehalten werden¹⁾, noch deutlich auf das Cladocerenauge wirken, während solche von geringerer Wellenlänge bei unseren Versuchen nicht mehr zu merklichen Änderungen der Schwimmbewegung Anlass gaben.

Ein weiterer interessanter Versuch zeigt, in wie grossem Umfange und wie schnell allein durch diese kurzwelligen Strahlen der Adaptationszustand des Cladocerenauges geändert werden kann: Vor einen Behälter mit gut helladaptierten Tieren halte ich das Sfl.glas während 10–30 Sekunden und ersetze es rasch durch ein gewöhnliches Fensterglas; die *Polyphemus*, die sich hinter dem Sfl.glas auf der Lichtseite angesammelt hatten, schwimmen nun vom Lichte weg; entferne ich das Fensterglas, so wird die Bewegung vom Lichte weg noch rascher und lebhafter; halte ich 10–20 Sekunden später wieder das Fensterglas vor, so kehren die Tiere, die eben noch vom Lichte wegschwammen, um und schwimmen auf das Licht zu. Das gleiche, durch Fensterglas gegangene Tageslicht stösst die Cladoceren ab oder zieht sie an, je nachdem unmittelbar vorher ein ultraviolettärmeres bzw. ultraviolettreicherer Licht einige Sekunden lang auf sie gewirkt hat.

Die hier mitgeteilten bilden nur einen kleinen Teil der von mir erhobenen neuen Befunde; schon sie bringen eine Reihe von Beispielen, in welchen das Verhältnis zwischen sichtbaren und ultravioletten Strahlen nicht ausschlaggebend für die Bewegungen der Daphnien zum Lichte ist, und zeigen wiederum eindringlich die grosse Bedeutung von Lichtstärke und Adaptationszustand bei den einschlägigen Versuchen. Weiter ergibt sich aus ihnen, dass von einer „spezifischen“ Wirkung ultravioletter Strahlen, die mehrfach angenommen wurde, nicht die Rede sein kann, und endlich bringen auch sie neue Beweise für die Unhaltbarkeit jener Annahme der Zoologen, den langwelligen und den kurzwelligen sichtbaren Strahlen des Spektrums könne eine „spezifische“ Wirkung zugeschrieben werden. Mit der von mir vertretenen Anschauung über die Wirkung ultravioletter Strahlen auf das Arthropodenauge als einer Fluoreszenzwirkung stehen auch diese Befunde gut in Einklang. —

Bei passender Wahl der Lichtstärke und des Adaptationszustandes sowie der farbigen Gläser erreicht man leicht, dass die *Polyphemus*,

1) Man darf nicht vergessen, dass Strahlen von etwas grösserer Wellenlänge als 313 μ durch Fensterglas zwar nicht ganz zurückgehalten, aber doch mehr oder weniger geschwächt werden können.

wenn ihnen etwa ein bestimmtes Blau neben oder nach andersfarbigen oder grauen Gläsern sichtbar gemacht wird, sich ebenso lebhaft und vollzählig, wie die Bienen beim Freiburger Zoologentage¹⁾ beim Blau sammeln, während sie die anderen Farben bzw. das Grau unbeachtet lassen oder gar davon wegschwimmen. Gibt man nun in solchem Falle jedesmal beim Blau Nahrung in den Behälter, so kann ein Zuschauer, dem nur dieser eine Versuch gezeigt wird, zu der Meinung kommen, die Polyphemus müssten Farbensinn haben, da sie mit solcher Sicherheit das Blau herausfänden und darauf dressiert werden könnten; aber die vorher besprochenen Kontrollversuche zeigen leicht, dass auch dieser Blaubesuch nicht das Geringste mit Farbensinn und Dressur zu tun hat.

Der Versuch lehrt besonders eindringlich, zu welchen Irrtümern es führen kann, wenn man aus Einzelbeobachtungen, ohne die nötigen Kontrollen, auf Farbensinn bei Arthropoden schliesst. Dass ebenso wie hier bei den Polyphemus, so auch dort bei den Bienen der Blaubesuch weder auf Dressur noch auf Farbensinn bezogen werden kann, haben sämtliche bisher angestellten Versuche — auch jene der Zoologen — übereinstimmend und so überzeugend dargetan, dass hierüber eine Meinungsverschiedenheit nicht mehr bestehen kann; für die Farbensinnfrage kommt also der Blaubesuch der Bienen und Krebse nicht mehr in Betracht. Auf die Frage, wie dann jener Besuch gewisser blauer Papiere durch die Bienen erklärt werden könne, habe ich gesprächsweise schon 1915 erwähnt, man könne unter anderem auch an die Möglichkeit des Mitspielens ultravioletter Strahlen denken. Nachdem sich gezeigt hat, dass in den ähnlichen Versuchen bei Cladoceren tatsächlich das Ultraviolett eine so wichtige Rolle spielt, liegt es besonders nahe, auf jene Möglichkeit zurückzukommen, deren experimentelle Prüfung nicht allzu schwierig sein wird; dass auch die Bienen auf ultraviolette Strahlen lebhaft reagieren, lässt sich, zum Beispiel mit Hilfe neuerdings von mir entwickelter Methoden, unschwer zeigen.

Die Erklärung aller von mir beobachteten Erscheinungen (von welchen hier nur einige wenige erwähnt wurden) im einzelnen würde eine ausführlichere Wiedergabe längerer Versuchsreihen erfordern; da dies in anderem Zusammenhange erfolgen soll, mögen hier im Anschlusse an eine früher von mir gegebene Darstellung die folgenden Andeutungen genügen. Das (bekanntlich unpaare) angenähert kugelige Cladocerenauge trägt auf dem grössten Teile seiner Oberfläche eine bei verschiedenen Arten verschieden grosse Zahl von Kristallkegeln, so dass das Auge in seiner äusseren Form eine gewisse Ähnlichkeit mit einer Himbeere hat. Ein in einigem Abstände von diesem befindlicher leuchtender Punkt im sonst dunklen Raume, der lediglich die für uns sichtbaren Strahlen des

1) Vgl. C. Hess, Beiträge zur Frage nach einem Farbensinne bei Bienen. Dieses Archiv Bd. 170 S. 364. 1918.

Spektrums aussendet, wird nur durch einen oder einige wenige solcher Kristallkegel auf den zugehörigen Empfangselementen abgebildet, während die anderen verhältnismässig wenig oder kein Licht empfangen, da das von dem Lichtpunkte auf die den letzteren zugehörigen Kristallkegel treffende Licht für die Wahrnehmung verloren geht. Es wird also in diesem Falle der Lichtstärkenunterschied zwischen den direkt beleuchteten und den übrigen nervösen Elementen des Auges verhältnismässig gross sein. Wenn aber jener Lichtpunkt nun auch ultraviolette Strahlen auszusenden beginnt (zum Beispiel bei Wegziehen eines bis dahin zwischengeschalteten Sfl.glasses), so werden nunmehr, wie ich früher zeigen konnte, zahlreiche Kristallkegel der Kugeloberfläche, auch die nur tangential von solchen Strahlen getroffenen, fluoreszieren, und es wird also ein mehr oder weniger ausgedehnter Teil des nervösen Empfangsapparates, der bis dahin wenig oder kein Licht erhalten hatte, plötzlich von verhältnismässig grossen Mengen jenes grünlichen, also dem total farbenblinden Auge besonders hell erscheinenden Fluoreszenzlichtes gewissermaassen überflutet. Der Unterschied hinsichtlich Lichtstärke und Helligkeit zwischen den direkt und den durch Fluoreszenz gereizten nervösen Elementen wird also jetzt entsprechend kleiner sein, als er vorher war. Die Zahl der durch Fluoreszenz gereizten Elemente wird im allgemeinen die der direkt gereizten um das Vielfache übertreffen, und während diese letzteren, schon vorher gereizt gewesenen, relativ helladaptiert und entsprechend weniger lichtempfindlich sind, werden die erst durch Fluoreszenz erregten, bis dahin relativ dunkeladaptierten entsprechend empfindlicher sein. Verschiedene von mir gemachte Beobachtungen deuten darauf hin, dass die Neigung unserer Cladoceren, zu einer Lichtquelle hinzuschwimmen, c. p. um so lebhafter wird, je grösser der Unterschied der wahrgenommenen Helligkeit (nicht der Lichtstärke) zwischen den direkt gereizten und den übrigen Elementen des nervösen Apparates ist. Unter Berücksichtigung dieser Verhältnisse lassen sich, soweit ich sehe, die mir bisher bekannten, auf den ersten Blick etwas verwickelt scheinenden Reaktionen der Cladoceren gegenüber ultraviolettthaltigen Mischlichtern befriedigend erklären.

Unabhängig von diesen Überlegungen besteht die Tatsache zu Recht, dass von einem Farbensinne der Cladoceren nicht mehr die Rede sein kann, und dass die ultravioletten Strahlen nicht eine „spezifische“, sondern lediglich eine durch Fluoreszenz vermittelte Helligkeitsempfindung hervorrufen, von der wir uns aber nicht etwa vorstellen dürfen, dass sie sich zu der durch das direkte Licht vermittelten jedesmal einfach hinzuaddiere. —

Ich darf hier schon erwähnen, dass ich auch bei jungen Räupehen, bei welchen ich interessante neue Licht- bzw. Verdunkelungsreaktionen fand¹⁾, die ultravioletten Strahlen in ähnlichem Umfange wirksam

1) Sie bestehen im wesentlichen darin, dass viele von mir untersuchte Arten in den ersten Tagen nach dem Ausschlüpfen schon bei sehr geringen plötzlichen Lichtstärkenabnahmen sich lebhaft aufbäumen. Damit war ein neuer Weg gegeben, die relativen Reizwerte verschiedenfarbiger Lichter für das Raupenauge genauer zu bestimmen, wie ich demnächst ausführlicher zeigen werde.

gefunden habe wie bei unseren Krebsen; anders als wie die Krebse gehen aber die jungen Raupen stets stark zum Ultraviolett, so dass die Tiere, die bei Fehlen ultravioletter Strahlen, zum Beispiel im Spektrum, zu der für den total Farbenblinden hellsten Stelle gehen, unter zwei Mischlichtern von für uns ähnlicher oder gleicher Farbe, aber verschiedener Helligkeit das ultraviolettreichere selbst dann aufsuchen, wenn dieses unserem Auge beträchtlich weniger hell erscheint als das andere. In einem Behälter, der zur einen Hälfte mit ultraviolettreichem, zur anderen mit ultraviolettarmem Lichte von ähnlicher oder gleicher Farbe, zum Beispiel Tageslicht, durchstrahlt ist, sammeln sich die zum Hellen gehenden Raupen in der ultraviolettreicheren, die gleichfalls zum Hellen gehenden Krebse aber in einer Reihe von Fällen in der ultraviolettärmeren Hälfte (siehe oben S. 272). Andererseits suchen auch die zum Dunkeln gehenden Ameisen diese letztere auf.

Über weitere interessante Erscheinungen auf diesem Gebiete soll an anderer Stelle ausführlicher berichtet werden. Ob und inwieweit die Verschiedenheiten der Reaktionen zwischen Krebsen und Raupen bzw. Ameisen schon durch die physikalischen Verschiedenheiten in Bau und Anordnung der Sehorgane allein erklärt werden können, lasse ich vorderhand unentschieden.

Maja.

Ein Eingehen auf die viel besprochenen Angaben von Minkiewicz über Farbensinn bei Krebsen scheint mir schon deshalb angezeigt, weil diese von psychologischer wie von zoologischer Seite (Doflein 1914) noch immer als Stütze für die übliche Annahme eines Farbensinnes bei Krebsen angeführt werden.

Manche Krebsarten haben bekanntlich die merkwürdige Gewohnheit, sich mit Stückchen von Blättern usw. zu maskieren, die sie auf Häkchen ihres Rückenpanzers befestigen. Minkiewicz¹⁾ brachte solche Krebse in Aquarien, die er mit farbigen Papieren umkleidet hatte, und in welche verschieden gefärbte Papierschnitzel gebracht worden waren. Er gibt nun an, die Krebse hätten zum Maskieren immer nur jene farbigen Schnitzel gewählt, die der Farbe ihres Aquariums entsprachen: nach Aufenthalt in grünen Aquarien hätten sie nur die grünen, in weissen nur die weissen Schnitzel auf den Häkchen an ihrem Rücken befestigt usw., nur auf schwarzem Grunde sollten sie anderes Verhalten zeigen. Minkiewicz arbeitete hauptsächlich mit *Maja verrucosa* und *squinado*, gibt aber an, mit *Pisa*, *Inachus*

1) Minkiewicz, Analyse expérimentale de l'instinct de déguisement chez les Brachyures oxyrhynques. Arch. Zool. Exp. t. I p. 7. 1907 und: Sur le chlorotropisme des Pagures. Comptes rendus Nov. 1908.

und *Stenorhynchus* entsprechende Ergebnisse erhalten zu haben. Pearse (1909)¹⁾ wiederholte derartige Versuche mit *Libinia*, fand aber bei diesem Krebse nichts den Angaben von Minkiewicz Entsprechendes, ebenso Mast bei verschiedenen anderen, nicht näher bestimmten Arten.

Da die bisher vorliegenden Angaben in einer so wichtigen Frage einander widersprachen, war eine erneute Prüfung angezeigt, um so mehr, als die beiden amerikanischen Forscher mit anderen Krebsarten gearbeitet haben als Minkiewicz.

Ich nahm daher im Frühjahr 1914 in Neapel eine Reihe von Versuchen an *Maja verrucosa* vor; ich hielt die Tiere unter anderem längere Zeit teils in einem sehr grossen Aquarium mit weissem Marmorboden, teils in Aquarien mit Böden aus Spiegelglas, die ich auf grosse farbige Papierflächen stellte. In beide brachte ich dann weisse und verschiedenfarbige Schnitzel von Seidenpapier, daneben solche grüne Blätter, mit welchen die Tiere sich in ihrer gewohnten Umgebung zu maskieren pflegen. Regelmässig hatten die Krebse in beiden Aquarien sich nach kurzer Zeit wahllos mit allen möglichen farbigen und mit weissen Schnitzeln maskiert, von der Bevorzugung irgendeiner Farbe war niemals etwas zu sehen; auch zwischen den natürlichen Pflanzenblättern und den Papierschnitzeln machten die Tiere keinen Unterschied, hefteten vielmehr wahllos alle Schnitzel aus ihrer Umgebung auf dem Rücken fest.

Bernardus.

Weiter stellte Minkiewicz Versuche mit verschiedenen Einsiedlerkrebsen, unter anderem mit *Bernardus Prideauxii* in der Weise an, dass er auf den Boden des Behälters für die Tiere zwei farbige Flächen brachte, die in einer scharfen Grenzlinie aneinanderstiessen. Die Tiere wurden nun so auf diese gesetzt, dass das eine Auge vorwiegend von der rechten, das andere von der linken Fläche belichtet wurde; sie sollten nun regelmässig die Farben in der durch die Pfeile angegebenen Reihenfolge bevorzugen: Schwarz → Rot → Gelb → Blau → Violett → Grün → Weiss, das heisst, auf die Grenze zwischen Schwarz und Rot gesetzte gingen nach dem Rot usw.

Auch diese Versuche habe ich mit der gleichen Krebsart *Bernardus Prideauxii* wiederholt, die Minkiewicz benutzte; ich stellte mit zahlreichen Exemplaren eine grosse Reihe von Versuchen genau nach seinen Angaben an, ohne jemals eine Gesetzmässigkeit in der von ihm beschriebenen Weise finden zu können. Übrigens habe ich schon früher (1912²⁾) darauf hingewiesen, dass, selbst wenn es Krebse geben

1) Zitiert nach Mast, *Light and the behavior of organisms*. Newyork 1911.

2) Vergleichende Physiologie des Gesichtssinnes. S. 84.

Flüger's Archiv für Physiologie. Bd. 174.

sollte, die das von Minkiewicz angegebene Verhalten zeigen, daraus keineswegs auf Farbensinn geschlossen werden dürfte; denn auch total farbenblinde Krebse, die etwa jedesmal nach der für sie helleren Fläche gingen, könnten sich annähernd so verhalten, wie Minkiewicz angibt, das heisst, sie würden im allgemeinen von Schwarz auf Rot, von Rot auf Gelb, von Violett auf Grün, von Grün auf Weiss gehen. Da über die farblosen Helligkeitswerte der von Minkiewicz benutzten farbigen Flächen Angaben fehlen, sind seine einschlägigen Versuche wissenschaftlich nicht genügend zu verwerten.

Nach allen hier mitgeteilten neuen Beobachtungen ist es nicht mehr angängig, die Angaben von Minkiewicz als Stütze für die Annahme eines Farbensinnes bei Krebsen anzuführen.

Idothea.

V. Bauer (1905) hatte, im Anschlusse an ältere Befunde von Paul Mayer (1879) und Matzdorff (1882), Versuche über das verschiedene Aussehen von *Idothea tricuspidata* unter verschiedenen Belichtungsverhältnissen angestellt und unter anderem angegeben, diese Krebse würden bei vollkommenem Lichtabschluss „mittelgrau“, einseitiger Lichtabschluss erzeuge „schwarz“; mittelgraue Tiere würden, wenn man sie in einem innen geschwärzten Kasten von oben oder von unten durch eine Glühbirne beleuchte, ganz schwarz. Bauer meinte hiermit das Vorkommen simultanen Helligkeitskontrastes für die untersuchten Tiere sichergestellt zu haben. Da seine Angaben trotz der von mir gegen sie erhobenen Bedenken mehrfach Eingang in neuere Darstellungen gefunden haben, schien es mir geboten, die tatsächlichen Grundlagen für dieselben unter den gleichen äusseren Bedingungen durchzuprüfen¹⁾; ich gebe im folgenden einen kurzen Auszug aus einigen meiner einschlägigen Versuchsprotokolle.

Von einer grösseren Zahl von *Idotheen* werden drei Gruppen in gleiche kubische Gefässe aus Spiegelglas gebracht. Die erste kommt auf weissen, die zweite auf mattschwarzen Grund, beide werden im Hellen gehalten; die dritte Gruppe wird unter einen lichtdichten schwarzen Sturz gebracht. Nach einer Stunde sind von den Tieren auf weissem Grunde die meisten deutlich, aber nicht sehr viel heller als die auf schwarzem Grunde; die unter dem schwarzen Sturze

1) Ich hatte dahingehende Versuche schon vor etwa 8 Jahren an *Idotheen* aus Helgoland angestellt und war bereits damals zu anderen Ergebnissen gekommen als Bauer; ich verzichtete auf die Wiedergabe jener Befunde, weil der Einwand denkbar war, dass die Tiere aus der Nordsee sich vielleicht anders verhalten könnten als die Neapeler. Meine neuen Versuche stellte ich im März und April 1914 an der zoologischen Station in Neapel an; die Ergebnisse stimmen mit den an den Nordseetieren von mir erhaltenen durchaus überein.

gehaltenen Tiere sehen nicht anders aus als die auf schwarzem Grunde im Hellen stehenden. Schon bei diesen ersten Versuchen fiel mir die später immer wieder von mir festgestellte Tatsache auf, dass unter genau gleichen Belichtungsverhältnissen gehaltene Tiere vielfach ausserordentlich verschieden hell aussehen, das heisst, ein Tier erscheint beträchtlich heller oder dunkler als die meisten anderen der gleichen Gruppe usw. Auffälligerweise erwähnt Bauer nirgends diese Tatsache, die allein schon eine genügend zuverlässige Beurteilung der auf Belichtungsverschiedenheiten zu beziehenden Unterschiede des Aussehens fast unmöglich macht.

In einem anderen Versuche wurden 15 Tiere auf schwarzem Grunde im Hellen (nicht im direkten Sonnenlichte), 15 andere unter einem schwarzen Sturze gehalten. Nach 1 Stunde ist kein merklicher Unterschied im Aussehen beider Gruppen festzustellen. Bei einer Wiederholung des Versuches mit den gleichen Tieren sind nach $\frac{1}{2}$ und nach $\frac{5}{4}$ Stunden die Tiere unter dem Sturze fast alle dunkler als die im Hellen auf Schwarz gehaltenen, der Unterschied ist deutlich.

Am folgenden Tage wurden die gleichen Versuche fortgesetzt. In keinem Falle fand ich die Tiere unter dem schwarzen Sturze deutlich heller als die im Hellen auf schwarzem Grunde gehaltenen; meist war kein durchgreifender Unterschied zwischen beiden Gruppen festzustellen. Auch hier fielen wieder die grossen individuellen Verschiedenheiten im Aussehen der verschiedenen Tiere einer und derselben Gruppe auf.

Bei einem späteren, in ähnlicher Weise angestellten Versuche fand ich $\frac{5}{4}$ Stunden, nachdem die Tiere unter schwarzen Sturz gebracht waren, zwei von ihnen etwas heller als die anderen der gleichen Gruppe und als die im Hellen auf Schwarz gehaltenen¹⁾. Nun wurde der schwarze Sturz über die Tiere gestülpt, die bis dahin im Hellen auf dunklem Grunde gestanden hatten. Nach 20 Minuten erschienen die Tiere unter diesem Sturze dunkler als die im Hellen auf dunklem Grunde gehaltenen, ja, zwei von diesen Tieren sind, während sie völlig dunkel gehalten wurden, fast ganz schwarz geworden. Nach weiteren 40 Minuten sind die dunkel gehaltenen Tiere zum Teile heller, zum Teile dunkler als die im Hellen auf dunklem Grunde gehaltenen, noch eine $\frac{1}{2}$ Stunde später erschienen die dunkel gehaltenen Tiere eher dunkler, sicher nicht heller als die im Hellen auf Schwarz gehaltenen. Nach einer weiteren Stunde ist kein deutlicher Unterschied zwischen beiden Gruppen zu sehen. Nun werden die bis dahin dunkel gehaltenen Tiere im Hellen auf schwarzen Grund gebracht, die anderen, die bis dahin im Hellen auf schwarzem Grunde gestanden hatten, durch Überstülpen des schwarzen Sturzes verdunkelt. Nach 2 Stunden ist kein Unterschied im Aussehen der beiden Gruppen nachzuweisen.

Bauer macht unter anderem folgende Angabe: „Wenn man Exemplare, welche sich auf weissem oder schwarzem Grunde befinden

1) Ich brauche wohl nicht zu betonen, dass ich zu allen Versuchen nur völlig normale, lebhaft schwimmende, also offenbar gesunde Tiere benutzte.

und entsprechend hell oder dunkel sind, ganz verdunkelt oder ihnen die Augen ganz lackiert,“ so kehren sie „von den beiden extremen Erregungszuständen in den mittelgrauen Ruhezustand zurück.“ Zur Prüfung dieser Angabe stellte ich noch folgende Versuche an: Eine Gruppe von Idotheen wird im Hellen auf weissen, eine andere auf schwarzen Grund gestellt. Nach $\frac{1}{4}$ Stunde ist die erstere Gruppe deutlich heller braun als die zweite. Diese helleren Tiere werden nun unter den schwarzen Sturz gebracht, während die anderen im Hellen auf dunklem Grunde bleiben. Nach 2 Stunden erscheinen beide Gruppen gleich dunkel braun; hier sind also die hell gewesenen Tiere unter dem schwarzen Sturze ganz so dunkel geworden wie die im Hellen auf schwarzem Grunde gehaltenen.

Entsprechende Versuche stellte ich ausser mit Tageslicht auch mit dem Lichte einer Nernstlampe an; die Ergebnisse stimmen mit jenen der Tageslichtversuche durchaus überein. —

In der Zoologie ist die Neigung verbreitet, aus Veränderungen des Aussehens gewisser niederer Tiere bei Änderung des Grundes, auf dem sie sich befinden, weitgehende Schlüsse auf ihren Lichtsinn und ihre Sehqualitäten zu ziehen; so wird als Stütze der Annahme eines Farbensinnes bei Fischen immer wieder die angebliche Gelbfärbung der Ellritzen auf gelbem Grunde angeführt, obschon bei sorgfältiger Ausführung der Versuche unter Berücksichtigung der von mir bezeichneten Fehlerquellen jene Angabe sich leicht als unrichtig dartun lässt¹⁾. In ähnlicher Weise werden auch hier weitgehende Hypothesen über Sehvorgänge bei Krebsen auf Beobachtungen aufgebaut, die bei sorgfältiger Prüfung sich als durchaus unzutreffend erweisen.

Zusammenfassung.

1. Zur Untersuchung der Cladoceren, insbesondere ihres Verhaltens gegenüber farbigen Lichtern, stehen uns nunmehr neun verschiedene Methoden zur Verfügung: Die Verteilung der Tiere in verschiedenfarbig durchstrahlten Behältern, ihre Augenbewegungen bei Einwirkung verschiedenfarbiger Lichter und die von mir gefundenen Änderungen der Schwimmbewegungen bei plötzlicher Lichtstärkenabnahme werden mit den Lichtern des Spektrums, mit farbigen Glaslichtern und mit farbigen Papierflächen untersucht. Die Beobachtung der Verdunkelungsreaktion mit den neuen Methoden der Wechselbelichtung gestattet die Helligkeitskurve im Nernstlichtspektrum für Daphnien mit nahezu der gleichen Genauigkeit festzustellen wie für das Menschenauge: die kleinsten Lichtstärkenunterschiede, die in diesem

1) Ich verweise auch auf die umfassenden, gewissenhaften Untersuchungen von G. Freytag, Arch. f. vergl. Ophth. Bd. IV 1914.

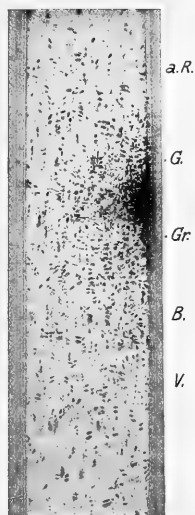


Abb. 1.
Daphnia magna in großen Mengen
ins Spektrum gebracht.

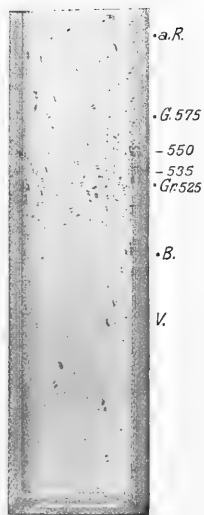


Abb. 2.
Die gleichen Tiere in kleiner Zahl
im Spektrum.



Abb. 6.
Artemia salina zwischen zwei für sie nicht genau
gleich hellen Lichtquellen. Die lichtscheuen Tiere
sind nach der für sie dunkleren Seite gegangen.



Abb. 7.
Die gleichen Tiere zwischen zwei für sie genau
gleich hellen Lichtquellen in der Behältermitte
zusammengedrängt.



Abb. 3.
Simocephalus, helladaptiert, unmittelbar nach
Einbringen ins Dunkle von oben belichtet.



Abb. 4.
Die gleichen Tiere nach 2-3 Minuten Dunkel-
aufenthalt.



Abb. 5.
Die gleichen Tiere nach 2-3 Minuten Dunkel-
aufenthalt von oben belichtet.



noch eben Pupillenänderungen hervorrufen, lösen, wie durch besondere messende Versuche festgestellt wird, bei Daphnien noch die charakteristische Schwimmreaktion aus.

2. Es wird gezeigt, dass bei verschiedenen Cladocerenarten das Verhalten der Tiere gegenüber einer Lichtquelle schon durch Dunkelverweilen 2—3 Minuten umgekehrt, das heisst Neigung zum Hellen hierdurch in Neigung zum Dunkeln verwandelt werden kann; die Nichtbeachtung dieser Erscheinung von seiten der Zoologen hat mehrfach zu Irrtümern geführt.

3. Neue messende Untersuchungen an *Polyphemus*, *Bosmina*, *Sida* und *Artemia* ergeben, dass diesen ähnliche oder die gleichen Sehqualitäten zukommen, wie den anderen bisher von mir untersuchten Krebsen.

4. Systematische Untersuchung mit ultravioletten Strahlen ergibt, dass selbst im gewöhnlichen Tageslichte noch solche bis zu einer Wellenlänge von etwa $313 \mu\mu$ auf das Cladocerenauge wirksam sind: gewöhnliches Fensterglas hält von den auf die Tiere wirkenden Strahlen noch so viel zurück, dass Vorschieben bzw. Zurückziehen eines solchen zwischen Tiere und Lichtquelle deren Schwimmrichtung umzukehren vermag.

5. Die Angabe, dass die sich maskierenden Krebse, wie *Maja* u. a. Farbensinn haben müssten, da sie in farbigen Behältern unter den ihnen gebotenen Schnitzeln die der Behälterfarbe entsprechend gefärbten zur Maskierung benutzen sollten, wird einer systematischen Nachprüfung unterzogen und als unrichtig erwiesen. Ein Gleiches gilt für die Angaben über das Verhalten von *Bernardus* gegenüber farbigen Flächen.

6. Die Angaben über Änderung des Aussehens von *Idothea* auf hellem und dunklem Grunde bzw. im Dunkeln werden eingehend nachgeprüft und als unrichtig nachgewiesen.

7. Die Angaben der Zoologen über einen Farbensinn bei Krebsen sind durch die hier mitgeteilten neuen Untersuchungen ausnahmslos als unrichtig dargetan; es wird eine Reihe von Fehlerquellen erörtert, durch welche die fraglichen Irrtümer entstehen konnten.

Der Nachweis der totalen Farbenblindheit aller bisher genauer untersuchten Krebsarten wird einmal durch genaue Bestimmung der Kurve der relativen Reizwerte im Spektrum, dann insbesondere noch durch Feststellung des Fehlens des Purkinjeschen Phänomens erbracht.

Die bei den Krebsen vorkommenden Färbungen können danach nicht mehr als Schmuckfarben gedeutet werden, wie dies bisher auf Grund der Untersuchungen Weismann's geschah.

Experimentelle Untersuchungen zur Thermodynamik des Muskels.

VI.

Methodik. Der Energieaufwand als Funktion der übrigen Variablen der Muskeltätigkeit bei verschiedenartigen Muskeln.

Von

K. Bürker, Giessen.

(Aus dem physiologischen Institut der Universität Giessen.)

Mit 14 Textabbildungen.

(Eingegangen am 15. Oktober 1918.)

Inhalt.

	Seite
1. Einleitung	282
2. Methodik	283
Thermosäulen	283
Versenkung der äusseren Lötstellen	284
Isolierung der Thermolemente gegen Kurzschluss, Reiz- und Aktionsstrom	285
Genauigkeit der Temperaturmessung	288
Thermostromkreis	294
Muskelpräparate	294
Myothermische Untersuchungsmethode in Salzlösung	295
3. Der Energieaufwand als Funktion der übrigen Variablen der Muskeltätigkeit bei verschiedenartigen Muskeln	295
Vergleichende Untersuchungen am Adduktoren- und Gastrocnemiuspräparat	296
a) Untersuchungen mit der umfassenden Thermosäule	297
b) Untersuchungen mit der Gittersäule	311
c) Untersuchungen mit dem einfachen Thermolement	315
d) Gesamtergebnis	320
4. Zusammenfassung und Schluss	323

1. Einleitung.

In meinen myothermischen Untersuchungen ist eine längere Pause eingetreten, welche durch äussere Umstände bedingt war. Die letzte Veröffentlichung betrifft die Methoden zur Thermodynamik des Muskels im Tigerstedt'schen Handbuch ¹⁾. Seitdem hat Herr A. V. Hill ²⁾

1) Bd. 2, Hälfte 1, Abt. 3. 1911.

2) A. V. Hill, Beziehungen zwischen der Wärmebildung und den im Muskel stattfindenden chemischen Prozessen. Ergebnisse der Physiol. Jahrg. 15, S. 340. 1916.

in Cambridge, der im Jahre 1911 mehrere Wochen mit meinen Apparaten in Tübingen gearbeitet hat, die Methode in ihren Grundzügen übernommen, sie für seine Zwecke noch weiter ausgearbeitet und sehr bemerkenswerte Ergebnisse damit erzielt.

Im Winter vor dem Kriege habe ich die Versuche in Tübingen wieder aufgenommen, einige methodische Fragen, die sich aus den Hill'schen Arbeiten ergaben, beantwortet und dann die im Titel angedeuteten Untersuchungen durchgeführt¹⁾. Ergänzende Versuche wurden in der letzten Zeit in Giessen angestellt, wobei ich von Fräulein M. H. Mülberger und Fräulein E. Sulze unterstützt wurde.

2. Methodik.

Das Wesentliche der Methodik, wie sie sich im Laufe der Jahre herausgebildet hat, ist: es kann sowohl mit einzelnen Thermo-elementen aus Konstantan-Eisen von verschwindender Wärmekapazität als auch mit ganzen Thermosäulen verschiedener Art (umfassende Thermosäule, Gittersäule) gearbeitet werden. Somit ist es möglich, die Wärme an einer engumschriebenen Stelle des Muskels und auch in einem grösseren Bereich desselben zu bestimmen, was in Hinsicht darauf, dass die Muskeln aus nicht einheitlichen Elementen aufgebaut sind, zur Erzielung eines guten Durchschnittswertes von Bedeutung ist. Es können dadurch ferner die älteren Methoden von Heidenhain und Fick mit der neueren von Blix in Beziehung gebracht, zugleich aber auch Einseitigkeiten, welche jeder dieser Methoden für sich anhaften, vermieden werden. Während endlich die Methoden der anderen Autoren mehr oder weniger auf ein bestimmtes Muskelpräparat zugeschnitten sind, können bei der Methode des Verfassers alle Muskelpräparate zur Verwendung kommen. Die Untersuchungen mit einem und mit mehreren Thermo-elementen werden zugleich als sich gegenseitig kontrollierende benutzt.

Von der umfassenden Thermosäule und der Gittersäule ist Hill²⁾ bei der Konstruktion seiner „Ring- oder konischen“ und seiner „geraden Thermosäule“ ausgegangen. Die Herstellung der Lötstellen geschieht im Prinzip nach meiner Methode. Der umfassenden Thermosäule versagt Hill (S. 398) die Anerkennung nicht, aber er hat Bedenken gegen ihr Gewicht und behauptet, dass sie leicht abgeleitet. Nun beträgt aber das Gewicht dieser Säulen nur etwa 1,5–2 g; es dürfte, wenn Hill's Zeichnung auf S. 400 die Verhältnisse richtig

1) Kurze Mitteilung darüber im Zentralbl. für Physiol. Bd. 28, S. 774. 1914. Die Veröffentlichung kann wegen Teilnahme am Krieg erst jetzt erfolgen.

2) A. a. O. S. 396ff.

wiedergibt, kaum grösser als das seiner konischen Thermosäule sein. Was will aber eine Mehrbelastung von 1,5–2 g bedeuten gegenüber den Gewichten, die man den Muskeln bei Versuchen anzuhängen pflegt.

Wenn Hill ferner die umfassende Säule abgeglitten ist, so hat er sie nicht richtig angeordnet. Diese Säule ist besonders für den Gastrocnemius gebaut und kann unmöglich abgleiten, wenn sie dort aufgesetzt wird, wo der Muskel am dicksten ist; denn wie der Muskel sich von dort aus nach oben und unten verzweigt, so auch die ihn umfassende Thermosäule. Dabei kann der Druck mit Hilfe der Stellenschraube aus Aluminium passend reguliert werden. Hill hat für verschieden dicke Muskeln sechs verschieden grosse, konische Thermosäulen benutzt; das bedeutet doch eine ganz entschiedene Komplikation, während meine umfassende Thermosäule innerhalb gewisser Grenzen verschieden dicken Muskeln leicht angepasst werden kann. Auch am Adduktorenpräparat habe ich, wenn nur der Druck der Säule richtig reguliert wird — und die Vorrichtung dazu ist ja da —, ein Abgleiten nicht beobachtet. Sollten die Muskeln einmal gar zu schwach sein, so kann man durch zwei Seidenfäden, die man um den Träger des Adduktorenpräparates und die Thermosäule schlingt und festbindet, diese leicht in ihrer Stellung erhalten.

Ein gelinder Druck ist nötig, um die Thermoelemente in innige Berührung mit dem Muskel zu bringen und bei der Kontraktion zu erhalten; die den Druck bewirkende Feder muss nur möglichst schwach sein. Bedenkt man, welchen starken seitlichen Druck die benachbarten Muskeln einer Extremität bei der Kontraktion normalerweise aufeinander ausüben, so dürfte diesen Drucken gegenüber der von der Thermosäule ausgeübte Druck nicht in Betracht kommen. Dass starke lokale Drucke die Leistungsfähigkeit des Muskels nicht nur an der gedrückten Stelle selbst, sondern auch ausserhalb derselben beeinflussen können, geht aus einer Arbeit von A. Tschermak¹⁾ hervor.

An Hill's konischer Thermosäule habe ich auszusetzen, dass die Berührung der Lötstellen mit dem Muskel keine sehr innige sein kann, und dass ferner, was besonders wichtig ist, das Ebonit unter den inneren Lötstellen nicht unterhöhlt ist, wodurch leicht die negative Wärmeschwankung zustande kommen und ferner eine nicht erwünschte Abgabe von Wärme an das Ebonit stattfinden kann.

Hill hat ferner die äusseren Lötstellen in das Ebonit versenkt; ich halte dies nicht für richtig, und zwar aus folgendem Grunde. Der Muskel ist immer kühler als die Umgebung. Wenn die äusseren Löt-

1) A. Tschermak, Über den Einfluss lokaler Belastung auf die Leistungsfähigkeit des Skelettmuskels. Dieses Archiv, Bd. 91, S. 217. 1902.

stellen nicht auch etwas abgekühlt werden, so ist ein störender Bestandstrom vorhanden. Dadurch, dass ich nun die äusseren Lötstellen auf die Oberfläche des Elfenbeins lege und sie mit einem Streifchen Filtrierpapier, das mit destilliertem Wasser befeuchtet ist, bedecke, vermindere ich diesen Bestandstrom wesentlich. Daher kommt es auch, dass ich sehr bald ohne thermische Störungen mit den Versuchen beginnen kann. Dieses angefeuchtete Filtrierpapier verzögert auch, wie erwünscht, etwas den Fluss der Wärme von den inneren nach den äusseren Lötstellen hin.

Als einen Fehler sieht es Hill an, dass ich die Thermolemente in keiner Weise gefirnisst oder isoliert habe. Das „in keiner Weise“ ist nicht richtig; die dem Muskel anliegenden Teile werden vielmehr von mir mit Paraffinöl bestrichen. Aber abgesehen davon habe ich mir die Frage der Isolierung natürlich gründlich überlegt.

Zunächst ist klar, dass jede elektrische Isolierung auch eine nicht gewünschte thermische bedeutet. Es ist ausserdem schwer, die sehr feinen, nur 0,1 mm dicken Drähtchen mit einem sehr dünnen, auch bei Verschiebungen am Muskel festsetzenden, durch die Muskelfeuchtigkeit nicht gefährdeten Überzug zu versehen. Man gebe sich hier keinen Illusionen hin; sagt doch Hill selbst: „Alle verwendeten Thermosäulen sind notwendigerweise einigermaßen unvollkommen isoliert, da der Schellacküberzug, der sie bedeckt, dünn sein muss, damit die Wärmeleitung ungestört und entsprechend rasch vor sich gehen kann“ (S. 408). Wenn man freilich, wie Hill es tut, den Überzug so dick wählt, dass die feinen Drähtchen geradezu getragen und gestützt werden, dann mag der Überzug eher haften, aber auch den raschen Fluss der Wärme vom Muskel nach den Lötstellen hin bei dem schlechten Wärmeleitvermögen des Schellacks verzögern.

Dass bei meiner Versuchsanordnung jedenfalls zunächst die Reizströme den Thermostrom nicht störend beeinflusst haben, davon habe ich mich selbstverständlich immer überzeugt.

Wenn es sich irgendwie durchführen lässt, reize ich die Präparate indirekt; ein Einbrechen des Reizstromes in den Thermostromkreis kommt unter diesen Umständen nicht in Betracht. Muss direkt gereizt werden, dann lässt sich immer der Abstand der Reizstelle von der Stelle, wo sich das Thermolement oder die Thermosäule befindet, so gross wählen, dass der Reizstrom nicht in den Thermostromkreis gelangt. Und endlich fand ich bei Totaldurchströmung der Muskeln mit Reizströmen solcher Stärke, dass eine maximale Zuckung entstand, noch keine Einwirkung des Reizstromes auf den Thermostrom sowohl bei Verwendung der umfassenden Thermosäule als auch der Gittersäule. Wenn eine solche Einwirkung bei noch grösserer Stromstärke zustandekommt, so äussert sie sich durch kaum zu verkennen-

den, ruckweisen Ausschlag des Magnetsystems, der wesentlich verschieden von dem durch den Thermostrom veranlassten Ausschlag ist.

Endlich erscheint mir eine noch bessere Isolierung der Thermoelemente als mit Paraffinöl, wenigstens bei gewöhnlichen myothermischen Versuchen, auf Grund folgender Beobachtungen nicht nötig zu sein.

Es war zunächst zu prüfen, ob und bis zu welchem Grade der Thermostrom einen Kurzschluss erfährt, wenn das Thermoelement bzw. die Thermosäule mit dem Muskel in Berührung steht. Bei meiner umfassenden Thermosäule werden 20 Lötstellen dem Muskel in der Peripherie leicht aufgedrückt. Die nur 0,1–0,2 mm dicken, an der Lötstelle vereinigten Konstantan-Eisendrättchen liegen dabei dem Muskel jeweils in einer Gesamtausdehnung von etwa 5 mm an. Mit Absicht wurde die Lötstelle nicht allein mit dem Muskel in Berührung gebracht, sondern auch die anstossenden Drättchen auf eine kurze Strecke, um den Abfluss der Wärme von der Lötstelle weg zu verzögern. Die seitliche Entfernung der einzelnen Lötstellen voneinander beträgt etwa 1 mm. Ein Kurzschluss des Thermostromes kann nun dadurch zustandekommen, dass der Strom die Muskelbrücke von 5 mm Länge und 1 mm Breite überschreitet und so direkt zum Thermoelement zurückgelangt, ohne durch das Galvanometer zu gehen.

Um ein Urteil über die Stärke dieses Zweigstromes zu erhalten, wurde der Widerstand der Muskelbrücke in folgender Weise bestimmt. Zwei der dünnen Eisendrättchen wurden zu je einem Bügel geformt, mit je einem Kupferdraht verlötet und in einer Ausdehnung von 5 mm und einem Abstände von 1 mm einander gegenüber auf einen Gastrocnemius aufgedrückt. Die Widerstandsbestimmung der Muskelbrücke mit der Kohlrausch'schen Wechselstrommethode ergab einen Widerstand von etwa 1000 Ohm¹⁾. Wurde ein Tropfen physiologische Kochsalzlösung zwischen die Drättchen auf den Muskel gebracht, so sank der Widerstand auf etwa 200 Ohm, wurde abgesaugt, so stieg er wieder, und zwar auf etwa 600 Ohm, wurde getrocknet, auf etwa 1000 Ohm wie vorher. Da nun der Widerstand im Galvanometerkreis bei Benutzung eines Thermoelementes rund 10 Ohm beträgt, so verhält sich die Stärke des durch das Galvanometer fließenden Thermostromzweiges zu dem die Muskelbrücke passierenden wie 100:1; der letztere kann also praktisch vernachlässigt werden. Dabei ist noch gar nicht berücksichtigt, dass die Thermoelemente mit Paraffinöl überzogen werden, was das Betreten der Muskelbrücke doch etwas erschwert.

1) Wurden die Eisenbügel an den Enden eines genau bekannten Widerstands von 1000 Ohm aufgesetzt, so ergab sich auf der Messbrücke dieselbe Einstellung wie beim Muskelversuch.

Zur weiteren Klärung der Verhältnisse wurde neuerdings folgender Versuch angestellt. Ein Konstantan-Eisenelement von Hartmann und Braun in Frankfurt a. M., aus etwa 1 mm dicken und 20 cm langen, an einem Ende verlöteten Drähten bestehend, wurde mit einem kleinen Edelmänn'schen Saitengalvanometer mit Goldsaite von 107 Ohm Widerstand verbunden. Die nebeneinander zur Lötstelle hinlaufenden Drähte des Elements hatten einen Abstand von etwa 2 mm voneinander. Dieses Thermoelement wurde nun mit der Lötstelle voran etwa 5 cm tief in destilliertes Wasser von Zimmertemperatur eingetaucht und darauf die Saite auf einen bestimmten Teilstrich eingestellt. Dann wurde sowohl destilliertes Wasser als auch physiologische Kochsalzlösung auf eine um 20° höhere Temperatur gebracht, das Thermoelement in das um 20° wärmere destillierte Wasser gleich tief wie vorher eingetaucht und der beträchtliche Ausschlag der Saite beobachtet. In gleicher Weise wurde der Versuch mit der um 20° wärmeren Kochsalzlösung durchgeführt. Wenn letztere als stromleitend einen in Betracht kommenden Kurzschluss für das Thermoelement herstellen würde, müsste der Ausschlag im Saitengalvanometer kleiner ausfallen als beim Eintauchen in das gleich warme destillierte Wasser; das war aber nicht der Fall, die Ausschläge blieben gleich gross. Dabei verhielten sich die Widerstände der Kochsalzlösung und des Wassers zueinander wie 30:7000. Auch als zwei Thermoelemente nebeneinander angeordnet wurden, kam ein nennenswerter Kurzschluss durch die Kochsalzlösung nicht zustande.

Und endlich hatte ich früher schon mit Hilfe der Kohlrausch'schen Wechselstrommethode konstatiert, dass der Widerstand der umfassenden Thermosäule keine in Betracht kommende Änderung erfährt, wenn die Säule ganz in physiologische Kochsalzlösung versenkt wird, was der Fall sein müsste, wenn sich dem Thermostrom in Betracht kommende Nebenwege eröffneten.

Da ausserdem der durch die Muskelwärme veranlasste Thermostrom bei Benutzung der umfassenden Thermosäule mit 20 Thermoelementen auch ungefähr 20mal stärker ist als bei Benutzung eines einzigen Thermoelementes, die Thermosäule aber ihrer ganzen Bauart nach zu Kurzschlüssen durch die Muskelsubstanz hindurch besonders Anlass geben müsste, so schliesse ich auch daraus, dass solche Kurzschlüsse eine wesentliche Rolle nicht spielen.

Auf Grund dieser Versuche und Überlegungen halte ich eine weitergehende Isolierung der Thermoelemente gegen Reizströme und Kurzschluss des Thermostromes als durch Bestreichen mit Paraffinöl nicht für erforderlich. Anders freilich wird die Sache, wenn man einen Muskel, wie Hill es tut, durch zugeführte Ströme künstlich erwärmen will; hier muss das

Einbrechen dieser Ströme in das empfindliche Galvanometer durch Isolation der Thermoelemente verhindert werden, wenn nicht das Instrument notleiden soll.

Dass aber auch der Aktionsstrom sich nicht störend geltend machte, habe ich durch folgenden Versuch erwiesen. Eine umfassende Thermosäule bzw. ihr Gerüst wurde statt mit Thermoelementen nur mit Konstantandraht bewickelt und auf einen Gastrocnemius aufgesetzt. Wurde der Glassturz übergestülpt und der Stromkreis geschlossen, so entstand zunächst ein starker Ausschlag, der aber bald wieder zurückging. Unter den üblichen Bedingungen eines myothermischen Versuchs ergab eine Zuckung des Muskels keinen Ausschlag, was hätte der Fall sein müssen, wenn der Aktionsstrom in den Thermostromkreis eingebrochen wäre. Ebenso wenig war bei Zuckung des Doppeladduktorenpräparates, zwischen das eine Pseudogittersäule aus Konstantan eingefügt war, ein Ausschlag zu beobachten. Also auch der Aktionsstrom stört nicht. Demnach bleibt eine stärkere Isolierung der Thermoelemente als durch Überziehen mit einer Paraffinölschicht nur für besondere Fälle vorbehalten; sie ist natürlich wünschenswert, wenn sie sich ohne wesentliche Störung der Wärmeleitung durchführen lässt. Dass die inneren Lötstellen stets sorgfältig geglättet sein müssen, um einer Verletzung des Muskels vorzubeugen, ist klar.

Von besonderer Wichtigkeit ist die Beantwortung der Frage nach der Genauigkeit der Temperaturmessung am Muskel mit Hilfe der Thermoelemente und Thermosäulen. Hier kommen im wesentlichen zwei Momente in Betracht, welche die mit der thermoelektrischen Methode ermittelte Temperatur als zu niedrig erscheinen lassen, nämlich: erstens die nach der Erwärmung des Muskels einsetzende Abkühlung durch Leitung und Strahlung, zweitens der Fluss der Wärme von den inneren nach den äusseren Lötstellen hin; all dies um so mehr, als die Schwingungsdauer des Magnetsystems einige Sekunden zu betragen pflegt.

Was den ersten Punkt anlangt, so ist von Vorteil, dass das innere Wärmeleitvermögen des Muskels nach den Bestimmungen von A. Adamkiewicz noch zweimal kleiner als das des Wassers und nur 13mal grösser als das der Luft ist. Das äussere Wärmeleitvermögen und die Wärmestrahlung ist unter den Bedingungen myothermischer Versuche noch nicht bestimmt worden; mit Hill glaube ich aber, dass auf den zweiten Punkt, den Fluss der Wärme nach der antagonistischen Lötstelle hin, besonders die Aufmerksamkeit zu richten ist. Bei Konstruktion meiner Thermoelemente und Thermosäulen war ich stets bestrebt, diesen Fluss soviel als möglich zu erschweren, daher die möglichst weite Entfernung der antagonistischen

Lötstelle von der dem Muskel anliegenden Lötstelle und ihre Bedeckung mit einem Streifen angefeuchteten Filtrierpapiers. Zuweit darf man allerdings mit der Entfernung der Lötstellen voneinander auch nicht gehen, weil sonst leicht das Magnetsystem in ein beständiges Wandern verfällt. Beim Konstantan-Eisenelement ist noch von Vorteil, dass diese Metalle relativ schlechte Wärmeleiter sind; in dieser Beziehung und auch in der Grösse der thermoelektrischen Kraft ist dieses Element dem Konstantan-Kupferelement überlegen.

Dass bei meiner Versuchsanordnung der Fluss der Wärme nach der antagonistischen Lötstelle hin während der Dauer des Galvanometerausschlags eine wesentliche Rolle nicht spielt, schliesse ich aus folgenden Versuchen. Es sollte der Wärmeauschlag des Galvanometers bei konstant zuckendem Muskel in Beziehung zur Empfindlichkeit des Galvanometers und damit zur Schwingungsdauer des Magnetsystems gesetzt werden. Wenn bei langer Schwingungsdauer das Verhältnis von Empfindlichkeit: Wärmeauschlag grösser ausfiel als bei kurzer Schwingungsdauer, dann musste geschlossen werden, dass schon innerhalb dieser Zeit ein Temperatursausgleich der beiden Lötstellen stattgefunden hatte; wenn das Verhältnis aber mit abnehmender Schwingungsdauer konstant blieb, dann lag es nahe, einen solchen Ausgleich nicht anzunehmen.

In folgendem seien drei derartige Versuche mitgeteilt.

Versuch vom 25. Februar 1914.

Gastrocnemius einer ♂-Rana temp. durch \downarrow -Öffn.ind.strom vom Nerven aus maximal gereizt. Z.temp. 10,8° C., Luftdr. 720,6 mm Hg, Akk. bei 200 Ohm 10,0 · 10⁻³ Amp. Umfassende Thermosäule *a*, im Thermo-
stromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 11,0° C. Belastung 25 g¹⁾.

Zeit h ' "	Galvanometer		Wärme- auschlag in Millimeter- Skalenteilen	Verhältnis von Empfindlich- keit: Wärme- auschlag				
	Empfindlich- keit ²⁾ in Millimeter- Skalenteilen	Dauer des ersten Aus- schlags in Se- kunden						
11 6 7 8	} 234	4,5	{ 80 80 (79) 78	} 3,0				
11 15 16 17					} 137	3,2	{ 43 42 (42) 42	} 3,3
11 24 25 26 27								

1) Wegen der Abkürzungen siehe den S. 297 mitgeteilten Versuch
2) Siehe S. 297, Anm. 1.

Zeit h ' "	Galvanometer		Wärme- ausschlag in Millimeter- Skalenteilen	Verhältnis von Empfindlich- keit: Wärme- ausschlag				
	Empfindlich- keit in Millimeter- Skalenteilen	Dauer des ersten Aus- schlags in Se- kunden						
11 37 38 39	32	1,6	11 11 (11) 11	2,9				
11 55 56 57					27	1,4	9 9 (9) 9	3,0
12 6 7 8								
12 18 19 20	237	4,6	72 69 (71) 71	3,3				

K.temp. 11,6° C. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 720,7 mm Hg. Z.temp. 11,0° C. Gewicht des Muskels 0,94 g.

Ein weiterer Versuch ergab folgendes Resultat.

Versuch vom 25. Februar 1914.

Gastrocnemius einer ♂-Rana temp. durch +-Öfn.ind.strom vom Nerven aus maximal gereizt. Z.temp. 11,2° C., Luftdr. 721,3 mm Hg, Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Umfassende Therosäule a, im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 11,7° C. Belastung 25 g.

Zeit h ' "	Galvanometer		Wärme- ausschlag in Millimeter- Skalenteilen	Verhältnis von Empfindlich- keit: Wärme- ausschlag				
	Empfindlich- keit in Millimeter- Skalenteilen	Dauer des ersten Aus- schlags in Se- kunden						
4 31 32 33	234	4,5	81 80 (80) 78	2,9				
4 39 40 41					106	2,8	30 29 (30) 30	3,5
4 48 49 50								
4 58 59 5 00	19	1,0	6 6 (6) 6	3,2				

Zeit h	Galvanometer		Wärme- ausschlag in Millimeter- Skalenteilen	Verhältnis von Empfindlich- keit: Wärme- ausschlag			
	Empfindlich- keit in Millimeter- Skalenteilen	Dauer des ersten Aus- schlags in Se- kunden					
5 6 7 8	5	ca. 0,6 ¹⁾	2 2 (2) 2	2,5			
5 15 16 17			29		1,5	9 9 (9) 9	3,2
5 23 24 25						107	
5 42 43 44 45 46	223	4,4		67 64 64 (65) 66 65			

K. temp. 12,0° C. Akk. bei 200 Ohm $10,0 \cdot 10^{-3}$ Amp. Luftdr. 721,9 mm Hg.
Z. temp. 11,3° C. Gewicht des Muskels 0,64 g.

Schliesslich wurde noch ein dritter Versuch angestellt.

Versuch vom 27. Februar 1914.

Gastrocnemius einer Rana temp. durch \downarrow -Öfn.ind.strom vom Nerven
aus maximal gereizt. Z. temp. 10,0° C., Luftdr. 732,8 mm Hg. Akk. bei
200 Ohm $10,0 \cdot 10^{-3}$ Amp. Umfassende Thermosäule α , im Thermostrom-
kreis 230 Ohm Zus.wid. K. temp. ?. Belastung 25 g.

Zeit h	Galvanometer		Wärme- ausschlag in Millimeter- Skalenteilen	Verhältnis von Empfindlich- keit: Wärme- ausschlag			
	Empfindlich- keit in Millimeter- Skalenteilen	Dauer des ersten Aus- schlags in Se- kunden					
11 22 23 24	6	ca. 0,6	2 2 (2) 2	3,0			
11 30 31 32			13		1,0	3 4 (4) 4	3,3
11 37 38 39						26	
11 44 45 46	48	1,9		16 13 (15) 16			

1) Bei der raschen Schwingung ist diese Bestimmung erschwert.

Zeit h	Galvanometer		Wärme- ausschlag in Millimeter- Skalenteilen	Verhältnis von Empfindlich- keit: Wärme- ausschlag			
	Empfindlich- keit in Millimeter- Skalenteilen	Dauer des ersten Aus- schlags in Se- kunden					
11 52 53 54	97	2,6	32 31 (31) 30	3,1			
12 2 3 4			156		3,5	51 50 (51) 51	3,1
12 24 25 26						202	
12 40 41 42	295	5,2		102 102 (102) 101			
12 59 1 00 01			256	4,9	84 82 (82) 81		3,1

K.temp. 11,0°C. Akk. bei 200 Ohm $10,0 \cdot 10^{-3}$ Amp. Luftdr. 732,8 mm Hg.
Z.temp. 10,3°C. Gewicht des Muskels 0,81 g.

Auf S. 310, Abb. 8 sind die Resultate des letzten Versuchs graphisch dargestellt.

Zunächst findet man das Gesetz bestätigt, dass die Empfindlichkeit des Galvanometers mit dem Quadrat der Schwingungsdauer des Magnetsystems wächst. Das Verhältnis Empfindlichkeit:Wärmeausschlag beträgt im Mittel 3,1. Trägt man die einzelnen Werte in Koordinatenpapier ein, so ergibt sich fast genau eine gerade Linie (S. 310, Abb. 8, *E u. W*); es kann also in der Zeit zwischen 0,6 und 5,2 Sekunden nach der Zuckung ein wesentlicher Wärmeausgleich zwischen inneren und äusseren Lötstellen nicht stattgefunden haben.

Interessant wäre es, denselben Versuch am Blix'schen Thermogalvanometer durchzuführen, bei welchem die äusseren und inneren Lötstellen so nahe beieinanderliegen und durch einen relativ dicken Konstantendraht miteinander verbunden sind; hier werden wohl bei grosser Schwingungsdauer die Wärmeausschläge zu klein ausfallen, der rasche Rückgang der von Blix¹⁾ registrierten Galvanometerausschläge spricht dafür.

Einen weiteren Versuch zur Klärung dieser Angelegenheit behalte ich mir vor, ich kann ihn zurzeit nicht anstellen, nämlich zwischen

1) M. Blix, Studien über Muskelwärme. Skandin. Archiv f. Physiol. Bd. 12, Taf. III. 1901.

innere und äussere Lötstellen eine relativ grosse Metallmasse von möglichst grosser Wärmekapazität und Oberfläche einzuschalten, um die Wärme noch mehr zu zerstreuen, bevor sie zur äusseren Lötstelle gelangt.

Schliesslich sei in diesem Zusammenhange nochmals ein Versuch mitgeteilt, welcher zeigt, wie relativ genau die Angaben meiner Thermosäulen sind, indem bei zwei hintereinanderfolgenden, getrennten Zuckungen das Galvanometer ungefähr die doppelte, bei drei Zuckungen die dreifache Temperaturerhöhung auch bei verschiedener Belastung anzeigt, wenn nur das Reizintervall richtig gewählt wird.

Versuch vom 7. April 1905.

Durch zwei getrennte Einzelzuckungen eines Gastrocnemius, von welchen die zweite nur zur Kontrolle der ersten vorgenommen wird, wird die Wärmebildung bei der betreffenden Belastung ermittelt. Dann folgen bei derselben Belastung eine doppelte und dreifache Zuckung, die einzelnen Zuckungen möglichst rasch hintereinander. Maximale Reizung vom Nerven aus durch \downarrow -Öffn.ind.strom (R.-A. 200 mm). Unpolarisierbare Elektroden. Z.temp. 7,5° C. Luftdr. 733,4 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0 · 10⁻³ Amp. Galv.empf. 211 mm-Skal.t. Thermosäule a. Im Thermokreise 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 9,5° C.

Zeit h	Belastung in Gramm	Wärme in Millimeter-Skalenteilen		
		Getrennte Zuckungen	Doppelte Zuckungen	Dreifache Zuckungen
9 35	5	33	—	—
36		33 (33)	—	—
37		—	66	—
39		—	—	97
9 41	19	56	—	—
42		56 (56)	—	—
43		—	107	—
45		—	—	162
9 47	41	83	—	—
48		78 (81)	—	—
49		—	156	—
51		—	—	234
9 53	78	87	—	—
54		90 (89)	—	—
55		—	177	—
57		—	—	257
9 59	126	99	—	—
10 1		92 (96)	—	—
2		—	193	—
4		—	—	285
10 6	196	108	—	—
7		93 (101)	—	—
9		—	193	—
11		—	—	298

Zur weiteren Klärung dieser Fragen wäre es erwünscht, wenn Hill ähnliche Versuche mit seiner Versuchsanordnung anstellte und mitteilte.

Soviel über die Thermosäulen bzw. Thermolemente. Was den übrigen Thermostromkreis betrifft, so ist Hill der Ansicht, ich sei mit der Wärmeisolierung desselben zu vorsichtig gewesen. Dazu bemerke ich, dass erstens mir nicht wie Hill in einem Keller ein gleichmässig temperierter Raum zur Verfügung stand, zweitens mein Galvanometer wesentlich empfindlicher ist als das Hill'sche, und drittens ich Versuche am Nerven vorhatte, welche eine wesentlich höhere Empfindlichkeit verlangten.

Aus der Hill'schen zusammenfassenden Arbeit (S. 394ff.) könnte man ferner den Eindruck gewinnen, als ob ich immer einen mit Eisenvitriollösung gefüllten Glassturz zum Schutze gegen Wärmestrahlung verwende; das geschah nur in einem besonderen Falle, für gewöhnliche Versuche genügt vollkommen die Füllung mit Wasser. Man kann auch sicher mit dickem Glas, besonders wenn es Eisenoxydulsalze anhält, auskommen; ich aber wollte den Binnenraum der Kammer auch Bedarf temperieren, und dazu brauchte ich eben den Glassturz mit doppelten Wänden, zwischen die Wasser von bestimmter Temperatur eingefüllt werden sollte.

Dass ich ferner für die Thermostromleitung speziell isolierten, über Ebonitplatten gelegten Draht empfohlen haben soll (S. 394), ist mir nicht bekannt; ich habe ihn nur benutzt, weil mein hochempfindliches Paschen'sches Galvanometer eine sorgfältige Isolierung des Stromkreises verlangt.

Die Form der Muskelkammer wird sich ganz danach zu richten haben, was man vorhat; es hat keinen Wert, in allgemeine Diskussionen darüber einzutreten. Für die Untersuchung der Muskeln in Sauerstoff und Stickstoff waren von mir schon längst die nötigen Vorkehrungen getroffen.

Auch die Wahl des Galvanometers wird ganz von den Zwecken abhängen, die man verfolgt; ich selbst habe schon vor dem Kriege neben der hochempfindlichen Form auch das weniger empfindliche Paschen'sche Panzergalvanometer verwendet.

Was endlich noch die Muskelpräparate betrifft, so hat Hill mit Vorliebe seine Versuche am Sartorius angestellt; dass dieser seine Vorzüge und Nachteile hat je nach dem Problem, das man in Angriff nimmt, ist klar. In früheren Arbeiten habe ich schon auf das thermodynamisch verschiedene Verhalten des Gastrocnemius- und Adduktorenpräparates hingewiesen und werde in dieser Arbeit darauf wieder zurückkommen; auch der Sartorius verhält sich, mit den myographischen Methoden untersucht, in wesentlichen Punkten anders

als der Gastrocnemius, wie aus den Arbeiten von A. Basler¹⁾ hervorgeht.

Neuerdings hat V. v. Weizsäcker²⁾ eine gemeinsam mit Hill ausgearbeitete myothermische Untersuchungsmethode in Salzlösung beschrieben, bei welcher der Muskel samt Thermosäule in Ringer-Lösung, die sich in einer hohen Dewar'schen Flasche befindet, versenkt wird. Diese Art der Untersuchung liegt nahe; ich habe sie schon vor langer Zeit versucht und meine umfassende Thermosäule in physiologische Kochsalzlösung, die lange im Versuchsraum gestanden hatte, versenkt. Die Unruhe des Magnetsystems war aber selbst nach längerem Verweilen der Säule in der Lösung offenbar durch Konvektion so gross, dass ich nicht arbeiten konnte. Eine Dewar'sche Flasche habe ich allerdings nicht verwendet. Dass aber auch mit dieser die Versuche erschwert sind, geht aus der Angabe v. Weizsäcker's hervor, dass das Magnetsystem sehr langsam, aber regelmässig wandere. Dazu kommt als wesentlich erschwerend das viel grössere Wärmeleitvermögen der Ringer-Lösung gegenüber dem der Luft. Doch ist es sehr zu begrüessen, wenn gerade die myothermischen Methoden nach verschiedenen Richtungen hin variiert werden, um zu immer sichereren Resultaten zu gelangen.

3. Der Energieaufwand als Funktion der übrigen Variablen der Muskeltätigkeit bei verschiedenartigen Muskeln.

Vergleichende Untersuchungen über das thermodynamische Verhalten verschiedenartiger Muskeln liegen bisher nur in sehr beschränkter Zahl vor, obwohl es von grösstem Interesse wäre, zu erfahren, wie sich glatte und Herzmuskulatur der quergestreiften gegenüber verhält. Prinzipielle methodische Schwierigkeiten bestehen nicht; die Thermolemente und Thermosäulen des Verfassers lassen sich leicht den verschiedenen Versuchsobjekten anpassen.

Mit Thermolementen von mir hat Herr J. Parnas seine Untersuchungen über die Energetik glatter Muskeln fortgesetzt. An Herzen mit erster Stannius'scher Ligatur hat Herr O. Bruns mit meinen Apparaten Versuche durchgeführt und kam zu dem Resultate, dass

1) A. Basler, Über den Einfluss der Reizstärke und der Belastung auf die Muskelkurve. Dieses Archiv Bd. 102, S. 254. 1904. Über den Einfluss der Reizstärke auf die Tetanuskurve des Froschsartorius. Ebenda Bd. 105, S. 344. 1904. Über das verschiedene Verhalten des Sartorius und Gastrocnemius des Frosches bei Ermüdung. Ebenda Bd. 106, S. 141. 1904.

2) V. v. Weizsäcker, Über die Energetik der Muskeln und insbesondere des Herzmuskels sowie ihre Beziehung zur Pathologie des Herzens. Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissensch., math.-naturwiss. Klasse Abt. B, 2. Abhandl. S. 49. 1917.

der Gesamtenergieaufwand für eine Systole unabhängig oder jedenfalls viel weniger abhängig von der Belastung ist als beim quergestreiften Muskel; hier ergeben sich vielleicht interessante Beziehungen zum „Alles oder Nichts“-Gesetz.

Schon 1906 habe ich über vergleichende, das Adduktoren- und Gastrocnemiuspräparat betreffende Untersuchungen berichtet ¹⁾. Das Resultat derselben war, dass die Adduktoren bei wesentlich geringerem Energieaufwand eine Zeitlang mechanisch mehr zu leisten vermögen als der Gastrocnemius, aber rascher ermüden als dieser. Es war nötig, diese Versuche mit Rücksicht auf die verschiedenen Variablen der Muskeltätigkeit zu erweitern und zu vertiefen. Dies geschah teilweise noch 1906, eingehender anfangs 1914; die Resultate seien nunmehr mitgeteilt.

Vergleichende Untersuchungen am Adduktoren- und Gastrocnemiuspräparat.

Der Gang der Untersuchung war folgender. Bei steigender und schliesslich wieder sinkender Belastung und isotonischer Zuckung wurde:

1. die Ausgangslänge des Muskels bei diesen verschiedenen Belastungen,
2. die Zuckungshöhe.
3. die Arbeit bestimmt und diese drei Werte in Beziehung zu
4. dem Gesamtenergieaufwand gesetzt, gemessen an der Wärmebildung nach rückgängig gemachter Arbeit.

Die bei der Untersuchung verwendeten Apparate und ihre Zusammenstellung sind im Tigerstedt'schen Handbuch der physiologischen Methodik genau beschrieben ²⁾. Die Wärmemessung wurde durch Anwendung einzelner Thermoelemente und ganzer Thermosäulen (umfassende Thermosäule, Gittersäule) möglichst variiert.

Die verschiedene Art des Verhaltens von Adduktoren und Gastrocnemius kommt besser zum Ausdruck, wenn man von demselben Tiere zum Beispiel das linke Adduktoren- und das rechte Gastrocnemiuspräparat verwendet, denn die Adduktoren und Gastrocnemien der verschiedenen Tiere verhalten sich etwas verschieden. Da ich aber auch das Doppeladduktoren- und Doppelgastrocnemiuspräparat nötig hatte, liess sich dies nicht durchführen. Die wesentlichen Versuchsbedingungen sind aber so genau angegeben, dass Vergleiche gut möglich

1) K. Bürker, Experimentelle Untersuchungen zur Thermodynamik des Muskels. V. Dieses Archiv Bd. 116, S. 77. 1907. Siehe hier auch über Versuche an Muskeln von Tieren verschiedener Jahreszeiten (S. 11) und von weiblichen Frosch- und Krötenmuskeln zur Laichzeit (S. 51).

2) Bd. 2, Hälfte 1, Abt. 3. 1911.

sind. Zusammengefasst werden immer diejenigen Versuche, welche zeitlich möglichst zusammenfallen, und bei welchen die gleiche myothermische Methode zur Anwendung kam.

a) Untersuchungen mit der umfassenden Thermosäule.

Zur Verwendung kam eine umfassende Thermosäule mit zwanzig inneren, möglichst feinen, mit Silber als Lot hergestellten Lötstellen. Die äusseren Lötstellen wurden mit einem Streifen aschefreien, angefeuchteten Filtrierpapiers bedeckt. Die Feder ist derart, dass die Säule gut festsetzt, ohne stark zu drücken.

Gastrocnemius.

Versuch vom 15. November 1906.

Linker Gastrocnemius einer ♂-Rana temp. durch +-Öffnungsinduktionsstrom (Öfn.ind.strom) maximal gereizt. Zimmertemperatur (Z.temp.) 9,0° C. Luftdruck red. (Luftdr.) 736,7 mm Hg. Akkumulator¹⁾ (Akk.) bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galvanometerempfindlichkeit (Galv.empf.) 214 mm Skalenteile (Skalt.). Umfassende Thermosäule a. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zusatzwiderstand (Zus.wid.). Kammer-temperatur (K.temp.) 9,9° C.

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge des Muskels in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
4 58	} 5	} 34,3	2,8	} 13,5	50
59			2,7 (2,7)		46 (48)
5 0			2,7		47
5 2	} 19	} 35,5	2,9	} 55,1	74
3			2,9 (2,9)		72 (74)
4			2,9		75
5 6	} 51	} 36,4	2,7	} 137,7	97
7			2,7 (2,7)		94 (95)
8			2,7		93
5 10	} 78	} 36,9	2,6	} 202,8	105
11			2,6 (2,6)		104 (104)
12			2,5		102
5 14	} 126	} 37,4	2,3	} 289,8	114
15			2,3 (2,3)		114 (114)
16			2,2		113

1) Der Akkumulator dient sowohl zum Betriebe des Induktionsapparates als auch zur Ermittlung der Galvanometerempfindlichkeit (Strom durch 10000 Ohm geschlossen, an den Enden eines Ohmes abgeleitet und den Zweigstrom nochmals durch 10000 Ohm zum Galvanometer geschickt, erster Ausschlag beobachtet).

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge des Muskels in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
5 18	196	37,9	2,0	392,0	132
19			1,9 (2,0)		129 (129)
20			2,0		127
5 22	126	37,6	2,3	289,8	117
23			2,3 (2,3)		114 (115)
24			2,3		114
5 26	78	37,2	2,6	202,8	105
27			2,6 (2,6)		103 (105)
28			2,6		106
5 30	51	36,8	2,9	147,9	99
31			2,9 (2,9)		96 (98)
32			2,9		98
5 34	19	35,9	3,2	60,8	83
35			3,2 (3,2)		83 (82)
36			3,2		81
5 38	5	34,7	3,1	15,0	59
39			2,9 (3,0)		55 (56)
40			3,0		54

K.temp. 10,1° C. Galv.empf. 215 mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 735,2 mm Hg. Z.temp. 9,8° C. Gewicht der Muskeln 0,77 g.

In Abb. 2 (S. 300) sind die Resultate für die erste Hälfte des Versuches graphisch dargestellt.

Adduktoren.

Versuch vom 21. November 1906.

Linke Adduktoren einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.strom (R.-A. 70 mm) direkt maximal gereizt. Z.temp. 10,7° C. Luftdr. 738,6 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galv.empf. 214 mm-Skal.t. Umfassende Thermo säule a. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 11,7° C.

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
4 52	5	38,0	4,8	23,5	46
53			4,7 (4,7)		46 (45)
54			4,7		44
4 56	19	39,9	4,9	93,1	47
57			4,8 (4,9)		48 (47)
58			4,9		47

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen		
5 0	} 51	} 41,5	{ 4,1	} 209,1	{ 60		
5 1						{ 4,1 (4,1)	{ 56 (59)
5 2							
5 4	} 78	} 42,3	{ 3,6	} 280,8	{ 65		
5 5						{ 3,6 (3,6)	{ 60 (62)
5 6							
5 8	} 126	} 43,2	{ 3,0	} 378,0	{ 70		
5 9						{ 3,1 (3,0)	{ 63 (66)
5 10							
5 12	} 196	} 44,2	{ 2,4	} 470,4	{ 66		
5 13						{ 2,4 (2,4)	{ ? (65)
5 14							
5 16	} 126	} 43,5	{ 3,0	} 378,0	{ 60		
5 17						{ 3,0 (3,0)	{ 61 (61)
5 18							
5 20	} 78	} 42,8	{ 3,5	} 273,0	{ 56		
5 21						{ 3,5 (3,5)	{ 55 (55)
5 22							
5 24	} 51	} 42,2	{ 4,1	} 209,1	{ 53		
5 25						{ 4,1 (4,1)	{ 52 (52)
5 26							
5 28	} 19	} 40,8	{ 5,0	} 95,0	{ 45		
5 29						{ 5,0 (5,0)	{ 42 (43)
5 30							
5 32	} 5	} 38,9	{ 5,5	} 27,5	{ 33		
5 33						{ 5,5 (5,5)	{ 33 (33)
5 34							

K.temp. 12,0° C. Galv.empf. 217 mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 738,8 mm Hg. Z.temp. 11,1° C. Gewicht der Muskeln 0,94 g.

Graphische Darstellung Abb. 1 (S. 300).

Die Versuchsergebnisse sind typisch. Ein Blick auf die Kurven ergibt, dass mit steigender Belastung die Adduktoren stärker gedehnt werden als der Gastrocnemius; die Ausgangslänge für die Zuckung ist also bei ersteren grösser. Die Zuckungshöhen der Adduktoren übertreffen die des Gastrocnemius wesentlich, bei steigender Belastung nehmen sie bei beiden Muskeln zunächst etwas zu, dann ab, beim Gastrocnemius aber ziemlich genau proportional mit der Belastung ab, bei den Adduktoren zuerst stärker, dann schwächer. Entsprechend den Zuckungshöhen hat die Arbeitskurve beim Gastrocnemius einen mehr gestreckten, bei den Adduktoren einen gebogenen Verlauf;

die Arbeit erreicht aber bei letzteren Muskeln grössere Werte. Trotzdem ist, was besonders auffallen muss, der Energieaufwand bei den Adduktoren wesentlich kleiner als beim Gastrocnemius, bei stärkerer Belastung sogar nur halb so gross.

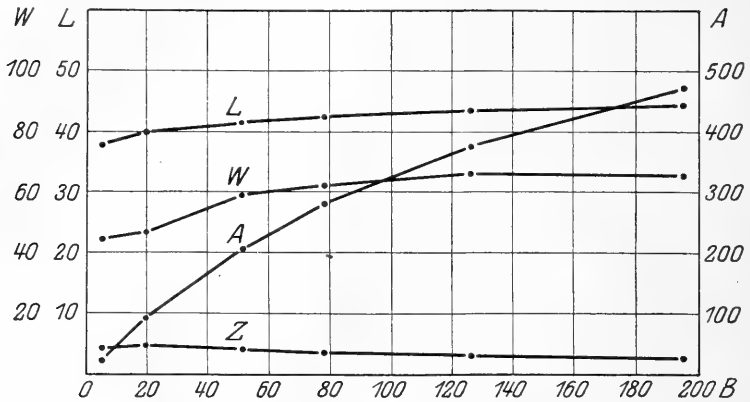


Abb. 1. Versuch vom 21. November 1906 an den Adduktoren. L Länge, Z Zuckungshöhe, A Arbeit, W Wärme.

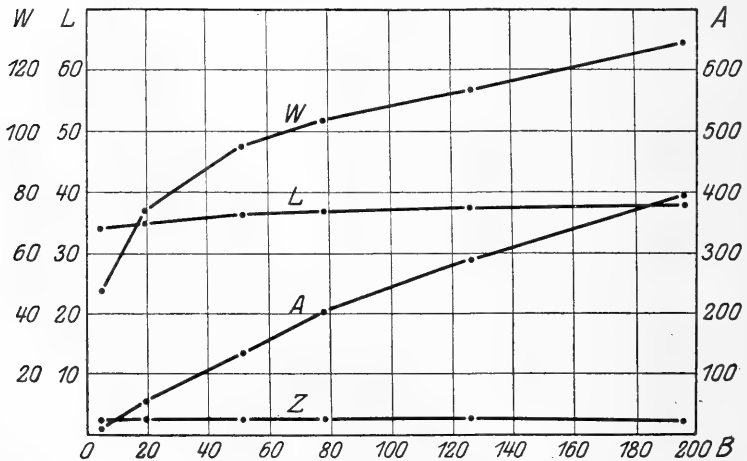


Abb. 2. Versuch vom 15. November 1906 am Gastrocnemius.

Bei Berücksichtigung der zweiten Hälfte der Versuche mit sinkender Belastung sieht man auch, wie der Energieaufwand beim Gastrocnemius gegenüber den Parallelversuchen bei steigender Belastung eher etwas grösser als kleiner wird, während bei den Adduktoren eine entschiedene Abnahme zu konstatieren ist trotz ungefähr gleichbleibender mechanischer Leistung.

Ohne weiteres muss man also annehmen, dass der Wirkungsgrad bei den Adduktoren bedeutend grösser ist als beim Gastrocnemius, und dass er mit zunehmender Ermüdung noch grösser wird. Das alles gilt aber nur für die initiale Wärme im Hill'schen Sinne; es wäre interessant, das spätere Stadium der Wärmebildung bei diesen Muskeln vergleichend zu untersuchen.

Die beiden Muskeln verhalten sich also thermodynamisch ganz verschieden; das gilt, wie früher schon gezeigt wurde, nicht nur für die Muskeln von Tieren, welche im Herbst gefangen wurden, sondern auch für solche, welche im Institut überwinterten oder im Frühjahr frisch gefangen wurden¹⁾.

Aus beiden Versuchen ergibt sich weiterhin, wie ungeeignet die Arbeit als unabhängige Veränderliche wäre; denn steigt die Belastung um das 39,2fache, so nimmt zwar die Arbeit beim Gastrocnemius um das 29fache, bei den Adduktoren um das 20fache zu, der Energieaufwand dagegen beim Gastrocnemius nur um das 2,7fache, bei den Adduktoren sogar nur um das 1,4fache.

Bleibt nur noch die Wahl zwischen der Länge und Zuckungshöhe des Muskels, die unter den gleichen Verhältnissen beim Gastrocnemius nur um 10,5 zu- bzw. 25,9% abgenommen haben, bei den Adduktoren um 16,3 bzw. 49%.

In folgendem seien weitere Versuche mitgeteilt.

Gastrocnemius.

Versuch vom 20. November 1906.

Linker Gastrocnemius einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.strom maximal gereizt. Z.temp. 10,7° C. Luftdr. 728,9 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galv.empf. 225 mm-Skalt. Umfassende Thermosäule a. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 11,5° C.

Zeit h ' "	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen		
4 51	} 5	31,9	{ 2,1	} 10,5	{ 45		
52						{ 2,1 (2,1)	{ 44 (44)
53							
4 55	} 19	33,5	{ 2,3	} 43,7	{ 70		
56						{ 2,3 (2,3)	{ 69 (70)
57							
4 59	} 51	34,5	{ 2,0	} 107,1	{ 84		
5 0						{ 2,1 (2,1)	{ 81 (82)
1							

1) Siehe die Arbeit des Verfassers in diesem Archiv Bd. 116, S. 77. 1907.

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen		
5 3	} 78	34,9	{ 1,9	} 148,2	{ 88		
4						{ 1,9 (1,9)	{ 85 (86)
5							
5 7	} 126	35,5	{ 1,8	} 214,2	{ 95		
8						{ 1,7 (1,7)	{ 90 (92)
9							
5 11	} 196	36,1	{ 1,5	} 294,0	{ 101		
12						{ 1,5 (1,5)	{ 99 (99)
13							
5 15	} 126	35,7	{ 1,8	} 226,8	{ 91		
16						{ 1,8 (1,8)	{ 87 (89)
17							
5 19	} 78	35,3	{ 2,0	} 156,0	{ 82		
20						{ 2,0 (2,0)	{ 84 (83)
21							
5 23	} 51	34,9	{ 2,2	} 112,2	{ 83		
24						{ 2,2 (2,2)	{ 82 (82)
25							
5 27	} 19	34,1	{ 2,5	} 47,5	{ 70		
28						{ 2,5 (2,5)	{ 70 (70)
29							
5 31	} 5	32,7	{ 2,5	} 12,5	{ 52		
32						{ 2,5 (2,5)	{ 50 (50)
33							

K.temp. 11,8° C. Galv.empf. 232 mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 729,8 mm Hg. Z.temp. 10,9° C. Gewicht der Muskeln 0,93 g.

Graphische Darstellung Abb. 4 (S. 304).

Adduktoren.

Versuch vom 28. November 1906.

Linkes Adduktorenpräparat einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.-strom (R.-A. 70 mm) direkt maximal gereizt. Z.temp. 10,7° C. Luftdr. 738,4 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galv.empf. 211 mm-Skal.t. Umfassende Thermo säule a. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 11,5° C.

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
4 14	5	40,1	3,7	18,0	38
15			3,6 (3,6)		38 (38)
16			3,6		39
4 18	19	41,9	4,8	93,1	44
19			4,9 (4,9)		42 (42)
20			4,9		40
4 23	51	43,5	3,9	198,9	41
24			3,9 (3,9)		47 (48)
25			3,9		55
4 27	78	44,3	3,5	273,0	62
28			3,5 (3,5)		58 (59)
29			3,5		58
4 31	126	45,4	2,9	352,8	62
32			2,8 (2,8)		57 (59)
33			2,8		58
4 35	196	46,4	1,9	372,4	59
36			1,9 (1,9)		60 (59)
37			1,9		59
4 39	126	45,8	2,7	327,6	49
40			2,6 (2,6)		48 (48)
41			2,6		47
4 43	78	45,1	3,3	257,4	46
44			3,3 (3,3)		46 (45)
45			3,3		44
4 47	51	44,4	3,9	193,8	40
48			3,8 (3,8)		37 (37)
49			3,8		33
4 51	19	42,9	4,9	93,1	26
52			4,9 (4,9)		30 (32?)
53			4,9		41?
4 55	5	40,9	4,4	22,0	24
56			4,4 (4,4)		26 (25)
57			4,3		24

K.temp. 11,7° C. Galv.empf. 212 mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 738,5 mm Hg. Z.temp. 11,0° C. Gewicht der Muskeln 1,05 g.

Graphische Darstellung Abb. 3 (S. 304).

Das Resultat ist ähnlich wie im vorhergehenden vergleichenden Versuch, wenn auch die Verschiedenheiten im Verhalten der beiden Präparate nicht so stark ausgesprochen sind: es ist also bei grösserer

Arbeit der Energieaufwand der Adduktoren wesentlich kleiner als der des Gastrocnemius. Auch das Verhalten bei sinkender Belastung ist gleich. Beim Gastrocnemius hat die Länge um 13,2 % zu-, die Zuckungshöhe um 28,6 % ab-, die Arbeit um das

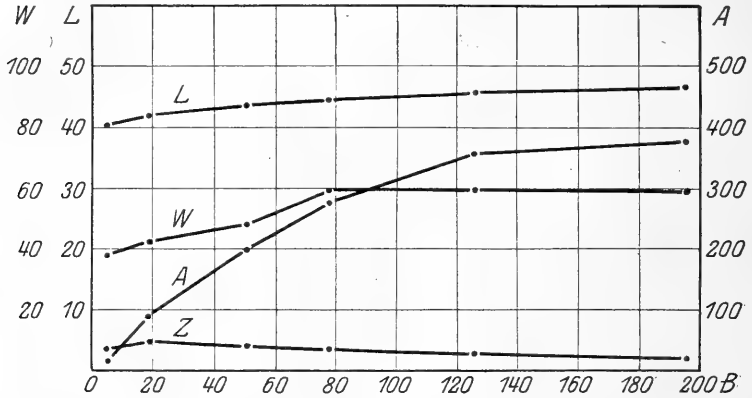


Abb. 3. Versuch vom 28. November 1906 an den Adduktoren.

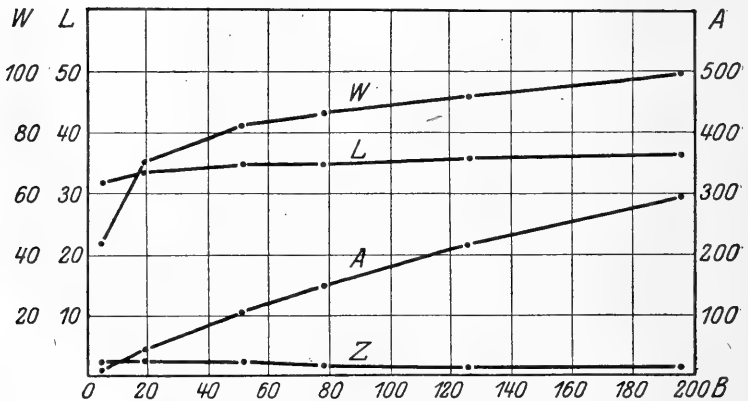


Abb. 4. Versuch vom 20. November 1906 am Gastrocnemius.

28fache, der Energieaufwand dagegen nur um das 2,3fache zugenommen. Bei den Adduktoren sind die entsprechenden Werte 15,7 und 47,2 %, das 20,7- und 1,6fache.

Ein dritter Versuch mit gleicher Methode, aber verschiedene Jahre später durchgeführt, bestätigte nur die bisher erhobenen Befunde.

Gastrocnemius.

Versuch vom 3. März 1914.

Linker Gastrocnemius einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.strom maximal gereizt. Z.temp. 10,6° C. Luftdr. 732,4 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galv.empf. 235 mm-Skal.t. Umfassende Thermosäule a. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 11,0° C.

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge des Muskels in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
11 37	5	35,0	3,2	16,0	78
38			3,2 (3,2)		75 (76)
39			3,2		74
11 41	9	35,4	3,2	28,8	81
42			3,2 (3,2)		78 (79)
43			3,2		78
11 45	19	36,1	3,3	62,7	87
46			3,3 (3,3)		87 (87)
47			3,3		87
11 49	38	36,9	3,1	117,8	91
50			3,1 (3,1)		92 (92)
51			3,2		93
11 53	78	37,7	2,8	218,4	106
54			2,8 (2,8)		107 (107)
55			2,8		107
11 57	126	38,5	2,4	315,0	114
58			2,5 (2,5)		118 (116)
59			2,5		117
12 1	196	39,2	2,0	392,0	125
2			2,0 (2,0)		123 (124)
3			2,1		125
12 5	126	38,8	2,4	302,4	115
6			2,4 (2,4)		110 (113)
7			2,4		114
12 9	78	38,3	2,9	218,4	111
10			2,8 (2,8)		109 (110)
11			2,8		110
12 13	38	37,7	3,2	121,6	93
14			3,1 (3,2)		95 (95)
15			3,2		96
12 17	19	37,0	3,4	62,7	88
18			3,3 (3,3)		87 (87)
19			3,3		87
12 21	9	36,3	3,3	29,7	76
22			3,3 (3,3)		74 (75)
23			3,3		74
12 25	5	35,9	3,3	16,5	65
26			3,3 (3,3)		64 (65)
27			3,3		65

K.temp. 11,3° C. Galv.empf. 228 mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 732,4 mm Hg. Z.temp. 10,9° C. Gewicht des Muskels 0,71 g.

Graphische Darstellung Abb. 6.

Adduktoren.

Versuch vom 2. März 1914.

Linkes Adduktorenpräparat einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.-strom (R.-A. 70 mm) direkt maximal gereizt. Z.temp. 10,3° C. Luftdr. 729,3 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galv.empf. 224 mm-Skal.t. Umfassende Thermosäule *a*. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.-wid. K.temp. 10,8° C.

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
4 58	5	38,4	6,1	30,0	40
59			6,0 (6,0)		39 (39)
5 00			6,0		39
5 2	19	40,1	5,6	106,4	45
3			5,6 (5,6)		45 (46)
4			5,6		47
5 6	38	41,3	5,1	193,8	57
7			5,1 (5,1)		56 (56)
8			5,1		56
5 10	78	42,8	4,4	343,2	66
11			4,4 (4,4)		64 (65)
12			4,4		65
5 14	126	43,9	3,8	478,8	68
15			3,8 (3,8)		67 (67)
16			3,8		67
5 18	196	45,4	3,2	627,2	69
19			3,1 (3,2)		68 (68)
20			3,2		67
5 22	126	44,6	3,8	478,8	62
23			3,8 (3,8)		62 (62)
24			3,8		62
5 26	78	43,7	4,4	335,4	57
27			4,3 (4,3)		56 (56)
28			4,3		56
5 30	38	42,5	5,1	193,8	45
31			5,1 (5,1)		44 (44)
32			5,1		44
5 34	19	41,3	5,6	104,5	37
35			5,5 (5,5)		36 (36)
36			5,5		34
5 38	5	39,4	5,8	29,0	25
39			5,8 (5,8)		25 (25)
40			5,7		26

K.temp. 11,0° C. Galv.empf. 223 mm-Skalt. Akk. bei 200 Ohm
 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 729,3 mm Hg. Z.temp. 10,3° C. Gewicht der
 Muskeln 1,24 g.

Graphische Darstellung Abb. 5.

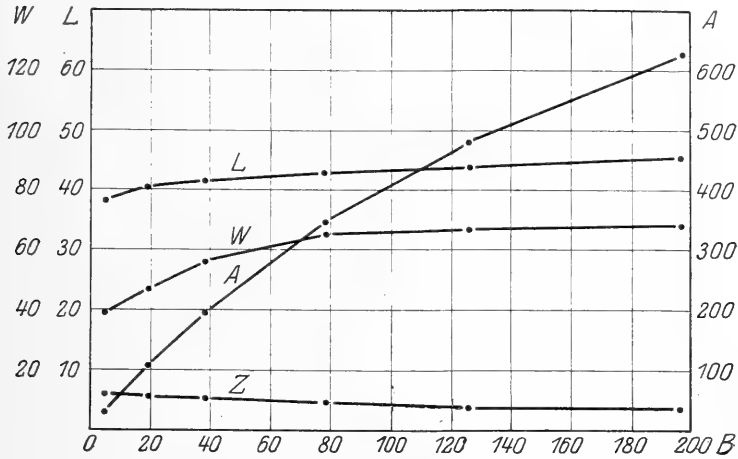


Abb. 5. Versuch vom 2. März 1914 an den Adduktoren.

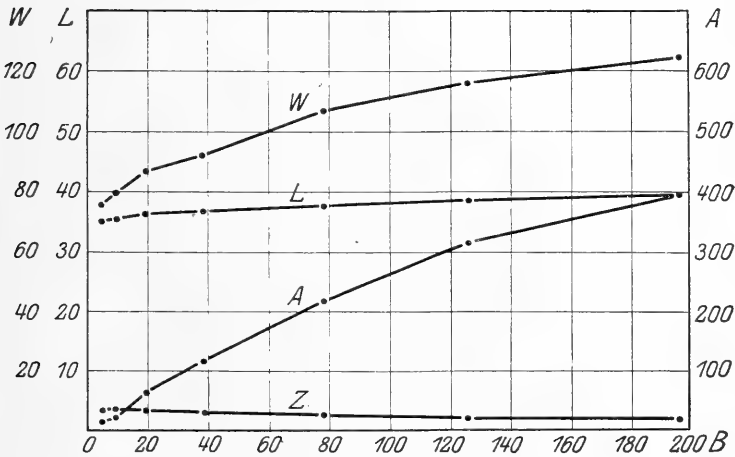


Abb. 6. Versuch vom 3. März 1914 am Gastrocnemius.

Bei diesen Versuchen kommt also das verschiedene Verhalten von Gastrocnemius und Adduktoren wieder besonders deutlich zum Ausdruck; die Versuche sind auch insofern besser vergleichbar, als sie an zwei aufeinanderfolgenden Tagen unter möglichst gleichen Bedingungen angestellt wurden. Bei sinkender Be-

lastung zeigt sich auch hier das verschiedene Verhalten der beiden Präparate wie bei den vorhergehenden Versuchen.

Beim Gastrocnemius hat die Länge um 12,0 % zu-, die Zuckungshöhe um 37,5 % ab-, die Arbeit um das 24,5fache, der Energieaufwand dagegen nur um das 1,6fache zugenommen. Entsprechende Werte bei den Adduktoren sind 18,2 und 46,7 %, das 20,9- und 1,7fache.

Zur Ergänzung der bisherigen Versuche sei noch ein weiterer mitgeteilt, der am Doppeladduktorenpräparat eines kleineren Frosches angestellt wurde, bei welchem aber dieselbe umfassende Thermosäule wie bei den bisherigen Versuchen zur Verwendung kam.

Doppeladduktorenpräparat.

Versuch vom 4. März 1914.

Doppeladduktorenpräparat (linkes und rechtes) einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.strom (R.-A. 40 mm) direkt maximal gereizt. Z.temp. 11,5° C. Luftdr. 728,6 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galv.empf. 228 mm-Skal.t. Umfassende Thermosäule a. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 12,0° C.

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen			
5 0 1 2	5	31,1	5,1 5,1 (5,1) 5,1	25,5	30 30 (30) 29			
5 4 5 6			31,8		4,9 4,9 (4,9) 4,9	44,1	31 30 (31) 31	
5 8 9 10					33,4		4,6 4,7 (4,6) 4,6	87,4
5 12 13 14	38	34,9		4,2 4,3 (4,2) 4,2			159,6	
5 16 17 18			78	36,6		3,6 3,6 (3,6) 3,6		
5 20 21 22					126	37,9		3,1 3,1 (3,1) 3,1
5 24 25 26	196	39,3					2,7 2,7 (2,7) 2,7	529,2
5 28 29 30			126	38,7			3,2 3,2 (3,2) 3,2	

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen		
5 32	} 78	} 38,0	} 3,7	} 288,6	} 45		
33						} 3,7 (3,7)	} 43 (45)
34							
5 36	} 38	} 36,8	} 4,3	} 163,4	} 39		
37						} 4,3 (4,3)	} 39 (39)
38							
5 40	} 19	} 35,7	} 4,8	} 91,2	} 33		
41						} 4,8 (4,8)	} 33 (33)
42							
5 44	} 9	} 34,4	} 5,2	} 45,9	} 30		
45						} 5,1 (5,1)	} 28 (28)
46							
5 48	} 5	} 33,4	} 5,3	} 26,0	} 25		
49						} 5,2 (5,2)	} 25 (25)
50							

K.temp. 12,1° C. Galv.empf. 227 mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Lufdr. 728,5 mm Hg. Z.temp. 11,6° C. Gewicht der Muskeln 1,40 g.

Graphische Darstellung Abb. 7 (S. 310).

Das Resultat ist prinzipiell das gleiche wie bei dem zuletzt genannten einfachen Adduktorenpräparat, also sehr typisch; die Werte für die Wärme liegen nur etwas tiefer, was in Anbetracht des Doppelpräparates, von dem jedes einzelne Präparat nur halb so stark wie vorher belastet war, zu erwarten ist. Auch der ganze Verlauf der Kurven ist sehr ähnlich, das Verhalten bei sinkender Belastung entsprechend.

Die Länge hat unter den gleichen Verhältnissen um 26,4 % zu-, die Zuckungshöhe um 47,1 % ab-, die Arbeit um das 20,7fache und der Energieaufwand um das 1,9fache zugenommen.

Bei einem Rückblick auf die mit der umfassenden Thermo- säule angestellten vergleichenden Versuche sei noch auf einen Punkt hingewiesen. Aus meinen Protokollen geht leider nicht hervor, ob die Gastrocnemien direkt oder indirekt gereizt wurden; ich möchte aber ersteres annehmen. Selbst wenn aber die Reizung eine indirekte gewesen sein sollte, so hat dies nichts zu sagen, denn indirekte und direkte Reizung führen, sofern die Reizung nur eine maximale ist, bei gleicher mechanischer Leistung zu demselben Energieaufwand, wie mich frühere Versuche gelehrt haben¹⁾. Ferner wurde

1) Dieses Archiv Bd. 116, S. 91. 1907.

bei den früher schon veröffentlichten vergleichenden Versuchen am Gastrocnemius und den Adduktoren nur direkte Reizung angewandt

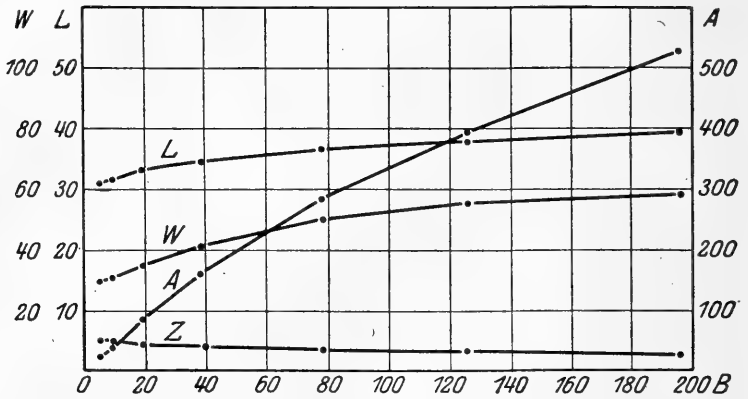


Abb. 7. Versuch vom 4. März 1914 am Doppeladduktorenpräparat.

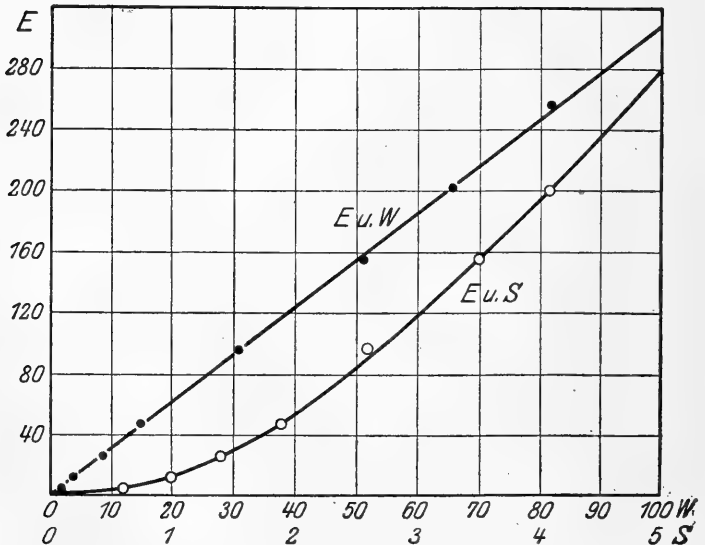


Abb. 8. Obere Kurve: Empfindlichkeit des Galvanometers und Wärmeausschlag (E u. W). Untere Kurve: Empfindlichkeit des Galvanometers und Schwingungsdauer des Magnetsystems (E u. S).

und dabei auch das typisch verschiedene Verhalten der beiden Präparate beobachtet ¹⁾.

Um die Resultate sicherzustellen, wurden auch noch vergleichende Versuche mit der Gittersäule und dem einfachen Thermoelement an-

1) Dieses Archiv Bd. 116 S. 77. 1907.

geschlossen. Bei der Gittersäule werden die inneren, mittleren Lötstellen zwischen zwei Muskeln gebracht, die äusseren rechts und links davon mit je einem Doppelstreifen angefeuchteten, aschefreien Filtrierpapiers völlig bedeckt.

**b) Untersuchungen mit der Gittersäule.
Doppelgastrocnemius.**

Versuch vom 21. März 1914.

Doppelgastrocnemiuspräparat einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.-strom (R.-A. 40 mm) direkt maximal gereizt. Z.temp. 11,0° C. Luftdr. 716,6 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galv.empf. 218 mm-Skal.t. Gittersäule. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. 11,3° C.

Zeit h '	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen					
11 14 15 16	} 5	33,2	{ 2,7 2,7 (2,7) 2,7	} 13,5	{ 52 46 (49) 48					
11 18 19 20						} 9	33,7	{ 2,8 2,8 (2,8) 2,8	} 25,2	{ 50 49 (49) 48
11 22 23 24										
11 26 27 28	} 38	35,6	{ 3,0 3,0 (3,0) 3,0	} 114,0	{ 71 74 (72) 70					
11 30 31 32						} 78	36,8	{ 2,9 2,9 (2,9) 2,9	} 226,2	{ 95 94 (95) 97
11 34 35 36										
11 38 39 40	} 196	38,5	{ 2,4 2,4 (2,4) 2,4	} 470,4	{ 139 136 (137) 135					
11 42 43 44						} 126	38,2	{ 2,7 2,7 (2,7) 2,7	} 340,2	{ 122 117 (119) 117
11 46 47 48										
11 50 51 52	} 38	36,9	{ 3,1 3,1 (3,1) 3,1	} 117,8	{ 78 72 (73) 70					

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen					
11 54 55 56	} 19	36,1	{ 3,1 3,1 (3,1) 3,0	} 58,9	{ 62 58 (59) 57					
11 58 59						} 9	} 35,2	{ 3,0 3,0 (3,0) 2,9	} 27,0	{ 49 48 (47) 45
12 00										
12 2 3 4	} 5	34,6	{ 2,9 2,9 (2,9) 2,8	} 14,5	{ 44 44 (44) 43					

K.temp. $11,7^{\circ}$ C. Galv.empf. 216 mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm $10,0 \cdot 10^{-3}$ Amp. Luftdr. 716,6 mm Hg. Z.temp. $11,6^{\circ}$ C. Gewicht der Muskeln 1,21 g.

Graphische Darstellung Abb. 10 (S. 314).

Doppeladduktoren.

Versuch vom 21. März 1914.

Doppeladduktorenpräparat einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.-strom (R.-A. 40 mm) direkt maximal gereizt. Z.temp. $11,5^{\circ}$ C. Luftdr. 716,5 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm $10,0 \cdot 10^{-3}$ Amp. Galv.empf. 236 mm-Skal.t. Gittersäule. Im Thermostromkreis 230 Ohm Zus.wid. K.temp. $12,0^{\circ}$ C.

Zeit h	Be- lastung in Gramm	Länge der Mus- keln in Milli- metern	Zuckungs- höhe in Milli- metern	Arbeit in Gramm- Milli- metern	Wärme in Milli- meter- Skalen- teilen	Bemerkungen				
4 18 19 20	} 5	30,8	{ 5,0 5,0 (5,0) 4,9	} 25,0	{ 42 41 (41) 40					
4 22 23 24						} 9	} 31,5	{ 4,8 4,8 (4,8) 4,8	} 43,2	{ 44 43 (43) 42
4 26 27 28										
4 30 31 32	} 38	34,1	{ 4,1 4,1 (4,1) 4,1	} 155,8	{ 65 66 (66) 67					
4 34 35 36						} 78	} 35,5	{ 3,5 3,5 (3,5) 3,5	} 273,0	{ 85 83 (85) 86

Zeit h	Be- lastung in Gramm	Länge der Mus- keln in Milli- metern	Zuckungs- höhe in Milli- metern	Arbeit in Gramm- Milli- metern	Wärme in Milli- meter- Skalen- teilen	Bemerkungen		
4 38 39 40	126	36,6	3,0 3,0 (3,0) 3,0	378,0	97 99 (98) 97	Galvanometeremp- findlichkeit 238 Millimeter - Skala- lenteile. Bei einer Empfindlichkeit von 229 um 6 h 14' weiter untersucht.		
4 42 43 44			196		37,7		2,4 2,5 (2,5) 2,5	108 103 (106) 108
6 14 15 16							196	38,7
6 18 19 20	126	38,1		3,1 3,1 (3,1) 3,1				
6 22 23 24			78	37,4	3,7 3,7 (3,7) 3,7			
6 26 27 28					38		36,4	4,6 4,6 (4,6) 4,6
6 30 31 32	19	35,4						5,2 5,2 (5,2) 5,2
6 34 35 36			9	34,1				5,6 5,6 (5,6) 5,6
6 38 39 40					5		32,9	5,7 5,7 (5,7) 5,6

K.temp. 12,2° C. Galv.empf. 219 mm-Skalt. Akk. bei 200 Ohm
10,0 · 10⁻³ Amp. Luftdr. 717,2 mm Hg. Z.temp. 11,5° C. Gewicht der
Muskeln 1,10 g.

Graphische Darstellung Abb. 9 (S. 314).

Beim Doppelgastrocnemiuspräparat hat also bei Belastungen von 5—196 g die Länge um 16,0 % zu-, die Zuckungshöhe um 11,1 % ab-, die Arbeit um das 34,8fache, der Energieaufwand aber nur um das 2,8fache zugenommen. Entsprechende Werte beim Doppeladduktorenpräparat sind 22,4 und 50,0 %, das 19,6- und 2,6fache.

Das Doppelgastrocnemiuspräparat zeigt also, mit der Gittersäule untersucht, ungefähr das gleiche Verhalten wie das einfache Präparat bei Untersuchung mit der umfassenden Thermosäule; nur

ist das Doppelpräparat, da die gleiche Last nur halb so stark wirkt, weniger ermüdbar.

Beim Doppeladduktorenpräparat sind die mechanischen Leistungen ihrer Art und Grösse nach etwa die gleichen wie bei früheren Präparaten; der Energieaufwand ist aber hier grösser. Dem niedersten

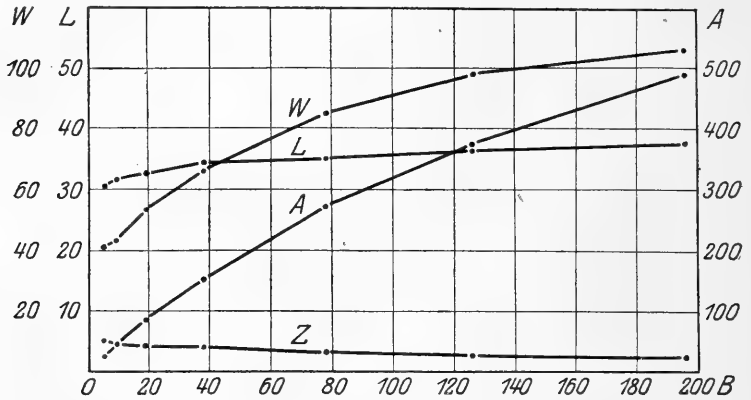


Abb. 9. Versuch vom 21. März 1914 am Doppeladduktorenpräparat.

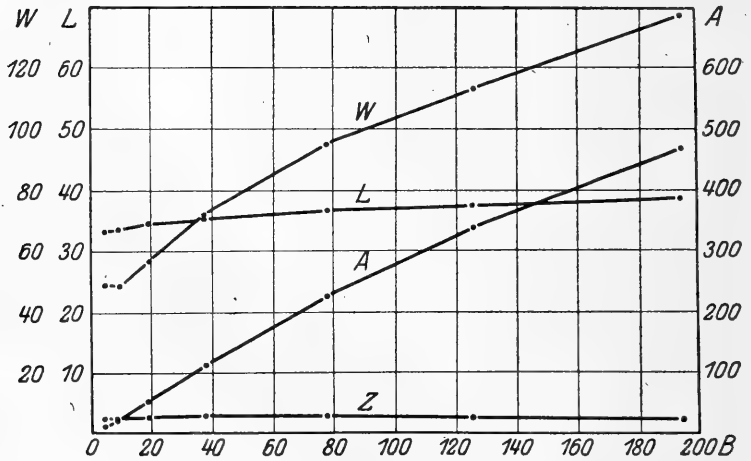


Abb. 10. Versuch vom 21. März 1914 am Doppelgastrocnemiuspräparat.

und höchsten Wert beim Doppelgastrocnemius von 49 und 137 mm-Skalenteilen stehen bei den Doppeladduktoren Werte von 41 und 106 gegenüber, sind also nicht um soviel kleiner als gewöhnlich. Das kommt zum Teil daher, dass die Galvanometerempfindlichkeit bei dem Versuche mit den Adduktoren grösser war; auf gleiche Empfindlichkeit berechnet, ergeben sich Werte von 38 und 98; aber auch dieser

Wert 98 liegt noch höher als alle bisher am Adduktorenpräparat beobachteten Werte.

Man könnte zunächst denken, dass diese Abweichung auf die verschiedene Methode — Untersuchung mit der Gittersäule statt wie bisher mit der umfassenden Thermosäule — zurückzuführen ist. Dem widerspricht aber ein Versuch, den ich früher schon mitgeteilt habe ¹⁾, und bei dem der linke und rechte Gastrocnemius jeder für sich mit der umfassenden Thermosäule, darauf beide zusammen mit der Gittersäule untersucht wurden: war das Doppelpräparat mit dem doppelten Gewicht belastet, dann gab auch die Gittersäule denselben Wert wie die umfassende Thermosäule an.

Die Erklärung scheint mir vielmehr die zu sein, dass hier zwei in thermodynamischer Beziehung sehr leistungsfähige Präparate vorlagen, wie es die Präparate von Tieren zu sein pflegen, welche im Institut überwintert haben ²⁾, und die Präparate stammten in der Tat von solchen Tieren. Bei dem Doppelgastrocnemius bestand auch entschieden die Tendenz, mit steigender Belastung den Energieaufwand noch weiter wesentlich zu steigern, wie aus der Steilheit der Kurve hervorgeht, während die Kurve der Adduktoren nicht mehr weit vom Gipfel entfernt gewesen sein kann. Man muss eben bedenken, dass die Doppelpräparate nicht doppelt so stark belastet wurden wie die einfachen; bei Doppelbelastung hätte sich bestimmt ein wesentlich höherer Wert beim Gastrocnemius ergeben, und das bisher beobachtete Gesetz wäre wieder voll zum Ausdruck gekommen. Die geringere Inanspruchnahme der Adduktoren geht auch daraus hervor, dass sich bei sinkender Belastung Werte für den Energieaufwand ergeben, die nicht, wie gewöhnlich, niedriger, sondern sogar noch höher als bei steigender Belastung liegen.

Dass diese Erklärung die richtige ist, zeigt auch der letzte mitzuteilende Versuch, bei dem ein einziges Thermolement zur Anwendung kam, und bei dem der Energieaufwand der Adduktoren gleichfalls höher als gewöhnlich, wenn auch nicht so hoch wie im letzten Versuche, war, der des Gastrocnemius aber den bisher noch nicht beobachteten Wert von sogar 159 erreichte. Auch die bei diesem Versuche verwendeten Präparate waren Doppelpräparate, eigentlich nur halb belastet und stammten von Tieren, die gleichfalls im Institut überwintert hatten.

c) Untersuchungen mit dem einfachen Thermolement.

Das bei diesem letzten Versuch verwendete einfache Thermolement war besonderer Art. Es sollte nämlich die mit dem tätigen

1) Dieses Archiv Bd. 109, S. 241. 1905.

2) Siehe die Arbeit des Verfassers in diesem Archiv Bd. 109, S. 246. 1905.

Muskel in Berührung kommende Lötstelle und die auf konstanter Temperatur zu haltende samt den angrenzenden Drähtchen ganz von Muskeln bedeckt und möglichst weit voneinander entfernt sein, um den Fluss der Wärme nach der kälteren Lötstelle hin möglichst zu verzögern.

Abbildung 11 zeigt das auf Elfenbein montierte Element. An der Lötstelle L_1 stösst Kupfer- an Eisendraht, bei L_2 Eisen- an Konstantandraht, bei L_3 Konstantan- an Eisendraht, bei L_4 Eisen- an Kupferdraht. Die Lötstellen sind mit Hartlot (Silber) hergestellt. Die 0,1 mm dicken Drähtchen sind mit Ausnahme der Lötstellen L_2 und L_3 und der angrenzenden Teile der Drähtchen in das Elfenbein versenkt. Die Lötstellen L_2 und L_3 und die angrenzenden Drähtchen werden ganz von je zwei Muskeln umfasst, von denen die L_2 bedeckende Muskelgruppe in Tätigkeit versetzt wurde, die L_3 bedeckende aber ruhte.

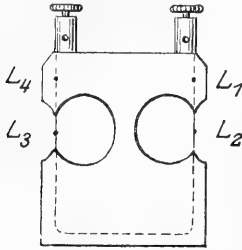


Abb. 11. Thermoelement.
($\frac{9}{10}$ nat. Grösse.)

Dieses Element kam sowohl beim Doppelgastrocnemius- als auch beim Doppeladduktorenpräparat zur Verwendung. Sehr bemerkenswert ist, dass der Wärmeauschlag im Galvanometer, wie zu erwarten war, sehr langsam wieder zurückging, was dafür spricht, dass die gewünschte Verzögerung des Wärmeflusses nach der antagonistischen Lötstelle hin erreicht war. Bei der grösseren Entfernung der Lötstellen voneinander war aber auch kein so ruhiger Stand des Magnetsystems zu erzielen wie bei anderen Thermoelementen und Thermo Säulen.

Doppelgastrocnemius.

Versuch vom 30. März 1914.

Doppelgastrocnemius einer ♂-Rana temp. durch \downarrow -Öfn.ind.strom (R.-A. 40 mm) direkt maximal gereizt. Z.temp. $9,5^{\circ}$ C. Luftdr. 738,7 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm $10,0 \cdot 10^{-3}$ Amp. Galv.empf. 227 mm-Skal.t. Einfaches Thermoelement mit der Lötstelle zwischen den beiden Muskeln. Im Thermostromkreis kein Zusatzwiderstand. K.temp. $9,6^{\circ}$ C.

Zeit h ' "	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
10 34	5	31,5	3,5 3,6 (3,6) 3,6	18,0	88 84 (85) 84
35					
36					
10 38	9	32,1	3,7 3,7 (3,7) 3,7	33,3	87 86 (86) 86 (?)
39					
40					

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
10 42	} 19	} 33,0	3,8	} 72,2	93
43			3,8 (3,8)		92 (91)
44			3,7		89
10 46	} 38	} 33,9	3,7	} 140,6	103
48			3,7 (3,7)		103 (103)
50			3,7		103
10 53	} 78	} 35,0	3,5	} 273,0	122
55			3,5 (3,5)		122 (122)
57			3,5		121
11 0	} 126	} 35,7	3,2	} 403,2	140
2			3,2 (3,2)		132 (135)
4			3,2		133
11 7	} 196	} 36,5	2,9	} 548,8	156
9			2,8 (2,8)		160 (159)
11			2,8		160
11 14	} 126	} 36,1	3,2	} 403,2	131
16			3,2 (3,2)		139 (136)
18			3,2		139
11 21	} 78	} 35,5	3,4	} 265,2	120
23			3,4 (3,4)		119 (120)
25			3,4		121
11 28	} 38	} 34,7	3,5	} 133,0	96
30			3,5 (3,5)		97 (97)
32			3,6		98
11 35	} 19	} 33,9	3,6	} 66,5	77
37			3,5 (3,5)		76 (76)
39			3,5		75
11 42	} 9	} 33,1	3,5	} 31,5	59
44			3,5 (3,5)		63 (61)
46			3,5		62
11 49	} 5	} 32,5	3,5	} 17,0	57
51			3,4 (3,4)		59 (57)
53			3,4		56

K. temp. 10,3°C. Galv.empf. 230mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 739,0 mm Hg. Z.temp. 10,0°C. Gewicht der Muskeln 1,67g.
Graphische Darstellung. Abb. 13 (S. 319).

Doppeladduktoren.

Versuch vom 27. März 1914.

Doppeladduktorenpräparat einer ♂-Rana temp. durch ↓-Öffn.ind.-strom (R.-A. 40 mm) direkt maximal gereizt. Z.temp. 11,0°C. Luftdr. 721,2 mm Hg. Akk. bei 200 Ohm 10,0·10⁻³ Amp. Galv.empf. 210 mm-

Skal.t. Einfaches Thermoelement mit der Lötstelle zwischen den beiden Muskeln. Im Thermostromkreis kein Zusatzwiderstand. K.temp. 11,0° C.

Zeit h	Belastung in Gramm	Länge der Muskeln in Millimetern	Zuckungs- höhe in Millimetern	Arbeit in Gramm- Millimetern	Wärme in Millimeter- Skalen- teilen
11 50	5	35,5	6,1	30,5	43
51			6,1 (6,1)		42 (42)
52			6,1		41
11 54	9	36,2	6,1	54,9	49
55			6,1 (6,1)		48 (49)
56			6,1		50
11 58	19	37,7	5,7	108,3	62
59			5,7 (5,7)		59 (61)
60			5,8		63
12 2	38	39,2	5,1	193,8	?
3			5,2 (5,1)		? (72) ¹⁾
4			5,1		72
12 8	78	40,9	4,1	327,6	80
9			4,2 (4,2)		78 (78)
10			4,2		76
12 12	126	42,1	3,5	441,0	84
13			3,5 (3,5)		83 (84)
14			3,5		84
12 16	196	43,6	2,8	548,8	91
17			2,8 (2,8)		93 (93)
18			2,8		95
12 20	126	42,8	3,5	441,0	86
21			3,5 (3,5)		84 (85)
23			3,5		84
12 26	78	42,1	4,2	327,6	77
28			4,2 (4,2)		73 (76)
30			4,2		77
12 32	38	40,8	5,3	201,4	66
34			5,3 (5,3)		66 (66)
36			5,2		67
12 38	19	39,6	6,0	114,0	54
39			6,0 (6,0)		54 (54)
40			6,0		53
12 42	9	38,0	6,4	57,6	45
43			6,4 (6,4)		46 (46)
44			6,3		46
12 46	5	37,0	6,3	31,5	43
47			6,3 (6,3)		42 (43)
48			6,3		43

1) Galvanometerempfindlichkeit nur noch 205 mm-Skalenteile.

K.temp. 11,2° C. Galv.empf. 202 mm-Skal.t. Akk. bei 200 Ohm
 10,0·10⁻³ Amp. Luftdr. 722,1 mm Hg. Z.temp. 11,0° C. Gewicht der
 Muskeln 1,27 g.

Graphische Darstellung Abb. 12.

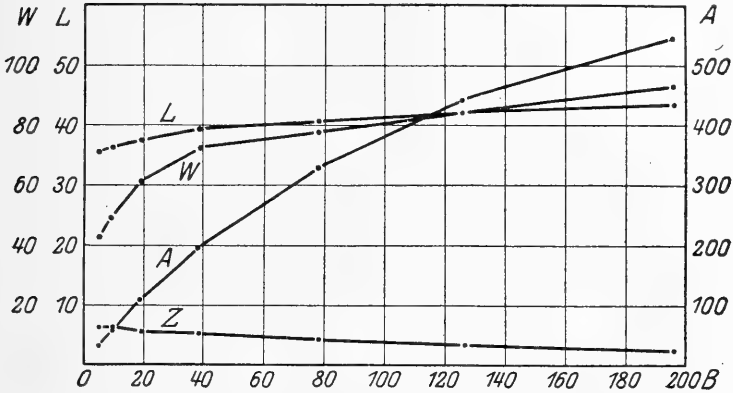


Abb. 12. Versuch vom 27. März 1914 am Doppeladduktorenpräparat.

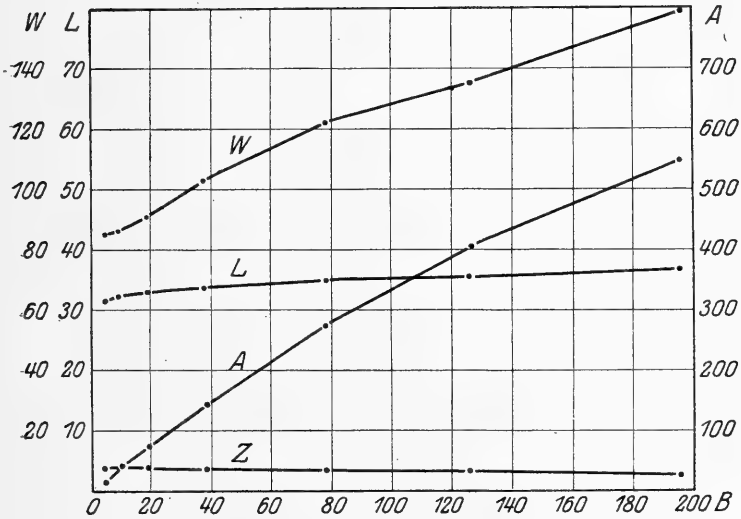


Abb. 13. Versuch vom 30. März 1914 am Doppelgastrocnemiuspräparat.

Auch dieser Versuch bestätigt also die Regel: die Adduk-
 toren vermögen bei wesentlich geringererem Energieaufwande gleichvie-
 l oder sogar meist mehr mechanisch zu leisten als der Gastrocnemius.
 Im gegebenen Fall hat beim Doppelgastrocnemius in dem Belastungs-
 intervall von 5–196 g die Länge um 15,9% zu-, die Zuckungshöhe

um 22,2% ab-, die Arbeit um das 30,5fache, der Energieaufwand aber nur um das 1,9fache zugenommen, während die entsprechenden Werte bei den Doppeladduktoren 22,8 und 54,1%, das 18,0- und 2,2fache sind.

d) Gesamtergebnis.

Bei einem Rückblick auf die nach verschiedenen Methoden durchgeführten Versuche ergibt sich als sicheres Resultat: die Adduktoren (*Semimembranosus* und *Gracilis*) und der *Gastrocnemius* verhalten sich in thermodynamischer Beziehung ganz verschieden, indem die ersteren bei geringerem Energieaufwande mechanisch mehr zu leisten vermögen als der letztere, also einen grösseren Wirkungsgrad erreichen, aber weniger ausdauernd sind.

Zur Erklärung erhebt sich zunächst die Frage, ob das anatomische Substrat entsprechende Verschiedenheiten aufweist; das ist in der Tat der Fall. Legt man die beiden Präparate zur Isolierung der Muskelfasern in 33% Kalilauge und untersucht nach einiger Zeit unter dem Mikroskop, so sieht man zwar beide Präparate dünne und dicke Fasern enthalten, beim *Gastrocnemius* ist aber der Kontrast besonders gross, indem neben sehr dünnen besonders dicke Fasern vorkommen. Auch die natürliche Färbung und vor allem die Länge der Fasern weist in beiden Präparaten Verschiedenheiten auf. Eine genauere histologische Untersuchung muss hier einsetzen.

Grundverschieden ist ja auch der ganze Aufbau der Muskeln aus diesen Fasern. Der physiologische Querschnitt des *Gastrocnemius* als eines gefiederten Muskels ist wesentlich grösser als der der Adduktoren; die Belastung seiner einzelnen Fasern war also unter den Bedingungen der mitgeteilten Versuche kleiner, und doch ist die Wärmebildung bei rückgängig gemachter Arbeit grösser als bei den Adduktoren; das weist auf spezifische Verschiedenheiten des Substrats und der Funktion hin.

Was die energispendende Substanz dieser chemodynamischen Maschinen betrifft, so steht diese offenbar dem *Gastrocnemius* in grösserer Menge zur Verfügung als den Adduktoren. Bei früheren Untersuchungen¹⁾ habe ich schon darauf hingewiesen, dass als relatives Maass des Energievorrates die Summe der Wärmeauschläge gelten kann, welche man erhält, wenn man den Muskel bis zur Erschöpfung isotonische Einzelzuckungen mit rückgängig gemachter Arbeit ausführen lässt. Noch rascher kommt man mit isometrischen Zuckungen bzw. Tetanus zum Ziel. Hill²⁾ hat gezeigt, dass die gesamte entwickelte Spannung ein Maass für den Gesamtenergieaufwand ab-

1) Dieses Archiv Bd. 116, S. 47. 1907.

2) A. a. O. S. 447.

gibt, so dass die relativ einfachen Spannungsmessungen bis zu einem gewissen Grade die immerhin schwierigen Wärmemessungen ersetzen können.

Lässt man nun vergleichend die Adduktoren und den Gastrocnemius desselben Tieres bis zur Erschöpfung isometrisch zucken und zeichnet die Zuckungshöhen graphisch auf, so ist das von diesen erfüllte Flächenareal bei den Adduktoren wesentlich kleiner als beim Gastrocnemius.

- Versuch vom 30. September 1918.

Das linke Adduktorenpräparat einer ♀-Rana temp. (Gewicht 0,96 g) wird in Verbindung mit dem Spannungszeichner des Verfassers¹⁾ gebracht und jede Sekunde durch Öffn.ind.strom (R.-A. 62 mm) direkt maximal gereizt²⁾. Darauf wird mit dem rechten Gastrocnemius desselben Tieres (Gewicht 0,72 g) in gleicher Weise verfahren (R.-A. 66 mm). Z.temp. 15,0°C.

Graphische Aufzeichnung Abb. 14 (S. 322).

Das energiespendende Material steht also offenbar dem Gastrocnemius in grösserer Menge zur Verfügung als den Adduktoren. Auch bei der Starre verhalten sich beide Präparate verschieden. Es liegt nahe, mit chemischen quantitativen Methoden diese Versuche zu erweitern.

Und endlich erhebt sich noch die Kardinalfrage, welche von den in vorliegender Arbeit genauer untersuchten Variablen sich am besten als unabhängige Veränderliche eignet. M. Blix ist auf Grund seiner Versuche für die Länge des Muskels eingetreten; ihm hat sich O. Frank angeschlossen.

Wie ungeeignet die Arbeit als unabhängige Veränderliche besonders bei diesen vergleichenden Versuchen ist, darauf wurde schon auf S. 301 hingewiesen; denn eine wesentlich grössere Arbeit können die Adduktoren mit wesentlich kleinerem Energieaufwand bestreiten als der Gastrocnemius. Bleibt nur noch die Ausgangslänge und die Zuckungshöhe oder die aus beiden abzuleitende Länge des Muskels auf der Höhe der Kontraktion. Ein Blick auf die mitgeteilten Kurven ergibt, dass die Abhängigkeit des Energieaufwandes von diesen Werten wesentlich verschieden bei den beiden Präparaten ist; die Änderungen in der Länge und den Zuckungshöhen sind bei den Adduktoren grösser, die entsprechenden Änderungen im Energieaufwande aber kleiner als beim Gastrocnemius. Die Entscheidung ist dadurch erschwert, dass die beobachteten Werte sich beim Gastrocnemius auf den Gesamtmuskel und nicht auf die Muskelfasern selbst, die sich in diesem Muskel in schräger Anordnung befinden und nur etwa ein Drittel der Gesamt-

1) Siehe dieses Archiv Bd. 88, S. 107. 1902.

2) Anderer Induktionsapparat als der bisher verwendete. Die Ausschläge des Schreibhebels sind proportional den Spannungen; im gegebenen Falle entspricht 15,7 mm Ausschlag einer Spannung von 500 g.

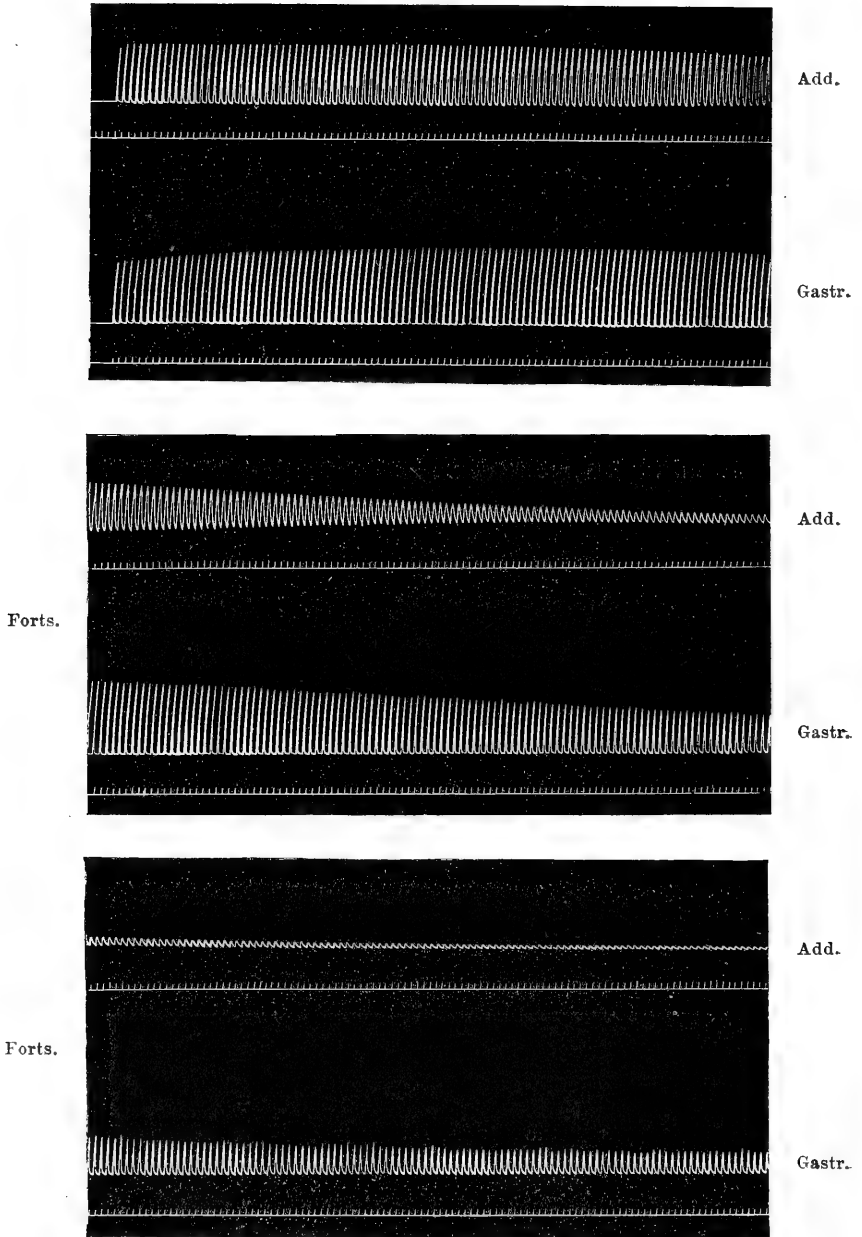


Abb. 14. Versuch vom 30. September 1918. Fortlaufende isometrische Zuckungen der Adduktoren (oben) und des Gastrocnemius (unten) desselben Tieres. Sekundenmarken.

länge des Muskels und weniger ausmachen, beziehen. Es entstehen hier analoge Schwierigkeiten, wie sie E. du Bois-Reymond¹⁾ bei Beurteilung mancher elektrischer Erscheinungen an diesem Muskel vorfand. Ehe diese Schwierigkeiten unter Zuziehung histologischer Methoden und vergleichender Messungen der Fasern nicht beseitigt sind, lässt sich die Frage nicht genau entscheiden. Doch scheint auch mir die Ausgangslänge als unabhängige Veränderliche zur Voraussage der stattfindenden Wärmetönung bzw. des Energieaufwandes den Vorzug zu verdienen und der Blix'sche Spruch „Länge macht Wärme“ die Verhältnisse am besten zu beschreiben.

4. Zusammenfassung und Schluss.

Die neueren Hill'schen Untersuchungen geben mir keine Veranlassung, an der bisher geübten Methodik wesentliche Veränderungen vorzunehmen.

Eine elektrische Isolierung der Thermoelemente gegen Kurzschluss, Reiz- und Aktionsstrom ist nur unter besonderen Umständen erforderlich. Sofern sich eine einwandfreie, die Temperaturmessung nicht störende Isolierung finden lässt, ist sie natürlich erwünscht.

In der Zeit von 0,6—5,2 Sekunden nach der Zuckung findet bei meiner Methode ein nennenswerter Temperatenausgleich zwischen inneren und äusseren Lötstellen nicht statt.

Adduktoren und Gastrocnemius verhalten sich in thermodynamischer Beziehung ganz verschieden, indem die ersteren bei geringerem Energieaufwand mechanisch mehr zu leisten vermögen als letzterer, aber leichter ermüden. Dieses verschiedene Verhalten ist auf qualitative Verschiedenheiten des anatomischen Substrats und der Funktion zurückzuführen.

Das gesamte energiespendende Material dieser chemodynamischen Maschinen ist in den Adduktoren in geringerer Menge vorhanden als im Gastrocnemius.

1) E. du Bois-Reymond, Über das Gesetz des Muskelstromes mit besonderer Berücksichtigung des *M. gastrocnemius* des Frosches. Archiv f. Anat., Physiol. u. wissenschaft. Medizin Jahrg. 1863, S. 529.

Über einen eigentümlichen Reflex der Feuerunken nebst Bemerkungen über die „tierische Hypnose“.

Von

Prof. L. Löhner, z. Z. im Felde.

(Aus dem physiologischen Institute der Universität Graz.)

Mit Tafel IV.

(Eingegangen am 3. November 1918.)

Inhaltsübersicht.

	Seite
I. Einleitung	324
II. Über Eintritt, Kennzeichen, Eigenschaften und Beeinflussung des Reflexes	325
III. Ausschaltungsversuche	337
IV. Wesen und Bedeutung des Reflexes	341
V. Zusammenfassung	349
VI. Tafelerklärung	351

I. Einleitung.

Bei unseren heimischen Unken kann ein höchst bezeichnender, den Gesamtkörper umfassender Reflex in Erscheinung treten, von dem ich bei seiner Augenfälligkeit wohl kaum annehmen möchte, dass er vollständig unbeachtet geblieben ist, der aber jedenfalls in der physiologischen Literatur noch keine Würdigung erfahren hat.

Ergreift man plötzlich ein am Rande seines Wassergrabens ruhig sitzendes Exemplar von *Bombinator igneus* Laur.¹⁾ und lässt es ebenso rasch wieder los, so sieht man meist eine eigentümliche, überraschende Veränderung mit dem Tiere vor sich gehen, wie sie gleicherweise keinem anderen unserer Anuren zukommt. Unter gleichzeitiger Einstellung jeder Art von Bewegung nimmt das Tier nunmehr eine Haltung ein, die durch die beigegebenen Abbildungen (Tafel IV, Abb. 3—8) besser als durch jede Beschreibung klargemacht werden kann. Eine maximale Zurückbiegung des vorderen und hinteren Körperendes (*Opisthotonus*) bei gleichzeitiger stärkster Beugung und Hebung der Extremitäten, verbunden mit einer Auswärtsrollung der Plantarflächen, verleiht dem nur mit der Bauchfläche auf der Unterlage aufliegenden Körper Kahnform. Der absonderliche hierdurch hervorgerufene Eindruck er-

1) *Bombinator pachypus* Bp. zu untersuchen fehlte mir die Gelegenheit.

fährt noch eine Steigerung durch den Umstand, dass durch diese Haltung Teile der gelbschwarz gezeichneten Unterseite des Tieres sichtbar werden.

Wie vorweg bemerkt werden soll, handelt es sich hier nach der ganzen Sachlage offenbar um einen Typus von Reflexen, den man zum Beispiel bei verschiedenen Formen von Gliederfüßern antrifft, der aber für Lurche in dieser Art nicht bekannt ist, nämlich um einen sogenannten Schreck- oder Warnstellungsreflex. Zweifellos bestehen auch nahe Beziehungen zu dem an Fröschen beobachteten, als „tierische Hypnose“ bezeichneten Symptomenkomplex.

II. Über Eintritt, Kennzeichen, Eigenschaften und Beeinflussung des Reflexes.

Wie bereits angedeutet wurde, tritt der Reflex bei einem frisch gefangenen Tiere meist schon auf, wenn man es irgendwie berührt, ergreift oder an einem Beine aufhebt. Ganz sicher und prompt wirken in dieser Hinsicht aber Druck- und Berührungsreize, die die Mittellinie der Rückenfläche treffen. Ein einmaliges mässig starkes Andrücken eines Holzstäbchens, einer Nadel und dergleichen in dieser Körperregion genügt in der Regel für die Auslösung des Reflexes in seiner maximalen Entfaltung. Ist diese noch nicht erreicht, so erweist sich eine ein- oder mehrmalige Wiederholung dieser Berührungen als wirksam; es findet also eine Summation von mechanischen Reizwirkungen statt. Andere Reize, wie Erschütterungen der Unterlage, Anblasen und grelle, plötzliche Beleuchtung vermögen in selteneren Fällen ebenfalls den Reflex hervorzurufen; zumindest aber genügen sie, einen bereits bestehenden Reflex zu verstärken oder zu verlängern.

Hat der typische Reflex eingesetzt, so muss von charakteristischen Eigenschaften an erster Stelle der Stillstand aller lokomotorischen Organe und die dadurch bedingte vollständige Bewegungs- und Regungslosigkeit des Tieres genannt werden.

Das zweite wichtige Kennzeichen ist ein bestimmter Kontraktionszustand der Muskulatur, der in mancher Hinsicht an die tonischen Krämpfe bei Tetanus erinnert. Versucht man, den gekrümmten, durchgebogenen Rumpf oder die eng angezogenen Beine gerade zu strecken, so fühlt man deutlich einen federnden Widerstand; sobald man mit dem Zuge aufhört, schnellt das Bein sofort wieder in die Beugelage zurück. Es liegt demnach hier eine Tonusänderung in der Richtung einer Muskeltonussteigerung vor, ein Umstand, der die Zurechnung des vorliegenden Reflexes zu der Gruppe der tonischen Reflexe im Sinne Verworn's¹⁾ rechtfertigt. Nach der von Man-

1) M. Verworn, Tonische Reflexe. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 65
Pflüger's Archiv für Physiologie. Bd. 174.

gold¹⁾ vertretenen Definition des Begriffes Katalepsie kann der im gegebenen Falle auftretende Tonuszuwachs auch als kataleptisches Symptom bezeichnet werden; es handelt sich ja auch hier um „das Tonischwerden einer bestimmten Stellung“, „um einen bestimmten Kontraktionszustand der Muskeln, der nicht sofort wieder beseitigt, sondern mehr oder minder lang beibehalten wird“. Folgt man der von Mangold erwähnten Stufenfolge kataleptischer Erscheinungen in ihrer Dreiteilung als „leichte Katalepsie“, „Flexibilitas-cerea-Stufe“ und „kataleptischer Brückenstand“, so wird man diesen letzten, durch die relativ stärkste tonische Muskelkontraktion gekennzeichneten Grad hier als gegeben erachten. Betrachtet man charakteristische Abbildungen, wie etwa Abb. 3 bzw. 6, so kann eine gewisse Ähnlichkeit mit dem von der menschlichen Hypnose her bekannten Zustand der kataleptischen Brücke — das wäre der Zustand extremer, tonischer Kontraktion der Körpermuskulatur, der es möglich macht, den lediglich auf Hinterkopf und Fersen gestützten Körper brückenartig über zwei Stuhllehnen oder dergleichen zu legen — nicht verkannt werden. In der Tat lässt sich eine Unke auf der Höhe des Reflextonus in der Regel derart umdrehen, dass sie, ohne dass ein Lagekorrektionsreflex einsetzt, gleichfalls brückenartig nur auf Schnauzenspitze und Fusswurzeln aufruhet (Abb. 6).

Die eigentümliche Körperhaltung, die wir während des Reflexes zu sehen bekommen, setzt für ihr Zustandekommen allerdings eine verschieden starke Kontraktion der einzelnen Muskelgruppen voraus. Wie schon erwähnt, bietet sich das Bild dar, dass die zentrale Rückenpartie gegenüber dem zurückgebogenen Kopfe und Steissbeinende kahnförmig vertieft erscheint (vgl. Abb. 4 u. 5). Genaueres Zusehen lehrt, dass auch die Wirbelsäule die für das Symptomenbild des Opisthotonus charakteristische Krümmung und Durchbiegung mit ventral gekehrter Konvexität aufweist. Es sind demnach vor allem die langen Rückenmuskeln, wie *Musculus longissimus dorsi*, *M. coccygeosacralis*²⁾ usw., deren besonderer Kontraktionszustand ausschlaggebend wirkt. Die emporgehobenen vorderen Extremitäten nehmen eine derartige Haltung ein, dass die nach oben aussen gekehrten Palmarflächen gerade über die Augen zu stehen kommen. Es erscheint demnach hier eine Dorsalstauung des Schultergürtels und Hebung des Oberarmes (vorwiegend *M. latissimus dorsi* und *M. infraspinatus*) kombiniert zu sein mit

S. 63—80. 1897. — Beiträge zur Physiologie des Zentralnervensystems. I. Teil. Die sogenannte Hypnose der Tiere. 92 S. Jena 1898 (G. Fischer).

1) E. Mangold, Hypnose und Katalepsie bei Tieren im Vergleich zur menschlichen Hypnose S. 65. Jena 1914 (G. Fischer).

2) Nomenklatur nach A. Ecker, Die Anatomie des Frosches S. 86 ff. Braunschweig 1864 (F. Vieweg & Sohn).

einer mittleren Beugung des Armes im Ellenbogengelenke (besonders *M. sternalis*) und einer überwiegenden Anspannung der Streckseitenmuskulatur des Vorderarmes. Die Kontraktion dieser Extensoren, und unter ihnen besonders des *M. extensor carpi ulnaris*, bedingt die charakteristische Nachobenkehrung der Palmarflächen. Die Finger werden mässig gespreizt in einer Mittellage, also nicht extrem gestreckt, gehalten. Etwas anders liegen die Verhältnisse für die hinteren Extremitäten; hier vergesellschaftet sich die Hebung des Oberschenkels mit einer starken Anziehung desselben in seiner ganzen Ausdehnung an die Rumpfwand, so dass keinerlei Zwischenraum freibleibt. Ebenso legt sich der Unterschenkel infolge einer maximalen Beugung des Beines im Kniegelenke ganz dicht an den Oberschenkel und der Fussrücken an den Unterschenkel an. Diese Beinhaltung erinnert in gewisser Beziehung an das Hering'sche Hebephänomen ¹⁾ beim Frosch, das nach Durchschneidung der siebenten und achten hinteren Wurzel beobachtet werden kann. Hierbei werden die Hinterbeine über das normale Maass hinaus gebeugt und ausserdem in die Höhe gehoben, so dass die Unterfläche des Hinterbeines nach aussen, die Oberfläche medianwärts sieht. Bedingt wäre das Phänomen nach Hering durch den Ausfall der reflektorischen antagonistischen Muskelspannung.

Die Augen werden mit dem Momente des Reflexbeginnes geschlossen und fast immer während der ganzen Dauer des Zustandes geschlossen gehalten. Eine ähnliche Beobachtung lässt sich bekanntlich bei verschiedenen Fällen von sogenannter tierischer Hypnose machen, wenn auch dort der Augenschluss nicht die Regel bildet und, wenn er vorkommt, meist nicht bis zur Beendigung des Zustandes anhält. Die Öffnung der Lider im vorliegenden Falle ist dagegen eines der ersten Zeichen für das Reflexende, dem entweder sofort oder nach einigen Sekunden die Lösung der Muskelkontrakturen folgt. Zugleich mit dem Lidschlusse werden auch die bei den Unken besonders prominenten Bulbi in die Orbitalhöhlen zurückgezogen, meist so stark, dass die Dorsalwandungen völlig in das Niveau der Schädelrundung fallen. Mit der Lidöffnung steigen die Augäpfel wieder empor. Dem Verständnis nähergerückt werden diese Tatsachen, wenn wir daran erinnern, dass bei den Anuren Bulbus- und Nickhautbewegungen in enger Abhängigkeit zueinander stehen. Nach Manz ²⁾ bewirkt das durch die Kontraktion des *M. retractor bulbi* bedingte Zurücksinken des Augapfels notwendigerweise eine Hebung der Membrana nictitans,

1) H. E. Hering, Das Hebephänomen beim Frosch und seine Erklärung durch den Ausfall der reflektorischen antagonistischen Muskelspannung. Arch. f. d. ges. Physiolog. Bd. 68 S. 6. 1897.

2) Manz, Ber. d. naturf. Gesellsch. zu Freiburg Bd. 2 H. 4 S. 391 Taf. VI. 1862; zitiert nach A. Ecker, l. c. S. 69.

des unteren Augenlides. Die mit jenem Muskel verwachsene Nickhautsehne kann dem Muskelzuge nach rück- und abwärts nur dadurch folgen, dass sie, während ihr unterer Bogen nach abwärts rückt, den vorderen freien Nickhautrand über der Hornhaut nach aufwärts schiebt. Das Herabsinken des unteren Augenlides geschieht gleichzeitig mit der Hebung des Bulbus durch den *M. levator bulbi* vermittels des aus diesem hervorgehendem und einen Teil davon darstellenden *M. depressor palpebrae inferioris*. Durch die geschilderten Zusammenhänge wird auch die Ursache des Lidschlusses während des Reflexes klar; sie liegt in dem Umstande, dass der *M. retractor bulbi* zur Gruppe der an den tonischen Kontraktionen besonders beteiligten Muskeln gehört. Abgesehen von Lidschluss und Zurückziehung des Bulbus wird das Auge während des Reflexes auch noch dadurch geschützt, dass bei typischer Armhaltung die gerade über die Orbitalhöhlen zu stehen kommenden Hände die Augenregion vollständig verdecken und unsichtbar machen. Der Umstand, dass Hand und Finger nicht maximal gestreckt werden, ermöglicht ein näheres Heranrücken und Anlegen der Hand an die vordere obere Augenwand. Noch ein dritter, mit dem Augenschutze vielleicht in Verbindung zu bringender Vorgang lässt sich, wenn auch nicht so konstant als die eben geschilderten, im Reflexzustande beobachten, nämlich das Vorschieben einer mächtigen, queren Hautfalte, die von hinten her die Augenregion überhöht.

Das mit der Atmung zusammenhängende Kehlhautspiel, das bei Bombinator, ähnlich wie bei den Hyliden, sehr frequent ist, erfährt auf der Höhe des Reflexes eine vollständige Einstellung, im weiteren Verlaufe zumindest eine deutliche Verflachung. Zugleich mit dem Emporsteigen der Bulbi aus den Augenhöhlen setzt auch die rhythmische Bewegung der Kehlhaut wieder ein. Es sind mehr oder minder unregelmässige und meist verstärkte Atemzüge, die in dieser Periode der beginnenden Reflexlösung beobachtet werden können. Nicht selten lässt sich auch während des Reflexes ein Aufblähen der Lungen feststellen, wie es für die Bereitschaftsstellungen der Kröten bekannt ist.

Wie ich ferner beobachtete, findet während des Reflexes eine reichliche Absonderung des Hautsekretes statt, das einen eigentümlich stechenden, von dem der Kröten deutlich unterscheidbaren Lauchgeruch verbreitet (vgl. S. 347); die Sekretabsonderung kann bei längerer Reizung so stark sein, dass es zur Schaumbildung kommt.

Neben den oben beschriebenen typischen Reflexen gelangen des öfteren auch Erscheinungsformen zur Beobachtung, die ich als „unvollständige Reflexe“ bezeichnen möchte. Sie sind durch eine geringergradige Muskeltonussteigerung bedingt, die sich schon im äusseren Bilde zeigt (Abb. 9 und 10) und den Reflex unfertig er-

scheinen lässt. Mit breiter Fläche, wie hingegossen, liegt der Körper der Unterlage auf; seine kahnförmige Durchbuchtung ist kaum angedeutet, das Kopfende schwach, das Hinterleibsende meist gar nicht zurückgebogen. Die Beinhaltung entspricht ungefähr einer Mittelstellung zwischen typischer Reflex- und Hockhaltung. Die Plantarflächen sind nicht nach oben aussen, sondern hauptsächlich lateralwärts gekehrt. Versuche, die Extremitäten abzuziehen und zu strecken, stossen nicht auf den früher erwähnten, stark federnden Widerstand, sondern erinnern nach ihrem Spannungszustand mehr an die „Flexibilitas-cereae“-Stufe. Die Augen sind unvollständig retrahiert und nur halb geschlossen, das Kehlhautspiel bleibt nicht völlig unterbrochen. Derartige unvollständige Reflexe in quantitativ verschiedener Ausbildung lassen sich bei bestimmten niederen Temperaturen, bei unzulänglicher Reizung, aber auch in einer Reihe von Fällen ohne ersichtlichen Grund beobachten. Sie werden ferner, wie noch ausgeführt werden wird, als Zwischenstufen beim spontanen, allmählichen Abklingen des Reflexzustandes durchlaufen.

Mit Bezug auf das Verhalten der Reflexerregbarkeit vertritt Verworn¹⁾ im Gegensatze zu älteren Autoren die Ansicht, dass eine echte Herabsetzung derselben bei derartigen Zuständen der Bewegungslosigkeit nicht besteht und scheinbar dafür sprechende Beobachtungen eine andere Deutung erfordern. So könne durch einen starken Tonus antagonistischer Muskeln eine Reflexbewegung für einen schwachen Reiz auf ein Minimum beschränkt werden, so dass es scheint, als hätte die Erregbarkeit abgenommen. Neben diesem Reaktionsbewegungen hemmenden Muskeltonus wären aber auch Ermüdungserscheinungen häufig für den geringen Reizerfolg verantwortlich zu machen.

Die Erregbarkeitsverhältnisse beim Unkenreflex lassen sich natürlich in gleicher Weise deuten. Die maximale Muskelanspannung auf der Höhe des typischen Reflexes macht jede Prüfung der Sensibilität und Reflexerregbarkeit unmöglich bzw. täuscht ihre nahezu völlige Aufhebung vor. Anders liegen dagegen die Verhältnisse für die unvollständigen Reflexe. Der inkomplette Lidschluss und die nicht völlig erfolgte Bulbusretraktion erlaubt hier die Prüfung der Kornealreaktion. Sie ergibt keinen Unterschied gegenüber dem Normalzustand. Vollständige Bulbuszurückziehung und Lidschluss erfolgen prompt. Die Drucksensibilität der Rückenmitte erfährt gleichfalls keine Herabsetzung. Jede neuerliche Berührung der Rückenhaut während des Reflexes wird mit einem ruckartig einsetzenden Tonuszuwachs der Muskulatur beantwortet; je weiter die allmählich

1) M. Verworn, l. c. S. 46. 1898.

fortschreitende Muskelerschaffung in einem gegebenen Falle bereits gediehen ist, desto deutlicher wird dieser neue Innervationsstoss. Interessant ist die bei dieser Gelegenheit zu machende Beobachtung, die eine von der allgemeinen Reflexlehre her bekannte Gesetzmässigkeit vor Augen führt, dass nämlich der Reflexerfolg bei schwächeren Reizen auf dasselbe Niveau beschränkt bleibt, bei stärkeren über dieses hinausgreift. Erfolgt ein leichter Druckreiz während des Reflexzustandes in der Mittellinie über der Wirbelsäule in der Höhe des Schultergürtels, so sieht man, wie die reflektorische Erregung in der Hauptsache die vorderen Extremitäten betrifft und diese infolge der Tonussteigerung der erwähnten Muskelgruppen eine mehr oder minder deutliche, bestimmt gerichtete Bewegung vollführen. Das gleiche gilt bei Ansetzen des Druckes in der Region des Beckengürtels für die Hinterbeine. Überschreiten die applizierten Reize dagegen eine bestimmte Stärke, so reagieren nicht nur diese, sondern sämtliche an dem Zustandekommen der charakteristischen Körperhaltung beteiligten Muskeln in gleicher Weise. Zusammenfassend kann hervorgehoben werden, dass die Applikation von mechanischen Reizen hier — im Gegensatze zu den Verhältnissen bei der sogenannten tierischen Hypnose, wo sie das „Erwachen“ mit sich bringt — eine Steigerung und Verlängerung des Zustandes bewirkt. An sich sonst meist unwirksame Reize, wie Erschüttern der Unterlage, Anblasen, optische Reize usw., bringen den gleichen Erfolg mit sich, so dass man in gewisser Beziehung sogar an eine Reflexerregbarkeitszunahme denken könnte.

Im Anschluss hieran verdient ferner noch hervorgehoben zu werden, dass Lagekorrektionsreflexe nach Versetzen in abnorme Körperlagen während des typisch ausgebildeten tonischen Unkenreflexes unterbleiben. Die Tiere lassen sich unter Beibehaltung der absonderlichen Körperhaltung in Rückenlage bringen, ja des öfteren hin und her wälzen, ohne dass Bewegungen oder Umdrehungsversuche einsetzen. Handelt es sich aber um unvollständige Reflexe, so genügt eine derartige Umkehrung, um sofort den Zustand zu beenden und Lagekorrektionsversuche auszulösen. Diese Tatsachen besitzen aus bestimmten Gründen grösseres theoretisches Interesse. Es ist nämlich eine zurzeit offene Frage, ob das Ausbleiben der Lagekorrektionsversuche während des Bestehens eines tonischen Gesamtreflexes als eine echte zentrale Hemmungserscheinung aufzufassen ist oder ob „die Lagekorrektur nur deshalb nicht zustande kommt, weil ein Teil der dazu nötigen Muskeln nicht mehr frei, sondern bereits tonisch kontrahiert ist“¹⁾. Die hier bei unvollständigen

1) M. Verworn l. c. S. 33. 1898.

Reflexen erhobenen Befunde scheinen zugunsten der letzteren Möglichkeit zu sprechen. Maximale Muskeltonussteigerung verhindert Lagekorrektionsversuche, geringergradige macht sie noch möglich. Bestehend wirkt bei dieser Auffassung der Umstand, dass die Unterdrückung der Lagekorrektionsreflexe hier auf das gleiche Moment wie die Aufhebung bzw. Herabsetzung der allgemeinen Reflexerregbarkeit zurückgeführt wird. Schwierigkeiten gegen eine Verallgemeinerung ergeben sich dagegen sofort, wenn man Fälle der tierischen Hypnose mit Muskeltonusabnahme, bei denen gleichfalls ein Unterbleiben der Lagekorrektionsreflexe stattfindet, in Betracht zieht. Im Sinne der für diese Fälle allein in Betracht kommenden Hemmungstheorie wären die Verhältnisse beim Unkenreflex dann etwa folgendermaassen zu deuten: Das Ausbleiben der Lagekorrektionsreflexe ist auf eine zentrale Hemmung zurückzuführen und nicht nur eine sekundäre Folge des gesteigerten Muskeltonus. Dass sie bei unvollständigen Reflexen dagegen auftreten, ist dadurch bedingt, dass entsprechend der geringergradigen Muskeltonussteigerung auch die Hemmung nur geringfügig und unvollständig ist.

Eine gewaltsame Unterbrechung des typisch ausgebildeten Reflexes kann nur durch gewisse, sehr intensive Reize, wie etwa durch Berühren mit einem erhitzten Metallstabe oder durch Betupfen mit starken Säuren, erzielt werden. In diesem Falle vollführt das Tier einige blitzschnelle Bewegungen, die es in die normale Hockstellung bringen, von der aus es dann in der Regel sofort weiterspringt. Wartet man dagegen die spontane Lösung des Reflexes ab, so bemerkt man nach einiger Zeit in der Regel den Beginn einer Tonusabnahme. Sie äussert sich zuerst in dem Emporsteigen der Augäpfel bei gleichzeitigem Niedersinken der Nickhaut und in dem Wiedereinsetzen des deutlichen Kehlhautpieles. Zugleich oder sehr bald darauf treten an den durch die tonische Muskelspannung erhoben gehaltenen Körperteilen ruckweise Abwärtsbewegungen auf. Gliedmaassen wie aufgebogene Körperenden sinken allmählich wie unter dem Zuge der Schwerkraft auf die Unterlage nieder. Es sind die von der Beschreibung der unvollständigen Reflexe her bekannten Bilder, die wir nunmehr zu Gesicht bekommen (Abb. 9 und 10). Wie weit die Erschlaffung im Einzelfalle geht und wie lange jeweils die Stufen dauern, wechselt sehr. Schliesslich sehen wir aber auch hier, wie zu der restlichen, noch weiter bestehenden Muskelkontraktur ein plötzlicher Kontraktionszuwachs in Form rasch aufeinanderfolgender tetanischer Zuckungen hinzukommt, der das Tier in die normale Hockstellung überführt. Mitunter schliesst sich nun sofort die Ortsveränderung durch Hüpfbewegungen an; gewöhnlich verharren die Unken aber noch bewegungslos längere oder kürzere Zeit an Ort und Stelle. Ihr Geben

erinnert an die eigentümliche Trägheit und Benommenheit, die nach Heubel¹⁾ Frösche nach dem Erwachen aus der „Hypnose“ vielfach bekunden.

Die Dauer des Unkenreflexes zeigt unter äusserlich gleichen Bedingungen relativ ziemlich grosse Verschiedenheiten, wie es nach den Erfahrungen über nahestehende Zustände bei anderen Tieren (Hypnose, Totstellreflex) zu erwarten war. Zur Verdeutlichung der trotz gleicher äusserer Bedingungen zu beobachtenden individuellen Unterschiede sei folgende Zusammenstellung wiedergegeben:

Vers.-Prot. Nr. 37, vom 8. Oktober 1917. Zimmertemperatur 16° C. 25 Bombinator igneus Laur. verschiedener Grössen; seit ungefähr 1 Monat in Gefangenschaft, in grösseren Glasgefässen, der Boden fingerhoch mit Wasser bedeckt, gehalten; reichlich mit Fliegen gefüttert. Zum Versuche jedes Tier für sich auf eine Unterlage von feuchtem Filterpapier gebracht; Reflexauslösung durch mittelstarken Druckreiz (Präpariernadel), appliziert auf die Mittellinie der Rückenfläche in Schultergürtelhöhe. Zeitablesung mit Stoppuhr.

Tier Nr.	Körper- länge in Millimetern	Reflexdauer		
		Höhestadium	Stadium der Tonusabnahme	Gesamtdauer
1	52	3"	12"	15"
2	50	4"	1' 14"	1' 18"
3	49	2"	11"	13"
4	49	4"	18"	22"
5	48	3"	18"	21"
6	47	5"	1' 50"	1' 55"
7	47	15"	31"	46"
8	46	4"	28"	32"
9	46	0"	2"	2"
10	45	5"	20"	25"
11	45	8"	0"	8"
12	44	2"	9"	11"
13	44	0"	13"	13"
14	42	6"	2' 32"	2' 38"
15	42	3"	42"	45"
16	40	15"	2' 06"	2' 21"
17	38	31"	4' 11"	4' 42"
18	37	4"	29"	33"
19	34	10"	17"	27"
20	34	5"	1' 25"	1' 30"
21	33	8"	33"	41"
22	31	19"	2' 44"	3' 03"
23	31	7"	5"	12"
24	30	5"	18"	23"
25	30	8"	41"	49"
Tiefstwert		0"	0"	2"
Höchstwert		31"	4' 11"	4' 42"
Mittelwert		7"	52"	59"

1) E. Heubel, Über die Abhängigkeit des wachen Gehirnzustandes von äusseren Erregungen. Ein Beitrag zur Physiologie des Schlafes und

Die Reflexdauer schwankt demnach bei geschlechtsreifen Tieren verschiedener Grösse — aus noch später auseinanderzusetzenden Gründen sind junge Exemplare von weniger als 30 mm Körperlänge mit Absicht in dieser Tabelle nicht aufgenommen — zwischen mehreren Sekunden und einigen Minuten und bleibt daher gegenüber den für die Froschhypnose gefundenen Werten (bis zu mehreren Stunden) merklich zurück. Der kleinere Zeiteil fällt dabei auf das Reflexhöchstadium mit maximaler Muskelanspannung, der grössere auf das der Tonusabnahme, gerechnet vom ersten Zeichen der Muskelentspannung bis zur Einnahme der Hockstellung.

Dass die Reflexdauer ein und desselben Tieres bei Wiederholung unter unveränderten äusseren Bedingungen und innerhalb nennenswerte Ermüdungserscheinungen ausschliessenden Grenzen übrigens nahezu gleichgrosse Schwankungen aufweist, lehrt nachfolgender Versuch:

Vers.-Prot.Nr. 39, vom 10. Oktober 1917. Zimmertemperatur 18° C. Tier Nr. 1 47 mm, Nr. 2 37 mm Körperlänge. Zwischen spontanem Reflexende und neuerlicher Reflexauslösung immer je 3 Minuten Pause. Sonst wie Vers.-Prot. Nr. 37.

Tier Nr.	Reflexperiode										Tiefst- wert	Höchst- wert	Mittel- wert
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10			
	Reflex-Gesamtdauer												
1	52"	3" 1' 20"	40" 1' 25"	15" 12"	1' 31"	1' 15"	1' 35"	3" 1' 35"	55"				
2	55"	1' 12"	42" 1' 35"	2' 16"	2' 40"	38"	16"	1' 26"	51"	16"	2' 40"	1' 15"	

Diese Tatsachen bringen es mit sich, dass die Frage, welche Faktoren auf die Reflexdauer verlängernd, welche verkürzend wirken, nur im Falle eines sehr grossen Beobachtungsmateriales einwandfrei beantwortet werden könnte. Eine weitere Schwierigkeit ergibt sich aus dem Umstande, dass eine Reihe von Faktoren nicht so sehr die Gesamtdauer als die Dauer der einzelnen Phasen und vor allem die Art und Weise des Reflexablaufes beeinflusst. Ich möchte mir daher in dieser Hinsicht gewisse Zurückhaltung auferlegen und auf die Besprechung verschiedener Versuchsreihen, die die Klarstellung der Beziehungen zwischen Reflexdauer und Geschlecht, Ernährungszustand, Jahreszeit, Feuchtigkeitsgehalt der Luft und Licht bezweckten, nicht eingehen, da sie keine völlig eindeutigen Ergebnisse zutage förderten.

zur Würdigung des Kircher'schen Experimentum mirabile. Arch. f. d. ges. Physiologie Bd. 14 S. 164. 1877.

Hervorgehoben zu werden verdienen dagegen folgende Ermittlungen. Das Alter der Tiere bzw. ihre Grösse erweist sich insofern von Bedeutung, als sich bei mittelgrossen Individuen von etwa 35–40 mm Körperlänge der Reflex fast immer prompt und in schöner Form hervorrufen lässt und verhältnismässig am längsten anhält. Bei ganz grossen Tieren von etwa 50 mm an ist speziell das Höhestadium meist nur von kurzer Dauer. Bemerkenswert sind die Befunde, die ich über das Verhalten jüngerer und unentwickelter Tiere erheben konnte. Wie der beigegebenen Tabelle entnommen werden kann, zeigte es sich, dass typische Reflexe nur bei Grössenstadien von 28 mm aufwärts zu erreichen waren. Bei den Grössenklassen 16–27 mm liessen sich nur unvollständige Reflexe (vgl. S. 328) hervorrufen. Die jüngsten Tiere, von 15 mm abwärts, waren überhaupt nicht in einen Zustand der Bewegungslosigkeit zu versetzen und reagierten auf Berührungen mit Fluchtreflexen. Der Zeichnung ihrer Ventralfäche fehlt bezeichnenderweise noch das satte Orange der erwachsenen Tiere, das sich erst allmählich aus einem schmutzigen Weiss über Strohgelb herausbildet, wie auch die späteren blauschwarzen Töne noch durch ein unauffälliges Aschgrau vertreten werden.

Vers.-Prot. Nr. 21, vom 30. September 1917. Zimmertemperatur 20° C. 55 Stück jugendliche *Bombinator igneus* Laur., frisch gefangen. Reizung wie Vers.-Prot. Nr. 37.

Grössenklasse	Zahl der Individuen mit		
	Reflex fehlend	Reflex unvollständig	Reflex typisch
13 mm	2	—	—
14 "	1	—	—
15 "	3	—	—
16 "	1	3	—
17 "	—	2	—
18 "	—	4	—
19 "	—	1	—
21 "	—	5	—
22 "	—	2	—
23 "	—	1	—
24 "	—	3	—
26 "	—	2	—
27 "	—	4	—
28 "	—	3	2
29 "	—	1	4
30 "	—	—	2
31 "	—	—	5
32 "	—	—	4

Unter den physikalischen Faktoren sind es die Temperaturverhältnisse, die auf den Ablauf des Reflexes einen unverkennbaren Einfluss

ausüben. Hält man Unken durch 24 Stunden in einer Temperatur von 8° C. oder weniger, so wird im Gegensatz zu früher die Reflexauslösung zur Unmöglichkeit. Selbst auf ziemlich starke Reize reagiert das sich nunmehr nur träge bewegendes Tier zwar mit Zuckungen der betroffenen Muskelgruppen, aber zu tonischen Kontraktionen und damit zur Einnahme der bezeichnenden Körperhaltung kommt es nicht. Druckreize im Bereiche der vorderen Körperhälfte bedingen ein deutlich wahrnehmbares, also nicht blitzartig erfolgreiches Emporheben der Vorderbeine, dem ein sogleich einsetzendes, gleichartiges Wiederabsinken folgt. Die hinteren Extremitäten können sich bei Reizung des Beckenabschnittes in gleicher Weise verhalten; häufiger treten aber hier Streckkrämpfe wie nach Überreizungen auf. Die Tiere spreizen die Hinterbeine oft in der absonderlichsten Weise von sich und führen langsame Ruderbewegungen aus oder halten sie in tonischer Kontraktion in mehr oder minder weitgehender Streckstellung einige Zeit vom Körper ab. Ein nachfolgender, mehrere Minuten dauernder Zustand der Bewegungslosigkeit in zusammengesunkener Hockstellung, die charakteristische Beinhaltung lediglich mitunter durch eine leichte Auswärtsrotation der Plantarflächen angedeutet, ist hier das Äquivalent des tonischen Reflexes. Bei Temperaturen von etwa 8—13° C. bemerken wir das Auftreten von „unvollständigen Reflexen“; erst von 14° C. aufwärts weisen die Reflexe das typische Bild auf. Je höher die Temperatur steigt, desto lebhafter gebärden sich die Tiere, desto kürzer wird die Latenzzeit, und desto mehr hat auch die Reflexerregbarkeit zugenommen, gekennzeichnet durch ein Absinken der Reizschwelle. Von 30° C. an erfolgt die Reaktion blitzschnell; die tonische Kontraktion ist sehr stark, und nicht nur Druckreize, sondern auch sonst meist unwirksame Erschütterungen, Anblasen usw. haben Erfolg. Das Nachstadium des abklingenden Muskeltonus ist sehr kurz und wird durch ein rasches Weghüpfen des Tieres beendet.

Die Wechselbeziehungen zwischen Temperatur und Reflexdauer zeigen sich hier nicht so offenkundig, wie man es nach Erfahrungen über verwandte Zustände bei Wirbellosen vielleicht erwarten möchte. So konnte ich beispielsweise in einer früheren Untersuchung¹⁾ über den Spiralreflex der Diplopoden *Pachyjulus fuscipes* Koch und *Lysio-petalum illyricum* Latzel die Abnahme der Reflexzeiten mit der Zunahme der Temperatur in selten deutlicher Weise nachweisen. Bei dem Unkenreflexe liegen die Verhältnisse nach allem viel komplizierter, indem hier offenbar eine Reihe von Prozessen mit verschiedenen

1) L. Löhner, Untersuchungen über den sogenannten Totstellreflex der Arthropoden. I. Mitteilung. Zeitschr. f. allgem. Physiolog. Bd. 16 S. 398. 1914.

Temperaturkoeffizienten an dem Ablaufe beteiligt ist. Die Gesetzmässigkeit, dass Erwärmung den Zustand abkürzt, Abkühlung ihn verlängert, hat deshalb hier nur bedingte Geltung.

Versuchsreihen mit oftmaliger Wiederholung der Reflexauslösung verfolgten den Zweck, einen etwaigen Einfluss der Ermüdung und Gewöhnung auf den Ablauf festzustellen.

Werden die Wiederholungen nach Art des auf S. 333 geschilderten Versuches mit einer 3 Minuten langen Pause zwischen spontanem Reflexende und neuerlicher Reizapplikation durchgeführt, so lässt sich eine — von mir bis zu 3 Stunden durchgeführte — lange Reihe erzielen, ohne dass Reflexablauf oder Dauer eine erkennbare Änderung erfahren.

Bei einem anderen Versuche ging ich so vor, dass ich die völlige Reflexlösung nicht abwartete, sondern einen neuen Reiz setzte, sobald die Tonusabnahme deutlich bemerkbar geworden war. Durch eine volle Stunde konnte so der typische, maximale Reflex durch einen einzelnen Druckreiz immer wieder hervorgerufen werden; im ganzen wurden im Laufe der Stunde 38 Reize appliziert. Dass die Zeitintervalle für die notwendig gewordenen neuerlichen Reizungen recht gleichmässig waren, geht aus der beigegebenen Tabelle hervor.

Vers.-Prot. Nr. 9, vom 5. September 1917. Zimmertemperatur 22° C. Bombinator igneus, von 43mm Körperlänge, frisch gefangen. Reizung wie Vers.-Prot. Nr. 37. Versuch nach 1 Stunde abgebrochen. Zeitwerte in der Tabelle auf Halbminuten abgerundet.

Die Reizapplikation erfolgte nach der $\left\{ \begin{array}{l} 1., 3., 5., 6., 8., 9., 10., 11., 12., 13., 15., 17., 20., \\ 21., 23., 24., 26., 27., 28., 30\frac{1}{2}, 31\frac{1}{2}, 34., 35., 37\frac{1}{2}, \\ 39., 40., 41., 43., 45., 47., 50., 51., 53., 54\frac{1}{2}, 56., 58., 60. \end{array} \right\}$ Minute

Die Zwischenzeit zwischen den Reizen betrug $\left\{ \begin{array}{l} 1, 2, 2, 1, 2, 1, 1, 1, 1, 1, 2, 2, 3, \\ 1, 2, 1, 2, 1, 1, 2\frac{1}{2}, 1, 2\frac{1}{2}, 1, 2\frac{1}{2}, \\ 1\frac{1}{2}, 1, 1, 2, 2, 2, 3, 1, 2, 1\frac{1}{2}, 1\frac{1}{2}, 2, 2 \end{array} \right\}$ Minuten

Die beiden angeführten Versuchsreihen zeigen, dass innerhalb recht weiter Grenzen Äusserungen von Ermüdungs- und Erschöpfungserscheinungen nicht nachzuweisen sind.

Bei einem weiteren Versuche wurde die Reizwiederholung ohne Rücksicht auf das Reflexstadium in rascher Aufeinanderfolge im 3-Sekunden-Takte vorgenommen. Während die ersten Stösse noch reflexverstärkend wirkten, änderte sich das Bild vom 8. Reize an, indem nunmehr Streckkrämpfe in den Hinterbeinen auftraten. Nach dem 14. Reize kam Bewegung in das ganze Tier, die aber ersichtlich nur unter grösster Anstrengung wie gegen unsichtbare Widerstände zustande kam. Es folgten sodann Abwehrbewegungen der Hinterbeine gegen den berührenden Gegenstand und schliesslich unbeholfene Fluchtversuche, indem die Tiere mit steifen Beinen den Körper vor-

wärts zu hebeln und zu stemmen sich bestreben. Zugleich traten auch unregelmässige tetanische Kontraktionen und Zuckungen in verschiedenen Körperteilen, besonders in der Region des Schultergürtels, auf. Wir sehen also hier als Überreizungseffekt die typische Ablösung eines Immobilitätsreflexes durch den infolge des Weiterbestehens der Muskeltonussteigerung allerdings stark behinderten Fluchreflex.

Für eine Umstimmung (Gewöhnung) scheinen die Unken nicht besonders disponiert zu sein. Es sei dies erwähnt, da eine Reihe von Autoren ¹⁾ bei Hypnoseversuchen mit verschiedenartigen Tieren, zum Beispiel mit Hühnern, die durch viele Tage Verwendung zu Versuchen gefunden haben, die Erfahrungen machten, dass die Hypnose sich immer schwerer hervorrufen liess und gegen früher stets kürzere Zeit vorhielt. Bei mehrere Monate in der Gefangenschaft gehaltenen Unken gewann ich allerdings auch diesen Eindruck. Im vorliegenden Falle wäre für das Moment Gewöhnung neben der öfteren Benützung zu Versuchszwecken noch der Umstand in Betracht zu ziehen, dass das Zusammenleben vieler Individuen auf engem Raum, die unvermeidlichen Berührungen bei Reinigung und Fütterung usw. sie verschiedenen, oft sich wiederholenden Reizen aussetzten.

Schliesslich sei noch bemerkt, dass auch im Wasser am getauchten Tiere sich der Reflex durch Druckreize in unveränderter Form hervorrufen lässt.

III. Ausschaltungsversuche.

Die Frage, welche Teile des Zentralnervensystems für das Zustandekommen des Reflexes notwendig sind, das heisst also die Ermittlung seiner Zentren und Bahnen, machte die Durchführung von Ausschaltungsversuchen unerlässlich.

Die Ergebnisse dieser Versuche scheinen, auch wenn man diese Reflexe mit den bei Fröschen beobachteten Hypnoseerscheinungen nicht identifiziert, bei der jedenfalls bestehenden nahen Zusammengehörigkeit der beiden Vorgänge dazu angetan, wertvolle Fingerzeige auch für die Erfassung des Mechanismus der „tierischen Hypnose“ zu liefern. Die Schwierigkeit, die Befunde nach Exstirpationen dort richtig zu deuten, liegt bekanntlich darin, dass, wenn man so sagen darf, der entsprechende Indikator fehlt. Mangold ²⁾ führt hierzu aus, dass der physiologische Symptomenkomplex der tierischen Hypnose ja nicht nur in der Bewegungslosigkeit besteht, wie sie beim reinen Rückenmarksfrosch schon allein durch das Fernhalten von Reizen hervorgerufen wird, sondern auch das Ausbleiben von spontanen,

1) Vergl. E. Mangold, l. c. S. 54.

2) E. Mangold, l. c. S. 74.

Abwehr- und Lagekorrektionsbewegungen und ferner noch die katalptischen Symptome umfasst. Von einem Ausbleiben, einer Hemmung dieser Bewegungen kann aber nur dann die Rede sein, wenn dieselben ohne den hemmenden Eingriff noch mindestens in annähernd normaler Weise erfolgen können. Dementsprechend wäre beim Frosch wohl nur dann von einem positiven Ausfall des Hypnoseversuches zu sprechen, wenn der an Vorhandensein von Medulla oblongata und Cerebellum gebundene Umdrehreflex sonst bei dem Tiere noch ziemlich normal erhalten ist. Bei verlorengangenen Umdrehreflexe fehle das sicherste Kriterium dafür, ob die gerade zu beobachtende Bewegungslosigkeit auch als besondere Hemmungswirkung aufgefasst werden dürfe.

Beim Unkenreflex besitzen wir nun in der eigentümlichen Beinhaltung ein Kennzeichen, das, selbst wenn es nur andeutungsweise auftritt, nicht übersehen werden kann. Wenn der Reflex noch so atypisch und unvollständig zustande kommt, die Tonussteigerung noch so geringfügig bleibt, in der Extremitätenmuskulatur macht sie sich am ehesten bemerkbar und führt zu einer mehr oder minder weitgehenden Beinanderziehung und -stellung in der geschilderten Weise. Auf dieses neben dem Einsetzen der Bewegungslosigkeit für den Eintritt des Reflexes wichtigste Kennzeichen wurde bei der Bewertung der nachfolgend aufgezählten Ausschaltungsversuche vor allem geachtet.

Zur Entscheidung der Frage, ob die Perzeption der reflexauslösenden Druck- und Berührungsreize lediglich durch die sensiblen Nerven der Haut oder auch durch die der tieferliegenden Faszien und Muskeln erfolgt, wurden Versuche in der Weise angestellt, dass nach Längsspaltung der Rückenhaut und deren seitlicher Aufklappung sowie nach Anlegung von Hautfenstern Reize gesetzt wurden. Hierbei zeigte es sich, dass sich selbst sehr starke Druckreize auf die freigelegten tieferen Schichten wirkungslos erweisen, während von der abgehobenen Haut aus die Reflexe noch immer auslösbar bleiben. Selbst in nächster Nähe der Schnittfläche waren Berührungen von Erfolg begleitet; besonders wirksam war aber das Quetschen einer Hautfalte mit der Pinzette. Es sind also ausschliesslich die sensiblen Hautnerven, die als Anfangsstation des Reflexbogens angesehen werden müssen.

Das nach vorausgegangener Anlegung eines Hautfensters gebildete Regenerat zeigt bei der Reflexerregbarkeitsprüfung sehr bald wieder deutliche Erregbarkeit. Es ist dies bereits der Fall, wenn das Regenerat noch keineswegs den Charakter der normalen Haut angenommen hat, sondern als zartes, glashell-durchsichtiges Häutchen den Defekt überdeckt. Die Reflexerregbarkeit lässt sich begreiflicher Weise zuerst in den Randpartien des Regenerates, und zwar schon nach durchschnitt-

lich 4 Tagen nachweisen; je nach der Ausdehnung des ursprünglich angelegten Hautfensters bedarf es längerer oder kürzerer Zeit, bis auch von den Mittelpartien des Regenerates der Reflex auslösbar wird.

Ältere Autoren [Heubel¹⁾, Danilewsky²⁾ u. a.] haben bereits den Beweis erbracht, dass der Hypnoseversuch beim Frosch auch nach Grosshirnexstirpation möglich ist. Das gleiche kann, wie demgemäss zu erwarten war, auch für den Unkenreflex gezeigt werden.

Nach Entgrosshirnung eines Tieres mit der üblichen Technik wird sogleich nach durchgeführter Operation die Reflexauslösung versucht. Sie gelingt ohne weiteres; der auftretende Reflex muss aber als unvollständig und meist recht kurzdauernd bezeichnet werden. Vor allem fällt die relative Atonie auf; der Körper, dem die kahnförmige Durchbuchtung fehlt, liegt breit hingegossen der Unterlage auf. Die Beine zeigen die charakteristische Stellung der unvollständigen Reflexe. Diese Tatsachen erscheinen nach den Untersuchungen von Brunacci³⁾ verständlich, nach denen die Zerstörung des Vorderhirnes und mehr noch die des Zwischenhirnes die Intensität des diffusen tonischen Reflexes (allgemeinen Reflextonus) herabsetzt, die Ausschaltung des Mittelhirnes ihn aber völlig aufhebt. Was Heubel für die Froschhypnose nach Grosshirnexstirpation feststellen konnte, dass sie ebenso schnell und leicht eintritt und ebensolange andauert wie beim normalen Tiere, hat in entsprechendem Sinne auch für den Unkenreflex Geltung. Eine ausgesprochene Dauerverlängerung, die Danilewsky im Gegensatz zu Heubel betont, konnte ich hier jedenfalls nicht beobachten, für die erste Zeit eher das Gegenteil. Etwa eine Woche nach der Operation ist wieder eine deutliche Zunahme des Reflextonus festzustellen, und von da ab bessert er sich nunmehr Tag für Tag. Gegen Ende der dritten Woche sehen wir schliesslich wieder den typischen Reflex wie beim normalen Tiere auftreten.

Auch nach Entfernung des Zwischenhirnes (Thalami optici) und des Mittelhirnes (Lobi optici) im Anschlusse an die Entgrosshirnung lassen sich unvollständige Reflexe hervorrufen, ohne dass sich in den beiden Fällen ein Unterschied ergeben würde. Der Tonus ist hier noch geringergradig als im Falle reiner Grosshirnexstirpation; immerhin sind aber die bezeichnenden tonischen Muskelkontraktionen, was

1) E. Heubel, l. c. S. 170.

2) B. Danilewsky, Über die Hemmungen der Reflex- und Willkürbewegungen. Beiträge zur Lehre vom tierischen Hypnotismus. Arch. f. d. ges. Physiolog. Bd. 24 S. 506. 1881.

3) B. Brunacci, Il riflesso tonico diffuso e le soluzioni saline ipertoniche. Zeitschr. f. allgem. Physiol. Bd. 9 S. 421. 1909. Zitiert nach G. Baglioni, Physiologie des Nervensystems, Wintersteins Handb. d. vergl. Physiol. Bd. 4/I. S. 372. Jena 1913.

gegenüber Brunacci betont werden muss, deutlich zu erkennen. Sie sind in der ersten Zeit nach der Operation allerdings von sehr kurzer Dauer; ja meist besteht der Reizerfolg nur darin, dass die eben erst eingenommene charakteristische Reflexstellung ebenso rasch wieder aufgegeben wird. Von den gegen diese Eingriffe ziemlich empfindlichen Tiere geht ein nicht unbeträchtlicher Prozentsatz im Laufe der nächsten Tage zugrunde. Bei den Überlebenden lässt sich mit der Zeit eine Zunahme der Reflexdauer bis zu normalen Werten feststellen; die Reflexe bleiben aber immer unvollständig, und der Tonus des intakten Tieres wird nie mehr erreicht. Obige Feststellungen konnten gleichfalls nicht überraschen, da wir ja seit Heubel mit Bezug auf die Froschhypnose wissen, dass sich hierfür sämtliche Hirnteile mit Ausnahme der Medulla oblongata einschliesslich des Kleinhirnwulstes, also jener Partien, die für die Lagekorrekturen unbedingt nötig sind, entbehrlich erweisen.

Unerwartet kam dagegen die Beobachtung, dass auch nach totaler Dekapitation mit Durchtrennung der Oblongata das Rumpftier, solange es lebensfrisch bleibt, die Reflexe zeigt. In Erscheinungsform und Verlauf gleichen sie dem im vorstehenden Abschnitte beschriebenen, nach Mittelhirnexstirpation auftretenden Typus. In einer Reihe von Versuchen wurden die Verhältnisse nach Anlegung von Rückenmarksquerschnitten in verschiedener Höhe studiert. Wird die Durchtrennung hinter dem Schultergürtel, etwa in der Höhe des vierten Wirbels vorgenommen, so erweist sich jede der beiden so zustande gekommenen Körperhälften für sich reflexerregbar. Auf Druck werden die Beine der betreffenden Körperhälfte zwar nicht maximal, aber doch in typischer Weise angezogen und erhoben und bekunden gegen das Abgezogenwerden federnden Widerstand. Wird durch gleichzeitige Dekapitation oder durch Durchschneidung der Medulla oblongata auch die Verbindung des Mittelstückes mit dem Hirn unterbrochen, so zeigt dieses Schultergürtelpräparat ebenfalls noch das Vermögen, Druckreize durch Annahme der Reflexstellung zu beantworten.

Diese Versuchsergebnisse sind insofern von Wichtigkeit, als sie die Existenz kürzerer Reflexbögen im vorliegenden Falle beweisen und dartun, dass eine Erregungsleitung bis zum Gehirn und dessen Mitwirkung für das Zustandekommen des fraglichen Reflexes — wenigstens für das Wesentliche seiner Erscheinungsform — nicht nötig ist. Es sei dies auch deshalb hervorgehoben, da nach Verworn¹⁾ für die bei Grasfröschen durch Reiben der Rumpfseitenwand ausgelösten „tonischen Reflexe“ folgende Bahnen in Betracht kommen: sensible

1) Verworn, l. c. S. 80. 1897.

Hautnerven, sensible Ganglien des Rückenmarkes, lange aufsteigende Leitungsbahnen des Rückenmarkes, sensible Elemente der Mittelhirnbasis, motorische Gebiete der Medulla oblongata, absteigende motorische Leitungsbahnen des Rückenmarkes, motorische Ganglien des Rückenmarkes und motorische Spinalnerven.

Vorerwähnte Feststellungen lassen alte, halbvergessene Bemerkungen Preyer's¹⁾ und Danilewsky's²⁾, dass für das Zustandekommen der tierischen Hypnose vielleicht das Rückenmark allein genüge, in neuem Lichte erscheinen. Die von den genannten Autoren auf Grund eigener Beobachtungen entwickelten Anschauungen, die von seiten aller späteren Untersucher eine völlige Ablehnung erfahren haben, halte ich demzufolge einer eingehenden Nachprüfung für würdig. Die Verhältnisse scheinen mir bei allen diesen Reflexen so zu liegen, dass für das Zustandekommen des wahrnehmbaren physiologischen Symptomenkomplexes tatsächlich die Rückenmarkszentren allein ausreichen. Damit soll aber keineswegs gesagt sein, dass das Gehirn des intakten Tieres beim ganzen Vorgange überhaupt keine Rolle spielt. Im Gegenteile scheint mir die Bedeutung und Mitbeteiligung gewisser Hirnpartien — zumindest schon des Mittelhirnes — bei diesen Anurenreflexen einschliesslich der Hypnose im engeren Sinne sicher zu sein, wie gewisse, wenn auch geringfügige Anzeichen, Verschiedenheiten im Ablaufe beim normalen und operierten Tiere, dartun.

Einige orientierende Vorversuche wurden ferner noch mit strychninierten Tieren (Einbringen des Giftes in den Rückenlymphsack) angestellt. Irgendwelche Beeinflussung des Schreckstellungsreflexes war hierdurch nicht zu ermitteln, da, sobald sich die Giftwirkung bemerkbar machte, Reize nur mehr die gewöhnlichen Strychninstrecktetani auslösten.

Versuche über die lokalisierte Applikation von Strychnin und Phenol auf die freipräparierte Zerebrospinalachse konnten aus äusseren Gründen nicht abgeschlossen werden.

IV. Wesen und Bedeutung des Reflexes.

Wie aus der ganzen Darstellung hervorgeht und auch des öfteren angedeutet wurde, unterliegt es keinem Zweifel, dass der geschilderte Unkenreflex zur sogenannten tierischen Hypnose in naher Beziehung steht bzw. wenn man, Mangold³⁾ folgend, den Begriff der tierischen Hypnose sehr weit zieht und als Sammelnamen auffasst, einen ihrer

1) W. Preyer, l. c. S. 63.

2) B. Danilewsky, l. c. S. 507.

3) E. Mangold, l. c. S. 79.

Spezialfälle darstellt. Mangold charakterisiert die tierische Hypnose als bei Tieren vorkommende oder hervorrufbare Zustandsänderungen, die als abgrenzbare physiologische Symptomenkomplexe Realität besitzen und wegen ihrer besonderen Natur nicht mit anderen bekannten und charakterisierbaren physiologischen Zuständen identifiziert werden dürfen. Gekennzeichnet seien diese schlafähnlichen Zustände durch Fehlen der Ortsbewegung und Lagekorrektur und durch Veränderungen des Muskeltonus und der Sinnestätigkeit (Anästhesie, Analgesie).

Bisher aber wurde der Begriff der tierischen Hypnose viel enger umgrenzt, und Verworn¹⁾ beispielsweise versteht hierunter Zustände von Bewegungslosigkeit verbunden mit tonischer Muskelanspannung, in die Tiere plötzlich verfallen, wenn sie in abnormen Körperlagen kurze Zeit an erfolgreichen Lagekorrektions-, Abwehr- oder Fluchtbewegungen verhindert werden.

Wenn wir uns die in den vorausgegangenen Abschnitten beschriebenen Kennzeichen des Unkenreflexes zusammenfassend gegenwärtigen und zu dem als Hypnose der Frösche bezeichneten, genauer untersuchten Symptomenkomplex im Sinne Verworn's in Vergleich setzen, so begegnen wir neben manchem Gemeinsamen doch auch bemerkenswerten Unterschieden.

In dieser Hinsicht wäre hervorzuheben, dass für den Unkenreflex als auslösende Momente kurzdauernde Druck- und Berührungsreize, Erschütterungen und optische Reize in Betracht kommen, dass nach Applikation des Reizes der Reflex sofort, d. h. nur Bruchteile von Sekunden erfordernd, einsetzt, und dass eine neuerliche Applikation derartiger Reize während des Reflexes ihn nicht unterbricht, sondern verlängert bzw. vertieft. Die Dauer schwankt zwischen mehreren Sekunden und einigen Minuten und bleibt gegenüber den für die Froschhypnose gefundenen Werten merklich zurück. Die Körperhaltung während des Reflexes ist konstant und charakteristisch und nicht an die Intaktheit des Gehirnes gebunden. Wie die Totalausschaltung des Gehirnes durch Exstirpation oder Dekapitation zeigt, genügen hierfür die Rückenmarkszentren.

Für die Froschhypnose spielt dagegen nach Verworn²⁾ die Rolle des auslösenden Momentes die Behinderung von Lagekorrektions-, Abwehr- und Fluchtbewegungen. Der hypnotische Zustand setzt erst Sekunden oder Minuten nach der Reizapplikation ein, kann sich auf Stunden ausdehnen, wird aber durch neuerliche mechanische Reize meist sofort unterbrochen. Die Haltung des Körpers während der Hypnose ist inkonstant und kann sehr mannigfaltig sein; die Stellung

1) M. Verworn, l. c. S. 65. 1898.

2) M. Verworn, l. c. S. 33. 1898.

der Extremitäten lässt sich oft passiv beliebig verändern (kataleptische Symptome). Die Intaktheit gewisser Hirnteile, die für die Erhaltung koordinierter Bewegungen und der Lagereflexe notwendig sind (verlängertes Mark und Kleinhirn), sind auch für das Zustandekommen der Hypnose beim Frosch nach Mangold¹⁾ unerlässliche Voraussetzung.

Den Unterschieden in der Reaktionszeit kann allerdings kein besonderes Gewicht beigemessen werden, da Mangold²⁾ betont, dass für den Eintritt des hypnotischen Zustandes im allgemeinen nur Bruchteile von Sekunden erforderlich sind, und dass alle gefundenen grösseren Werte sich nicht ausschliesslich auf das Eintreten des eigentlich charakteristischen Zustandes beziehen, sondern auch noch andere Perioden einschliessen. Bemerkenswert ist dagegen das verschiedene Verhalten bei Wiederholung mechanischer Reize. Wie neuerdings Szymanski³⁾ hervorhebt und auch ich anlässlich von Versuchen über den Totstellreflex der Arthropoden feststellte, verlängern und vertiefen neuerliche Reize das Sichtotstellen, während sie im Falle der tierischen Hypnose die sofortige Unterbrechung des Zustandes bedingen und das „Aufwachen“ herbeiführen. Ohne Einschränkung darf dieser Satz allerdings auch nicht ausgesprochen werden; so beobachtete ich beim Totstellreflexe von Insekten, dass Qualität und Intensität der mechanischen Reize für die Reizbeantwortung ausschlaggebend sind, und dass beispielsweise sehr intensive oder frequente Reize auch hier die Reflexbeendigung zur Folge haben. In diesem Punkte verhält sich der Unkenreflex wie die Totstellreflexe, mit denen er auch in bezug auf die typische konstante Körperhaltung übereinstimmt. Betreffs Einschätzung der scheinbar verschiedenen Bedeutung des Gehirnes in den beiden Fällen sei auf das auf S. 341 Gesagte verwiesen.

Im Anschlusse an diese Ausführungen erscheint es selbstverständlich, dass man sich die Frage vorlegt, wie liegen die Verhältnisse im Hinblick auf diese Reflexe bei den Amphibien überhaupt, und gibt es dem Unkenreflexe Entsprechendes auch bei anderen Lurchen? Bei Durchsicht der Literatur lässt sich eine Reihe von Reflexbeschreibungen zusammenstellen, die zu dem Unkenreflexe wie zu der Froschhypnose in näherer oder fernerer Beziehung stehen und offenkundig auf die gleiche Anlage zurückgehen. Sie sind durchgehends als tonische Reflexe im Sinne Verworn's aufzufassen, denen ja, wie eingangs ausgeführt wurde, wegen der beobachteten Muskel-

1) E. Mangold, l. c. S. 76.

2) E. Mangold, l. c. S. 48.

3) J. S. Szymanski, Die sogenannte tierische Hypnose bei einer Insektenart. Arch. f. d. ges. Physiolog. Bd. 166 S. 530. 1917.

tonussteigerung auch der Unkenreflex zugerechnet werden muss. Aber mit keinem von ihnen lässt sich dieser identifizieren und schon gar nicht in biologischer Hinsicht gleichsetzen. Sie seien nachfolgend aufgezählt:

1. Der Katzenbuckelstellungsreflex von *Rana temporaria*, nach Verworn¹⁾ hervorrufbar durch kurzes Reiben oder Drücken der Seiten- und Rückenhaut des Rumpfes. Die Tiere erheben sich, wenn man sie in ihrer gewöhnlichen Hockstellung auf die angegebene Weise reizt, infolge einer tonischen Kontraktion der Muskeln in den verschiedensten Körpergebieten, auf alle vier Beine und stehen in Katzenbuckelstellung still, ohne mit dem Bauch den Boden zu berühren. Die Tiere lassen sich in diesem Zustand auch auf den Rücken legen, ohne dass Lagekorrektionsbewegungen einsetzen oder Erfolg haben.

2. Ein bei *Rana esculenta* gelegentlich von Verworn²⁾ beobachteter Reflex, der folgendermaassen beschrieben wird: „Ich habe häufig gefunden, dass selbst ganz lebhaftere Eskulenten, wenn man sie sanft in die hohle Hand nimmt, schon in ihrer normalen Bauchlage plötzlich die Hinterextremitäten eng an den Leib anziehen und mit geschlossenen Augen vollkommen bewegungslos bleiben. In diesem Zustande kann man sie ebenfalls auf den Rücken legen, ohne dass sie aus ihrer zusammengekauerten Stellung aufzustehen versuchen (Fig. 10). Ihr ganzes Verhalten und besonders ihre Haltung erinnert eher an das sogenannte „Sichtotstellen“ der Insekten, die bekanntlich ebenfalls die Extremitäten meist eng an den Leib anziehen und wie ein lebloser Klumpen bewegungslos auf dem Rücken liegenbleiben. Beim Frosch ist in dieser Stellung der Tonus der Muskeln welche die hinteren Extremitäten an den Leib anziehen, sehr beträchtlich.“

3. Danilewsky³⁾ schildert einen Reflex, der bei Fröschen dadurch hervorgerufen wird, dass irgendein Körperteil, wie Hals, Brust oder Beine, mit einem Bindfaden, einem Kautschukring oder einer Klemme schnell umschnürt oder zugeklemmt wird. Das Tier wird hierdurch in einen leichenähnlichen Erstarrungszustand versetzt; die Willkürbewegungen sind vollständig eingestellt, passiv kann das Tier in jede beliebige Lage gebracht werden, die Augen sind geschlossen, die Atmung hört auf, und ziemlich starke Hautreize bleiben wirkungslos. „Dieser Zustand, welcher sehr lange Zeit dauern kann, ähnelt sehr den oben beschriebenen Hypnoseerscheinungen und unterscheidet sich von letzteren durch einen noch höheren Grad der allgemeinen Lähmung.“ Nach Aufhören des Reflexes erscheinen die Frösche sehr matt und ermüdet.

1) M. Verworn, l. c. S. 65. 1897 und S. 31. 1898.

2) M. Verworn, l. c. S. 32. 1898.

3) B. Danilewsky, l. c. S. 511.

4. Dass auch bei Urodelen derartige Reflexe beobachtet wurden, geht aus einer älteren Arbeit von Czermak ¹⁾ hervor, der beim Kammmolch einen mehrere Sekunden dauernden Erstarrungszustand dadurch hervorrufen konnte, dass er Schwanz oder Bein des Tieres mit einer Pinzette plötzlich drückte. Der Molch verhardt sodann mit krampfhaft geschlossenen Augen am Boden des Aquariums regungslos in der Stellung, die er im Augenblicke der Reizung eben eingenommen hatte. Preyer ²⁾ konnte diesen Reflex ausser bei Triton cristatus Laur. auch noch bei T. taeniatus Schneid. und T. alpestris Laur. auslösen.

Von den hier aufgezählten Fällen sind wohl die letztgenannten, bei denen plötzlich einsetzende, kurzdauernde mechanische Reize das auslösende Moment darstellen, dem Unkenreflex am nächststehenden, aber diesem doch nicht völlig gleichzustellen. Im Sinne Mangold's wären wohl alle diese Reflexe als spezielle Erscheinungsformen der tierischen Hypnose aufzufassen.

Ich habe ferner selbst noch mit sämtlichen heimischen Anuren diesbezügliche Versuche angestellt, um mir darüber Klarheit zu verschaffen, wie sie sich unter Bedingungen verhalten, die bei Bombinator den Reflex hervorrufen. Druckreize, die die Rückenmitte in der geschilderten Weise treffen, waren bei Raniden wirkungslos; Hyla arborea und Bufoniden reagierten dagegen meist in bezeichnender Weise. Ein derart gereiztes Tier, zum Beispiel eine Erdkröte, bläht die Lungensäcke auf, duckt sich und liegt bewegungslos, platt an die Unterlage gedrückt da. Die Beine sind fest angezogen, an den Körper gepresst und von den Körperseitenrändern halb überdacht, nie aber, wie bei den Unken, erhoben und mit der Unterseite auswärts gekehrt. Eine kahnförmige Durchbuchtung des Rückens, bedingt durch Emporbiegung der Körperenden und Krümmung der Wirbelsäule, findet nicht statt; das Schnauzenende ist im Gegenteile an die Unterlage gepresst. Infolge der durch die prall gefüllten Lungensäcke aufgewulsteten Seitenwände erscheint aber auch hier die Rückenmitte gegen die Randpartien vertieft.

Diese Ermittlungen berechtigen, den Unkenreflex als in seinen Besonderheiten einzigartig hinzustellen.

Wenden wir uns der biologischen Seite des Problemes zu, so erscheint es verlockend, im Sinne der vielfach heute noch herrschenden Anschauungen namhafter Biologen über die Bedeutung des Reflexes

1) J. N. Czermak, Eine neuro-physiologische Beobachtung an einem Triton cristatus. Zeitschr. f. wiss. Zoolog. Bd. 7 S. 342. 1856.

2) W. Preyer, Die Kataplexie und der tierische Hypnotismus. Jena 1878. (Zitiert nach E. Mangold, l. c. S. 21.)

Gedanken zu entwickeln, wie sie in folgendem wiedergegeben werden sollen. Um Missverständnissen vorzubeugen, möchte ich aber ausdrücklich betonen, dass ich mich selbst keineswegs auf den teleologischen Erklärungsstandpunkt stelle und, wie ich es schon anderen Ortes¹⁾ erwähnt habe, von biologischen Schutzreflexen nur mit gewisser Einschränkung spreche. Sorgfältige Naturbeobachtung lehrt nämlich unzweifelhaft, dass bestimmte gegebene Reflexe für das betreffende Lebewesen unter Umständen einen Schutzfaktor darstellen; aber ein kausaler Zusammenhang zwischen der Entstehung und dem Ablauf dieser Reflexe und der Schutzfunktion muss deshalb nicht bestehen.

Die Oberflächenfärbung der Kröten und, beinahe in noch höherem Grade, die der Unken weist die Eigenschaften einer typischen Schutzfärbung auf. Der Farbenton der Oberfläche von Bombinator zeigt auch stets eine geradezu überraschende Übereinstimmung mit dem des Untergrundes, des lehmigen Tümpels oder Strassengrabens, der den Tieren zum Aufenthalte dient. Ihr Verhalten bei Beunruhigung entspricht auch vollkommen dem von durch „schützende Ähnlichkeit“ ausgezeichneten Tieren. Die aufgeschreckte Unke flieht nur auf kurze Entfernung, taucht und wühlt sich in den Bodenschlamm ein, von dem sie, teilweise überdeckt, nicht zu unterscheiden ist. Sie verhält sich völlig regungslos und beobachtet mit den stark prominenten, aufwärts gekehrten, an Teleskopaugen gemahnenden Sehorganen die Umwelt.

Auffallend und in diesem Zusammenhange vorerst schwer deutbar erscheint nun die bei Anuren ungewöhnliche gelbschwarze Zeichnung der Unterseite. Es ist dies eine Farbenzusammenstellung, die wir als Warn- oder Schreckfarben anzusehen gewohnt sind. Doflein²⁾ führt mannigfaltige Beispiele für das Vorkommen von Warnfarben, besonders bei Insekten, an und bemerkt hierzu: „Sehr viele schlecht-schmeckende, ja selbst giftige Tiere können durch diese ihre Eigenschaften ihren Feind nicht vollkommen von sich abwehren und ihn auch nicht überwältigen. Sie werden zwar von ihm wieder ausgespuckt und nicht gefressen, sind aber meist durch seinen Angriff so verletzt, dass sie an den Folgen bald zugrundegehen. Wenn nun solche Tiere für ihre Verfolger je nach deren Sinnesorganen durch Gerüche oder Farben so ausgezeichnet sind, dass jene sie leicht erkennen und wiedererkennen, so werden jene sie nach einigen schlechten Erfahrungen zu vermeiden suchen. Tatsächlich sind denn auch viele schlecht-schmeckende, giftige oder sonstwie ungenießbare Tiere durch sehr

1) L. Löhner, l. c. S. 378.

2) F. Doflein, Das Tier als Glied des Naturganzen. II. Bd. v. Hesse-Doflein, Tierbau und Tierleben in ihrem Zusammenhang betrachtet S. 373. Leipzig und Berlin 1914 (B. G. Teubner).

auffallende Farben und Zeichnungen kenntlich gemacht. Sie entbehren der Schutzfärbung und Gewohnheit, sich zu verbergen. Sie bewegen sich offen langsam umher, gleichsam im Vertrauen auf den Schutz, den ihre besonderen Eigenschaften ihnen gewähren.“ Neben diesen weithin kenntlichen Formen gibt es auch solche, die nur bestimmte, mit Warnfarben ausgestattete Körperpartien besitzen und sie für gewöhnlich auch nicht offensichtlich tragen. Nur bei der Einnahme sogenannter Bereitschafts- bzw. Trutzstellungen rücken sie in den Vordergrund; das plötzliche Auftauchen einer stark mit der Umgebung kontrastierenden Farbe am Körper eines mehr oder minder harmlosen Tieres spielt hier die Rolle des Abschreckungsmittels.

Es liegt nahe, den Reflex der ein ätzendes Hautsekret¹⁾ absondernden Unken (vgl. S. 328) als Bereitschaftsstellung im obigen Sinne, also als Schreck- oder Warnstellungsreflex aufzufassen. Das Bezeichnende liegt darin, dass von allen heimischen Anuren einzig und allein die Unken eine derart auffallend gefärbte Unterseite besitzen, und dass nur bei den Unken der Reflex diese absonderliche Form der Hervorkehrung der Ventralzeichnungen zeigt. In diesem Zusammenhange interessant erscheint auch die bereits (S. 334) erwähnte Beobachtung, dass ganz junge Tiere, die die ausgeprägte gelbschwarze Ventralzeichnung noch nicht besitzen, den Reflex nicht zeigen.

Mangold²⁾ hat es im Anhange seiner Studie auch unternommen, die recht heterogenen, im Tierreiche vorkommenden „Hypnose“-zustände im weitesten Sinne in ein System zu bringen. Bei Aufzählung der Untergruppen stellt er der „experimentellen Hypnose durch psychische Hemmung (Suggestionshypnose)“ und der „experimentellen Hypnose durch mechanische Hemmung“, beide ohne offensichtliche biologische Bedeutung, die „natürliche Hypnose durch biologische Reize (Totstellung bei Krebsen und Insekten, Katalepsie der Stabheuschrecken)“ gegenüber. Diese letztere Kategorie hierhergehöriger sogenannter biologischer Schutzreflexe bedarf wohl dem Umfange wie

1) Ich hatte selbst anlässlich der operativen Arbeiten mit Unken Gelegenheit, mich von der starken Reizwirkung des Sekretes auf Schleimhäute zu überzeugen, insofern als das bei dieser Gelegenheit unvermeidliche längerwährende Einatmen der eigentümlichen, aber keineswegs besonders stark erscheinenden Riechstoffe bei mir stets Niesen und eine etwa eine Stunde nachwirkende, an Schnupfen gemahnende Nasensekretionssteigerung hervorrief. — Ein junger Hund, der zufällig meine Hand, mit der ich vor kurzem Unken berührt hatte, beschnupperte und ableckte, zeigte sofort durch lebhaftes Zungen- und Schluckbewegungen Zeichen des Unbehagens und wich von da an jeder ihm vorgesetzten Unke ängstlich aus.

2) E. Mangold, l. c. S. 80.

Inhalte nach einer Ergänzung, und ich würde meinem Beobachtungsmaterial zufolge etwa nachstehende Einteilung vorschlagen:

1. Totstellungsreflexe ¹⁾ (Scheintotreflexe, Sichttotstellen usw.). Gekennzeichnet durch die auf bestimmte äussere Reize (optische, Erschütterungs- und Berührungsreize) hin plötzlich erfolgende reflektorische Einstellung jeder Art von sichtbarer Bewegung. Die Haltung des Körpers und seiner Teile ist während des Reflexes meist in bestimmter, stets gleicher Weise festgelegt (zum Beispiel Zusammenrollen zur Kugel- oder Spiralförmigkeit bei gleichzeitigem Anziehen und Decken aller Körperanhänge), seltener wechselnd und jener Stellung entsprechend, in der sich das Tier im Augenblicke der Reflexauslösung eben befand. Vorwiegend langsame, zur Flucht schlecht geeignete Tiere. Anzuführen wären hier beispielsweise die Spiralreflexe der Diplopoden und gewisser Raupen, die Fallreflexe der Blattkäfer, gewisser Pflanzenwanzen und Noktuen, die Immobilitätsreflexe der Brachiuren und andere. Die Formen sind meist durch „schützende Ähnlichkeit“ mit der Umgebung (Schutzfärbung) ausgezeichnet. Von Bedeutung für das Übersehenwerden durch den Angreifer ist ferner der Umstand, dass die sogenannte Bewegungsschärfe im Tierreiche ganz allgemein der Schärfe für unbewegte Objekte überlegen ist; bewegungslose Objekte werden daher leichter übersehen als sich bewegende. Der Name Totstellreflexe ist unglücklich gewählt und unrichtig ²⁾, hat sich aber bereits eingebürgert.

2. Mimikryreflexe (Schutzstellungsreflexe). Weitgehende Übereinstimmung mit der vorstehenden Kategorie; doch findet nie ein Zusammenrollen, Sichfallenlassen der Tiere oder dergleichen statt, sondern es werden an sich absonderliche Körperstellungen angenommen, die im Vereine mit der hier stets vorhandenen Schutzzeichnung das Moment schützende Ähnlichkeit mit der Umgebung, vor allem die Nachahmung von Pflanzenteilen, im höchsten Grade zur Ausbildung bringen. Beispiele: Reflexstellungen der Geometridenraupen, der Stabheuschrecken, der Wandelnden Blätter und anderer.

3. Schreck- oder Warnstellungsreflexe. Reflektorische Einnahme von Bereitschafts- und Trutzstellungen unter gleichzeitiger Bewegungseinstellung. Meist wehrhafte, giftige oder ungeniessbare Tiere, durch Warnfarben und -gerüche ausgezeichnet. Vielfach werden erst im Reflexe mit Schreckzeichnungen und -farben ausgestattete, sonst verdeckte Körperpartien hervorgekehrt (zum Beispiel Hinterflügel des Abendpfaunauges, Unterseite der Feuerunken) oder auffallend gestaltete, grell gefärbte, Gerüche erzeugende Organe aus-

1) Vgl. L. Löhner, l. c. S. 374ff. Dort eingehende Behandlung des Gegenstandes.

2) L. Löhner, l. c. S. 383.

gestülpt (zum Beispiel Hinterleibsdrüsen von Malachiiden, Elateriden und Staphyliniden, Nacken- und Schwanzgabeln gewisser Raupen). Die Dauer der reflektorischen Bewegungseinstellung ist in der Regel merklich kürzer als bei den beiden vorausgegangenen Reflextypen. Vielfach ist sie bereits so herabgesetzt, dass man praktisch genommen bei diesen Fällen von Bereitschaftsstellungen von einer Bewegungseinstellung bzw. Bewegungslosigkeit nicht mehr sprechen kann.

Alle diese für sich allein genommen höchst sonderbaren und schwer erklärbaren Reflexe verlieren viel des Rätselhaften, wenn wir uns der Bohn'schen ¹⁾ Unterschiedsempfindlichkeits-Hypothese erinnern, mit der sich jeder moderne Erklärungsversuch tierischer Hypnoseerscheinungen irgendwie auseinandersetzen muss. Danach sind diese Reflexe auf das Phänomen der Unterschiedsempfindlichkeit (*sensibilité différentiale*), die Reaktion auf plötzliche Veränderungen äusserer Kräfte (Veränderung der Umgebung), zurückzuführen, die ein uraltes Erbstück aller lebenden Substanz ist. Je mehr wir uns mit dem Gegenstande beschäftigen, desto notwendiger erscheint es mir deshalb, sich darüber klar zu werden, dass die Fragestellung nicht zu heissen hat, wo können wir tierische Hypnoseerscheinungen im weitesten Sinne in irgendeiner Form nachweisen, sondern, wo können wir sie heute nicht mehr nachweisen. An anderer Stelle ²⁾ habe ich betont, dass bei den genannten Reflexen das Phänomen der Unterschiedsempfindlichkeit allerdings nicht mehr in seiner ursprünglichen Form vorliegt, und dass man aus zwingenden Gründen eine Weiterdifferenzierung und Spezialisierung in bestimmter Richtung, in anderen Fällen eine Rückbildung und Unterdrückung annehmen muss.

Bei aller prinzipiellen Übereinstimmung mit dem Standpunkt Loeb's ³⁾ und Bohn's ⁴⁾, die bestrebt sind, die teleologische Betrachtungsweise auf biologischem Gebiete nach Möglichkeit auszuschalten, glaube ich doch, dass es zuweit geht, diesen Reflexen jedwede biologische Bedeutung absprechen zu wollen, und dass man, gestützt auf Erfahrungstatsachen, berechtigt ist, hier im früher angedeuteten Sinne (vgl. S. 346) von Schutzreflexen zu sprechen.

V. Zusammenfassung.

1. *Bombinator igneus* Laur. zeigt auf bestimmte Reize hin einen eigentümlichen, den Gesamtkörper umfassenden Reflex. Durch ein maximales Zurückbiegen des Kopf- und Steissendes erhält der aus-

1) G. Bohn, Die neue Tierpsychologie S. 43. Deutsche Übersetzung von R. Thesing, Leipzig 1912 (Veit & Co.).

2) L. Löhner, l. c. S. 377.

3) J. Loeb, Die Bedeutung der Tropismen für die Tierpsychologie, Leipzig 1909.

4) G. Bohn, l. c. S. 7.

schliesslich auf der Bauchfläche ruhende Körper Kahnform. Die erhobenen und angezogen gehaltenen Extremitäten kehren die Plantarflächen nach oben aussen. Der absonderliche, hierdurch hervorgerufene Gesamteindruck erfährt noch dadurch eine Steigerung, dass Teile der auffallend gezeichneten, gelbschwarz gefärbten Unterseite auf diese Weise sichtbar werden.

2. Die charakteristischen Eigenschaften des Reflexes sind plötzlicher Eintritt vollständiger Bewegungslosigkeit in stets konstanter Körperhaltung, Muskeltonussteigerung (bei verschiedenen Muskeln in verschiedenem Grade), Lidschluss, Einstellung bzw. Verflachung des Kehlhautspieles und Steigerung der Hautsekretion.

3. Neben den typischen Reflexen kommen auch des öfteren sogenannte unvollständige Reflexe zur Beobachtung. Sie sind durch eine geringfügigere Muskeltonussteigerung charakterisiert, die sich schon in der Körper- und Extremitätenhaltung äussert. Die Durchbuchtung des Rumpfes ist nur angedeutet, die Beinhaltung entspricht ungefähr einer Mittelstellung zwischen typischer Reflex- und Hockhaltung, die Augen sind nur halbgeschlossen. Bei der spontanen, allmählich erfolgenden Lösung des typischen Reflexes wird auch stets dieses Stadium durchlaufen.

4. Die Ursache für Lidschluss und Bulbusretraktion während des Reflexes liegt darin, dass der *Musculus retractor bulbi* zu den während des Reflexes maximal kontrahierten Muskeln gehört.

5. Die Lagekorrektionsreflexe nach Versetzen in abnormale Körperlagen unterbleiben während des typisch ausgebildeten Unkenreflexes; bei „unvollständigen Reflexen“ hingegen treten sie prompt auf und beenden sofort den Zustand.

6. Wie Exstirpationsversuche lehren, ist das Zustandekommen des Reflexes nicht an die Intaktheit bestimmter Hirnpartien gebunden. Auch am dekapitierten Rumpftier, ja selbst am isolierten Schulter- und Beckengürtelpräparat lassen sich charakteristische Reflexstellungen hervorrufen.

7. Als reflexauslösende Reize kommen in erster Linie mechanische Druck- und Berührungsreize in Betracht, die unterschiedliche Körperstellen treffen. Besonders empfindlich ist in dieser Hinsicht die Mittellinie der Rückenfläche. Die periphere Reizperzeption erfolgt hierbei ausschliesslich durch die sensiblen Hautnerven und nicht durch die Nerven tieferer Gewebsschichten. Andere Reize, wie Erschütterungen der Unterlage, Anblasen, grelle und plötzliche Beleuchtung usw. vermögen mitunter den Reflex hervorzurufen. Die Wiederholung bzw. Applikation eines der letztgenannten Reize während des Reflexzustandes wirkt stets in der Weise, dass sie den Reflex verstärkt und verlängert, nicht aber ihn unterbricht oder beendet.

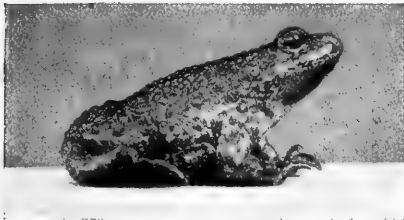


Abb. 1.



Abb. 3.

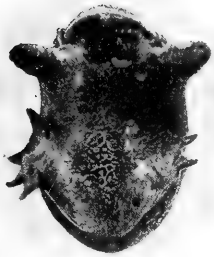


Abb. 4.



Abb. 2.



Abb. 5.



Abb. 6.

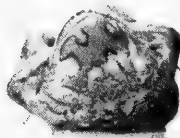


Abb. 7.

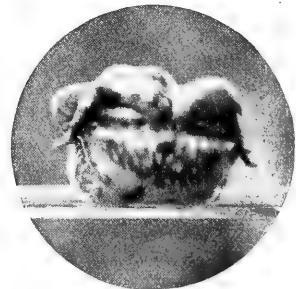


Abb. 8.



Abb. 9.

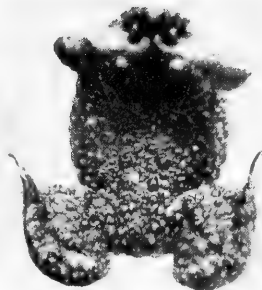


Abb. 11.



Abb. 10.

8. Die Reflexdauer bewegt sich zwischen mehreren Sekunden und einigen Minuten; sie unterliegt individuellen Schwankungen, ist aber auch für das einzelne Individuum inkonstant.

9. Die Körperlänge bzw. das Lebensalter der Tiere erweist sich für die Dauer und Form des Reflexes nicht ohne Einfluss. Bei jungen Tieren unter 15 mm Körperlänge, denen die satte gelbschwarze Ventralzeichnung noch fehlt, treten die Reflexe überhaupt nicht auf.

10. Von physikalischen Faktoren beeinflusst die Temperatur auf das deutlichste Art und Weise des Reflexablaufes.

11. Im Sinne der von Mangold gegebenen weitgesteckten Definition des Begriffes der tierischen Hypnose ist der Unkenreflex als einer ihrer Spezialfälle aufzufassen. Er ist aber keineswegs mit dem bisher als „Hypnose“ bei Fröschen bezeichneten, wiederholt untersuchten Symptomenkomplex zu identifizieren und weist diesem gegenüber bemerkenswerte Unterschiede auf.

12. In biologischer Beziehung kann der Unkenreflex als Schreck- oder Warnstellungsreflex aufgefasst werden.

VI. Tafelerklärung.

Tafel IV.

Abb. 1—10. *Bombinator igneus* Laur. Photographische Aufnahmen nach der Natur, verkleinert auf vier Fünftel der natürlichen Grösse.

Abb. 1 und 2. Ausgewachsenes Tier in normaler Hockstellung; Seitenansicht (Abb. 1) und Aufsicht (Abb. 2).

Abb. 3, 4, 7 und 8. Ausgewachsenes Tier in typischer Schreckreflexstellung in der Ansicht von der Seite (Abb. 3), von oben (Abb. 4), von vorne (Abb. 7) und von hinten (Abb. 8). Das Sichtbarwerden der gelbschwarzen Unterseitenzeichnungen während des Reflexes ist besonders in der Abb. 7 (Kehlregion) und Abb. 8 (Analregion) zu erkennen.

Abb. 5. Halbwüchsiges Tier in typischer Reflexstellung. Aufsicht wie Abb. 4.

Abb. 6. Aufsicht auf ein während des Reflexes bei Ausbleiben der Lagekorrektionsreflexe in Rückenlage versetztes Tier.

Abb. 9 und 10. Ausgewachsenes Tier, einen sogenannten unvollständigen Reflex zeigend. Ansicht von der Seite (Abb. 9) und von hinten (Abb. 10). Die für diesen Zustand charakteristische geringergradige Muskeltonussteigerung kommt in der diesen Bildern zu entnehmenden Körper- und Beinhaltung deutlich zum Ausdruck, besonders wenn man die Abb. 9 und 3 und 10 und 8 mit einander vergleicht.

Abb. 11. Ausgewachsenes Tier, eine Form unvollständiger Reflexe zeigend, wie sie bei spontaner Reflexlösung durchlaufen wird. Die Hinterbeine sind bereits auf die Unterlage niedergesunken, aber noch abduziert.

Über Muskeltonus und Muskelkontraktur beim Menschen.

Von

Dr. A. Bornstein.

(Aus dem physiologischen Laboratorium am Allgemeinen Krankenhaus
St. Georg in Hamburg.)

(Eingegangen am 15. November 1918.)

Eine Reihe wichtiger Tatsachen über den Tonus der Muskulatur bei allen Klassen des Tierreiches sind durch die Untersuchungen der letzten Jahre zutage gefördert worden. Es sollen mit Rücksicht darauf hier einige Versuche zusammengefasst werden, die Schlüsse auf die Verhältnisse beim Menschen erlauben. Diese Versuche, an denen weiter zu arbeiten der Krieg mich verhinderte, liegen schon längere Zeit — zum Teil 10 Jahre und mehr — zurück; sie sind also teils vor, teils etwa gleichzeitig mit den entsprechenden Versuchen am Tiere angestellt worden. Sie sind jedoch an wenig zugänglichen Orten und zerstreut veröffentlicht, so dass eine kurze Zusammenstellung unter Berücksichtigung der neueren Arbeiten gerechtfertigt erscheint.

Der erste, der einen Muskeltonus feststellte, war Brondgeest¹⁾. Er durchschnitt beim Frosche den N. ischiadicus einer Seite und beobachtete Erschlaffen der Muskulatur dieser Seite. Später wurde, insbesondere von Boeke²⁾, durch mikroskopische Befunde eine sympathische Innervation der Skelettmuskulatur nachgewiesen. Dies veranlasste de Boer³⁾ und später Mansfeld⁴⁾, neues Material zu sammeln, aus dem hervorging, dass ein gewisser Einfluss des sympathischen Nervensystems auf den Muskeltonus besteht. Allerdings haben Negrin y Lopez und E. Th. von Brücke⁵⁾ sowie Dusser de Barenne⁶⁾ dargetan, dass dieser Einfluss nicht so gross ist, wie de Boer annahm, und dass namentlich einige Zeit nach Fortfall des

1) Brondgeest, Arch. f. Anat. u. Physiol. 1860 S. 703.

2) Boeke, Anatom. Anzeiger Bd. 44 S. 343. 1913.

3) de Boer, Zeitschr. f. Biol. Bd. 65 S. 239. 1915.

4) Mansfeld, Pflüger's Arch. Bd. 161 S. 478. 1915.

5) Negrin y Lopez und E. Th. v. Brücke, Pflüger's Arch. Bd. 166 S. 55. 1916.

6) Dusser de Barenne, Pflüger's Arch. Bd. 166 S. 145. 1916.

Sympathicustonus ein Ersatz durch tonische Einflüsse motorischer Fasern sehr wohl möglich ist.

Andererseits hat man schon frühzeitig versucht, den Einfluss des Muskeltonus auf den Stoffwechsel zu bestimmen. Die Versuche von Zuntz ¹⁾ und von Pflüger ²⁾ wiesen ein Sinken des respiratorischen Stoffwechsels bei Verminderung des Muskeltonus nach; diese Herabsetzung des Muskeltonus wurde durch Curarisieren oder durch Rückenmarksdurchschneidung erreicht.

Später legte ich ³⁾ mir die Frage vor, ob auch beim Menschen ein solcher Einfluss des Muskeltonus nachzuweisen ist. Ich fand nach längerem Suchen einen 32jährigen Tabo-Paralytiker mit ausgesprochener Hypotonie der Skelettmuskeln, der sich einigermaassen für Respirationsversuche am Zuntz-Geppert'schen Apparate eignete. Die ersten Versuche gaben zu hohe Werte, da die Versuchsperson sehr unruhig war; bei Gewöhnung an den Apparat wurde der Mann aber leidlich ruhig und gab die folgenden Werte für den respiratorischen Stoffwechsel:

Tabelle 1. Hypotonie.

Datum	Pro Minute		Erhaltungsumsatz Kalorien in 24 Stunden	$\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$
	O ₂ -Verbrauch ccm	CO ₂ -Produktion ccm		
18. Dezember 1908 . . .	176,3	154,0	1242	0,873
31. Dezember 1908 . . .	182,6	140,0	1250	0,767
9. Januar 1909	183,5	137,0	1251	0,747
14. Januar 1909	171,9	138,2	1190	0,804
	Mittel		1233	

Der Mann wog 62 kg. Bei einem solchen Manne war nach den Magnus-Levy'schen Standardzahlen ein Ruheumsatz von 1525 Kalorien zu erwarten. Gefunden wurde in den vier gut miteinander übereinstimmenden Versuchen ein Erhaltungsumsatz von 1233 Kalorien = 81 % der Norm. Da die Versuchsperson immer noch nicht absolut ruhig lag, so wird die Herabsetzung des Erhaltungsumsatzes noch etwas grösser gewesen sein. Etwa 20 % des normalen Kraftwechsels wird also beim Menschen durch den Muskeltonus verursacht. Die Grössenordnung dieser Zahl stimmt ziemlich gut mit den gleich zu besprechenden Versuchen von Mansfeld und Lukacz ⁴⁾ überein, die nach der gleichen Methode angestellt sind.

1) Zuntz, Pflüger's Arch. Bd. 12 S. 522. 1876.
 2) Pflüger, sein Arch. Bd. 18 S. 247. 1878.
 3) Bornstein, Monatsschr. f. Psychiatr. u. Neurol. Bd. 26 S. 391. 1909.
 4) Mansfeld und Lukacz, Pflüger's Arch. Bd. 161 S. 467. 1915.

Es soll nicht unerwähnt bleiben, dass Frank und Fr. Voit¹⁾ mit geringen Curaredosen einen Einfluss des Muskeltonus auf die CO₂-Ausscheidung nicht feststellen konnten. Die Gründe dieser scheinbar widersprechenden Befunde haben Mansfeld und Lukacz²⁾ in ihrer schönen Arbeit aufgedeckt; sie zeigten gleichzeitig die Abhängigkeit des Kraftumsatzes des tonisch erregten Muskels vom Sympathicus.

Die Analyse der elektrischen Erscheinungen des tonisch kontrahierten Muskels mittelst des Saitengalvanometers ergab interessante Resultate. Dittler³⁾ untersuchte als erster den Tonus des Zwerchfells in der Apnöe mit dieser Methode; er fand Ausschläge, die ihn zu dem Schluss berechtigten, dass der Tonus des Zwerchfells ein leichter Tetanus dieses Muskels ist. Das gleiche konnte P. Hoffmann⁴⁾ beim Studium der Aktionsströme der ruhenden Augenmuskeln nachweisen. Ebenso fand Buytendieck⁵⁾ bei der Enthirnungsstarre („decerebrate rigidity“) der Katzen rhythmische Aktionsströme der Skelettmuskeln; es ist daher auch diese Muskelstarre ein Tetanus. Alle diese Arten des Tonus gleichen also der Muskelkontraktion bei statischer Arbeit, die ebenfalls erstens mit einer Vermehrung des Kraftwechsels einhergeht⁶⁾, zweitens rhythmische Aktionsströme von hoher Frequenz aufweist.

Es kann, wie oben ausgeführt, als sicher bezeichnet werden, dass der Muskeltonus beim Menschen von Einfluss auf den Energieumsatz ist, ebenso wie beim Säugetier. Wir haben aber eine Reihe von Zuständen kennengelernt, bei denen Muskelspannungen⁷⁾ ohne Einfluss auf die Oxydationsvorgänge und die Aktionsströme im Muskel sind. Um auch äusserlich diesen Unterschied festzulegen, werde ich bei Besprechung dieser Zustände vorläufig nicht von Muskeltonus, sondern von Muskelkontraktur reden. Eine endgültige Regelung der Terminologie auf diesem Gebiete muss einer späteren Zeit vorbehalten bleiben.

Die ersten Tatsachen, die auf eine solche Kontraktur ohne Oxydationsvermehrung beim quergestreiften Muskel hinweisen, sind in einer Versuchsreihe gegeben, die ich an einem 20jährigen Mann mit Hydrocephalus anstellte, der mit hochgradigen Beuge-

1) Frank und Voit, Zeitschr. f. Biol. Bd. 42 S. 309.

2) l. c.

3) Dittler, Pflüger's Arch. Bd. 130 S. 400. 1909.

4) P. Hoffmann, Arch. f. [Anat. u.] Physiol. 1913 S. 23.

5) Buytendieck, Zeitschr. f. Biologie Bd. 59 S. 36.

6) Siehe zum Beispiel Bornstein und Poher, Pflüger's Arch. Bd. 95 S. 146. 1903.

7) Oder nach Noyons und v. Uexküll, Muskelverhärtungen. (cf. Zeitschr. f. Biol. Bd. 56 S. 139.)

kontrakturen der oberen und unteren Extremitäten behaftet war¹⁾. Die Resultate der Respirationsversuche mit dem Zuntz-Geppert'schen Apparate zeigt die folgende Tabelle:

Tabelle 2.

Datum	Pro Minute		Erhaltungsumsatz Kalorien in 24 Stunden	$\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$
	O ₂ -Verbrauch ccm	CO ₂ -Produktion ccm		
20. Juli 1908	178,0	133,4	1217	0,845
22. Juli 1908	174,7	122,2	1179	0,728
2. August 1908	148,6	113,0	1017	0,761
2. August 1908	141,9	111,5	977	0,786
24. Oktober 1908	164,8	144,4	1179	0,859
	Mittel		1116	

Der Erhaltungsumsatz betrug im Mittel der fünf Versuche 1116 Kalorien, was bei einem Körpergewicht von 45 kg 85⁰/₁₀₀ der Norm ausmacht. Statt der von mir erwarteten Steigerung der Oxydationen fand sich eine Herabsetzung; die Kontrakturen hatten also jedenfalls keine Vermehrung des Energieumsatzes bewirkt. Eine Erklärung war für mich damals deswegen sehr schwierig, weil die schönen Versuche von Parnass²⁾ und Bethe³⁾, die ähnliche Kontrakturen ohne Oxydationsvermehrung bei glatten Muskeln von Wirbellosen beschrieben, damals noch nicht erschienen waren. Immerhin war ich mit der Deutung, die ich als die wahrscheinlichste hinstellte, auf dem richtigen Wege; ich sagte damals: „Am ehesten würde man die Tatsache wohl noch unter der Annahme erklären können, dass es infolge der langdauernden Kontrakturen zu sekundären Veränderungen gekommen sei, durch welche die gespannte Muskulatur sozusagen gewisse funktionelle Eigenschaften des Bindegewebes angenommen habe“⁴⁾.

Der Befund selbst wurde später von Grafe⁵⁾ bestätigt, der bei spastischer Spinalparalyse ebenfalls keine Steigerung der Oxydationen

1) cf. Bornstein, Monatschr. f. Psychiatr. u. Neurol. Bd. 26 S. 394. 1909.

2) Parnass, Pflüger's Arch. Bd. 134 S. 441. 1910.

3) Bethe, Pflüger's Arch. Bd. 142 S. 291. 1911.

4) Ich habe damals jedoch die theoretischen Erörterungen Bethe's (Anat. u. Physiol. des Nervensystems, Leipzig 1903, S. 367 ff.) übersehen, in denen schon die Hypothese aufgestellt war, dass die Kontraktur des glatten Muskels im Gegensatz zum quergestreiften Muskel ohne „aktive Arbeit“ zustande kommt.

5) Grafe, D. Arch. f. klin. Med. Bd. 102 S. 28. 1911.

fund. Über die Deutung musste auch Grafe sich vorsichtig ausdrücken; allerdings konnte er die inzwischen angestellten Versuche von Parnass (l. c.) an der glatten Muskulatur einer Muschel als Analogon zitieren. Aber erst die Untersuchung der elektrischen Erscheinungen bei Kontrakturzuständen, die einige Jahre später erfolgte, warf ein bestimmteres Licht auf die Resultate unserer Respirationsversuche.

Die einschlägigen Versuche von A. Fröhlich und H. H. Meyer ¹⁾ sowie diejenigen von Bornstein und Sänger ²⁾ sind unabhängig voneinander und ziemlich gleichzeitig angestellt worden. Fröhlich und Meyer arbeiteten an tetanusvergifteten Katzen, Sänger und ich an einem Manne mit amyotropischer Lateralsklerose, die von schweren, spastischen Kontrakturen der unteren Extremitäten begleitet war. Das wesentliche Ergebnis dieser miteinander übereinstimmenden und sich gegenseitig ergänzenden Untersuchungen ist: in beiden Versuchsreihen entspricht der starren Verkürzung der Muskeln kein Aktionsstrom; die photographische Aufnahme zeigt die Saite des Galvanometers in Ruhe. Neuerdings bestätigten Semerau und Weiler ³⁾ unsere Befunde durch Beobachtungen am tetanischkranken Muskel des Menschen. Es liegt somit der Schluss nahe, dass die Vorgänge im Muskel bei der Kontraktur prinzipiell von denen beim Muskeltonus und bei der Willkürkontraktion verschieden sind.

Jedoch befindet sich nicht jeder spastisch kontrahierte Muskel im Zustande der aktionsstromlosen Verkürzung. Häufig, anscheinend namentlich in leichteren Fällen, ergibt die Analyse mittels des Saitengalvanometers, dass es sich um Tetani handelt. Derartige Fälle sind von Simon und Hoffmann ⁴⁾, von Gregor und Schilder ⁵⁾, von Sänger und mir ⁶⁾ bei Nervenkranken, von Hoffmann ⁷⁾ am veratrinvergifteten Skelettmuskel des Frosches beschrieben worden. Im letzteren Falle scheint aus dem Studium der veröffentlichten Kurven mit Wahrscheinlichkeit hervorzugehen, dass es sich um eine Mischung von Tetanus und aktionsstromloser Kontraktur handelt.

Solche Mischungen sind natürlich schwer zu beurteilen, sind aber anscheinend sehr häufig. Schon v. Frey nahm an, dass in fast jedem

1) A. Fröhlich und H. H. Meyer, Zentralbl. f. Physiol. Bd. 26 S. 269. 1912.

2) Bornstein, Versamml. deutscher Nervenärzte 1912, Bornstein und Sänger, Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilk. Bd. 52 S. 1. 1914.

3) Semerau und Weiler, Zentralbl. f. Physiol. Bd. 33 S. 69. 1918.

4) Simon und Hoffmann, Zeitschr. f. d. ges. Neurol. Bd. 5 S. 23. 1911.

5) Gregor und Schilder, Zeitschr. f. d. ges. Neurol. Bd. 14 S. 359. 1913.

6) Bornstein und Sänger l. c.

7) Hoffmann, Zeitschr. f. Biol. Bd. 58 S. 55.

Tetanus eine mehr oder weniger ausgeprägte Kontraktur vorhanden ist. Ja, man wird sich fragen können, ob überhaupt Kontrakturen ohne schnelle Kontraktion vorkommen. Man müsste dann annehmen, dass in unseren oben beschriebenen Versuchen Tetani mit derartig kleinen Ausschlägen vorhanden sind, dass sie nicht mehr vom Galvanometer verzeichnet werden. Jedoch bliebe das Fehlen einer Oxydationsvermehrung bei der Kontraktur zu erklären, und es muss daher mit grösster Wahrscheinlichkeit angenommen werden, dass Kontraktur und schnelle Kontraktion des quergestreiften Muskels prinzipiell voneinander verschieden sind.

Immerhin erscheint es wichtig, weitere Wahrscheinlichkeitsbeweise für diese Ansicht beizubringen. Ich möchte daher jetzt noch einige Versuche anführen, die ich am Froschherzen angestellt habe. Hier liegen die Verhältnisse deswegen etwas einfacher, weil man durch die Gültigkeit des „Alles-oder-Nichts“-Gesetzes beim Herzen einen Maassstab für die Höhen der zu erwartenden schnellen Zuckungen hat ¹⁾. Bei Vergiftung mit Lithiumchlorid fand ich nun an der abgeklemmten Herzspitze des Frosches folgendes ²⁾:

Nach Betupfen mit LiCl entwickelt sich in der Herzspitze ein Zustand, in dem das Herz ausserordentlich leicht auf Kontraktur anspricht, während die Reizschwelle für die schnelle Zuckung gesunken ist. Bei stärkerer Vergiftung kann sich dieser Zustand in seltenen Fällen soweit steigern, dass das Herz leichter auf Kontraktur als auf Kontraktion anspricht. Man erhält dann auf schwache tetanisierende Reize Dauerverkürzungen von mittlerer Stärke, die sich im Laufe von Minuten herausbilden. Erst auf stärkeren Reiz erscheint die bedeutend überragende schnelle Kontraktion von viel grösserer Höhe ³⁾. In diesem Falle scheint eine völlige Trennung der Kontraktur von der Kontraktion gelungen. Weitere Versuche in dieser Richtung müssen jedoch nach dem Kriege angestellt werden.

1) Ausnahmen vom „Alles-oder-Nichts“-Gesetz kommen vor (cf. Bornstein, Arch. f. [Anat. u.] Physiol. 1906, Suppl. S. 377); doch sind die dadurch entstehenden Fehler bei einiger Aufmerksamkeit zu vermeiden.

2) Bornstein, Arch. f. [Anat. u.] Physiol. 1909 S. 100.

3) l. c. S. 118 Abb. 9. — Bei der Erklärung zu dieser Abbildung befindet sich ein sinnentstellender Druckfehler, den ich hier verbessern möchte. Es ist auf Zeile 5 der Abbildungenerklärung statt: „80 mm Rollenabstand“ zu lesen: „40 mm Rollenabstand“.

Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Verdauung.

VII.

Dringen Verdauungsfermente in geschlossene Pflanzenzellen ein?

Von

W. Biedermann.

(Aus dem physiologischen Institut der Universität Jena.

(Eingegangen am 25. November 1918.)

Die verhältnismässig schlechte Ausnützbarkeit der meisten pflanzlichen Nahrungsmittel wird zumeist darauf bezogen, dass die in ihnen enthaltenen Nährstoffe der Einwirkung der Verdauungsfermente dadurch entzogen sind, dass sie in Zellen eingeschlossen liegen, deren Wände aus einem Stoff bestehen, für welchen allen Wirbeltieren ein lösendes Ferment abgeht. Aber auch für Wirbellose ist, wenn man von gewissen Protisten absieht, bis jetzt erst in zwei Fällen (*Helix* und *Astacus*) das Vorhandensein einer „Cytase“ nachgewiesen worden. Da nun ausserdem den Verdauungsfermenten ziemlich allgemein kolloidale Eigenschaften zugeschrieben werden, so dass ein Eindringen in unverletzte Zellen dann kaum anzunehmen wäre, so bliebe eine Ausnützung des Inhaltes bei der Verdauung entweder auf den Fall beschränkt, dass die Cellulosemembranen mechanisch gesprengt werden, oder man muss die Mithilfe von Darmbakterien in Anspruch nehmen, welche Cellulose chemisch anzugreifen (zu vergären) imstande sind. Nun wird freilich zugegeben, dass der kolloidale Charakter der Fermente kein so ausgesprochener ist, dass sie alle Eigenschaften der typischen Kolloide im Sinne Graham's besitzen. So trifft, wie Wohlgemuth bemerkt¹⁾, „gerade eines der Hauptcharakteristika für Kolloide, die gänzliche Unfähigkeit, tierische und pflanzliche Membranen zu passieren, für die Fermente nicht vollkommen zu. Solange zwar die Fermente sich in Lösung mit anderen kolloidalen Beimengungen befinden, sind sie auch nicht imstande, zu dialysieren. Wenn man sie aber reinigt und von allen kolloidalen Beimengungen möglichst gründlich befreit, so erlangen einige von ihnen doch schliesslich die Eigenschaft, tierische und pflanzliche Membranen zu passieren“ (Wohlgemuth). Da nun solche kolloidale

1) J. Wohlgemuth, Grundriss der Fermentmethoden. Berlin 1913.

Beimengungen, wenn man vom Pepsin des Magensaftes absieht, gerade bei den natürlichen Verdauungssäften fast immer vorkommen und wie beim Pankreassaft der Wirbeltiere und den Darmsekreten vieler Wirbellosen (Mollusken, Insekten, Crustaceen) oft überreichlich vorhanden sind, so wäre gerade in diesen Fällen auf ein leichtes Eindringen kaum zu rechnen. Tatsächlich wird wohl allgemein angenommen, dass bei der „Aufschliessung“ pflanzlicher Nahrungsmittel im Organismus der Wirbeltiere den Darmbakterien die Hauptrolle zufällt. Es prägt sich dies ja auch schon im anatomischen Bau der Herbivoren aus, indem besondere Gärungsräume von oft enormen Dimensionen entwickelt sind; man denke nur an die „Vormagen“ der Wiederkäuer und das riesige Coecum der Pflanzenfresser mit einhöhligen Magen.

Was nun die Frage betrifft, ob Verdauungsfermente auch in unversehrte pflanzliche Zellen einzudringen imstande sind, so herrscht darüber eine merkwürdige Unklarheit, und ich habe weder für noch gegen eine solche Annahme sprechende, unzweideutige Beweise in der Literatur gefunden. Von der Beantwortung dieser Frage hängt aber, wie ich zeigen werde, nicht nur die richtige Beurteilung der Verdauungsvorgänge im Darm pflanzenfressender, wirbelloser Tiere ab, sondern auch die Möglichkeit, die künstliche Verdauung als mikrochemische Methode für pflanzliche Objekte zu verwenden. Es ist dies allerdings schon mehrfach, wenn auch ohne die notwendige Kritik, geschehen, und ich verweise in dieser Beziehung besonders auf die Arbeiten von Zacharias¹⁾, welcher die Pepsin-Salzsäure-Verdauung in ausgedehnter Weise in Anwendung brachte.

a) Amylasen.

Von grosser Bedeutung ist die Frage nach dem Diffusionsvermögen der Fermente besonders auch in bezug auf die Diastase und die durch sie vermittelte Stärkelösung beim Keimen vieler Samen. Bekanntlich wurde viel darüber gestritten, ob die im Endosperm aufgespeicherten Nährstoffe und speziell die Stärke in den stärkeführenden Samen bei der Keimung ausschliesslich durch Fermente, die der Embryo ausscheidet (sezerniert), aufgeschlossen werden oder ob die Endospermzellen selbständig dabei mitwirken und die festen Nährstoffe auflösen (intracellular verdauen). Es kann zurzeit nicht bezweifelt werden, dass beides geschieht, wenn auch wohl die Sekretion von seiten des Embryos die wichtigste Rolle spielt. Bei den Gräsern liegt dieser am einen Ende des Kornes und steht mit dem Endosperm durch

1) Vgl. H. Molisch, Mikrochemie der Pflanze. Jena, G. Fischer 1913, S. 295.

Vermittlung des sogenannten „Schildchens“ in Berührung. An der Grenzfläche dieses, sowohl der Sekretion wie auch der Resorption dienenden, Organes befindet sich eine Zellschicht (Epithel), dessen Elemente Diastase absondern, die, wenn sie wirksam werden soll, naturgemäss die Cellulosemembranen durchdringen muss. Von verschiedener Seite wurde denn auch bereits Diffusionsfähigkeit vegetabilischer Diastasen behauptet. Fraenkel und Hamburg¹⁾ fanden, dass eine von ihnen nach besonderer Methode dargestellte „reine“ Diastase ohne Verlust durch Pukallfilter ging. Nur die ultramikroskopische Untersuchung sprach für die kolloidale Natur, da sich das bikonkave Lichtbüschel zeigte, welches für das Vorhandensein sehr kleiner Teilchen in der kolloidalen Lösung spricht. Brown und Morris²⁾ konnten sogar die Diffusionsgeschwindigkeit der Diastase in Gelatinegallerte messen. Sie versetzten 3%ige Gelatinelösung mit Malzextrakt und mischten ferner andere ebenfalls 3%ige Gelatinegallerte mit Buchweizenstärke, schichteten beide Gallerten übereinander, hielten sie mit Chloroform völlig steril und beobachteten das Aufsteigen der Diastase an der Korrosion der Stärkekörner. In einer Stunde wanderte die Diastase 0,145 mm. Für die Speicheldiastase (Ptyalin) hat neuerdings W. Gast³⁾ das „leichte Eindringen in die Pflanzenzelle und die kräftige Einwirkung dortselbst“, welche er anscheinend voraussetzt, benützt, um den Stärkegehalt von Blättern quantitativ zu bestimmen. Möglichst fein gepulverte, mit Alkohol entfärbte, trockene Blätter (von *Tropaeolum*) wurden zunächst mit Wasser zur Verkleisterung der Stärke erhitzt, dann nach dem Abkühlen mit Speichel versetzt und mehrere Stunden bei 40° C. digeriert. Während Jodjodkali vorher blauschwarze Färbung bewirkte, trat nach der Speichelbehandlung nur noch Gelbfärbung auf. A. Meyer, der in seiner bekannten ausgezeichneten Stärkemonographie auf diese Frage zu sprechen kommt (S. 228), hält es für sicher, „dass die Diastase auch in ganz intakte Stärkekörner einzudringen vermag, also zwischen die Kristallfasern der Stärkesphärite“, und macht als Beweis dafür besonders auf die Korrosionserscheinungen bei Einwirkung von Speichel oder Diastaselösungen aufmerksam, die er am einzelnen Stärkekorn unter dem Mikroskop verfolgte und eingehend schildert (l. c. S. 274). Im Gegensatz zu Naegeli, welcher behauptete, dass Speichel auf Stärkekörner bei gewöhnlicher Temperatur überhaupt nicht einwirke, fand Meyer, dass „kalter Speichel alle Stärkekörner angreift, Weizenstärke schon nach einigen Stunden deutlich, alle Stärkekörner aber relativ langsam“. Er fand die Stärke-

1) Hofmeister's Beiträge VIII S. 389. 1906.

2) Journ. Chem. Soc. 1893.

3) Z. f. physiol. Chemie 99 S. 17. 1917.

körner der Samen für Speichel wie auch für Diastase leichter angreifbar als die relativ dichten Körner, wie sie in den Rhizomen vorkommen (Kartoffel). Jedenfalls muss man unter allen Umständen mit spezifischen Verschiedenheiten der einzelnen Stärkesorten hinsichtlich ihrer Angreifbarkeit durch Amylasen rechnen. An noch feuchten Grosskörnern von *Hordeum* sah Meyer bei Einwirkung einer Mischung von 5 ccm Speichel, 2,5 ccm Wasser und 2,5 ccm Glycerin unter Thymolzusatz schon nach 2–6 Stunden feine radiäre Kanälchen entstehen, die sich mehr und mehr verbreitern und von denen aus dann die Zerstörung im Innern weiter fortschreitet. Bei 40° C. war völlige Lösung meist schon innerhalb 5 Stunden eingetreten, während bei Anwendung von Diastaselösungen (50 g gekeimte Gerste mit 50 g Wasser und 2 g Chloroform zerrieben und nach 10 Stunden filtriert) erst am dritten Tage Lösungserscheinungen hervortraten. Noch sehr viel widerstandsfähiger ist die Kartoffelstärke, zu deren Lösung durch Speichel selbst bei 40° C. meist über 10 Tage erforderlich sind (l. c. S. 94). „Selbstdargestellte Stärkekörner aus ruhenden Kartoffelknollen liessen erst nach dreimonatiger Behandlung mit häufig gewechseltem Malzauszug bei 40° C. deutliche Zeichen des Angriffes der Diastase erkennen. Viele erscheinen auf der Oberfläche fein punktiert. Nach sechsmonatiger Behandlung war die Aussenschicht gröber punktiert und in manchen Fällen oberflächlich durch eingezätzte Rinnen gefurcht“. A. Meyer hebt mit Recht hervor, dass „die Angriffserscheinungen bei den verschiedenen Stärkekörnern selbst dann, wenn die durch das Ferment gelöste Substanzmenge gleich ist, doch sehr verschieden deutlich sein können. Leicht sichtbar werden alle Angriffe dann, wenn sie im Innern oder an der Oberfläche des Stärkekornes Höhlungen irgendwelcher Art schaffen, während eine gleichmässige Auflösung peripherer Schichten äusserst schwierig nachzuweisen ist“ . . . „am schnellsten gehen die Stärkekörner in Lösung, in welchen durch die Fermentwirkung Porenkanäle entstehen, die zwischen den Amylosekriställchen verlaufen, sofort eine grosse Angriffsfläche schaffen und die Schichten alle sofort auch seitlich freilegen (*Hordeum*)“. Stärkekörner des Buchweizens, die zu dieser Klasse gehören, sah Baranetzky¹⁾ in Diastaselösungen schon nach 48 Stunden verschwinden. Gestützt auf die Beobachtung, dass intakte feuchte Stärkekörner von *Dieffenbachia* nach dreiwöchigem Liegen in Malzauszug im Vergleich mit in Chloroformwasser aufbewahrten gleichen Stärkekörnern weniger dicht waren, also im Innern gleichmässig in allen Teilen an Substanz verloren hatten,

1) J. Baranetzky, Die stärkeumbildenden Fermente in der Pflanze. Leipzig 1878.

nimmt Meyer an, dass die Diastase die kristallinisch-poröse Masse des Stärkekornes gleichmässig zu durchtränken vermag. Man hätte demnach eine äussere Lösung, welche die periphere Masse eines Kornes gleichmässig abträgt, von einer inneren zu unterscheiden, „welche, die Kristallfasern angreifend, die Zwischenräume zwischen diesen Elementen vergrössert. Die gleichmässige innere Lösung des intakten Stärkekornes muss voraussichtlich immer nur eine äusserst schwache bleiben, da die Interstitien zwischen den Kristallfasern bei allen Stärkekörnern äusserst eng sind, die Diffusion der durch die Wirkung der Diastase gebildeten Maltose und der Dextrine, welche wahrscheinlich in höchst konzentrierter Lösung die Diastasearbeit herabsetzen, nur äusserst langsam vor sich gehen kann. Sie kann nur bei wochenlanger Einwirkung des Fermentes auf die Stärkekörner bemerkbar werden; die äussere Lösung wird um so schneller von statten gehen, je kleiner die Stärkekörner sind, und sie wird wesentlich beschleunigt durch irgendwelche Unebenheiten der Oberfläche der Körner“ (A. Meyer).

Wenn man diesen Anschauungen beipflichtet und die Möglichkeit eines Eindringens der Lösung eines diastatischen Fermentes durch die Zwischenräume der „Kristallfasern“ (Trichiten), aus denen sich Meyer ein Stärkekorn zusammengesetzt denkt, ins Innere desselben zugibt, so würde daraus doch noch keineswegs zu folgern sein, dass auch eine unversehrte Cellulosehaut für ein solches Ferment durchgängig wäre, indem deren Dichte ohne Zweifel grösser ist. Ich habe mich daher bemüht, direkt durch den Versuch festzustellen, ob und in welchem Grade dies der Fall ist. Der unmittelbare Anlass dazu war die Beobachtung, dass die Stärkeeinschlüsse in den Chloroplasten der Blattzellen von *Elodea* nach völliger Auflösung des Stromas sowie des Gesamtplasmas im Inneren der sonst ganz unversehrten Zellen durch Behandlung derselben mit Speichel restlos gelöst werden. Wie ich in einer vorhergehenden Arbeit ¹⁾, auf die ich mich noch öfters werde berufen müssen, gezeigt habe, gelingt es an dem genannten Objekte Plasma und Chlorophyllkörner in den uneröffneten Zellen nach Extraktion mit Alkohol, Äther und Chloroform durch Trypsin vollständig in Lösung zu bringen, so dass nun die frei gewordenen Stärkekörnchen und eventuell Oxalatkryställchen den einzigen geformten Zellinhalt bilden. Die ersteren stellen dann ganz kleine, stark lichtbrechende Körnchen von rundlicher oder länglicher Form dar, von denen in jedem Chloroplasten gewöhnlich nur ein einziges vorkommt. Die

1) W. Biedermann, Mikrochem. Beobacht. an den Blattzellen von *Elodea*. Flora, N. F. Bd. 11. 1918.

grössten Einschlüsse finden sich an der Basis der Blätter und in den der Mittelrippe entsprechenden Zellen, die kleinsten in den Randzellen und an der Blattspitze, wo die Stärke sogar meistens ganz fehlt. Man kann sich von dieser Verteilung sehr leicht eine Anschauung verschaffen, wenn man ein mit Alkohol entfärbtes Blatt in Jodjodkaliumlösung legt, wo sich dann die Stärkebezirke sofort dunkel färben. Entsprechend der viel beträchtlicheren Grösse der der Oberseite des Blattes entsprechenden Zellen ist auch der Stärkereichtum der „Oberzellen“ immer grösser als der der schmaleren Zellen der Blattunterseite. Doch eignen sich diese letztere zu den meisten der in folgendem beschriebenen Versuche wesentlich besser.

Dadurch, dass man die Blätter vor der Extraktion mit Kochsalzlösung plasmolysiert, wobei sich Plasma und Chlorophyll zu einem zentralgelegenen Ballen vereinigen (l. c. S. 573 Abb. 1), und dann erst unmittelbar in Alkohol absol. überträgt, gewinnt man besonders charakteristische Präparate, indem nach beendeter Trypsinverdauung die isolierten Stärkekörnchen im Inneren der sonst völlig leeren Zellen eine Gruppe bilden, innerhalb deren die einzelnen Körnchen in zitternder Molekularbewegung sich befinden. Es ist auf diesen letzteren Umstand zu achten, da sich herausgestellt hat, dass eine glatte Lösung der Chlorophyllstärke bei Behandlung mit Speichel im gegebenen Falle nur dann erfolgt, wenn die umhüllenden Proteinstoffe wirklich vollständig gelöst sind. Dies ist aber keineswegs immer ganz leicht festzustellen, denn die mit der Peptonisierung der Zelleiweisskörper Hand in Hand gehende Aufhellung des Plasma-Chlorophyllballens kann so weit gehen, dass die Stärkekörnchen anscheinend bereits ganz freiliegen, während sie in Wirklichkeit doch noch von ganz durchsichtigen Resten der Stromata oder des Plasmas umhüllt sind. Das genügt aber, um sie vor der Einwirkung der Speicheldiastase zu schützen. Es gelingt daher auch nicht ohne weiteres, ein Elodeablatt zu entzuckern, wenn man es frisch oder auch nach Extraktion mit Alkohol und Chloroform mit Speichel behandelt, und man würde auf Grund solcher Versuche leicht zu der Meinung gelangen, dass das Ferment die Cellulosemembran überhaupt nicht zu durchdringen vermag. Ich habe plasmolysierte und dann in Alkohol entfärbte Blätter tagelang bei erhöhter Temperatur (40° C.) mit unverdünntem sowie auch verschieden verdünntem Speichel unter Zusatz von Chloroform digeriert, ohne dass sich auch nur die Spur einer Lösung bemerkbar machte. Bei Zusatz von Jodjodkalium trat an den wurstförmigen, sich gelb färbenden Inhaltkörpern sofort das von mir früher schon (l. c. S. 593) beschriebene charakteristische, dunkelgefleckte Aussehen hervor, welches durch die im Inneren der Masse gelegenen Stärkekörnchen verursacht

wird, deren blauschwarze Jodfarbe durchschimmert und selbst das kleinste Körnchen noch entdecken lässt.

Es muss zugegeben werden, dass auch nach vollständigster Isolierung der Blattstärke von *Elodea* durch Trypsinverdauung die Lösung der Körnchen durch Ptyalin immer nur langsam von statten geht, und dass viele der grösseren Körnchen in den Zellen der Mittelrippe sowie in den Oberzellen überhaupt ungelöst bleiben, ja nicht einmal Korrosionserscheinungen darbieten. Auch die kleinsten Körnchen bedürfen zu ihrer Lösung immerhin mehrere Stunden. Es scheint sich demnach hier um eine an sich sehr widerstandsfähige Stärkesorte zu handeln. Mit Diastaselösungen (Malzauszügen), die unter allen Umständen sehr viel weniger energisch wirken als selbst stark verdünnter Speichel, gelingt es in diesem Falle überhaupt nicht, *Elodea*-blätter zu entstärken.

Ich habe in der Folge andere Objekte untersucht, welche an und für sich noch viel günstigere Bedingungen darzubieten scheinen als die *Elodea*-blattzellen, wo dennoch keine Lösung der noch im Stroma befindlichen Chlorophyllstärke erfolgt, so dass es scheinen könnte, als wären die Stärkeeinschlüsse der Chloroplasten *in situ* gegen die Einwirkung von Amylasen überhaupt geschützt, auch selbst dann, wenn die betreffenden Zellen vorher mit Alkohol und Chloroform extrahiert wurden. Bekanntlich zeichnen sich die Schliesszellen der Spaltöffnungen durch ihren Chlorophyll- resp. Stärkegehalt aus, der auch in solchen Fällen nicht fehlt, in denen die übrigen Epidermiszellen durchaus chlorophyllfrei sind, ja sogar bei Pflanzen, die überhaupt keine Stärke in den Blättern bilden. Man darf hieraus wohl auf eine besondere Bedeutung der in diesem Falle in den Chloroplasten gebildeten Stärke schliessen, und es liegt nahe, diese in der Entstehung von Zucker, also einer osmotisch wirksamen Substanz, zu erblicken, durch welche Turgorschwankungen in den Schliesszellen und damit Veränderungen des von ihnen begrenzten Spaltes bewirkt werden könnten. In der Tat hat schon Haberlandt die in den Chlorophyllkörnern der Schliesszellen enthaltene Stärke als einen Reservestoff aufgefasst, „welcher allmählich nach Bedarf“ in osmotisch wirkenden Zucker umgewandelt wird, wodurch der Turgor der Schliesszellen erhöht und so eine Öffnung des Spaltes bewirkt werde. Neuerdings hat Iljin (Beitr. z. Bot. Zentralbl. 32 Bd. I. Abt. 1914) beobachtet, dass die Schliesszellen geschlossener Spaltöffnungen immer reichlich mit Stärke erfüllt sind, die sich durch Blaufärbung mit Jodjodkali leicht nachweisen lässt, während in weit offenen Schliesszellen die Reaktion auf Stärke vollkommen negativ ausfiel. Die Stärkeabnahme verlief ganz parallel der zunehmenden Öffnung. Beim Wiedereintritt der Schliessbewegung wird sie dagegen wieder in kurzer Zeit regeneriert.

Die Regulierung des osmotischen Druckes würde daher, wie Iljin schliesst, auf der Wirkung einer (intracellularen) Amylase beruhen, welche je nach den Transpirationsverhältnissen Stärke in Zucker oder umgekehrt verwandelt. Zu gleichen Ergebnissen gelangte auch Hagem (Beitr. z. allgem. Bot. I. 1916), der hauptsächlich die Umwandlung der Kohlehydrate in Hinblick auf den Öffnungszustand der Schliesszellen in Abhängigkeit vom Beleuchtungswechsel untersuchte. Auch er konstatierte einen deutlichen Zusammenhang zwischen Stärkevorkommen und Spaltzustand. Er führt unter anderem auch eine ältere Beobachtung von Kohl an, welcher fand, dass „bei Darbietung von Diastase auf stärkeführende geschlossene Stromata eine Verzuckerung der Stärke erfolgt, die mit einer zunehmenden Öffnungsbewegung verknüpft ist“. Es wäre demnach anzunehmen, dass das Ferment die Wände der Schliesszellen nicht nur leicht durchdringt, sondern auch die Stärkeeinschlüsse der im Plasma eingebetteten Chloroplasten rasch verzuckert.

Ich konnte dies an dem von mir untersuchten Objekt nicht bestätigen. Die Schliesszellen der Spaltöffnungen an der Unterseite von Dahlienblättern zeigen sehr schön den charakteristischen Bau. Zwischen chlorophyllfreien Epidermiszellen mit gebuchteten Rändern eingebettet, enthalten sie mehrere Chlorophyllkörner, von denen jedes wieder drei bis vier kleine, stark lichtbrechende und deutlich voneinander gesonderte Stärkekörnchen einschliesst. Man kann an frischen Blättern und noch besser an solchen, die etwa 24 Stunden in Wasser gelegen haben, durch vorsichtiges Abschaben mit dem Messer von der Oberseite her grosse Flächen der unteren Epidermis blosslegen und erhält so ein Objekt, welches sich für die Untersuchung der vorliegenden Frage in ausgezeichneter Weise eignet. Ich habe frische, nicht weiter vorbehandelte derartige Präparate bis zu 48 Stunden mit halbverdünntem Speichel bei 40° C. mazeriert, ohne dass es mir gelungen wäre, eine Entstärkung der Schliesszellen herbeizuführen, obgleich, wie später gezeigt werden wird, das Ferment die Zellmembranen sicher durchdringt. Zu dem gleichen negativen Ergebnis führten auch Versuche, bei denen die Epidermis erst noch vorgängiger Extraktion mit Alkohol der Speichelwirkung unterworfen wurde. Es mag noch erwähnt sein, dass die solchen Präparaten immer anhaftenden, chlorophyllführenden Parenchymzellen erwünschte Gelegenheit boten, das völlig gleichartige Verhalten der Stärkeeinschlüsse der betreffenden Chlorophyllkörner festzustellen. Auch sie blieben bei Einwirkung von menschlichem gemischtem Mundspeichel vollständig unversehrt.

Dennoch kann ein solches Verhalten nicht als ausnahmslose Regel gelten. Offenbar sind die Bedingungen nicht in allen Fällen ganz übereinstimmende, ohne dass es mir aber zurzeit möglich wäre, sie

genauer zu präzisieren. Es fiel mir dies zuerst bei der Untersuchung von *Vallisneria* auf, deren Blattzellen im plasmolysierten Zustande je einen zentralgelegenen runden Ballen von Plasma und Chlorophyllkörnern umschliessen, der nach darauffolgender Extraktion mit Alkohol sehr deutlich die stark lichtbrechenden Stärkekörnchen der Chloroplasten erkennen lässt, die nach Jodzusatz die erwähnte fleckige Zeichnung der Ballen bedingen. Gegen Speichelbehandlung erweist sich nun zwar die grosse Mehrzahl der Zellen auch in diesem Falle durchaus widerstandsfähig; dennoch aber findet man nach Jodzusatz immer Gruppen oder auch vereinzelte Zellen, in denen die zentralen Ballen lediglich die gelbe Jodfarbe angenommen haben, ohne jede Spur der sonst ausnahmslos vorhandenen dunklen Punktierung. Es werden hier also ohne jeden Zweifel die Stärkekörnchen aus ihrer natürlichen Umhüllung durch das eingedrungene Ferment herausgelöst, und wenn dies auch nicht in allen Zellen der Fall war, so kann doch an der Tatsache selbst nicht gezweifelt werden. Bei genügend langer Einwirkungszeit gelingt es sogar in der Regel, die Mehrzahl der Zellen zu entstärken, was bei *Elodea* unter sonst gleichen Umständen an keiner einzigen Zelle erreichbar ist. Man wird kaum annehmen dürfen, dass die Zellwände im einen Falle durchlässiger sind, wie im andern, denn sie sind zwar bei *Vallisneria* entschieden dünner als bei *Eloden*, aber andererseits wieder viel dicker als bei den Schliesszellen der Spaltöffnungen. Eher liesse sich an substanzielle (strukturelle?) Verschiedenheiten der Stärkekörner selbst denken. Zugunsten der Annahme solcher Unterschiede verschiedener Stärkearten sprechen ja schon die oben angeführten Beobachtungen A. Meyer's. Es kommt dazu, dass es auch Fälle gibt, wo ungeachtet ziemlich stark verdickter Zellwände die verhältnismässig grossen Stärkeeinschlüsse der Chloroplasten mit Leichtigkeit im Inneren der Zellen aufgelöst werden, wenn man diese letzteren mit Speichel behandelt. Ein Beispiel liefern die unmittelbar unter der Epidermis junger grüner Bohnenschoten gelegenen, sehr stärkereichen Parenchymzellen. Am besten verfährt man auch hier wieder so, dass man die Zellen zunächst plasmolysiert, indem man kleinere Stücke der Schoten nach Abziehen der Epidermis in 1–2%ige Kochsalzlösung bringt und dann in Alkohol zur Entfärbung einlegt. Dünne, in der Längsrichtung der Schote geführte Schnitte zeigen dann sehr schön inmitten der ziemlich grossen Zellen das zusammengeballte Plasma, durchsetzt von zahlreichen ovalen stärkereichen Chlorophyllkörnern, die meist so dicht beisammenliegen, dass man vom Plasma nicht viel zu sehen bekommt. Bei Jodzusatz färbt sich die ganze Masse tief schwarzblau. Bringt man nun solche Schnitte in Speichellösung, so findet man bei einer Temperatur von

40° C. nach einigen Stunden keine Stärke mehr, und die Jodreaktion bleibt gänzlich aus. Dafür tritt dann der Plasmaballen als eine infolge der herausgelösten Stärkekörner schaumig oder wabig erscheinende, zart granulirte Masse um so deutlicher hervor. Ich habe nicht unterlassen, auch Schnitte von ganz frischen Schoten ohne jede Vorbehandlung der Speichelverdauung zu unterwerfen, um zu sehen, ob nicht durch das Plasmolysieren und die Alkoholextraktion Veränderungen an den Chloroplasten bewirkt wurden, durch welche die rasche Lösung der Einschlüsse ermöglicht wird. Bei blossem Zusatz von Wasser treten die Stärkekörnchen in den verhältnismässig grossen Chloroplasten ausserordentlich deutlich hervor und bieten bei der grossen Durchsichtigkeit selbst dickerer Schnitte und der vereinzelter Lage der Chlorophyllkörner vortreffliche Gelegenheit, etwaige Veränderungen ihrer Zahl und Grösse leicht und sicher zu erkennen. Setzt man zu einem solchen Schnitt unverdünnten Speichel und lässt bei Zimmertemperatur stehen, so findet man nach 24 Stunden die Chloroplasten noch unverändert, und nur in ganz vereinzelter Zellen sind die Stärkeeinschlüsse gelöst. Nach ebensolanger Einwirkung halbverdünnten Speichels bei 40° C. ist dagegen die Stärke in der Mehrzahl der Zellen verschwunden. Schon vor langer Zeit (vgl. diese Beiträge Bd. 75 S. 48. 1899) hatte ich beobachtet, dass die sehr energisch wirkende Amylase des „Magensaftes“ (Lebersekret) von *Helix pomatia* die Stärkeeinschlüsse aus den Chlorophyllkörnern des Parenchyms von Salat- und Kohlblättern vollständig herauszulösen vermag, so dass Lücken von entsprechender Form entstanden.

Ich hatte erwartet, dass sich die Unterschiede im Verhalten der Stärke gegen Speichelferment nach vorhergehender Verkleisterung völlig ausgleichen würden; es war dies aber bemerkenswerterweise nicht der Fall. Kocht man ein Stückchen eines in der oben angegebenen Weise vorbehandelten Blattes von *Vallisneria* etwa $\frac{1}{2}$ Stunde mit Wasser, so gewinnen die durch Plasmolyse entstandenen zentralen Plasma-Chlorophyll-Ballen ein zierlich gegittertes Aussehen, indem die Stärkeeinschlüsse der Chloroplasten stark aufquellen und so die Zwischensubstanz in ein polygonales Netzwerk umformen, dessen Maschen von Kleister ausgefüllt werden. In ganz ähnlicher Weise entstehen auch in den Blattzellen von *Elodea* Stärkegitter, wie dies schon in meiner früheren Arbeit (*Flora* l. c.) beschrieben wurde. Bei Jodzusatz erscheinen die Wabenräume natürlich dunkelgefärbt, während die stark lichtbrechenden Wabenwände einen gelblichen Farbenton annehmen. Nirgends bemerkt man eine Kontinuitätsunterbrechung der Gitter, wiewohl eine Zerreissung der Maschen (Waben) als Folge der Quellung der Stärkekörner wohl zu erwarten gewesen wäre und auch angenommen werden muss; denn sonst wäre nicht zu verstehen,

dass nach dem Ausweis der Jodreaktion gelöste Stärke den ganzen Zellraum ausserhalb der gegitterten Plasmaballen erfüllt, der demgemäss diffus blau gefärbt erscheint. So kommt es, dass bei einem solchen gekochten Präparat die Jodfärbung ausserordentlich viel intensiver ausfällt als bei einem nichtgekochten. Während ein solches, mit dem blossen Auge gesehen, nur unwesentlich dunkelt, tritt anderenfalls momentan eine meist ganz gleichmässig schwarzblaue Färbung ein. Bei der grossen Übereinstimmung im Bau und sonstigen Verhalten der Blattzellen von *Elodea* und *Vallisneria* erscheint es nun sehr auffallend, dass sich auch nach dem Kochen und der dadurch bewirkten Verkleisterung der Stärke die sonst ganz gleich vorbehandelten Präparate nach gleichlanger Speichelwirkung doch ganz verschieden verhalten. Während bei *Vallisneria* schon nach kurzer Zeit nicht nur die im Zellraum verteilte gelöste, sondern auch die noch im zentralen Ballen eingeschlossene Stärke als solche verschwunden ist, so dass die Jodreaktion völlig negativ bleibt, gewinnen die *Elodea*-blätter beim Betupfen mit Jodjodkaliumlösung in der Regel ein eigentümlich geflecktes oder gestreiftes Aussehen, indem zwischen Gruppen von Zellen, aus denen die Stärke ganz verschwunden ist, andere liegen, in welche das Ferment anscheinend gar nicht eingedrungen ist und die daher noch ebenso gebläut erscheinen wie vor der Speichelbehandlung. Neben Zellen, deren Inhalt noch rein blau erscheint, finden sich meist andere, welche einen mehr violetten oder rötlichen Farbenton angenommen haben, zum Beweis, dass doch eine Fermentwirkung stattgefunden hat, aber nicht bis zum achromischen Punkt fortgeschritten ist. Unter diesen Umständen bleibt wohl nur die Annahme übrig, dass die auch im verkleisterten Zustande viel schwerer angreifbare Blattstärke von *Elodea* chemisch von der *Vallisneria*-stärke verschieden ist. Sehr leicht und schnell wird nach dem Kochen die Stärke in den Schliesszellen der Spaltöffnungen von *Dahlia* hydrolysiert und ebenso die in den Blattparenchymzellen des Spinates. Bereitet man, wie es in der Küche üblich ist, aus gekochten Spinatblättern durch Auspressen und Zerhacken einen steifen Brei, zieht diesen dann, nach wiederholtem Auskochen mit Wasser, mit Alkohol bis zur völligen Entfärbung aus, so erhält man eine weisse, bröcklige Masse, welche sich nach weiterer Extraktion mit Äther und Chloroform zu allen Verdauungsversuchen vortrefflich eignet. Bei mikroskopischer Untersuchung findet man neben kleinen und kleinsten Blattfragmenten auch zahlreiche, nur lose zusammenhängende Gruppen von Parenchymzellen sowie ganz isolierte Zellen, die innerhalb der dünnen Membran einen grossen, aus Plasma und den entfärbten Resten der Chlorophyllkörner bestehenden Klumpen

enthalten, der die Zellwand nicht direkt berührt, sondern durch einen meist ziemlich breiten Zwischenraum getrennt erscheint. Die in diesem nach dem Kochen vorhandene gelöste Stärke ist durch den Alkohol ausgefällt worden und bildet nun kleinere und grössere tropfenähnliche Kugeln, die bei Jodbehandlung sehr scharf hervortreten. Diese sowohl wie auch die gequollene Stärke, welche den ganzen Ballen durchsetzt, verschwinden bei Speichelbehandlung aus den unversehrten Zellen sehr rasch, so dass dann bei Jodzusatze keine Spur von Färbung mehr eintritt.

Auf Grund der mitgetheilten Tatsachen darf es wohl als vollkommen sichergestellt gelten, dass die Amylase des menschlichen Speichels absolut unversehrte pflanzliche Zellmembranen, wenn diese nicht zu stark verdickt oder verholzt sind, zu durchdringen vermag. In welchem Ausmaasse dies der Fall ist, darüber geben die Versuche allerdings keinen direkten Aufschluss. Doch könnte man sich wohl eine Vorstellung davon bilden, wenn es gelänge, ein wirkungsfähiges Dialysat aus Speichel zu gewinnen. Dies ist in der That der Fall. Füllt man in eine nach Abderhalden's Vorschriften sorgfältig geprüfte Dialysierhülse (von Schleicher und Düll) Speichel, so gelingt es leicht, nach 24 Stunden in der Aussenflüssigkeit Amylase nachzuweisen. 10 ccm derselben mit 2 ccm 1 %iger Stärkelösung vermischt, geben bei gewöhnlicher Zimmertemperatur schon nach 3 Stunden rein rote Jodreaktion, und 1 Stunde später ist der achromische Punkt erreicht. Wenn man diese langsame Hydrolyse allerdings mit der explosionsartig erfolgenden momentanen Spaltung durch selbst stark verdünnte Speichellösung vergleicht, so wird man das Dialysiervermögen des Fermentes als ein sehr beschränktes bezeichnen müssen. Da, wie ich seinerzeit zeigte, auch Speichelasche diastatisch zu wirken vermag, so war daran zu denken, ob es sich nicht etwa auch im vorliegenden Fall lediglich um eine Wirkung der herausdiffundierenden Speichelsalze handelt. Der Versuch mit einer vorher gekochten Probe des Dialysates zeigte, dass dies nicht der Fall ist. Zwar wurde die zugesetzte Stärke auch dann noch hydrolysiert, aber erst nach 24 Stunden färbte sich ein zur Probe entnommener Tropfen mit Jod rot. Auf alle Fälle ist die diastatische Kraft der Fermentlösung, welche man bei einem Dialysierversuche mit Papierhüllen erhält, eine ausserordentlich geringe und entspricht nur der eines sehr hochverdünnten Speichels. Darf man aus diesem Verhalten auf die Fermentmengen schliessen, welche in eine Pflanzenzelle eindringen, die von unverdünntem Speichel umgeben ist, so wird man auch da nur mit Fermentspuren rechnen können. Es erscheint dann leicht verständlich, dass grössere Stärkekörnchen, auch wenn sie ganz frei

im Innern einer Zelle liegen, nur schwer angegriffen werden, und dass selbst durch Kochen gelöste Stärke nur verhältnismässig langsam hydrolysiert wird. Jedenfalls wird man den diastatischen Fermenten Dialysiervermögen nur in recht beschränktem Grade zuschreiben können; von einem „leichten Eindringen in Pflanzenzellen“ kann gar nicht die Rede sein. Es steht damit in Übereinstimmung, dass in allen den Fällen, wo es auf rasche Lösung der Stärke ankommt, das Ferment in den betreffenden Zellen selbst, unter Umständen sogar in unmittelbarer Nähe der Stärkekörner, entsteht. Davon bildet auch der schon oben erwähnte Fall keine Ausnahme, wo, wie bei den Gramineen, der Embryo in dem „Schildchen“ ein Organ besitzt, welches Diastase absondert; denn auch dann wird die Stärke nicht bloss durch das von aussen in die Zellen des Endosperms eindringende Ferment „verdaut“, sondern es besitzen diese Zellen auch noch selbst die Fähigkeit, Diastase zu erzeugen.

Unvergleichlich rascher als bei der Keimung stärkeführender Samen oder Rhizome muss naturgemäss die Lösung der in den Chlorophyllkörnern der grünen Laubblätter gebildeten Stärke erfolgen, welche sich unter günstigen Assimilationsbedingungen im Laufe eines Tages hier in grossen Mengen anhäuft. Viele Pflanzen entleeren nun in unserem Klima in warmen Nächten diese aufgespeicherten Stärkemassen vollständig, und es erscheinen die Blätter am frühen Morgen gänzlich stärkefrei. Dass in diesem Falle die Hydrolyse lediglich durch ein intrazellulär gebildetes Ferment bewirkt werden kann, leuchtet ohne weiteres ein. Aber selbst dann bieten sich der Erklärung Schwierigkeiten, wenn man berücksichtigt, dass, wie die Erfahrung lehrt, die im Stroma eingeschlossenen Stärkekörnchen vor dem Angriff eines im übrigen Zellinhalt verbreiteten Fermentes in der Mehrzahl der Fälle fast völlig geschützt sind. A. Meyer gelangte bei seinen Untersuchungen zu der Überzeugung, dass die die Blattstärke lösende Diastase ausschliesslich in den Chloroplasten selbst entsteht und ein Produkt des farblosen Stromas derselben darstellt. Er hält es für wahrscheinlich, dass jedes Stärkekorn, sei es auch noch so gross, „zeitlebens von der Masse des Chromatophors, sei derselbe ein Chloroplast, Leukoplast oder Chromoplast, völlig umschlossen wird. Die vollkommene Umhüllung des Stärkekornes durch die Masse des Chromatophors ermöglicht eine allseitige direkte Beeinflussung des wachsenden und des gelöst werdenden Stärkekornes durch das Chromatophor. Jede Stelle der Oberfläche eines Stärkekornes ist mit der Mutterlauge direkt in Berührung, wächst unter dem direkten Einfluss des die Amylose und die Diastase erzeugenden Organes“ (l. c. S. 167).

Die vorstehend mitgeteilten Tatsachen sprechen, wie mir scheint, sehr zugunsten dieser Annahme Meyer's, die ja auch sonst durch sehr gute Gründe gestützt erscheint (vgl. l. c. S. 170). In der Tat bleibt, wenn die Chlorophyllstärke innerhalb des Stromas gegen von aussen her einwirkendes Ferment mehr oder weniger geschützt ist, kaum eine andere Möglichkeit rascher Lösung derselben übrig, als dass das Lösungsmittel (Diastase) von der Hülle selbst nach innen abgegeben wird. Auffallend bleibt nur, dass, wie gezeigt wurde, vielfach schon ganz dünne Hüllen, wie sie infolge der beim Wachsen des Stärkekornes rasch zunehmenden Dehnung des Stromas bei jedem grösseren Korn anzunehmen sind und wie man sie wohl auch in dem oben erwähnten Falle voraussetzen darf, wo kleinste Stärkekörnchen von Elodea durch kaum sichtbare Reste der durch Verdauung gelösten Hüllsubstanzen doch noch in wirksamster Weise gegen Speichelferment geschützt erscheinen. Es ist dies um so merkwürdiger, als, wie ich mich selbst überzeugt habe, Ptyalin ohne Schwierigkeit dicke Gelatineschichten zu durchdringen vermag.

Man bringe in die Höhlung eines ausgeschliffenen Objektträgers ein wenig Gerstenstärke und bedecke diese dann mit einem Tropfen Gelatinelösung, die so konzentriert sein muss, dass sie bei gewöhnlicher Temperatur fest wird. Schliesslich wird so viel Speichel aufgetragen, dass die Gelatine vollständig überdeckt erscheint. Das Präparat bleibt dann in einer feuchten Kammer bei Zimmertemperatur stehen. Nach mehreren Stunden (12) findet man die Stärkekörner gerade so korrodiert, wie wenn sie direkt mit Speichel zusammengebracht werden. Es ist also das Ferment imstande, relativ sehr dicke Gelatineschichten ebenso, ja, wie es scheint, noch leichter zu durchwandern wie eine Membran. Da nun wirklich freie Stärkekörnchen von Elodea selbst von einer so verdünnten Fermentlösung, wie man sie im Inneren der Zellen bei Behandlung derselben mit Speichel voraussetzen muss, dennoch gelöst werden, so sieht man sich gezwungen, den Stromahüllen besondere Eigenschaften zuzuschreiben, die ihre aussergewöhnliche Undurchdringlichkeit verursachen. Man dürfte kaum fehl gehen, wenn man in dieser Beziehung ihrer chemischen Zusammensetzung die grösste Bedeutung zuschreibt. Auf gewisse Besonderheiten derselben weist ja auch das Verhalten der Chloroplasten sowie des umgebenden Plasmas gegen eiweissverdauende Fermente hin, auf das ich schon in meiner Elodeaarbeit (l. c.) kurz hinwies.

b) Pepsin.

Dass Proteasen pflanzliche Zellmembranen zu durchwandern imstande sind, muss ohne weiteres aus der Tatsache gefolgert werden,

dass sie als Bestandteile von Drüsensekreten auftreten, welche bei gewissen Pflanzen (Insektivoren) in Zellen gebildet werden, die wie alle anderen von Cellulosemembranen umhüllt sind. Aber auch sonst scheint in den Kreisen der Botaniker ziemlich allgemein die Ansicht verbreitet zu sein, dass wenigstens Pepsin leicht eindringt; denn nur so lässt sich erklären, dass schon seit lange die Behandlung mit künstlichem Magensaft als mikrochemische Methode üblich ist, obschon gerade ihr gegenüber Bedenken am meisten gerechtfertigt erscheinen; denn nur zu leicht kann man hier verführt werden, einfach durch Säure hervorgebrachte Veränderungen mit Fermentwirkungen zu verwechseln. Dies scheint denn auch in ausgiebigem Maasse der Fall gewesen zu sein. Merkwürdigerweise hat man das viel wirksamere Trypsin anscheinend gar nicht versucht, denn sonst hätten die ausserordentlich auffallenden Wirkungen gerade dieses Fermentes kaum unbekannt bleiben können.

Was zunächst das Pepsin betrifft, so ist es, da, wie wir sehen werden, seine Wirkungen auf pflanzliches Plasma im allgemeinen negativ charakterisiert sind, besonders schwer, sich von dem Eindringen desselben in Pflanzenzellen zu vergewissern, um so mehr, als verschiedene Gründe von vornherein dagegen zu sprechen scheinen. In erster Linie der Umstand, dass alle bis jetzt dargestellten Pepsinpräparate, die dem wirklich reinen Ferment anscheinend am nächsten kommen, sich als streng kolloid, also nicht dialysierbar erwiesen. Dies gilt insbesondere auch für das von Pekelharing gewonnene Pepsin, dessen Darstellung ja gerade darauf beruht, dass es nicht dialysierbar ist. Oppenheimer schreibt dem Pepsin „in seinem bisher reinsten“ Zustande alle Eigenschaften eines Eiweisskörpers zu: „Es ist absolut nicht diffusibel durch Pergamentpapier (Hammarsten, Wolffhügel), dagegen durch Papier de la Rue (Fermi und Pernossi)“ (Fermente II. S. 526. 1903). Ich selbst hatte vor kurzem eine ganze Anzahl käuflicher Pepsinpräparate auf ihre Dialysierbarkeit geprüft und eine solche in merklichem Grade nicht feststellen können (Fermentforschung II. S. 51. 1917). Ich habe diese Versuche neuerdings mit angesäuerten Pepsinlösungen wiederholt, um zu sehen, ob vielleicht die Reaktion einen Einfluss auf das Durchtreten des Fermentes besitzt. Es kamen selbstverständlich nur sorgfältig geprüfte Dialysierhülsen zur Verwendung. Es ergab sich nun, dass unter diesen Umständen die Aussenflüssigkeit in der Tat Fibrin zu verdauen vermag, und dass demnach sicher nachweisbare Mengen des Fermentes durch Pergamentpapier diffundieren. Die sehr konzentrierte Pepsinlösung, die ich der Dialyse unterwarf, war nur minimal angesäuert; es handelte sich um ein als „Pepsin. pur.“ bezeichnetes

Präparat von Schuchardt, dessen wässrige Lösung ganz schwache Biuretreaktion gab. Die Dialyse dauerte 12 Stunden; die Aussenflüssigkeit bestand aus destilliertem Wasser und wurde nachher auf einen HCl-Gehalt von 0,1 n. gebracht. Wie ich früher zeigte (Fermentforschung II. S. 17) ist diese Konzentration die geeignetste, wenn es sich darum handelt, sehr geringe Pepsinmengen sicher nachzuweisen, da Säurehydrolyse dann nicht zu befürchten ist. Eine zugesetzte Flocke von Rohfibrin wurde bei 40° C. in 5 Stunden glatt verdaut, während 10 ccm 0,1 n. HCl mit zwei Tropfen der in der Hülse zurückgebliebenen Lösung eine gleich grosse Fibrinmenge in weniger als $\frac{1}{2}$ Stunde löste. Es handelte sich also nur um sehr kleine Mengen von Ferment, welche die Membran passiert hatten. Ich habe dann noch eine ganze Reihe anderer Pepsinpräparate unter denselben Bedingungen auf ihre Dialysierbarkeit geprüft und stets dasselbe Resultat erhalten, so dass ich nicht zweifeln kann, dass Pepsin ganz ebenso wie Ptyalin in geringem Grade dialysierbar ist; doch scheint die Reaktion dabei eine entscheidende Rolle zu spielen.

Was nun die Frage betrifft, ob es auch in unversehrte Pflanzenzellen einzudringen vermag, so ist ein direkter Beweis dafür schwer zu erbringen, da, wie ich bereits in meiner Elodeaarbeit gezeigt habe, nicht nur der Kern, sondern auch das Plasma und die Chlorophyllkörner von Pepsin-Salzsäure so gut wie gar nicht angegriffen werden. Unterwirft man ein frisches Elodeablatt oder noch besser einen beblätterten Stengel von *Mnium* der Einwirkung von künstlichem Magensaft bei 40° C., so stirbt der Zellinhalt natürlich sehr rasch ab, da ja die Säure schnell eindringt und gewisse Wirkungen bedingt, die wohl am meisten charakteristisch an den Chlorophyllkörnern hervortreten (Chlorophyllanreaktion vgl. Molisch, Mikrochemie der Pflanzen S. 223. 1913). Ich habe den Eindruck bekommen, dass diese Reaktion mit dem Verdauungsgemisch schneller und schöner erfolgt als mit reiner, verdünnter Salzsäure, und habe so geradezu ideale Präparate erhalten. Die sonstigen Veränderungen am Stroma der Chloroplasten, den Zellkernen und dem Plasma selbst sind im ganzen wenig auffallend. Aus den Untersuchungen von Zacharias, der sich bisher am eingehendsten mit solchen mikrochemischen Verdauungsversuchen beschäftigt hat, geht hervor, dass die Veränderungen, die am pflanzlichen Zellkern als Folge der Einwirkung von Pepsin-HCl hervortreten, sich nicht erheblich von jenen unterscheiden, welche auch reine, verdünnte HCl (0,1 %) hervorbringt. Letzterenfalls „quillt der Nukleolus, während die Körperchen (gemeint sind die Chromosomen) sehr scharf hervortreten“ ... „Unterwirft man Schnitte aus frischen Wurzeln von *Phajus grandifolius* der Verdauung in künst-

lichem Magensaft, so werden die Körperchen ungemein stark lichtbrechend und scharf konturiert, während Nukleoli und Zwischensubstanz ein etwas gequollenes, blasses Aussehen erhalten, was auch bei den unverdaulichen Teilen des Protoplasmas der Fall ist.“

Es ist aus den Arbeiten von Zacharias nicht klar zu ersehen, woraus er eigentlich schliesst, dass vom Plasma überhaupt etwas verdaut wird; von diesem ist nur wenig die Rede, und fast alle Angaben beziehen sich auf den Kern. Das wesentlichste Ergebnis der ganzen Untersuchungsreihe würde, wenn man die Voraussetzung gelten lässt, von der offenbar Zacharias ausging, dass Pepsin in unversehrte Pflanzenzellen einzudringen vermag, der Nachweis sein, dass nicht nur der Kern, von dem es bereits bekannt war, sondern auch der übrige Inhalt (Plasma, Chlorophyll) in der Hauptsache aus einer Substanz besteht, welche von Pepsin-HCl nicht angegriffen wird.

In seiner bekannten Arbeit über das Protoplasma von *Aethalium septicum* hat Reinke für den in Pepsin-HCl unverdaulichen Anteil des Plasmodiums, der etwa 30 % der Trockensubstanz ausmacht, den Namen „Plastin“ eingeführt und als besonders charakteristisch den geringen N-Gehalt (12 %) sowie die Unlöslichkeit in verdünnten Säuren und Alkalien und auch im Magensaft hervorgehoben. Zacharias und Frank-Schwarz haben 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. Dass pflanzliches Plasma, wenigstens das älterer Zellen, sich durch manche Besonderheiten auszeichnet und jedenfalls genuine Eiweisskörper immer nur in sehr geringer Menge enthält, geht übrigens auch aus dem Umstande hervor, dass gewisse Farbenreaktionen, welche derartige Eiweissstoffe unter allen Umständen geben, beim Protoplasma durchaus nicht immer Erfolg haben. C. Sachs machte bereits darauf aufmerksam, dass Violettfärbung bei Behandlung mit Kalilauge und Kupfersulfat (Biuretreaktion) nur in jugendlichen Pflanzenzellen auftritt, bei der Streckung der Parenchymzellen aber verschwindet. Er zieht daraus den Schluss, „dass in den wachsenden Zellen sowohl Protoplasma wie Zellsaft keinen Proteinstoff vom Charakter der Albumine oder Globuline enthalten, sondern nur Plastin“. Dass übrigens wohlcharakterisierte Globuline in Pflanzengewebe vorkommen, ist seit lange bekannt; freilich beziehen sich die betreffenden Beobachtungen mehr auf die Reserv eiweisskörper der Samen und Wurzeln, welche zwar Produkte, nicht aber integrierende Bestandteile des Plasmas sind und bekanntlich sehr oft in Kristallform abgelagert werden.

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 seien. Dies dürfte ja wohl auch zutreffen, wenn man an den Zellsaft denkt und darunter nicht nur den Inhalt der Vakuolen, sondern auch die Flüssigkeit versteht, welche das Plasma in seiner Gesamtheit durchtränkt. Dass aber dieses selbst einfache Proteine kaum enthält, darf schon auf Grund der Löslichkeitsverhältnisse in Wasser und Salzlösungen gefolgert werden. Auf alle Fälle hat man es aber gerade beim pflanzlichen Plasma mit einer Substanz zu tun, deren Eigenschaften nicht nur von denen gewöhnlicher einfacher Eiweisskörper, sondern auch von denen der meisten tierischen Plasmaformen weit abweichen.

Indem ich mir vorbehalte, über die sehr eigenartige chemische Zusammensetzung später zu berichten, soll hier zunächst nur das mikrochemische Verhalten besprochen werden, soweit es sich um die Verdaulichkeit handelt.

Das, was am meisten auffällt, ist die ausserordentliche Widerstandsfähigkeit selbst gegen starke Säuren und Laugen, von der ich mich bei meinen Untersuchungen über die Blattzellen von *Elodea* oft genug zu überzeugen Gelegenheit hatte. Es gilt dies vor allem auch von der Stromasubstanz der Chromatophoren, die ja gewöhnlich als Plasma angesprochen wird. Nach A. Meyer erscheint der Chloroplast „als ein je nach Umständen mehr oder weniger zähflüssiger Tropfen einer farblosen oder hellgelblichen Substanz (Stroma), in welcher zähflüssige Tröpfchen (Grana) einer durch Chlorophyllfarbstoff dunkelgrün gefärbten Substanz liegen, ferner als feste Körper mehr oder weniger gut ausgebildete Kristalloide von Proteinstoffen (Globuline) und die Stärkekörner wachsen können“. Von einer völligen Identität der Stromasubstanz mit dem übrigen Plasma kann ja schon deswegen nicht wohl gesprochen werden, weil es sich um Differenzierungen mit besonderen Funktionen handelt. Immerhin wird man kaum fehlgehen, wenn man der Stromasubstanz eine wenigstens ähnliche chemische Zusammensetzung zuschreibt wie dem Plasma. Um nun über diese letztere etwas Näheres zu ermitteln, schien das Studium der durch Verdauungsfermente eventuell zu bewirkenden Veränderungen am ehesten Erfolg zu versprechen. Zunächst musste aber die angebliche Unverdaulichkeit des „Plastins“ in Pepsin-HCl, die durch die bisherigen Untersuchungen an höheren Pflanzen keineswegs als sicher festgestellt gelten konnte, näher geprüft werden. Dass der Inhalt unversehrter Blattzellen von *Elodea* oder *Mnium* auch nach tagelanger Einwirkung sehr kräftig wirkender Pepsin-HCl-Gemische nicht gelöst wird, kann auch jetzt, wo das Eindringen des Fermentes nicht

nur als möglich, sondern sogar als wahrscheinlich gelten kann, nicht als vollgültiger Beweis der Unverdaulichkeit angesehen werden, da es sich ja unter allen Umständen nur um äusserst geringe Pepsinmengen handeln könnte, die den Weg ins Innere der Zellen gefunden haben. Da aber, wie ich gezeigt habe, in einer starken Pepsinlösung auch der Inhalt angeschnittener Zellen erhalten bleibt, so erscheint die Tatsache der Unverdaulichkeit nicht mehr zweifelhaft. In sehr eleganter Weise kann man sich davon auch überzeugen, wenn man mittels der im Schneckenmagensaft enthaltenen Cytase die Cellulosehüllen auflöst und den freigewordenen Inhalt dann mit Pepsin-HCl behandelt. Am besten eignen sich Abschnitte von Kohl- oder Salatblättern von etwa 1 cm Seitenlänge. Werden solche für 12 Stunden mit dem Lebersekret („Magensaft“) von *Helix pomatia* bei Zimmertemperatur behandelt, so findet man dann infolge der Auflösung der Membranen bei sämtlichen Parenchymzellen die Plasmaschläuche mit den Chloroplasten völlig isoliert (vgl. diese Beiträge in Pflüger's Arch. Bd. 75 S. 48. 1899) und bis auf die Stärkeeinschlüsse ganz unversehrt. Lässt man nun nach gehörigem Auswaschen des grünen Parenchymbreies mit Wasser Pepsin-HCl bei 40° C. einwirken, so bleiben die isolierten Protoplasten vollständig erhalten, und nur ihre braune Verfärbung (Chlorophyllan) verrät die Säurewirkung. Dagegen findet man dieselben nebst den Chlorophyllkörnern schon nach kürzester Zeit aufgelöst, wenn man sie mit der grüngelbten Flüssigkeit auf dem Objektträger eindeckt, welche sich im Darmkanal hungernder Kohlräupen (*Pieris brassicae*) findet und ein äusserst energisch wirkendes proteolytisches Ferment von tryptischem Charakter enthält.

Wie ich in der oft zitierten Elodeaarbeit zeigte, gelingt es leicht, den gesamten Inhalt plasmolysierter Blattzellen durch Einwirkung starker H_2SO_4 (2:1 mit Wasser verdünnt) in Form wurstähnlicher länglicher Körper zu isolieren (Flora l. c. S. 603 Abb. 19), die sich dann auch nach dieser eingreifenden Vorbehandlung noch als völlig unverdaulich in Pepsin-HCl erweisen. Auch nach mehr als 12stündiger Einwirkung einer äusserst kräftigen Pepsinlösung war keine Spur einer Veränderung an den isolierten Inhaltskörpern zu erkennen. Sie verhalten sich absolut widerstandsfähig. Wenn also etwas vom Inhalt der Zellen gelöst wird, so könnte es sich nur um sehr geringe Anteile des Plasmas sowie um Eiweiss handeln, welches im Zellsaft gelöst enthalten ist. Da man allen Grund hat, anzunehmen, dass sich pflanzliches Plasma verschiedener Herkunft nicht prinzipiell verschieden verhalten wird, so ergibt sich demnach, 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 Chloroplasten 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 in der Hauptsache aus einem solchen Proteid besteht.

Ich verkenne nicht, dass trotz des Anscheins der völligen Unversehrtheit des plasmatischen Inhaltes einer Pflanzenzelle nach der Behandlung mit Pepsin-HCl dennoch die Möglichkeit besteht, dass ein gewisser, wenn auch geringer Anteil des ursprünglichen Bestandes an Proteinkörpern herausgelöst wurde. Die mikroskopische Untersuchung allein kann hier offenbar kaum entscheidend sein.

Es muss auch makrochemisch geprüft werden, ob und welche Produkte bei der peptischen Verdauung geeignet vorbereiteten Pflanzenmaterials gebildet werden, was ja in Hinblick auf das Vorhandensein gelöster Eiweissstoffe im Zellinhalt von vorn herein anzunehmen ist. Ich möchte aber schon hier darauf hinweisen, dass auch das Aussehen mikroskopischer Objekte in manchen Fällen darauf hinweist, dass es sich bei der peptischen Unverdaulichkeit des Pflanzenplasmas doch nur um die absolute Widerstandsfähigkeit der Hauptmasse handelt, während offenbar ein gewisser, wenn auch kleiner Anteil herausgelöst wird, was dann gelegentlich auch zu mikroskopisch erkennbaren Veränderungen führt. Sehr deutlich habe ich solche immer bei den subepidermalen, Chlorophyll und Stärke führenden Parenchymzellen der unreifen jungen Bohnenschoten gesehen. Man muss zu diesem Zwecke durch Plasmolyse den Zellinhalt zur Ballung bringen. Daran schliesst sich dann Behandlung mit Alkohol bis zu völliger Entfärbung, worauf erst Schnitte angefertigt werden. Nun müssen diese noch durch Behandlung mit Speichel entzährt werden und sind dann erst für die peptische Verdauung vorbereitet. Die Plasmaballen im Inneren der ziemlich dickwandigen, spärlich und gross getüpfelten Zellen zeigen infolge der herausgelösten relativ grossen Stärkeeinschlüsse der Chloroplasten ein lockeres, schwammiges Gefüge und eignen sich daher sehr gut, um einen eventuellen Substanzverlust mikroskopisch zu erkennen. Denn es ist klar, dass dies in solchem Falle viel besser zur Geltung kommen wird als dann, wenn es sich um eine ganz kompakte Masse oder auch um einen plasmatischen Wandbelag handelt. Schon makroskopisch unterscheidet sich ein in der angegebenen Weise vorbehandelter Schnitt nach mehrstündiger Verdauung mit Pepsin-HCl durch seine grössere Durchsichtigkeit, und mikroskopisch ist unschwer zu erkennen, dass ungeachtet der Er-

haltung der Form und Grösse der Plasmamasse dieselbe doch viel blasser und zarter im Gefüge geworden ist, so dass sich nun namentlich die durch ihr verhältnismässig starkes Lichtbrechungsvermögen ausgezeichneten Stromata der stärkefreien Chloroplasten viel schärfer von der Umgebung abheben als vorher. Hiermit steht nun in Übereinstimmung, dass, wie in einer folgenden Arbeit gezeigt werden soll, bei peptischer Verdauung geeigneten Pflanzenmaterials sich stets Albumosen in der Flüssigkeit nachweisen lassen. Auch an den Schliesszellen der Spaltöffnungen von *Dahlia* lassen sich nach vorgängiger Plasmolyse und Extraktion mit Alkohol bei der Verdauung mit Pepsin-HCl unzweifelhafte Veränderungen, wenngleich keine Lösung der kleinen Plasma-Chlorophyll-Ballen erkennen. Diese nehmen an Volumen etwas ab und werden zugleich durchsichtiger.

Ich wende mich jetzt zur Besprechung der Wirkungen des Trypsins auf Pflanzenzellen, welche in noch viel höherem Maasse als das geschilderte Verhalten gegen Pepsin-HCl die Sonderstellung pflanzlichen Plasmas in chemischer Hinsicht beweisen.

e) Trypsin.

Da, wie ich zeigen werde, das Trypsin unter gewissen Bedingungen ausserordentlich energisch den plasmatischen Inhalt pflanzlicher Zellen angreift, auch wenn deren Wand absolut unversehrt ist, so ist damit ohne weiteres der Beweis gegeben, dass das Ferment, und zwar, wie es scheint, viel leichter als Pepsin, die Cellulosemembran zu durchdringen vermag. Meine ersten Erfahrungen bezogen sich wieder auf die Blattzellen von *Elodea* und *Vallisneria*, die sich ja zu allen derartigen Versuchen ausgezeichnet eignen. Ich habe darüber in aller Kürze am Schlusse meiner *Elodea*-Arbeit berichtet. Zunächst schien es, als ob auch gegen Trypsin der Zellinhalt völlig widerstandsfähig wäre, denn alle Versuche mit frischen Blättern fielen durchweg negativ aus, und ich konnte selbst bei tagelang fortgesetzter Verdauung mit äusserst wirksamem Trypsin in 0,5%iger Sodalösung keine irgend nennenswerten Veränderungen feststellen. Die Chloroplasten blieben auch in angeschnittenen Zellen in Form und Farbe erhalten, und auch das Plasma schien keine Veränderung erfahren zu haben. Als ich aber plasmolysierte und dann mit Alkohol extrahierte Blätter dem Versuch unterwarf, ergab sich das überraschende Resultat, dass nun in kürzester Zeit Verdauung (Lösung) des gesamten plasmatischen Inhaltes der geschlossenen Zellen erfolgte. Es schien daher der Schluss gerechtfertigt, dass alkohollösliche (lipoide) Substanzen des Plasmas und der Chloroplasten einen sehr wirksamen Schutz gegen die Einwirkung des Trypsins verleihen.

Äusserst energisch wirkt Trypsin auch nach vorhergehender Behandlung der Blätter mit Schwefelsäure (2:1 Wasser) auf die so freigewordenen Inhaltskörper ebensowohl wie auch auf die, die noch von den gequollenen Membranen umschlossen sind. Es erfolgt restlose Lösung schon bei gewöhnlicher Temperatur.

Ich habe diese Versuche seither weitergeführt und teile in folgendem die Ergebnisse mit.

Zunächst habe ich mich davon überzeugt, dass es für die Vollständigkeit und Schnelligkeit der tryptischen Verdauung des plasmatischen Zellinhaltes vor allem darauf ankommt, dass die Extraktion der lipoiden Bestandteile eine möglichst erschöpfende gewesen ist. Dem einfachen längeren Einlegen in Alkohol absol. liess ich daher später in der Regel noch Auskochen mit Alkohol sowie Extraktion mit Äther und schliesslich mit Chloroform folgen. Für das Gelingen aller tryptischen Verdauungsversuche mit Pflanzenmaterial ist es ferner ganz wesentlich, die üblichen Zusätze antiseptischer Mittel nach Möglichkeit zu vermeiden, da sie, wie sich bald herausstellte, in hohem Grade hemmend wirken. Insbesondere gilt dies von dem viel verwendeten Thymol, in dessen Anwesenheit die verdauende Wirkung im vorliegenden Falle so gut wie ganz fehlt, selbst wenn nur wenig zugesetzt wird. Besser wirkt schon ein mässiger Zusatz von Chloroform, am allerbesten aber werden Antiseptika ganz vermieden. Dies hat nun freilich bei der bekannten Schnelligkeit, mit der sich in tryptischen Verdauungsflüssigkeiten Bakterien entwickeln, sein Missliches, und es sind insbesondere alle langfristigen Versuche dadurch ganz ausserordentlich erschwert und vielfach unmöglich. Glücklicherweise ist aber die Wirkung des Trypsins auf entsprechend vorbehandelte Präparate eine so energische und die zur Lösung erforderliche Zeit daher so kurz, dass gar nicht daran gedacht werden kann, die beobachteten Wirkungen etwa auf Bakterien zu beziehen, die im gegebenen Falle ja auch schon aus dem Grunde weniger zu fürchten sind, weil sie in Pflanzenzellen, solange deren Membranen unversehrt sind, überhaupt nicht einzudringen vermögen; eine etwaige Celluloselösung aber macht sich immer erst nach langer Zeit geltend. Dennoch habe ich, um ganz sicher zu sein, stets einen Kontrollversuch mit Chloroform gleichzeitig angesetzt. Auf die schädigende Wirkung der Antiseptika auf das Trypsin ist auch schon von anderer Seite aufmerksam gemacht worden¹⁾; wiewohl sich dieselbe bei Verwendung tierischer Stoffe bei weitem nicht in dem Maasse geltend macht.

Um sich von der überaus raschen Wirkung des Trypsins zu überzeugen, verdaut man am besten auf dem Objektträger. Bei einem

1) Kaufmann, Z. f. physiol. Chem. Bd. 39 S. 434. 1903.

in der angegebenen Weise vorbehandelten plasmolysierten Elodeablatt erfolgt nach Eindeckung des Präparates mit Trypsinlösung bei gewöhnlicher Zimmertemperatur die Lösung des Plasma-Chlorophyll-Ballens in den Zellen schon innerhalb 3 Stunden, so dass man die Veränderungen Schritt für Schritt unter dem Mikroskop verfolgen kann. Man konstatiert dabei ein ganz allmähliches Erblässen und stetig zunehmende Aufhellung des Zellinhaltes ohne Quellung oder Zerfall. Schliesslich bleibt von jedem Ballen nur ein ganz blasser, bei sorgfältiger Abblendung des Lichtes eben noch erkennbarer Rest übrig, aus dem die kleinen, stark lichtbrechenden Stärkeeinschlüsse der Chloroplasten nun scharf begrenzt hervorglänzen, ohne dass dabei Form und Grösse der Ballen auch nur die geringste Änderung erfährt. So bleibt es, bis endlich die blasse Umhüllungsmasse völlig unsichtbar (gelöst) wird und die Stärkekörnchen nun frei im flüssigen Zellinhalt schwimmen.

Verwendet man zu dem Versuch Elodea- oder noch besser Mniumberblätter, welche nicht erst plasmolysiert, sondern sofort in Alkohol eingelegt und dann nach der Entfärbung noch mit Äther und Chloroform ausgezogen wurden, so liegen die namentlich bei Mnium sehr grossen Chloroplasten gleichmässig in den Zellen verteilt, und man hat so besser Gelegenheit, ihre Veränderungen bei tryptischer Verdauung zu studieren. Jedes Korn stellt, von der Fläche gesehen, ein rundes Scheibchen dar, welches infolge der herausgelösten „Grana“ bei starker Vergrösserung fein punktiert erscheint. Lässt man nun eine starke Trypsinlösung auf dem Objektträger einwirken (am besten auf dem heizbaren Objektisch), so sieht man die Scheibchen sehr bald erblässen und schliesslich ohne Änderung ihrer Form und Grösse verschwinden, wobei die eingeschlossenen Stärkekörnchen frei werden.

Das überaus zierliche Bild, welches plasmolysierte und nach entsprechender Vorbehandlung mit Trypsin verdaute Elodeablätter mit den isolierten Stärkekörnergruppen in den Zellen darbieten, wird noch übertroffen von Präparaten, welche in ganz gleicher Weise von Vallisneria gewonnen werden. Ein verdautes Blattstückchen wird so durchsichtig, dass man beim Heben und Senken der Tubus die ganze Dicke des Blattes durchmustern und in jeder Schicht alle Einzelheiten erkennen kann.

Ich muss nochmals besonders betonen, dass eine wirklich restlose Lösung des plasmatischen Zellinhaltes durch Trypsin sich nur dann erzielen lässt, wenn der Alkoholbehandlung noch eine längere Extraktion mit Äther und namentlich mit Chloroform folgt. Man kann sich davon am besten am Spinat überzeugen, dessen Blattparenchym aus grossen, dünn-

wandigen, an Plasma und Chlorophyll sehr reichen Zellen besteht, die sich schon beim Kochen leicht voneinander trennen. Es erscheint dann der Inhalt in ähnlicher Weise klumpig geballt, wie man es sonst nur durch Plasmolyse erzielen kann. Zwischen der zentralen Plasma-Chlorophyll-Masse und der Membran bildet sich in der Regel ein breiter Zwischenraum, so dass man etwaige Veränderungen des Ballens sehr gut beobachten kann. Ich habe die frischen Blätter in der Regel 1–2 Stunden gekocht, wobei sich das Kochwasser bräunlichgelb färbt; die schön grüne Blättermasse wurde dann ausgedrückt und wie bei der Zubereitung in der Küche fein zerhackt, mit kaltem Wasser gründlich ausgewaschen und nach Abpressen in einem Tuch abermals gekocht. Dieses Verfahren wurde dann noch mehrmals wiederholt, bis das Kochwasser sich nicht mehr gelb färbte. Der Spinatbrei wurde dann nach gutem Abpressen mit Alkohol übergossen und so lange extrahiert, bis die Blattfragmente völlig entfärbt waren. Untersucht man die farblose Masse in Wasser mit dem Mikroskop, so findet man neben zahlreichen ganz isolierten Zellen und Zellgruppen kleine, noch durch die Gefässbündel zusammengehaltene und von Epidermis bedeckte Blattfragmente, deren Parenchym reichlich von grossen, runden Zellen durchsetzt erscheint, welche je eine kugelige Druse von Kalkoxalatkristallen enthalten, die den Raum der Zellen fast ganz ausfüllen. Einzelheiten der Form und Oberflächenbeschaffenheit lassen sich unter diesen Umständen nur schlecht erkennen, da die Drusen noch von Plasma eingehüllt sind und undurchsichtige schwarze Körper darstellen. An den zahlreichen ganz freien Parenchymzellen überzeugt man sich leicht von der Zusammensetzung der centralen Ballen aus vielen, noch gut erkennbaren, entfärbten Chlorophyllkörnern, welche den Hauptbestandteil bilden, so dass vom Plasma als solchem nicht viel zu sehen ist.

Wenn man eine kleine Probe der so vorbereiteten Spinatmasse, die also nur mit kaltem Alkohol, wenn auch eventuell wochenlang extrahiert wurde, nach gehörigem Auswaschen mit Wasser in einem Reagenzglas mit Trypsin bei 40° C. ohne Thymolzusatz oder mit Chloroform 3–4 Stunden verdaut, so findet man die Fragmente nachher ganz durchsichtig geworden. Unter dem Mikroskop treten die Gefässbündel prachtvoll hervor; auch sieht man schon mit blossem Auge die erwähnten, Oxalat führenden Zellen als weisse (resp. im durchfallenden Licht dunkle) Pünktchen. Auf den ersten Blick erhält man den Eindruck, als ob die Parenchymzellen völlig entleert wären: bei genauerem Zusehen aber bemerkt man in jeder ganz deutlich einen blassen Rest des Plasma-Chlorophyll-Ballens, nur ist dessen Volum viel kleiner als vor der Verdauung und die Substanz viel durchsichtiger geworden. Vielfach er-

scheint ein solcher Inhaltskörper wie ein Haufe Bakterien, indem stäbchenförmige, stark lichtbrechende Gebilde in einer blassen Grundsubstanz eingebettet liegen. Bei genauerem Zusehen erkennt man aber leicht, dass es sich um die Stromata von Chloroplasten in Seitenansicht handelt. Färbt man mit Eosin, so nehmen sie eine rosa Färbung an, und man sieht sie dann auch in vielen Zellen in Flächenansicht als zart rosa gefärbte Scheibchen. Es wird demnach auch nach wochenlanger Einwirkung von Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur immer nur ein gewisser, allerdings sehr erheblicher Teil des festen plasmatischen Zellinhaltes durch Trypsin verdaut, während namentlich von den entfärbten Chlorophyllkörnern beträchtliche Reste zurückbleiben. Unterwirft man dagegen das gleiche Objekt erst nach vorgängigem Auskochen mit Alkohol und darauffolgender Extraktion mit Äther und Chloroform der tryptischen Verdauung, so ist der Erfolg immer der, dass nach 3—4 Stunden alle Zellen ihres gesamten Inhaltes völlig beraubt sind und nun leere Cellulosehülsen darstellen. Davon machen natürlich nur diejenigen eine Ausnahme, welche die erwähnten Oxalatdrusen einschliessen, die nun völlig gereinigt alle Einzelheiten ihrer Form auf das klarste erkennen lassen. Man sieht an ihrer Oberfläche überall Oktaederspitzen herausragen, so dass sie über und über mit Stacheln besetzten Kugeln gleichen. Grössere Blattstückchen sind so durchsichtig geworden, dass man die Epidermis der Unterseite bei tiefer Einstellung ebenso deutlich zu erkennen vermag wie die dem Beschauer zugewendete Epidermislage. Da die Spinatblätter mehrfach ausgekocht wurden, so ist natürlich von Stärkekörnern nichts mehr zu sehen; wohl aber lässt sich an den farblosen extrahierten Blattstückchen und namentlich an den zahlreichen, ganz isolierten Parenchymzellen vor der Verdauung reichlich gequollene Stärke nachweisen, die, wie schon erwähnt wurde, zum Teil in Form von Tropfen, die sich mit Jod schwarzblau färben, frei in den Zellen liegt. Ich war sehr überrascht, in den mit Trypsin völlig ausverdauten Zellen bei Jodzusatze keine Spur mehr der vorher doch reichlich vorhanden gewesenen Stärke zu finden. Ich musste demnach annehmen, dass das von mir hauptsächlich benützte Trypsinpräparat (von Merck) auch wirksame Pankreasdiastase enthielt. Ein Versuch mit Stärkelösung zeigte denn auch sehr bald, dass dies wirklich der Fall war, indem die Jodreaktion schon nach kurzer Zeit negativ wurde. Es liefert dieses Verhalten zugleich auch den Beweis dafür, dass nicht nur Ptyalin und pflanzliche Diastase, sondern auch die Amylase des Pankreas unversehrte Cellulosemembranen zu durchdringen vermag. Andererseits zeigt der Versuch aber auch sehr anschaulich, wie viel leichter gequollene oder

gar gelöste Stärke angegriffen wird als Stärkekörner, auch wenn dieselben noch so klein sind. Anderenfalls wäre ja eine Isolierung der Stärkeinschlüsse durch Verdauung mit demselben Trypsinpräparat, wie sie an den Blattzellen von *Elodea* oder *Vallisneria* so schön gelingt, nicht möglich gewesen. Hier bedarf es noch ausserdem der Behandlung mit Speichel, um die Körnchen zur Lösung zu bringen, und auch dann bleiben noch viele der grösseren erhalten. Auch die sehr kleinen Stärkeinschlüsse der Chloroplasten der Spaltöffnungszellen von *Dahlia* wurden durch mein Trypsinpräparat zwar völlig isoliert, aber nicht gelöst.

Es bedarf nach dem Mitgetheilten wohl kaum noch der besonderen Erwähnung, dass nur gekochte und gar nicht weiter vorbehandelte Blattzellen des Spinates der tryptischen Verdauung anscheinend völlig Widerstand leisten, soweit sich dies durch mikroskopische Beobachtung feststellen lässt. Makrochemisch lässt sich aber in der Tat zeigen, dass eine teilweise Verdauung doch stattfindet.

Nach diesen Erfolgen war ich begierig zu erfahren, wie sich grössere, sonst ganz unversehrte Blattfragmente von Pflanzen verhalten, die ein viel derberes Gefüge und insbesondere auch eine sehr viel widerstandsfähigere Epidermis besitzen als die zarten, weichen Spinatblätter, namentlich im gekochten Zustand. Ich dachte dabei vor allem an die ja auch als Nahrung für Pflanzenfresser in erster Linie mit in Betracht kommenden Gräser.

So ohne weiteres sind selbst zartere Grasblätter viel zu undurchsichtig und ausserdem so stark lufthaltig, dass man von ihrer Struktur bei mikroskopischer Untersuchung nur wenig zu erkennen vermag. Doch werden sie bei der zu einer erfolgreichen Verdauung notwendigen Vorbehandlung mit Alkohol, Äther und Chloroform schliesslich doch so durchsichtig, dass man durch die Schicht der langgestreckten Epidermiszellen die Anordnung sowohl wie die Beschaffenheit des Inhaltes der an Chlorophyllstärke reichen Parenchymzellen sehr wohl zu erkennen vermag, namentlich wenn man in Glycerin untersucht. Beiderseits findet sich subepidermal je eine Lage kleiner, fast kugelig Zellen mit verhältnismässig dicken, nicht porösen Wänden, die zwischen je zwei Gefässbündelsträngen in Reihen angeordnet liegen und in dem plasmatischen Wandbelag ziemlich grosse Chlorophyllkörner enthalten. Durch Behandlung mit Jod kann man die Stärkeinschlüsse sehr deutlich sichtbar machen. Diese, den Pallisadenzellen anderer Blätter entsprechenden Zellschichten umschliessen das Schwammparenchym, welches bei den von mir untersuchten Grasarten aus in Querreihen angeordneten, grosse Lufträume zwischen sich lassenden, länglichen, sonst aber ganz ähnlich gebauten Zellen besteht, die ebenfalls zahlreiche Chloroplasten enthalten. Wenn man

etwa zentimeterlange Stücke solcher Grasblätter, die in der angegebenen Weise vorbehandelt sind, mit Trypsin verdaut, so findet man nach 3—4 Stunden, von jedem der beiden Querschnitte ausgehend, die Zellen völlig leer, aber nur in einer Zone, welche nach innen zu etwa fünf bis sechs Querreihen von Zellen umfasst, während die weiter im Innern gelegenen zwar in verschiedenem Grade „angedaut“, aber nicht völlig entleert erscheinen. Die in der Mitte zwischen den beiden Querschnitten gelegenen Elemente zeigen meist nur geringe Veränderungen. Die Fermentlösung dringt demnach hier fast nur von den Schnittflächen her ein, und scheint die Epidermis für dieselbe trotz der zahlreichen Spaltöffnungen kaum durchlässig zu sein. Man muss daher, wenn vollständige Ausverdauung beabsichtigt wird, wesentlich kleinere, quadratische Blattstückchen benutzen, die an allen vier Seiten von Schnittflächen begrenzt sind und so die günstigsten Bedingungen für das Eindringen des Fermentes darbieten. Das, was an solchen glasartig durchsichtig gewordenen Präparaten vor allem auffällt, ist das Erhaltenbleiben der Kerne in den sonst total entleerten Zellen, um so mehr, als von diesen vorher kaum etwas zu sehen ist. Es verhalten sich also die Kerne in diesem Falle der tryptischen Verdauung gegenüber ganz so, wie sonst bei Einwirkung von Pepsin-HCl. Da ich bei keinem der bisher erwähnten Objekte jemals auch nur die Andeutung eines Kernes in ausverdauten Blattzellen gesehen habe, so bleibt kaum eine andere Annahme übrig, als dass im gegebenen Falle die Kernsubstanz chemisch anders geartet sein muss. Zunächst bin ich freilich nicht in der Lage, auch nur vermutungsweise darüber etwas auszusagen; doch ist die Tatsache um so bemerkenswerter, als, wie ich zeigen werde, eine solche Kernisolierung auch bei der Verdauung von Pflanzenteilen im Darm gewisser wirbelloser Tiere vorkommt.

Über das Verhalten der Kernsubstanzen gegen Trypsin habe ich genauere Angaben nicht finden können. Von vornherein wäre ja das Erhaltenbleiben von Kernresten keineswegs ausgeschlossen, wenn man berücksichtigt, dass die Nukleoproteide komplizierte Eiweißverbindungen darstellen, von denen nur gewisse Anteile der Wirkung von Proteasen zugänglich sind. In der Bearbeitung der Nukleoproteide im Biochemischen Handlexikon IV. S. 986 heisst es bezüglich deren Verdauung wie folgt: „Durch Behandeln mit Pepsin-HCl wird Eiweiß abgespalten und weiter peptonisiert, und es hinterbleiben Nukleine, P-reichere Verbindungen stärker saurer Natur, die ihrerseits manchmal weitergespalten werden in Eiweiß und Nukleinsäure. Ebenso, nur schneller, wirkt Trypsin.“ Nach Abderhalden (Lehrb. I. S. 654) werden aus dem bei der Magenverdauung übrigbleibenden Kernrest

bei darauffolgender tryptischer Verdauung Nukleinsäuren abgespalten. Er drückt sich darüber folgendermaassen aus: „Da es gelungen ist, aus den Nukleoproteiden durch Verdauung mit Magensaft einen von diesem nicht weiter spaltbaren Rest abzuspalten, während gleichzeitig Eiweiss in Peptone übergeführt wird, so nimmt man an, dass die Nukleoproteide einen Eiweisskomplex besitzen, der locker in das ganze grosse Molekül eingefügt ist, während ein zweiter Komplex mit der Nukleinsäure noch in Verbindung bleibt und das erwähnte, vom Magensaft übriggelassene Produkt darstellt. Es ist ‚Nuklein‘ genannt worden. Vom Pankreassaft wird dieses in Nukleinsäuren und Eiweiss gespalten. Dieses letztere wird dann hydrolytisch abgebaut.“ Da Nukleinsäuren in Alkalien leicht löslich sind, so würde es verständlich sein, dass Zellkerne wenigstens nach Vorbehandlung mit Pepsin-HCl vom Trypsin gelöst werden, wobei allerdings vorausgesetzt wird, dass die Eiweisskomponente der Nukleine vom Trypsin angegriffen wird. Dies braucht aber nicht notwendig der Fall zu sein, wie sie sich ja auch dem Pepsin gegenüber so gut wie unangreifbar erweist. Da unsere derzeitigen Kenntnisse gerade über diesen Punkt noch sehr mangelhaft sind und kaum darüber hinausgehen, dass es sich vielfach um Eiweisskörper von ausgeprägt basischem Charakter handelt, so wird man darauf gefasst sein müssen, bei verschiedenen Kernen Nukleine von wechselnden Eigenschaften zu finden, und es könnte sehr wohl sein, dass im einen Falle tryptische Lösung erfolgt, in einem andern aber ausbleibt. Dass auch sonst Unterschiede im Verhalten pflanzlichen Plasmas sowie der Chromatophoren gegenüber der tryptischen Verdauung hervortreten, geht schon aus den mitgeteilten Erfahrungen hervor, die zur Genüge erkennen lassen, dass das Ferment bei gleicher Vorbehandlung im einen Falle rascher als im andern einwirkt. So wird trotz viel grösserer Dicke der Zellwand der plasmatische Inhalt der Elodea- und Vallisneriazellen unzweifelhaft schneller gelöst als der der äusserst dünnwandigen Blattzellen des Spinates oder derjenigen der Grasblätter. Nach dem Verhalten dieser letzteren hätte man erwarten dürfen, dass selbst grössere Stücke der zarten, jungen Blätter von Salat aus dem Warmbeet von Trypsin sehr rasch und leicht ausverdaut würden, wenn sie vorher in entsprechender Weise mit Alkohol, Äther und Chloroform extrahiert werden. Dies ist nun aber keineswegs der Fall. Zwar gelingt es ohne Schwierigkeit, Stücke von etwa einem Quadratcentimeter innerhalb weniger Stunden fast glashell durchsichtig zu machen, aber bei der mikroskopischen Untersuchung zeigt sich, dass dennoch keine ganz gleichmässige Entleerung aller Zellen stattgefunden hat, sondern trotz der Dünne und Zartheit der beiderseitigen Epidermislage und ganz wie bei den Ausschnitten

aus Grasblättern nur innerhalb einer allerdings breiteren Randzone, so dass sich offenbar das Ferment auch hier leichter von den Schnitt-
rändern her durch Diffusion von Zelle zu Zelle ins Innere des Paren-
chymis verbreitet als durch die unversehrte Epidermis. Man findet
den Inhalt in den Zellen der zentralen Partien des Blattstückes
zwar sehr verblasst und offenbar angedaut, aber doch noch erkennbar.
Ausserordentlich klar ist wieder die Nervatur des Blattes zu sehen
sowie das Gefüge der entleerten Zellen in den einzelnen optischen
Flächenschnitten des Blattes beim Heben und Senken des Tubus.
Besonders hat mich in diesem Falle das Erhaltenbleiben der in den
Epidermiszellen beider Blattflächen regelmässig vorhandenen, wenn
auch nicht zahlreichen Chlorophyllkörner auch an solchen Stellen
überrascht, wo die chlorophyllreichen Parenchymzellen vollkommen
entleert waren. So gewinnt es den Anschein, dass bei derselben Pflanze
die Chloroplasten nicht in allen Zellen völlig gleiche Eigenschaften
zeigen; doch dürfte die richtige Deutung wohl die sein, dass selbst
bei grösster Zartheit und Dünne die Membranen der Epidermiszellen
doch eine solche Beschaffenheit besitzen, dass sie dem Durchtreten
gelöster Stoffe einen wesentlich grösseren Widerstand entgegensetzen
als die eventuell viel dickwandigeren, aber nicht kutikularisierten
Parenchymzellen. Es liesse sich dann auch verstehen, dass bei den
Blättern submerser Pflanzen (ohne Epidermis) das Ausverdauen rascher
und vor allem ganz gleichmässig in allen Zellen auch bei unverletzten
Blättern stattfindet. Zugunsten dieser Auffassung sprechen ferner
auch noch einige andere Beobachtungen, die ich sowohl an den Epi-
dermiszellen der Salatblätter wie auch besonders an jenen der Blatt-
unterseite von Dahlia zu machen Gelegenheit hatte. Die letzteren
zeichnen sich stets durch ihren Plasmareichtum aus; sie sind, frisch
untersucht, erfüllt von einer feinkörnigen, gelblichen Substanz, die
sich bei Plasmolyse mit Kochsalzlösung zu einer in der Mitte der
Zelle gelegenen runden Kugel ballt und auch nach der darauffolgenden
Extraktion mit Alkohol, Äther und Chloroform, wenn auch in etwas
geschrumpftem Zustande, deutlich sichtbar bleibt. Wird nun mit
Trypsin verdaut, so lösen sich zwar, wie schon erwähnt, die ebenfalls
geballten wurstförmigen Inhaltmassen der Schliesszellen der Spalt-
öffnungen bis auf die Stärkekörnchen; die im Vergleich sehr grossen
Plasmaballen der angrenzenden, gebuchteten Epidermiszellen aber
bleiben, soviel man sehen kann, im wesentlichen unverändert. Auch
in den Epidermiszellen der Salatblätter, in welchen das Plasma in
der Regel homogen und daher unsichtbar erscheint, kann man
wenigstens in einzelnen Zellen ein ähnliches Verhalten feststellen.
Es bilden sich bei der Extraktion der Lipoidsubstanzen, entweder
vereinzelt oder zu mehreren gruppiert, kugelige, ganz homogene Tropfen

oder wohl auch halbmondförmige Segmente von gelblicher Farbe, welche dann neben den entfärbten Chloroplasten den Inhalt der betreffenden Zellen ausmachen. Da man gegebenenfalls bei Sinken des Tubus die nächst unterliegenden Parenchymzellen völlig leer findet, so bleibt offenbar nur die Annahme übrig, dass die Fermentlösung durch die unversehrte Epidermis überhaupt gar nicht eindringen kann. Der Gegensatz zwischen Epidermis und Parenchymzellen tritt am schärfsten an Präparaten von frischen Dahlienblättern hervor, die man in der Weise gewinnt, dass mittels eines Rasiermessers von der Ober- oder Unterseite her Flachschnitte abgekappt werden, die aus der betreffenden Epidermislage und einer möglichst dicken Schicht des Blattparenchyms und der dazwischen verlaufenden Gefässbündel bestehen. Werden diese dann nach entsprechender Vorbehandlung mit Trypsin verdaut, so erhält man geradezu ideale Präparate, die, wenn man sie vor Druck durch zwischen Objektträger und Deckglas eingelegte Papierstreifen schützt, bei ihrer vollkommenen Durchsichtigkeit die Form und Anordnung der Zellen des Blattinneren in allen Tiefen auf das schönste erkennen lassen.

Dass sehr auffallende Unterschiede des plasmatischen Zellinhaltes in bezug auf die Angreifbarkeit durch Trypsin bei verschiedenen Pflanzen bestehen, ergibt sich sehr klar aus dem Verhalten der Zellen von *Spirogyra*, deren grosse Widerstandsfähigkeit mich sehr überraschte, zumal ich gehofft hatte, in den so charakteristischen Chlorophyllbändern dieser Algen ein zum Studium der Einzelheiten der Verdauungserscheinungen gerade besonders geeignetes Objekt vor mir zu haben. Dass sich nicht weiter vorbehandelte Fäden als ganz unangreifbar erwiesen, war ja nach allen Erfahrungen von vornherein zu erwarten. Auffallender war schon, dass nach alleiniger Extraktion mit Alkohol die Veränderungen, welche bei tryptischer Verdauung hervortraten, kaum merklich waren; ganz unerwartet war aber, dass auch nach wochenlangem Liegen in Chloroform nach vorhergehender Extraktion mit Alkohol und Äther ein restloses Ausverdauen der Zellen bis auf die Stärke nicht zu ermöglichen war. Die von mir untersuchte *Spirogyra*art (*Grevilleana*?), die ich in ungeheurer Menge in einem langsamfliessenden Bache im Mai fand, fiel mir durch die grosse Verschiedenheit in der Länge resp. Breite der Zellen sowie durch entsprechende Differenzen der Form und feineren Struktur der Chlorophyllbänder auf, so dass ich zunächst an zwei verschiedene Arten in Mischung dachte. Ich überzeugte mich aber, dass es sich lediglich um Wachstumsdifferenzen handelte, durchaus denen entsprechend, welche ganz neuerdings O. Hartmann¹⁾ bei Kultur ver-

1) O. Hartmann, Exper. Unters. über den Einfluss höherer Temp. auf Morph. u. Cytologie der Algen (Roux' Archiv Bd. 44 S. 589. 1918).

schiedener Algen bei hoher und niederer Temperatur beobachtet hat. Die Fäden mit langen, schmalen Zellen enthielten Chlorophyllbänder, deren Windungen viel mehr gestreckt und weniger zahlreich waren, auch schien das Stroma substanzärmer zu sein und enthielt so gut wie gar keine „Stromastärke“; aber auch die Pyrenoide erwiesen sich als sehr stärkearm. Oft erschienen die Bänder fast gerade und parallel der Längsachse der Zellen eingestellt; trotzdem erreichen sie meist nicht das beiderseitige Zellende. Im Vergleich zu den Chromatophoren der kurzen, gedrungenen Zellen, die mit Stärke (Stroma- und Pyrenoidstärke) meist überladen sind und bei Jodfärbung fast in toto schwarz erscheinen, sind die der gestreckten Zellen auch wesentlich schmaler und mehr zylindrisch geformt. Die Veränderungen, welche nach 3–5stündiger tryptischer Verdauung bemerkbar waren, machen sich immer am meisten in den Fäden mit langgestreckten Zellen und dementsprechend schmalen, steilgewundenen Chlorophyllbändern geltend. Unverdaut erscheinen dieselben, da die Algenfäden vor der Extraktion plasmolysiert worden waren, um den plasmatischen farblosen Wandbelag besser zu erkennen, von der Zellmembran abgelöst und im Zusammenhang mit dem zarten Plasmasäckchen, dessen Wand im optischen Längsschnitt als ziemlich stark lichtbrechende Linie zwischen den Windungen des Spiralbandes sichtbar wird. Im übrigen tritt das eigentliche Plasma im mikroskopischen Bilde wenig hervor, da es, wenigstens nach der erwähnten Vorbehandlung, fast vollkommen hyalin erscheint oder in der Flächenansicht nur wenige, stark lichtbrechende Tröpfchen und Granula erkennen lässt. Die farblose Substanz der Chlorophyllbänder erscheint feinkörnig und umschliesst eine Reihe von Stärkeherden (Pyrenoiden), die in ziemlich gleichen Abständen liegen und am deutlichsten bei hoher Einstellung als stark lichtbrechende, hellglänzende, runde Körper hervortreten, die sich bei Jodbehandlung oft tiefschwarz färben. Ein wesentlich verschiedenes Aussehen zeigen die Fäden mit kürzeren und dementsprechend breiteren Gliedern, deren Chlorophyllbänder flacher, weniger steil gewunden und offenbar viel substanzreicher sind. Sie erscheinen dunkler und enthalten zahlreichere und grössere „Mikrosomen“; auch liegen die Pyrenoide dichter gedrängt und sind um mehr als das Doppelte grösser, was hauptsächlich auf die dicken Stärkehüllen zu beziehen ist. Da ihr Durchmesser meist den der Spiralbänder, denen sie zugehören, übertrifft, so gewinnen diese ein eigentümlich knotiges Aussehen. An vielen Stellen lässt sich erkennen, dass die Stärke in Form zahlreicher, kleiner Körnchen rings um die Pyrenoide sowie auch im verbindenden Stroma abgelagert wird.

Vergleicht man das Aussehen solcher Präparate mit anderen, gleich vorbehandelten, aber 3–4 Stunden mit Trypsin verdauten,

so ist der Unterschied auf den ersten Blick ein sehr auffallender. Man kann ihn mit zwei Worten charakterisieren: der Zellinhalt und insbesondere die Chlorophyllbänder sind viel substanzärmer geworden, und die Stärkeherde treten demgemäss ausserordentlich scharf hervor. Der Substanzverlust ist immer in den gestreckten Zellen am deutlichsten, deren Spiralbänder an sich blasser erscheinen; hier könnte man oft von einer völligen Ausverdauung sprechen, wenn nicht neben den Stärkehüllen der Pyrenoide, die als solche auch verschwunden sind, doch noch einzelne feinste Körnchen in einer ganz blassen, kaum sichtbaren Grundsubstanz als Reste der Bänder die Stärkeherde miteinander verbänden. Auch die Kontur des Plasmasäckchens, welches von der Wand abgehoben die Spiralbänder umschliesst, erscheint noch hier und da durch vereinzelte Körnchen angedeutet. Der gesamte Zellinhalt ist demnach noch zu sehen, aber freilich nur verblasst und ganz schattenhaft angedeutet. Die verdauten Stärkeherde zeigen je nach dem Grade ihrer Entwicklung ein sehr verschiedenes Aussehen. Im einfachsten Falle stellen sie im ungefärbten Zustande stark lichtbrechende, bei hoher Einstellung hellglänzende, doppeltkonturierte Ringe dar, die aber nach Ausweis der Jodfärbung nicht wirklich solche sind, sondern Kugelschalen vorstellen, welche das Pyrenoid umschliessen. Der helle Ring als optischer Durchschnitt der Kugelschale färbt sich mit Jod tief dunkel, während die umschlossene Fläche heller erscheint. Nimmt die Stärkehohlkugel an Masse zu, wie in den grossen Stärkeherden der kürzeren, die Mehrheit bildenden Zellen, so wird natürlich der Ring immer breiter, und der Helligkeitsunterschied zwischen Peripherie und Mitte gleicht sich mehr und mehr aus.

Nicht immer kommt es zu einer gleichmässigen Abscheidung von Stärke rings um das Pyrenoid, sondern sehr häufig beobachtet man statt der homogenen Kugelschale mehr oder weniger zahlreiche kleine Stärkekörnchen, welche an verdauten, ungefärbten Präparaten oft ausserordentlich deutlich zu sehen sind und jeden Stärkeherd als ein Haufwerk glänzender Körnchen erscheinen lassen. So wird es leicht verständlich, dass man oft statt eines geschlossenen homogenen Ringes einen Kranz von Stärkekörnchen findet. Gerade die Verdauungsmethode ermöglicht es, die Morphologie der Stärkeablagerung in den Herden viel besser zu studieren, als es sonst möglich ist; doch habe ich mich damit nicht eingehender befasst, da es mir in erster Linie auf das Verhalten des plasmatischen Zellinhaltes der tryptischen Verdauung gegenüber ankam.

Die grosse Widerstandsfähigkeit des Plasmas sowie der Stroma-substanz der Chromatophoren bei *Spirogyra* ist nun keineswegs eine Eigentümlichkeit aller Algen; sie bildet vielmehr eine Ausnahme

von der Regel, wonach der plasmatische Zellinhalt ganz wie bei den höheren Pflanzen vom Trypsin restlos verdaut wird, wenn alle Lipide vorher extrahiert wurden. Ein ausgezeichnetes Beispiel lieferte eine *Ödogonium*art, deren Fäden ein geradezu ideales Objekt für Verdauungsversuche bilden. Im extrahierten Zustande mit Eosin gefärbt, stellen sich in diesem Falle die Chromatophoren als der Längsachse der rechteckigen Zellglieder parallel angeordnete, feingranulierte Bänder dar, welche durch plasmatische Querbrücken von gleichem Aussehen zu einer Art Netzwerk verbunden und von Stelle zu Stelle durch grosse, runde Stärkeherde unterbrochen erscheinen, in deren Zentrum das stark lichtbrechende Pyrenoid als tiefrot gefärbtes Körperchen deutlich sichtbar ist. Ausserdem liegt in jeder Zelle ein verhältnismässig grosser Kern. Schon nach kurzer Einwirkung von Trypsin (1—2 Stunden bei 40° C.) erscheinen die Zellen ausnahmslos bis auf den Stärkeinhalt völlig entleert; es sei denn, dass einige winzig kleine Körnchen, die im flüssigen Inhalt einzelner Zellen in lebhaft zitternder Molekularbewegung schwimmen, als unverdaute Plasmareste anzusprechen wären. Die Stärke findet man in der Regel am einen oder anderen Ende der Zellen oder wohl auch in der Mitte zu einem Häufchen gesammelt, und da jede Spur umhüllenden Plasmas fehlt, so lassen sich die verschiedenen Formen der Stärkegebilde, die wieder teils geschlossene, teils offene Ringe resp. Kugelschalen darstellen, auf das deutlichste erkennen. Vom Kern habe ich niemals eine Spur auffinden können und mich von seiner restlosen Lösung auch bei Verdauungsversuchen am heizbaren Objektisch direkt mit dem Mikroskop überzeugen können.

Völlig ausverdaut werden auch, soweit ich gesehen habe, Diatomeen, deren Kieselschalen auf diese Weise vollkommen gereinigt werden können. In Hinblick auf die viel besprochene Frage nach der Verdaulichkeit (resp. der Ausnutzung) des Pilzeiweisses habe ich mit *Boletus granulatus* einige Versuche gemacht und auch hier das gleiche Verhalten des plasmatischen Inhaltes der Hyphen feststellen können, was um so bemerkenswerter ist, als ja die Membranen hier eine ganz andere chemische Beschaffenheit besitzen als bei den übrigen Pflanzen. Frisch untersucht erscheint der Hypheninhalt völlig homogen und durchsichtig; untersucht man aber Schnitte von Alkoholmaterial, so wird er durch das Auftreten von Fällungen sichtbar. Es handelt sich zum Teil um feinkörnige Niederschläge, anderenteils aber um stark lichtbrechende, grössere Tröpfchen oder netzförmig angeordnete Fäden. Wenn man feine Schnitte von frischem Pilzgewebe mit Pepsin-HCl verdaut, so bemerkt man sehr bald als Folge der Säurewirkung die Bildung glänzender, stark lichtbrechender Körnchen oder Tröpfchen, die teils locker, teils dicht geschlossen

liegen und in ihrer Gesamtheit einen Achsenstrang der Hyphen darstellen, der sich mit Methylenblau sehr intensiv färbt. Niemals erscheinen die Hyphen leer, und niemals lässt sich auch bei noch so lange fortgesetzter peptischer Verdauung eine merkliche Substanzverminderung der Achsenfäden konstatieren. Eine solche erfolgt auch dann nicht oder doch nur in sehr beschränktem Ausmaasse, wenn man nach gründlichem Auswaschen solche Präparate der Trypsinverdauung unterwirft. Ein wirkliches Ausverdauen, d. h. eine Lösung aller geformten Inhaltsbestandteile der Hyphen, ist aber leicht und sicher zu erzielen, wenn man Pilzmaterial, welches nach Behandlung mit verdünnter HCl bei 40° C. und dadurch bewirkter Ausfällung gelöster Proteide noch mit Alkohol, Äther und Chloroform extrahiert und dann erst der tryptischen Verdauung unterwirft.

So scheint denn pflanzliches Plasma sich ganz allgemein in seiner Zusammensetzung von tierischen weitgehend zu unterscheiden, und zwar vor allem durch den Gehalt an lipoiden, durch Alkohol, Äther und Chloroform extrahierbaren Stoffen, welche solchem Plasma seine so charakteristische Widerstandsfähigkeit gegen das tryptische Ferment des Pankreas verleihen.

Andererseits ist aber pflanzliches Plasma, auch wenn es vorher extrahiert wurde, in Pepsin-HCl ebenso unverdaulich, wie es bisher nur von den Kernen bekannt war. Wenigstens lassen sich mikroskopisch erkennbare Veränderungen am ungeformten Plasma wie an Stroma der Chloroplasten nur in sehr beschränktem Maasse nachweisen. Durch Trypsin wird aber der gesamte, von Lipoiden befreite Zellinhalt plasmatischen Charakters schnell und vollkommen aufgelöst, und zwar auch innerhalb völlig unversehrter, geschlossener Zellen.

Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Verdauung.

VIII.

Die Verdauung pflanzlichen Zellinhalts im Darm einiger Insekten.

Von

W. Biedermann.

(Aus dem physiologischen Institut der Universität Jena.)

(Eingegangen am 25. November 1918.)

An die Tatsache, dass pflanzliches Plasma zum weitaus grössten Teil weder von Pepsin noch auch von Trypsin angegriffen wird, knüpfen sich vor allem zwei Fragen: Die eine bezieht sich naturgemäss darauf, wie es unter diesen Umständen überhaupt zu einer Ausnützung pflanzlicher Nahrungsmittel im Darms herbivorer Tiere kommt, und die andere auf die besondere chemische Zusammensetzung der pflanzlichen Plasmas sowie die Natur derjenigen Stoffe, die sich bisher immer nur schlechtweg als „lipoiden Substanzen“ bezeichnete. Ich bin vorläufig weit entfernt, diese beiden Fragen erschöpfend beantworten zu können, denn dazu gehören sehr ausgedehnte Untersuchungen; ich kann vorläufig nur in bezug auf die erste Frage einiges Tatsachenmaterial bringen, und zwar nur von wenigen pflanzenfressenden Insekten, die ich in der Absicht untersuchte, die Verdauung pflanzlicher Nahrungsmittel unter den einfachsten Bedingungen kennen zu lernen. Schon dabei stellte sich eine unerwartete Mannigfaltigkeit der Vorgänge heraus, so dass es ganz unmöglich ist, gewissermassen ein allgemeines Schema aufzustellen, indem selbst bei systematisch nahestehenden Tieren die Verdauung keineswegs übereinstimmend verläuft. Nur in einem Punkte scheint Übereinstimmung zu bestehen: dass Bakterien, wenn überhaupt, hier nur in sehr geringem Maasse an der Aufschliessung der Pflanzennahrung beteiligt sind, während dies, soweit wir wissen, bei herbivoren Wirbeltieren (ich denke in erster Linie an die in dieser Beziehung eigentlich allein untersuchten Säugetiere) in solchem Grade der Fall ist, dass man berechtigterweise an der Möglichkeit einer „sterilen“ Verdauung zweifeln darf. Wenn man auch sicher in dem Punkte zu weit gegangen ist, dass man die schwere Ausnutzbarkeit pflanzlichen „Eiweisses“ lediglich auf die Einkapselung desselben in membran

umhüllten Zellen bezog und in Anbetracht des Fehlens cellulöselösender Fermente in den eigenen Verdauungssäften sich dann gezwungen sah, die Mithilfe von membranzerstörenden Bakterien in Anspruch zu nehmen, so sind doch die Schwierigkeiten auch jetzt, wo wir wissen, dass das Pepsin und das Trypsin, als die allein in Frage kommenden Proteasen der Wirbeltiere, ganz wohl imstande sind, Cellulosemembranen zu durchdringen und intracellulär Verdauung zu bewirken, nicht geringer, sondern im Gegenteil eher grösser geworden, indem sich nun herausstellt, dass pflanzliches Plasma schon an sich durch seine besondere chemische Zusammensetzung der Wirkung der genannten Fermente fast völlig entzogen ist.

Merkwürdigerweise ist über die Veränderungen, welche der Inhalt von Pflanzenzellen im Verdauungskanal der Wirbeltiere erleidet, zurzeit so gut wie nichts bekannt, und ich kann mich dabei auf eine Autorität im Gebiete der Verdauungslehre des Menschen berufen. Der Kliniker Adolf Schmidt drückt sich in dieser Beziehung ganz klar und unzweideutig aus (D. Med. Wochenschr. 1911 Nr. 10): „Die intensive Forschung der letzten Jahre auf dem Gebiete des Verdauungschemismus ist merkwürdigerweise den pflanzlichen Nahrungsmitteln fast gar nicht zugute gekommen. Speziell von den in nicht aufgeschlossener Form genossenen Vegetabilien, den Gemüsen ist nichts darüber bekannt, dass sie im Magen verdaut oder für die Verdauung vorbereitet werden. Die herrschende Auffassung geht bekanntlich dahin, dass sie, soweit nicht durch den Kochprozess die Zellwände gesprengt sind, ausschliesslich im Darm verdaut werden, und zwar sollen es nicht die Verdauungssäfte, sondern nur die Mikroorganismen des Darminhaltes sein, welche die Zellmembranen lösen und so den Fermenten einen Angriff auf die Stärke, Fette und Eiweissstoffe des Zellinnern ermöglichen.“ Schmidt macht dann auf einige Unstimmigkeiten hinsichtlich der Annahme einer ausschliesslich bakteriellen Cellulöselösung aufmerksam und betont insbesondere die Schnelligkeit des „vitalen Verdauungsprozesses der Cellulose“ gegenüber allen Vorgängen der Cellulosegärung ausserhalb des Körpers. Er bemängelt ferner mit Recht die bisher beim Studium der Ausnützung pflanzlicher Nahrungsmittel fast allein angewendete Methode der quantitativen Stoffwechseluntersuchung, die naturgemäss zu einer tieferen Einsicht in das Wesen der Pflanzenverdauung nicht führen kann, und empfiehlt, wieder „den Weg der makro- und mikroskopischen Untersuchung zu beschreiten“, der schon ältere Beobachter zu der Erkenntnis geführt hatte, dass die in den Fäces wiedererscheinenden Pflanzenreste sich in mancher Hinsicht von den ursprünglichen Geweben unterscheiden. Zu den für den Menschen am schwersten verdaulichen Stoffen gehören die rohen Gemüse: grüner Salat, rohe Rüben, Radies-

chen, Gurken u. s. w. Alle Autoren, welche sich eingehend mit Fäcesuntersuchungen beschäftigt haben, sind darin einig, dass von ihnen auch bei gesunden Verdauungsorganen immer makroskopisch erkennbare Teile, meist sogar die gesamte Menge wieder entleert wird. (Vergl. Schilling, Die Verdaulichkeit der Nahrungs- und Genussmittel auf Grund mikroskopischer Untersuchungen der Fäces. Leipzig 1901.) Demgegenüber macht Schmidt darauf aufmerksam, dass in diesem Punkte ausserordentlich grosse individuelle Unterschiede existieren: „Wenn man eine Anzahl gesunder Menschen daraufhin untersucht, so findet man Individuen, welche alle genannten rohen Gemüse im Darm verarbeiten und sogar von den als gänzlich unverdaulich geltenden Pilzen nur wenige, mit blossem Auge erkennbare Reste wieder ausscheiden, andererseits aber wieder Personen, bei welchen nicht einmal gekochte Gemüse im Darm soweit verdaut werden, dass sie im Kote nicht wieder zu erkennen wären.“

Wenn dem so ist, dann wird man, glaube ich, für den omnivoren Menschen nur um so mehr auf die Bakterien als dasjenige Agens hingewiesen, welches die Pflanzennahrung verdauen hilft; denn es erscheint doch wohl ausgeschlossen, den Verdauungssäften normaler Menschen so weitgehende Verschiedenheiten zuzuerkennen, wie sie dann angenommen werden müssten, wenn ein pflanzliches Nahrungsmittel im einen Falle gar nicht und im anderen vollkommen restlos verdaut wird. Nach Rubner¹⁾ lassen sich „bei Salatgenuss, bei anderen Blattgemüsen, bei Mohrrüben, auch bei Obst anscheinend völlig unveränderte Teile im gemischten Kot durch Dekantieren und Schlämmen mit Wasser sichtbar machen“. Er betont ausdrücklich, dass er „bei verdauten Blattgemüsen niemals die Ausbildung bestimmter Lockerungen im Gewebe gefunden habe, die als Lösung einer Binde- und Kittsubstanz hätte aufgefasst werden können“. Dagegen legt Ad. Schmidt (l. c.) gerade auf diesen Punkt besonderes Gewicht und behauptet, dass durch die Säure des Magensaftes im Verein mit dem später einwirkenden Alkali des Pankreassekretes eine Lösung der Mittellamelle (Pektin) und vielleicht auch gewisser Hemicellulosen bedingt werde, wodurch es zu einem Zerfall des Gemüseparenchyms in seine einzelnen Zellen kommen soll. Er erblickt darin eine wesentliche Vorbedingung für eine gute Ausnützung besonders roher Blattgemüse.

Ad. Schmidt steht natürlich noch durchaus auf dem Standpunkt, dass die „Schwerverdaulichkeit“ der Pflanzennahrung im wesentlichen auf die Cellulosehüllen der Zellen zu beziehen ist, welche der herrschenden Anschauung zufolge dem Eindringen der Verdauungsfermente ein unüberwindliches Hindernis entgegenstellen, und hegt andererseits

1) Arch. f. Anat. u. Physiol. Physiol. Abt. 1915. S. 196.

keinen Zweifel, dass der blossgelegte Inhalt der Pflanzenzellen nicht wesentlich schwerer angreifbar sei wie entsprechende Nährstoffe tierischer Herkunft; dies wird ja auch für Kohlehydrate und Fette ohne weiteres anzunehmen sein; es gilt aber, wie ich gezeigt habe, nicht für die Eiweisskörper, soweit solche integrierende Bestandteile des Plasmas sind. Denn dass das plasmafremde Reserve-eiweiss der Pflanzen sich nicht anders verhält als genuine Proteine überhaupt, bedarf kaum der besonderen Erwähnung.

Da nach Ausweis der mikroskopischen Untersuchung der plasmatische Inhalt von Pflanzenzellen bei künstlicher Verdauung mit Pepsin-HCl oder Trypsin anscheinend ganz unverändert bleibt, und zwar auch dann, wenn er völlig frei liegt, so wären bei plasmareicher Gemüsenahrung unter allen Umständen grosse N-Verluste zu erwarten. Dabei ist allerdings zu berücksichtigen, dass, wie die makrochemische Untersuchung lehrt, ein gewisser, durchaus nicht zu vernachlässigender Anteil der Proteinstoffe des Zellinhaltes auch aus dem frischen, nicht weiter vorbehandelten und nur entsprechend zerkleinerten Pflanzenmaterial durch Trypsin herausgelöst wird. Die Angaben über die Ausnutzung des Nahrungseiweisses im Verdauungskanal der Säugetiere und des Menschen, die allein daraufhin genauer untersucht wurden, stimmen darin überein, dass das Eiweiss tierischer Herkunft bei weitem besser ausgenutzt wird als das vegetabilische.

Wenn die gesamte N-Menge in den Fäces als prozentiger Verlust der aufgenommenen N-Menge berechnet wird, so beträgt er bei Fleisch-nahrung nach Tigerstedt 2–8 %, in Wirklichkeit aber noch weniger, weil ein Teil des Kot-Stickstoffes dem Körper selbst bzw. den Bakterien entstammt. Bei pflanzlicher Ernährung steigt nach demselben Autor der prozentige Verlust bis auf 48 %. Rubner stellte Ausnutzungsversuche am Hunde mit Spinat an, einem Nahrungsmittel, welches sich durch seinen Reichtum an Rohprotein auszeichnet. 100 Teile Trockensubstanz enthalten:

{	34,49 % Rohprotein,
{	4,64 „ Fett,
{	33,55 „ N-freier Extrakt,
{	8,73 „ Cellulose,
{	18,5 „ Asche.

In dem betreffenden Versuch ergaben sich 34,36 % der Eiweiss-substanz als Verlust; bei Versuchen mit Kleie hatte Rubner 31,8 % Verlust gefunden, während freiliegende Kleberstoffe einen Verlust von nur 5 % ergaben. „Man könnte also mit einer Resorption von 65,6 % der N-haltigen Stoffe rechnen. Der wirkliche Wert des resorbierten Proteins ist aber wohl noch etwas kleiner, da man ja bei den

N-haltigen Stoffen der Gemüse im allgemeinen und des Spinates im besonderen mit der Anwesenheit amidartiger Substanzen rechnen muss, deren Resorption natürlich ohne jede Schwierigkeit erfolgt, deren Nährwert aber völlig zweifelhaft ist. Das Protein steckt also in uneröffneten Zellen, oder es haftet der Zellwand sehr fest an“ (Rubner).

Rubner verfütterte nun aber seinem Hunde den Spinat nicht in der Form, in der er als menschliches Nahrungsmittel üblich ist, sondern aus besonderem Grunde nach einer Vorbehandlung, die, wie wir jetzt wissen, die Verdaulichkeit des plasmatischen Zellinhaltes ganz ausserordentlich verbessert oder richtiger überhaupt erst ermöglicht. Es kam ihm eben nicht auf die Proteinstoffe an, die er sogar nach Möglichkeit zu entfernen bestrebt war, sondern auf die Zellmembranen, deren Verdaulichkeit geprüft werden sollte. Einer solchen Untersuchung stellte sich nun aber gerade der grosse Reichtum des Spinates an Protein hindernd entgegen: „Alle auf verschiedene Art und recht zahlreich hergestellten Zellmembranen aus Spinat konnten niemals eiweissfrei gewonnen werden; auch bei Eingriffen, die mit Rücksicht auf die Erhaltung der ursprünglichen Eigenschaften der Zellmembran nicht wohl anwendbar und stark eingreifend waren, war die Beseitigung des Eiweisses nicht gelungen.“ Es kann keinem Zweifel unterworfen sein, dass dieses so widerstandsfähige, „in den uneröffneten Zellen steckende“ Eiweiss im wesentlichen Plasma resp. Stromasubstanz der Chlorophyllkörner gewesen ist. Gerade darum hat dieser Versuch von Rubner im Zusammenhang der vorliegenden Arbeit ein besonderes Interesse, wenn er das Problem der Proteinauswertung auch nicht als Hauptzweck verfolgt.

Die Vorbereitung des Spinates, welche zur Herstellung eines mit anderen Stoffen möglichst wenig verunreinigten Materiales von Zellmembranen führen sollte, bestand in Folgendem: „Es wurde der Spinat zuerst mit Diastase 24 Stunden verdaut, dann mit lauwarmem Wasser, später mit heissem Wasser ausgezogen, d. h. immer wieder aufgerührt und im Koliertuch ausgepresst, und so schliesslich ein Präparat erhalten, das im Extraktionsapparate so lange mit heissem Alkohol ausgezogen wurde, bis keine grüne Farbe mehr erkennbar war.“ Rubner bemerkt dazu, dass das so gewonnene feinflockige Produkt „sich zwar noch nicht als reine Zellmembran ansehen liess, doch enthielt es gewiss nur wenig fremde Stoffe“. Die mikroskopische Untersuchung würde ihn sehr bald vom Gegenteil überzeugt haben; denn abgesehen vom Plasma und der Stromasubstanz der Chloroplasten war sicher auch die Stärke noch vorhanden, da die Diastaseverdauung anscheinend am nichtgekochten Material vorgenommen wurde und daher erfolglos bleiben musste. Der plasmatische

Zellinhalt bildet aber, wie ich im siebenten Beitrag bereits zeigte, an so behandelten Spinatblättern in jeder Zelle einen mächtigen Ballen, der den Zellraum fast ausfüllt. Die Zusammensetzung des verfütterten Spinatpräparates war für 100 Teile Trockensubstanz:

{	9,61 %	Asche,
{	90,39 „	Organisches,
{	60,24 „	asche- und proteinfreie Zellmembran,
{	4,08 „	N = 25,50 Rohprotein.

Vergleicht man damit die oben angeführte Zusammensetzung des rohen Spinates, so bemerkt man sofort, dass der Proteingehalt, auf dessen möglichste Verringerung die ganze Vorbehandlung abzielte, tatsächlich nur wenig (8,99 %) vermindert war, wie es nach meinen Beobachtungen nicht anders zu erwarten gewesen ist. Noch deutlicher geht dies aus einer anderen, später von Rubner mitgeteilten Analyse von Spinatpulver hervor (l. c. 1916, S. 136), welches 4,94 % N = 30,87 Rohprotein enthielt, also nur wenig mehr als das extrahierte Präparat. Aber es war durch die Extraktion zugleich eine ganz fundamentale Veränderung des Plasmaeiweisses eingetreten, indem dieses infolge der Entfernung von Lipoidsubstanzen durch den siedenden Alkohol auch in den völlig geschlossenen Zellen für Trypsin leicht angreifbar geworden war, so dass es nun bei der Verfütterung im Gegensatz zum Plasmaeiweiss eines sonst ebenso behandelten (gekochten), aber nicht mit Alkohol extrahierten Spinatpräparates in seiner Hauptmasse leicht verdaulich war. Die Ausnutzung des „Rohproteins“ war demnach in Rubner's Versuch eine unvergleichlich viel bessere, als sie es hätte sein können, wenn der Spinat in der Form verabreicht worden wäre, in der er als menschliches Nahrungsmittel Verwendung findet. Die Annahme, dass etwa 65 % der N-haltigen Stoffe auch in diesem Falle resorbiert werden, wäre daher sicher unzutreffend, und man wird kaum mit der Hälfte rechnen dürfen. Ein Verlust von 60—70 % der Spinatproteine bei der Verdauung der nur gekochten und ausgedrückten Blätter würde mir daher keineswegs zu hoch gegriffen scheinen, wenn man voraussetzen dürfte, dass sich der Zellinhalt auch im Darm nicht anders verhält als bei der Verdauung mit Trypsinpräparaten, was ja keineswegs bewiesen ist, zumal auch Bakterien hier sicher eine grosse Rolle spielen. Leider war ich bisher nicht in der Lage, mir frischen Pankreassaft verschaffen zu können. Versuche mit solchem an verschiedenem Pflanzenmaterial sind aber unter allen Umständen erforderlich, wenn man zu einem abschliessenden Urteil kommen will, wobei auch darauf zu achten sein wird, ob nicht das Pankreassekret herbivorer Tiere sich noch durch besondere Eigenschaften auszeichnet.

Dass pflanzlicher Zellinhalt im Darne selbst sich oft ganz wesentlich verschieden verhält wie bei künstlicher Verdauung mit den entleerten Säften oder gar mit Extrakten der Schleimhaut, davon habe ich mich bei meinen Versuchen an verschiedenen herbivoren wirbellosen Tieren zur Genüge überzeugen können. Ich war daher auch zunächst bestrebt, mir eine Anschauung darüber zu verschaffen, welcher Art die Veränderungen sind, die der Inhalt pflanzlicher Zellen im Darm erfährt, wenn, wie es bei Arthropoden ziemlich allgemein der Fall zu sein scheint, die Mitwirkung von Bakterien so gut wie ausgeschlossen ist und doch eine genügende Auswertung der Pflanzennahrung vorausgesetzt werden muss.

Eine solche Untersuchung erscheint unerlässlich, wenn es sich darum handelt, über die Frage der Mitwirkung autochthoner Fermente bei der Aufschliessung der Pflanzennahrung etwas Sicheres zu erfahren. Hier musste es sich zeigen, ob es überhaupt Fermente gibt, welche das wirklich leisten können, was Pepsin- und Trypsinpräparate von Wirbeltieren bei künstlicher Verdauung erfahrungsgemäss nicht oder doch nur unter besonderen Vorbedingungen leisten, nämlich die Lösung und hydrolytische Spaltung der Proteide des pflanzlichen Plasmas.

Ohne allen Zweifel bilden die Cellulosehüllen der Pflanzenzellen, auch selbst dann, wenn sie nur wenig verdickt sind, wenig inkrustierende Substanzen enthalten und vor allem unverholzt bleiben, doch ein wesentliches, wenn auch kein absolutes Hindernis für eine rasche Verdauung, und man hätte daher erwarten sollen, dass celluloselösende Fermente (Cytasen, Cellulase, Pektase) bei herbivoren Tieren in weitester Verbreitung vorkommen würden. Dies ist nun aber bekanntlich nicht der Fall. Bei höheren Tieren (Wirbeltieren) ist kein einziges Beispiel bekannt, und bei Wirbellosen habe ich schon vor längerer Zeit als vereinzelte Fälle das Vorkommen einer echten Cellulase im Lebersekret von *Helix* und einer Hemicellulase beim Flusskrebs feststellen können. Ich stiess dabei zugleich auf die überraschende Tatsache, dass proteolytische, extracellulare Fermente der Schnecke anscheinend gänzlich fehlen, so dass weder pflanzliche noch tierische Eiweissstoffe verdaut werden. Gerade umgekehrt verhielt sich das Mitteldarmsekret einer Schmetterlingsraupe (*Pieris brassicae*), welches den durch Schneken-cytase isolierten plasmatischen Zellinhalt von Pflanzenblättern rasch und leicht löste, sich dagegen gänzlich unfähig erwies, Cellulosemembranen zu verdauen. Damit ist nun zugleich der Beweis geliefert, dass die Raupen in der Tat über ein Ferment verfügen, welches mehr leistet als Trypsin, indem es unverändertes pflanzliches Plasma energisch angreift, es sei

denn, dass dieses durch die Vorbehandlung mit dem Schneckensekret erst „verdaulich“ gemacht worden ist. Das Fehlen einer Cytase gerade bei Raupen war um so auffallender, als gerade diese Tiere sich durch einen sehr lebhaften Stoffwechsel und demgemäss sehr grossen Nahrungsbedarf auszeichnen.

Es ist mir nun neuerdings gelungen, eine fermentative Celluloselösung doch auch bei pflanzenfressenden Insekten nachzuweisen, die den Raupen in ihren Ernährungsverhältnissen durchaus gleichen. Es gehören hierher anscheinend alle herbivoren Orthopteren, von denen ich allerdings nur den Ohrwurm (*Forficula*) und verschiedene Heuschreckenarten (besonders kleine Acridier) untersucht habe. Ich will gleich bemerken, dass sich meine Beobachtungen bisher nur auf die mikroskopische Untersuchung des Darminhaltes (auch des Kotes) erstrecken, da es mir nicht gelingen wollte, eine genügende Menge reinen Sekretes zu gewinnen, um damit künstliche Verdauungsversuche anzustellen, wie dies mit Schnecken- und Krebs-„Magensaft“ so leicht ist. Hier war mir bereits die grosse Empfindlichkeit der betreffenden Fermente aufgefallen, deren Wirksamkeit schon durch geringe Verdünnung mit Wasser aufgehoben wird und die auch in Extrakte der „Leber“ in wirksamer Form nicht übergehen. Man hat es bei den Verdauungsfermenten Wirbelloser anscheinend in den meisten Fällen mit ausserordentlich labilen Substanzen zu tun, deren Wirksamkeit nur dann voll zur Geltung kommt, wenn die betreffenden Sekrete sowohl in qualitativer wie auch in quantitativer Hinsicht völlig normal zusammengesetzt sind. Sicher spielt dabei auch die H-Ionen-Konzentration eine grosse Rolle, und man wird bei künftigen Versuchen gerade darauf besondere Rücksicht nehmen müssen. Dass unter Umständen auch widerstandsfähigere Fermente vorkommen, haben meine Versuche am Mehlwurm (*Tenebrio molitor*) gezeigt (diese Beiträge I).

1. *Forficula auricularia*.

Als Schädling der Dahlien wohlbekannt, darf dieses Tier doch als omnivor gelten, denn ich habe sehr oft, ja beinahe regelmässig neben Pflanzenteilen auch Chitinreste von Insekten (besonders Blattläusen) im Darm gefunden, in einem Falle sogar ganz ausschliesslich. Auch in Brehm's Tierleben (1915) wird der Ohrwurm als nicht wählerisch in der Auswahl seiner Nahrung bezeichnet: „Er nimmt sowohl weiche pflanzliche wie tierische Kost. Abgefallene süsse Früchte, wie Birnen, Pflaumen, namentlich solche, die beschädigt sind und bei denen der Inhalt zutage getreten ist, bilden für ihn Leckerbissen. Auch tote Insekten, zumal wenn sie schon von anderen Tieren angefressen waren oder verletzt sind, locken ihn an. Selbst lebende kleine Tiere, wie Blattläuse, können dem Ohrwurm zum Opfer fallen; seine Haupt-

nahrung bilden jedoch zarte Pflanzenstoffe, besonders Pilzsporen und Blünteile.“ Man kann ausgewachsene Dahlien- oder gar Nelkenblätter, die der Ohrwurm ebenfalls angreift und schwer schädigt, nicht eben als „zarte“ Pflanzenteile bezeichnen, und es gehören schon recht kräftige Mundteile dazu, um solches Material in so kleine Stückchen zu zerlegen, wie man sie im Darm findet. Dieser besteht, wie bei den Orthopteren überhaupt, aus drei Abschnitten, deren erster gewöhnlich als „Kropf“ bezeichnet, der geräumigste ist und die eigentliche Stätte der chemischen Verdauungsprozesse darstellt. Er gleicht in Form und relativer Grösse etwa dem entsprechenden Abschnitt des Verdauungskanales der Blattiden. Wie bei diesen ist zwischen Kropf und Mitteldarm ein kurzer, rundlicher „Muskelmagen“ eingeschaltet. Die bräunliche Flüssigkeit, welche den Inhalt des Kropfes durchtränkt, stammt wohl grösstenteils, wie auch sonst bei kauenden Insekten, aus dem Mitteldarm, der sowohl der Sekretion wie auch der Resorption dient. Ob auch im Kropf selbst Drüsen enthalten sind, habe ich leider festzustellen unterlassen.

Die Blattstückchen, welche man im Kropf findet, stellen im allgemeinen kleine Teile von Querschnitten dar, indem die Blätter, wie es auch Raupen zu tun pflegen, vorwiegend vom Rande her und nicht von der Fläche aus angefressen werden. Trotz ihrer Kleinheit sind die einzelnen „Bissen“ doch so dick, dass ein genaueres Erkennen mikroskopischer Einzelheiten auf gewisse Schwierigkeiten stösst, die sich nur dadurch teilweise überwinden lassen, dass man zahlreiche derartige Präparate durchmustert, um geeignete Stellen zu finden, die den gewünschten Einblick gewähren. Wenn man die Mühe nicht scheut und unter dem Präpariermikroskop durch Zerzupfen mit Nadeln eine möglichst weitgehende Zerkleinerung der Nahrungspartikel vornimmt, so wird man, namentlich nach entsprechender Aufhellung durch Zusatz von Glycerin, immer zahlreiche Stellen finden, wo Struktur und Zellinhalt so deutlich zu erkennen sind, dass man über alle wesentlichen Punkte genügenden Aufschluss erhält. Eine sehr wesentliche Erleichterung bildet auch die Untersuchung des Inhaltes von Därmen, die man im unverletzten Zustand herauspräpariert und dann zunächst für einige Zeit in unverdünntes Glycerin einlegt. Nach einigen Tagen oder auch Wochen erscheinen die Nahrungspartikel sehr viel durchsichtiger, und es treten manche Erscheinungen ungleich deutlicher hervor als bei sofortiger Untersuchung. Man erhält den Eindruck, als ob sich die fermentativen Wirkungen im Inhalt der in Glycerin versenkten Därme noch einige Zeit fortsetzten und so zu einer Steigerung der Produktion gewisser mikroskopisch nachweisbarer Stoffe sowie der Ausbildung histologischer Veränderungen des Zellinhaltes und der Zellmembranen Anlass geben. Am schnellsten aber kommt man zum

Ziele, wenn man den ganzen frischen Kropfinhalt in eine entsprechende Mischung von Gummi und Glycerin einbettet und nach dem Erhärten mit dem Rasiernmesser oder Mikrotom dünne Schnitte anfertigt. Auf diese Weise bekommt man so klare Präparate, dass auch die feinsten Details erkennbar sind. Eine wirklich erfolgreiche Untersuchung hat aber noch zur weiteren Voraussetzung, dass man sich vorher mit dem histologischen Aufbau der Blätter der Nahrungspflanze vollkommen vertraut gemacht hat. Denn nur so wird man in den Stand gesetzt, Veränderungen, welche durch den Verdauungsprozess bewirkt werden, richtig zu bewerten. Ich muss bekennen, dass ich mich dieser Unterlassungssünde bei meinen früheren Arbeiten selbst schuldig gemacht habe, und dass mir so manche wichtige Einzelheiten der Verdauungsvorgänge bei Schmetterlingsraupen entgangen sind, auf die ich erst jetzt aufmerksam geworden bin. Auch Plateau, dem wir mancherlei Angaben über das mikroskopische Aussehen des Darminhaltes von Arthropoden verdanken, hat offenbar die Schwierigkeiten einer solchen Untersuchung unterschätzt und gelangte nicht zur Erkenntnis des wirklichen Sachverhaltes. Auf diese Schwierigkeiten dürfte auch der völlige Mangel einer ausreichenden mikroskopischen Analyse des Magen-Darminhaltes herbivorer Wirbeltiere zu beziehen sein, ohne die, wie schon oben erwähnt wurde, ein tieferes Eindringen in das Wesen der Verdauung pflanzlicher Nahrungsmittel nicht zu ermöglichen ist.

Den folgenden Erörterungen sei daher ganz kurz das Wesentlichste der Histologie der Dahlienblätter als der Hauptnahrung der von mir untersuchten Individuen von *Forficula* vorausgeschickt. Auf den ersten Blick fällt die verschiedene Farbe der Ober- und Unterseite auf; während die erstere gesättigt dunkelgrün erscheint, zeigt die Unterseite eine wenig gesättigte, graugrüne Färbung, ein Unterschied, der durch Kochen mehr oder weniger ausgeglichen wird und im wesentlichen auf den verschiedenen Luftgehalt des subepidermalen Parenchyms beruht. Man orientiert sich über diese Verhältnisse wie überhaupt über den ganzen Bau des Blattes am schnellsten, wenn man, wie dies schon früher erwähnt wurde¹⁾, mit dem Rasiernmesser einmal von oben und dann von unten her Flachschnitte herstellt, welche in jedem Falle die Epidermis der betreffenden Seite nebst einer anhaftenden, mehr oder weniger dicken Lage von Parenchymzellen abtrennen. Untersucht man solche Schnitte von frischen Blättern in Wasser, so bemerkt man sofort, dass in den Intercellularräumen des intensiv grünen Parenchyms reichlich Luft enthalten ist, und da jene in der Nähe der unteren Epidermis unvergleichlich viel grösser sind, so erklärt sich der erwähnte Farbenunterschied ohne weiteres. Was zunächst die

1) Diese Beiträge VII. Dieses Archiv, dieser Band S. 358 ff.

Beschaffenheit der Epidermis selbst betrifft, so besteht sie unten aus sehr stark gebuchteten, ineinandergefügten, grossen und platten Zellen, die nicht nur reichlich Plasma mit eingelagerten Körnchen und Tröpfchen, sondern auch blassgelbgrüne Chlorophyllkörner enthalten. Nur über den Blattnerven ändert sich die Beschaffenheit der Zellen, indem sie hier gestreckt spindelförmig erscheinen. Zwischen den gebuchteten Zellen liegen zahlreiche Spaltöffnungen, deren Schliesszellen stärkereiche Chloroplasten enthalten, von denen schon früher die Rede war. Viel weniger gebuchtet erscheinen die Zellen der oberen Epidermis, die auch die Chloroplasten vermissen lassen. Aus den Epidermiszellen der Blattrippen entspringen beiderseits kurze, gedrungene Haargebilde, die aus einer einzigen Zellreihe bestehen und z. T. stumpffingerförmig gestaltet sind, wobei die einzelnen Zellen fast isodiametrisch erscheinen, anderenteils aber länger und mehr pfriemenförmig sind; diese Haare bestehen aus grossen gestreckten Zellen, deren ziemlich dicke Membran, wie die der basalen Epidermiszellen, der Länge nach zierlich gerippt erscheint. Sie umschliessen reichlich Plasma und enthalten wie die der kürzeren fingerförmigen Haare je einen grossen Kern. Namentlich die letzteren bilden Objekte, welche besonders geeignet sind, um die durch die Verdauung bewirkten Veränderungen zu untersuchen, zumal sie beim Benagen der Blätter von den Ohrwürmern offenbar reichlich abgeweidet werden und sich daher zahlreich, und zwar ganz isoliert im Darminhalt finden. Sehr verschieden gestalten sich Form, Grösse und Anordnung der Zellen des eigentlichen Blattparenchyms. Unmittelbar unter den Epidermiszellen der Oberseite und mit diesen fest verbunden findet sich eine Lage auffallend kleiner, rundlicher, chlorophyllführender Zellen, welche nur enge Interzellularräume zwischen sich lassen. Weiter nach innen nimmt die Grösse der Zellen dann rasch zu, und auch die zwischen ihnen befindlichen Lufträume werden grösser. Infolgedessen erscheinen solche Schnitte, frisch untersucht, wenig deutlich, wozu noch die zahlreichen Chlorophyllkörner das Ihrige beitragen. Das beste Mittel, um die Anordnung und Form der Zellen in aufeinanderfolgenden Lagen, also gewissermaassen die Architektur des Blattparenchyms zu studieren, ist zweifellos die völlige Ausverdauung mit Trypsin nach vorheriger Extraktion mit Alkohol, Äther und Chloroform. So behandelte Flachschnitte von Dahlienblättern bieten dann, wie schon oben erwähnt wurde, einen so klaren Einblick in den Aufbau des Parenchyms, dass diese Methode der Untersuchung von Querschnitten bei weitem vorzuziehen ist. Es gilt dies besonders von dem Schwammparenchym, welches an die Epidermis der Unterseite grenzt und durch verzweigte Zellen ausgezeichnet ist, deren Fortsätze aneinanderstossen und riesige Lufträume zwischen sich lassen, so dass in der Flächenansicht ein ausserordentlich zierliches

Netzwerk entsteht, von dem ein Querschnitt nur eine ganz unvollkommene Vorstellung verschaffen kann. Auch diese Zellen sind mit wandständigen Chlorophyllkörnern im frischen Zustande förmlich austapeziert. Alle Parenchymzellen fallen auf durch die Zartheit der Wand, die wohl in der Hauptsache aus reiner Cellulose bestehen dürfte.

Das, was bei der Untersuchung des frischen Darminhaltes von Forficula sofort und am meisten auffällt, ist das Fehlen von Chlorophyllkörnern, die noch als solche erkennbar wären und die doch im Parenchym der Blattnahrung so überaus reichlich enthalten sind. Zwar erscheint der Inhalt des Kropfes noch dunkelgrün gefärbt; aber es ist dies in der Hauptsache durch gelöstes Chlorophyll bedingt, welches die ganze Masse durchtränkt. Ferner treten Veränderungen der Zellmembranen immer sehr deutlich hervor. Wenn man sich durch das Studium der histologischen Architektur des Dahlienblattes eine Anschauung davon verschafft hat, wie scharf allerorts die Konturen der Zellmembranen hervortreten und wie deutlich demgemäss die Zellgrenzen ausgeprägt sind, so muss es auf den ersten Blick auffallen, dass diese an den Blattfragmenten des Kropfinhaltes vielfach verwischt sind oder nur als ganz zarte Linien von geringem Lichtbrechungsvermögen angedeutet erscheinen. Dieses Verblässen der Membranen macht sich besonders an solchen Stellen bemerkbar, wo Epidermiszellen von der Fläche her zu sehen sind. Man erhält den Eindruck, als ob die Membranen durch Quellung verdickt wären; stellenweise sieht man wohl auch eine teilweise Spaltung durch Herauslösen der Mittellamelle. In keinem Falle aber habe ich eine vollständige Auflösung der Membran der Epidermiszellen gesehen, wie eine solche wohl bei den Elementen des Parenchyms vorkommt. Aber auch von diesen zarten Membranen bleiben sehr viele, man darf vielleicht sagen die Mehrzahl, erhalten, wie sich aus der Untersuchung des Kotes ohne weiteres ergibt. Wenn man die Celluloseverdauung nur von Versuchen her kennt, die mit Schneckenmagensaft angestellt werden, so würde man sich leicht ein ganz falsches Bild von den entsprechenden Vorgängen im Darm von Forficula bilden. Denn hier kommt es niemals zu einem vollständigen Auseinanderfallen bzw. zum Freiwerden des Inhaltes aller einzelnen Zellen. Die Blattstückchen behalten vielmehr ihren Zusammenhang auch an Stellen, wo der Zellinhalt vollkommen herausgelöst ist, und die Membranen erscheinen nur teilweise gelöst, grösstenteils aber erhalten und nur sehr verdünnt und offenbar erweicht. Man überzeugt sich ohne Schwierigkeit, dass selbst recht dickwandige Haarzellen uneröffnet völlig ausverdaut werden. Gerade die Haare, besonders die isodiametrischen Zellen der kurzen fingerförmigen Haargebilde, bieten auch die beste Gelegenheit, die Lösungserscheinungen der Zellwände

in allen Stadien zu untersuchen. In vielen Fällen findet man dieselben gleichmässig verdünnt, so dass nur eine ganz zarte Linie den Zellkontur bildet, was hier um so mehr auffällt, weil die Membranen gerade dieser Zellen sich durch beträchtliche Dicke und demgemäss doppelten Kontur auszeichnen. In der Regel kommt es dann in der Folge zu einer teilweisen oder auch völligen Einschmelzung der Querwände, so dass die Haare an solchen Stellen durch mechanische Einwirkungen leicht seitlich zusammengedrückt werden und dann oft wie zerknittert erscheinen. In grossem Umfang werden allenthalben die zarten Wände der Parenchymzellen angegriffen und wenigstens teilweise gelöst, wovon man sich am besten an Präparaten überzeugen kann, bei denen man den Zellinhalt durch Behandlung mit Eau de Javelle oder auch durch Ausverdauen mit Trypsin nach vorhergehender Extraktion der Lipoidsubstanzen entfernt hat. Man sieht dann an vielen Stellen die Zellgrenzen entweder im ganzen Umfang oder stellenweise nur ganz schattenhaft durch eine äusserst zarte Linie angedeutet; im übrigen erscheint das Gerüst der geleerten Membranen allenthalben durch den Druck des Deckglases wie zusammengebrochen, und nur ein Gewirr zarter Linien vertritt die Stelle des früheren Zellgewebes. Dass die Celluloseverdauung bei längerem Aufbewahren der herauspräparierten gefüllten Därme in Glycerin noch eine weitere Fortsetzung erfährt, kann ich nach meinen Befunden nicht bezweifeln. Denn ich habe in vielen Fällen, wo ich die Untersuchung erst nach mehreren Wochen vornahm, die Nahrungspartikel so weitgehend verändert gefunden, wie niemals im frischen Zustande. Ihre grosse Durchsichtigkeit, die durch die fast völlige Lösung des Inhaltes der Zellen bedingt ist, lässt dies sofort erkennen. Manchmal erscheinen dann die Zellen nur durch kleine, stark lichtbrechende Klümpchen oder Tröpfchen angedeutet, die in regelmässigen Abständen in einer durchsichtigen Masse eingebettet zu sein scheinen. Von Membranen ist in solchen Fällen so ohne weiteres nicht viel zu sehen; aber durch geeignete Maassnahmen kann man auch dann noch oft genug Reste derselben nachweisen, so insbesondere durch Färbung mit Kongorot, wobei manchmal sehr deutlich ein äusserst zartes, rosenrotes Netzwerk hervortritt, welches den Zellgrenzen entspricht.

Aus alledem ergibt sich die Folgerung, dass die Celluloselösung im gegebenen Falle keineswegs eine notwendige Vorbedingung der Verdauung überhaupt bildet, sondern höchstens die Bedeutung eines fördernden Momentes besitzt. Die Verdauungsfermente, welche auf die Inhaltsbestandteile zu wirken bestimmt sind, vermögen anscheinend ohne Schwierigkeit die unversehrten Membranen zu durchdringen.

Am augenfälligsten macht sich ihre Wirkung auf die Chloroplasten geltend, und es sollen daher auch die Veränderungen, welche diese erleiden, hier zunächst besprochen werden. Wenn man berücksichtigt, wie ausserordentlich widerstandsfähig sich alle Chromatophoren den käuflichen Trypsinpräparaten gegenüber verhalten, so muss es füglich überraschen, dass dieselben im Darm von *Forficula* offenbar schon nach kurzer Zeit innerhalb der noch geschlossenen Zellen gelöst werden. Denn man findet selbst im vorderen Abschnitt des Kropfes in der Regel keine erhaltenen Chlorophyllkörner. Das Haupthindernis, welches der künstlichen Verdauung derselben durch Trypsin entgegensteht, ist, wie gezeigt wurde, in dem Vorhandensein von Substanzen gegeben, welche sich durch Alkohol, Äther und Chloroform extrahieren lassen und teils am Stroma haften, andernteils aber, und zwar vorwiegend, zu den Chlorophyllfarbstoffen in Beziehung stehen. Wie ich in einer früheren Arbeit¹⁾ zeigte, gelingt es durch verschiedene Mittel, den Chloroplasten den Farbstoff zu entziehen, der dann stets in Gestalt mehr oder weniger zähflüssiger Tropfen austritt, deren Grundmasse an sich farblos ist, sich mit Osmium schwärzt und im wesentlichen aus Lipoidsubstanzen zu bestehen scheint. Ganz ebensolche, nur meist kleinere Tropfen und Tröpfchen, wie sie beispielsweise bei Behandlung mit Chloralhydrat in den Blattzellen von *Elodea* entstehen, sieht man auch in Menge in jedem Präparat aus dem Kropfinhalt von *Forficula*, und zwar finden sie sich teils in noch völlig geschlossenen Zellen, teils sind sie durch Lösung der Zellmembranen frei geworden und bilden dann wohl auch durch Zusammenfliessen grössere Tropfen oder unregelmässig gestaltete Massen, die schon durch ihre Form die Zähflüssigkeit verraten. Die Farbe ist in der Regel olivgrün, ganz so wie bei den sekundär durch Chloralhydrat entstehenden Tropfen (l. c. S. 582). Viel seltener und nur an ganz frisch untersuchten Präparaten findet man wohl auch schön blaugrün gefärbte Tropfen. Die grossen freigewordenen Tropfen zeigen die Neigung, an der Oberfläche fester, mit ihnen in Berührung kommender Körper anzuhafte und daran gewissermaassen auseinanderzufliesen. Meist findet man in den Zellen neben einem grösseren Tropfen noch zahlreiche kleinere und kleinste. In einer zusammenhängenden Lage kleiner, aber chlorophyllreicher Zellen, wie sie unmittelbar unter der Epidermis der Blattoberseite gelegen sind, entsteht so gelegentlich ein sehr zierliches Bild, indem jede der kleinen Zellen fast ausgefüllt ist von einem grossen, grünen Tropfen. In den geräumigen Haarzellen dagegen, die nur spärlich Chlorophyllkörner enthalten, sieht man dementsprechend

1) W. Biedermann, Mikrochem. Beob. a. d. Blattzellen von *Elodea*; Flora. N. F. XI. 1918.

oft nur einen einzigen grösseren oder ein Häufchen kleiner Tröpfchen, die dann meist in der nächsten Umgebung des Kernes liegen.

Es sei gleich hier bemerkt, dass von allen Inhaltsbestandteilen der Zellen der Kern offenbar am schwersten angegriffen wird; denn man findet ihn oft noch in Zellen vollkommen erhalten, die sonst ihres Inhaltes schon gänzlich beraubt sind. Am deutlichsten tritt dies wieder an den mit verhältnismässig grossen Kernen ausgestatteten isodiametrischen Zellen der kurzen, fingerförmigen Haare hervor, die gerade dadurch besonders auffallen. Nicht nur im Kropf, sondern auch im Mittel- und Enddarm sowie auch im Kot habe ich in der Mehrzahl dieser Haare noch die Kerne erhalten gefunden, so dass man sie wohl als nahezu unverdaulich bezeichnen darf. Manchmal sind sie noch umlagert von kleinen, stark lichtbrechenden Körnchen und Tröpfchen, die ihre Struktur verdecken; oft genug aber kann man sich überzeugen, dass dieselbe wenig verändert und auch das Kernkörperchen noch erhalten ist. Ganz ähnliche Tropfen, wie sie in den Pflanzenzellen oder frei im Darminhalt gefunden werden, sind nun auch reichlich im Epithel des Mitteldarmes nachzuweisen, so dass an der wenigstens teilweisen Resorption des aus den Chloroplasten herausgelösten farbigen Stoffgemisches wohl nicht zu zweifeln ist. Andererseits besteht aber ebensowenig Zweifel, dass die Farbstoffkomponente zum guten Teil chemisch umgewandelt wird und dann der Ausscheidung verfällt; denn man findet anders gefärbte Derivate des Chlorophyllfarbstoffes in grosser Menge im Darm und auch im Kote.

Zunächst stösst man gar nicht selten auf grössere freigewordene olivgrüne Tropfen, welche im Zentrum einen schwarzen, verwaschenen Fleck erkennen lassen, der offenbar auf die Ausscheidung einer dunklen Masse im Inneren zurückzuführen ist. Auch hier besteht wieder vollkommene Analogie mit den Erscheinungen, wie sie sich auch an den durch Chloralhydrat erzeugten olivgrünen Tropfen entweder spontan oder bei Wasserzusatz abspielen (vergl. meine Elodeaarbeit, l. c. S. 582f. und Abb. 8), und es ist nicht zu bezweifeln, dass es sich hier wie dort um Ausscheidungen von „Phäophytin“ handelt. Nicht selten findet man in älteren Glycerinpräparaten des Darminhaltes an Stellen, wo grössere grüne Tropfen tränenförmig ausgezogen erscheinen oder richtige Schlieren bilden, stäbchenförmige schwarze Körper, die mitunter Gruppen bilden und dann, namentlich wenn sie gebogen oder gewunden sind, an die charakteristischen Formen des „Chlorophyllans“ erinnern, sich von diesen aber schon durch ihre viel dunklere Farbe unterscheiden. Am häufigsten erscheint das Phäophytin in Form amorpher, kleinerer oder grösserer schwarzer Bröckel, die nicht selten die Blattfragmente gleichmässig durchsetzen und teils im Innern, teils ausserhalb der Zellen liegen; manchmal sind es nur

ganz kleine Körnchen, die dann meist gruppenweise beisammenliegen, wie besonders in den grossen flachen Epidermiszellen der Blattoberseite.

Die Analogie mit den Veränderungen, welche der Chlorophyllfarbstoff unter dem Einfluss des Chloralhydrats erleidet, erstreckt sich aber nicht nur auf die Bildung von Phäophytin, sondern geht noch weiter. Denn auch ein zweites Derivat, welches unter gewissen Bedingungen bei Einwirkung von Chloralhydrat auf gelöstes Chlorophyll entsteht, habe ich, und zwar ganz regelmässig und in grosser Menge im Darm desselben Insektes gefunden. Wenn man eine alkoholische, möglichst konzentrierte Lösung von Blattgrün auf dem Wasserbad eindunstet, so bleibt schliesslich eine fast schwarze, pechartige Masse zurück, von der ein wenig in einem Uhrglas mit starker Chloralhydratlösung übergossen wird. Es erfolgt dann teilweise Lösung unter lebhaften Strömungserscheinungen an der Peripherie der Masse, wobei sich zahlreiche grosse und kleinere olivengrüne Tropfen ablösen und vielfach auch pseudopodienartige Fortsätze ausgetrieben werden. Dabei kommt es an der Grenze zwischen der Masse und der Lösung zu reichlicher Ausscheidung rubinroter Kristalle in Form von Blättchen oder grösseren Tafeln, die meist zu Gruppen und Drusen vereinigt sind. Diese Kristalle sind sehr widerstandsfähig und von so charakteristischer Form und Farbe, dass man sie auch dann noch leicht und sicher zu erkennen vermag, wenn sie ganz klein und vereinzelt sind. Da sie nun aber im Kropf- und Mitteldarminhalt von *Forficula* meist sehr zahlreich sich finden, so muss man sie geradezu als die auffallendsten Bestandteile desselben bezeichnen. Namentlich wenn man Därme untersucht, die längere Zeit uneröffnet in Glycerin gelegen haben, sind jene Kristalle so gross und so massenhaft vorhanden, dass man in jedem Gesichtsfeld einige findet. Wie die dunklen, amorphen Phäophytingebilde, liegen auch die roten Kristalle teils im Innern ganz geschlossener Zellen, andernteils aber frei über die Reste der verdauten Nahrungspartikel verbreitet. Vielfach findet man in einer und derselben Zelle nebeneinander sowohl Kristalle wie Phäophytinkörnchen. Bezüglich der Form lassen sich zwei Haupttypen der Kristalle unterscheiden, und zwar die schon erwähnten Täfelchen, die selten ganz symmetrisch entwickelt sind und dem rhombischen System anzugehören scheinen, und meist kleinere, wetzstein- oder weckenförmige, die an Harnsäurekristalle erinnern. In dieser Gestalt finden sie sich besonders häufig im Innern von Zellen. In den oft erwähnten Haarzellen sieht man manchmal nur noch den Kern und als Rest des verschwundenen Chlorophylls und Plasmas einen roten „Wetzstein“. Manchmal sind ganz kleine, rote Kriställchen in grosser Zahl zu förmlichen Inseln gruppiert, die dann als rote Flecken über das Präparat zerstreut liegen. Dass die Bildung dieser Kristalle wie die Phäophytin-

bildung auf Kosten des Chlorophyllfarbstoffes erfolgt, kann füglich nicht bezweifelt werden, ebensowenig aber auch die Tatsache, dass sie sich auch noch postmortal im Darm fortsetzt und, durch Glycerin nicht behindert, vielleicht sogar gefördert wird. Bezüglich der Löslichkeitsverhältnisse erwähne ich, dass die Kristalle in Wasser, Säuren und Alkohol unlöslich, in Chloroform dagegen löslich sind.

Was nun die chemische Natur der roten Kristalle betrifft, so teilte mir Willstätter, der zurzeit beste Kenner des Chlorophylls, den ich darüber befragte, freundlichst folgendes mit: „Die beobachteten Chlorophyllderivate sind wahrscheinlich durch zwei Veränderungen aus den Chlorophyllkomponenten hervorgegangen, die einen nur durch Ausfall des Magnesiums (Phäophytin, chlorophyllanartige Gebilde), die anderen durch Austritt des Magnesiums und Hydrolyse der Phytolestergruppe, also Bildung von Phäophorbin, und zwar von freiem Phäophorbid a und b. Wo immer man durch einfache Umwandlungen Körper von grosser Kristallisationsfähigkeit aus Chlorophyll hervorgehen sieht, ist Verlust von Phytol eingetreten bei magnesiumhaltigen und magnesiumfreien Derivaten. Ihre Beobachtungen an pflanzenfressenden Insekten weisen darauf hin, dass ein lipatisches Enzym eine Wirkung hervorgerufen hat, wie in vielen untersuchten Beispielen die Chlorophyllase der Blätter.“ Ich hoffe, dass es mir gelingen wird, die Kristalle mittels Chloralhydrat in grösserer Menge zu gewinnen, so dass eine genauere chemische Untersuchung möglich wird.

Schon vor langer Zeit hat Gräfin v. Linden¹⁾ die Resorption gelöster Chlorophyllfarbstoffe im Darm von *Vanessa urticae* sowie auch die Bildung rot gefärbter Kristalle nicht nur im Epithel, sondern auch in den Zellen der Blattfragmente selbst, die den Inhalt des Darmes bilden, beobachtet. „Es lässt sich“, wie sie sagt, „an Präparaten verfolgen, wie im Darm der Raupe Chlorophyll gelöst, von den Darmzellen als Chlorophyllan (? B.) resorbiert und unter bestimmten Bedingungen in einen roten Farbstoff umgewandelt wird.“ Gräfin v. Linden bemerkte auch, dass die Zahl der roten Kristalle bei Glycerineinschluss noch im fertigen Präparat beträchtlich zunimmt. Sie fand, „dass in den Brennesselzellen, welche den Darminhalt hungernder Raupen bildeten, nach Verlauf von 2 Jahren (! B.) die Chlorophyllkörner zum grossen Teil in Chlorophyllan und roten Farbstoff verwandelt waren. Der letztere war teils amorph, teils wie der rote Darmfarbstoff kristallisiert und zu schönen Drusen vereinigt“. Leider habe ich mich zu spät dieser Angaben erinnert, so dass es mir nicht möglich ist, zu entscheiden, ob jene Kristalle denen entsprechen, welche ich bei

1) Dieses Archiv. 98. 1903. S. 1.

Forficula fand; doch halte ich das für wenig wahrscheinlich. Es mag noch erwähnt sein, dass, wie Gräfin v. Linden angibt, sich im Darm der Raupe von *Botys urticata* (Nesselwickler), die auf derselben Nährpflanze lebt wie die Vanessenraupen, anstatt des roten Pigmentes olivengrüne Tropfen und Kristalle auftreten, die später braungelb werden und sich noch weiter in braunschwarze Körnchen differenzieren können (Phäophytin?). Vielleicht steht auch eine Beobachtung von Kunckel d'Herculais bei *Schistocerca peregrina* (Orthoptere) mit dem Vorkommen roter Kristalle im Darm mancher Insekten im Zusammenhang. Er fand die Exkremente des Tieres bei jeder Metamorphose rosenrot gefärbt (vergl. Biedermann in Winterstein's Handb. d. vergl. Physiol. III, 1. Hälfte, S. 1693).

Auf Grund meiner Beobachtungen halte ich mich zu der Annahme berechtigt, dass bei *Forficula* der Chlorophyllfarbstoff zum grossen Teil in Form unlöslicher kristallinischer Spaltungsprodukte zur Ausscheidung gelangt, während die lipoiden Bestandteile der Stromata in Form fettähnlicher Tropfen resorbiert werden, die allerdings oft noch mehr oder weniger gefärbt erscheinen. Der lipoide Charakter der in und ausserhalb der Pflanzenzellen im Darne entstandenen fettähnlichen Tropfenbildungen wird auch durch ihr Verhalten gegen Osmiumsäure bewiesen. Bringt man Kropfinhalt, am besten nach längerem Liegen der Därme in Glycerin, in 1%ige Lösung der Säure, so färben sich nicht nur alle grösseren Tropfen schwarz, sondern der Zellinhalt erscheint ganz durchsetzt von kleinen, schwarzen Körnchen und Tröpfchen, so dass ein solches Präparat auf den ersten Blick den Eindruck macht, als ob es mit einer Fettemulsion durchtränkt wäre. Da im frischen Zellinhalt der Nährpflanze von *Forficula* bei gleicher Behandlung mit Osmium niemals ähnliche Bilder entstehen, so kann nicht bezweifelt werden, dass der Verdauungsprozess Spaltungen bewirkt, durch welche lipoide, vorher maskierte Bestandteile des Plasmas und der Chloroplasten überhaupt erst reaktionsfähig gemacht werden, ähnlich wie ja auch in tierischen Zellen (Muskeln) unter Umständen reichlich Fett frei und durch Osmium nachweisbar gemacht wird, wenn man die Gewebe vorher verdaut (vergl. A. Noll, Arch. f. Anat. e. Phys. Phys. Abb. 1913. S. 35).

2. Heuschrecken (Akridier).

Ähnlich, in manchen Punkten aber doch auch wieder wesentlich verschieden, verläuft die Verdauung der Pflanzennahrung im Darne der ausschliesslich herbivoren Heuschrecken, von denen ich verschiedene Akridierarten (*Gomphoeerus*, *Stenobothrus* u. a.) untersuchte. Was zunächst die anatomischen Verhältnisse betrifft, so ist die

Gliederung des ganzen Verdauungsrohres auch hier eine ähnliche wie bei den Blattiden. Auf einen mächtig entwickelten „Kropf“, der die abgebissenen Pflanzenteile zunächst aufnimmt und den Leon Dufour¹⁾ dem Pansen der Wiederkäuer vergleicht, folgt unmittelbar der Mitteldarm (Chylusmagen), der sich an der vorderen Grenze in sechs dicke, fingerförmige Blindsäcke (Coeca) ausstülpt, die hier hauptsächlich das Verdauungsssekret in Form eines gelbbraunen Saftes liefern, der, wie bei den meisten kauenden Insekten, nach vorn in den Kropf übertritt und dort seine verdauende Wirkung entfaltet, während der Mitteldarm mehr der Resorption dient. Es folgt schliesslich der oft zweiteilige Enddarm, der im wesentlichen der Bildung der Exkremente dient. Als Hauptstätte der chemischen Verdauung interessiert uns hier besonders der Kropf (jabot), dessen gröberen Bau schon L. Dufour ganz zutreffend geschildert hat (vergl. l. c. Taf. 2, Abb. 8 und 10) und der bei den Akridiern zugleich die Rolle des Kaumagens (gesier) zu übernehmen scheint. Ich kann nichts Besseres tun, als die Beschreibung Dufour's (l. c. S. 312) hier wörtlich wiederzugeben, denn der Bau des Organes ist in diesem Falle besonders wichtig. „La tunique interne du jabot est parcourue à sa surface par les aretes fines et serrées, invariables, tout à fait linéaires, subcartilagineuses d'un brun pale et plus ou moins entrecoupées: ce qui leur donne de l'asperité et les met à même d'agir comme les rapes. La direction des ces aretes varie suivant la region de l'organe qu'elles occupent. Ainsi celles de la moitié antérieure du jabot, moins prononcées et moins entrecoupées, sont transversales, mais non tout à fait circulaires, car la paroi inferieure de cette moitié présente un espace médian longitudinale plus ou moins déprimé, depourvue des ces aretes et simplement musculo-membraneux. Cet espace est nettement limité à droite et à gauche par un filet calleux ou aboutissent les aretes. Celles-ci, dans la moitié postérieure du jabot sont au contraire dirigées suivant la longueur du canal digestif et plus saillantes que les précédentes. Le 'pilore', ou l'orifice postérieure de ce premier estomac, offre une valvule conoïde, bien caractérisée, formée par six callosités brunatres en forme d'Y, dont les branches sont dirigées en avant. Lorsque les bifurcations des ces callosités sont simplement contiguës, leur ensemble constitue une sorte de couronne à six dents triangulaires et pointues. Quand celles-ci, par la contaction de l'organe, deviennent conniventes, c'est-à-dire lorsque la valvule est fermée, elle represente un cone, dont le sommet est en avant.“

Bei den von mir untersuchten Arten erheben sich von der Kutikula der erwähnten vorspringenden Falten kurze, aber kräftige, mit der

1) L. Dufour, Rech. anat. et physiol. sur les Orthopteres. 1841.

Spitze nach hinten gerichtete Chitinzähne. Im Verein mit der sehr entwickelten Muskulatur des Organes dürfte diese Bezahung nicht nur dazu dienen, das Zurückgleiten der Nahrungspartikel zu verhindern, sondern auch deren Durchmischung mit dem Verdauungssaft und ihre weitere mechanische Zerkleinerung zu fördern. Von den äusserst energischen Kontraktionen des infolge der erwähnten Faltenbildung überaus dehnbaren Kropfes konnte ich mich mehrfach überzeugen. Auf eine besondere Eigentümlichkeit der feineren Struktur bin ich leider zu spät aufmerksam geworden, so dass es mir nicht mehr möglich war, eine eingehendere Untersuchung vorzunehmen. Ich hatte von einer grösseren Zahl verschiedener kleiner Akridier die un-eröffneten Därme herauspräpariert und in Glycerin aufbewahrt, um später den Inhalt untersuchen zu können. Nach etwa einer Woche hatten sämtliche Malpighi'sche Schläuche eine intensiv karminrote Farbe angenommen und zeigten sich dicht erfüllt mit dunkelroten, grösseren und kleineren Tropfen, die so dicht gedrängt lagen, dass von den Zellen kaum etwas zu sehen war. Genau die gleiche Färbung zeigten nun auch jene oben erwähnten Falten des Kropfes, so dass das aufgeschnittene und flach ausgebreitete Organ das ganze beschriebene Innenrelief auf das deutlichste tiefrot auf sonst farblosem Grunde erkennen liess. Auch hier waren als Ursache dieselben roten Tropfen nachzuweisen, welche in Zellen enthalten waren, die, genau entsprechend den Zahnreihen unter der Kutikula liegen. Sie treten infolgedessen natürlich nur bei tiefer Einstellung deutlich hervor. Frisch untersucht erscheinen sowohl die Zellen der Malpighi'schen Schläuche wie auch besonders jene der Kropfwand von dunkelbraunen Pigmentkörnchen dicht erfüllt, die aber sehr viel kleiner sind als die Tropfen und wohl kaum zu diesen in Beziehung stehen. Ich muss mich vorläufig begnügen, diese Tatsache ohne weitere Erklärung anzuführen. Sie ist aber insofern von Bedeutung, als sie darauf hinzuweisen scheint, dass auch jenen Kropfzellen sekretorische Bedeutung zukommt, die ja für die Malpighi'schen Gefässe nicht zu bezweifeln ist. Für die hier zu behandelnden Fragen hat es aber erhebliches Interesse, zu wissen, ob im Kropf, ausser dem Mitteldarmsekret, im gegebenen Falle auch noch ein solches eigener „Kropfdrüsen“ zur Wirkung kommt. Dazu müsste aber zunächst festgestellt werden, ob jene reihenweise angeordneten Zellen wirklich als Drüsen anzusprechen sind. Ich kenne nur eine kurze Bemerkung Plateau's¹⁾ die sich auf *Stetheophyma* bezieht: „L'oesophage et le jabot ne sont point, comme ceux des carnassiers, privée d'epithelium secretoire. On constate ici la presence d'une couche unique de cellules epitheliales

1) Rech. sur les phénomènes de la digestion chez les Insectes 1874. S. 67.

en forme de massues, leur protoplasma est chargé de granules jaunâtres ou brunâtres et elles secretent probablement le liquide, dont il sera question cidessus.“ Plateau war der irrigen Meinung, dass der Verdauungssaft, welcher den Inhalt des Kropfes durchtränkt, ganz in diesem selbst entsteht, was sicher nicht zutrifft.

Ich wende mich nun wieder der Schilderung der Verdauungserscheinungen zu, über die Plateau einige recht oberflächliche Angaben gemacht hat: „Les lanières végétales sont imbibées par un liquide, que je signalois plus haut secreté par la couche épithéliale du jabot . . . a réaction alcaline. Si l'animal vient d'avaler la nourriture, les lanières végétales sont peu altérées et en les lavant à l'eau, pour débarrasser du liquide, qui les impregne, on les retrouve d'un beau vert. Si au contraire, l'ingestion des aliments a eu lieu depuis quelque temps, la lavage montre les débris végétaux très décolorées et le microscope n'y indique plus la chlorophylle.“

Es muss ausdrücklich bemerkt werden, dass schon viel früher Marcel de Serres¹⁾ über den Ursprung der im Kropf kauender Insekten wirksamen Verdauungsflüssigkeit ganz richtige Anschauungen hatte, indem er sie als Sekret des Mitteldarmes bzw. der Coeca, die er für Leberschläuche hielt, bezeichnete: „Alors l'humeur biliaire, portée dans l'estomac (d. h. Kropf) par l'action des vaisseaux hépatiques (Coeca) ramollit et macère les aliments sans les dissoudre. Il est facile de se convaincre que cette humeur est fournie par une suite de l'irritation, qui se produit vers leurs bouches exhalantes, puisque on peut la faire écouler par une légère irritation artificielle et l'on voit cette liqueur se verser avec abondance dans l'estomac et jusque dans la bouche, pour peu qu'on la prolonge. Cette humeur est la même que celle qui est rejetée par les insectes masticateurs, lorsque on les suit; et comme elle est acre et fétide elle est pour eux un assez bon moyen de défense“ (M. de Serres, l. c. S. 117).

Sieht man davon ab, dass M. de Serres in dem damals üblichen Bestreben, möglichst weitgehende Analogien im Bau und in den Funktionen bei Wirbellosen und Wirbeltieren aufzufinden, die Mitteldarmanhänge als Leberschläuche und ihr Sekret als Galle auffasste, so muss man zugestehen, dass seine Beobachtungen durchaus zutreffend waren und jedenfalls die von Plateau an Genauigkeit weit übertreffen. Dies gilt besonders auch hinsichtlich der Angaben über die Eigenschaften des von den Mitteldarmschläuchen der Orthopteren gelieferten Sekretes. M. de Serres beschreibt dasselbe als gelblichbraune, zähe Flüssigkeit von stechendem und fötidem Geruch und scharfem, etwas bitterem Geschmack, die oft (so bei Grylotalpa, Locusta und Gryllus)

1) Observations sur la digestion des Insectes (Ann. du Museum d'Hist. Nat. t. XX. Paris 1813).

in reichlicher Menge geliefert wird. „Cette humeur plus pesante que l'eau se mele assez bien avec ce liquide lorsque elle est fluide, mais quand elle est devenue visqueuse par l'effet d'un jeune prolongée elle ne se melange avec l'eau, que d'une manière imparfaite en y formant des flocons assez epais . . . elle verdit legerement le syrop de violette et fait passer au rouge brun le papier de curcuma. Les acides la troublent saturant l'alcali, qui entre dans sa composition. Cet alcali paroît être la soude, puisque traitée par l'acide acetique et dissoute par l'alcool la dissolution de platine n'y forme aucun precipité. Enfin en exposant cette humeur à une chaleur très moderée elle se coagule assez promptement, ce qui annonce la presence de l'albumine et en continuant de la chauffer, elle donne une grande quantité d'eau“ (M. de Serres, l. c. S. 126).

Man sieht, dass es sich um ein Sekret handelt, welches in bezug auf Farbe, Konsistenz und Eiweissgehalt dem Mitteldarmsekret der Larve von *Tenebrio molitor*, welches ich seinerzeit genauer untersuchte, durchaus ähnlich ist. Bezüglich der Reaktion lauten die Angaben nicht übereinstimmend. M. de Serres findet trotz der ausgeprägten alkalischen Reaktion des reinen Sekretes der Coeca den Kropfinhalt (sowie auch den des Kaumagens, wenn ein solcher vorhanden ist) deutlich sauer, aber nur wenn Nahrung aufgenommen wurde: „Si l'on trempe le papier de tournesol dans l'humeur biliaire aussi pure que possible et qu'on l'y laisse séjourner plus ou moins long temps, ou ne voit pas, que sa couleur soit alterée en aucune manière. Il n'en est pas de même, lorsque le papier de tournesol est mis dans l'humeur recueillie dans l'estomac ou dans le gesier; dans se dernier cas, il passe subitement au rouge, couleur qu'il conserve même après la lavage. Ce fait prouve, que la fermentation stomacale (d. h. im Kropf) developpe dans cette humeur un certain d'acidité, propriété qu'elle est loin d'avoir lorsque on l'examine dans les organes chargés de la secreter. Il nous a donc paru interessant de s'assurer, si l'acidité que presente l'humeur biliaire par son melange avec la stomacale, est toujours la même à la suite d'un jeune prolongé. L'expérience m'a prouvé, que cette acidité devenait alors à peine sensible. En effet, cette humeur ne rougissait que bien faiblement le papier de tournesol et même, dans beaucoup de circonstances, la couleur de ce dernier n'en paraissait point alterée.“

Gegen diese Angaben von M. de Serres, die ich vollinhaltlich bestätigen kann, wendete sich Plateau (l. c. S. 71) mit der Behauptung, er habe bei frischgefangenen Tieren in der ganzen Länge des Darmkanales überall alkalische Reaktion gefunden. („La reaction du tube digestif, dans toute sa longueur a été presque toujours alcaline, quelquefois pour des larves, neutre, mais jamais acide.“) In einem

Nachtrag zu seiner Abhandlung¹⁾ berichtet Plateau über neue Versuche und findet nun bei *Locusta viridissima* den Kropfinhalt sauer („Aciditi franche“), die gewaschene Wand des Organes eine Spur sauer, den Inhalt der Coeca neutral und ebenso auch den Inhalt des Mitteldarmes. Desgleichen war bei *Stetheophyma grossum* der Kropfinhalt stark, der der Coeca schwach sauer, während der Inhalt des Mitteldarmes neutral gefunden wurde. Da er eine Abkochung von Gras bei Prüfung mit blauem Lackmuspapier sauer fand, so ist er geneigt, die saure Reaktion des Kropfinhaltes auf die Nahrung zu beziehen. Es ist sehr leicht, sich von der Richtigkeit der Angaben M. de Serres' zu überzeugen, wenn man von irgendeinem unserer kleinen Grashüpfer den Darm in seiner ganzen Ausdehnung freipräpariert, ihn der Länge nach aufschneidet und nun sofort mit Lackmuspapier die Reaktion des Inhaltes prüft. Es genügt, mit einem Streifen des Papiers den aus dicht zusammengedrängten länglichen Fragmenten von Grasblättern bestehenden Nahrungsbällen, welcher nicht nur den Kropf, sondern auch den Mitteldarm in der Regel vollkommen ausfüllt, abzusaugen, um sich zu überzeugen, dass der Kropfinhalt ausnahmslos stark sauer, der Inhalt des Mitteldarmes aber ebenso regelmässig stark alkalisch reagiert. Die Rötung resp. Bläuung des Reagenzpapieres ist immer so auffallend, dass ein Zweifel nie bestehen bleibt. Es liegen also bei den Heuschrecken ganz dieselben Reaktionsverhältnisse vor, wie ich sie seinerzeit bei der Larve von *Tenebrio molitor* gefunden habe, und da sie hier sicher nicht von der Reaktion der Nahrung abhängen, so scheint es naheliegend, das gleiche auch für die Heuschrecken anzunehmen. Freilich lässt sich dies im gegebenen Falle nicht so einfach nachweisen wie dort; ja, es sprechen sogar gewichtige Gründe dagegen. Einmal reagiert unzweifelhaft die Nahrung (Grasblätter) selbst sauer, wovon man sich sofort überzeugen kann, wenn man ein Stückchen eines Grasblattes fein zerhackt, mit Wasser befeuchtet und dann mit Lackmuspapier prüft; dann aber fand ich das bräunlichgelbe Sekret der Coeca, welches ohne allen Zweifel auch in den Kropf gelangt, in Übereinstimmung mit M. de Serres niemals sauer, sondern entweder neutral oder schwach alkalisch. Wollte man demungeachtet an der Annahme einer von der Nahrung unabhängigen sauren Reaktion des Kropfinhaltes festhalten, so bliebe kaum eine andere Möglichkeit der Erklärung als die Annahme, dass von den Kropfdrüsen selbst zur Zeit der Verdauung ein saures Sekret geliefert wird. Zugunsten einer solchen Deutung spricht schon der Umstand, dass die saure Reaktion an der Grenze zwischen Kropf und Mitteldarm

1) Note additionelle au mémoire „Sur les phénomènes de la digestion chez les insectes“. Bruxelles 1877.

scharf abschneidet; denn da es anscheinend dasselbe Sekret der Coeca ist, welches sich sowohl im ersteren wie im letzteren mit den sauren Nahrungspartikeln mischt, so bliebe unverständlich, warum es nur im Mitteldarm und nicht auch im Kropf zur Neutralisierung bzw. zum Entstehen alkalischer Reaktion kommt. Auch ist die saure Reaktion immer so stark ausgeprägt, wie sie es kaum sein könnte, wenn der Kropfinhalt sich mit einem neutralen oder gar alkalischen Sekret vermischte. Am beweisendsten ist aber die Tatsache, dass auch nach zwei- bis dreitägigem Hunger, wenn im ganzen Darm keine Spur von Pflanzenteilen mehr vorhanden ist, nicht nur die beim Anfassen der Tiere aus dem Mund entleerte braune Flüssigkeit, sondern auch der gleichbeschaffene Inhalt des sonst leeren Kropfes blaues Lackmuspapier stark rötet. In diesem Falle kann die saure Reaktion nur durch ein saures Sekret bedingt sein, welches im Kropfe selbst entsteht.

Dass die Coeca Drüenschläuche darstellen, die die Hauptmasse des bräunlichen Sekretes liefern, welches die wichtigsten Verdauungsfermente enthält und reichlich in den Kropf überfließt, kann nicht bezweifelt werden. Der Umstand, dass man sie immer mit einer entsprechend gefärbten Flüssigkeit gefüllt findet, niemals aber Nahrungsbestandteile darin bemerkt, die im Mitteldarm meist reichlich enthalten sind, deutet ganz unverkennbar auf ihre Drüsenfunktion hin. Auch Plateau ist in Übereinstimmung mit M. de Serres der gleichen Meinung und macht noch besonders auf histologische Differenzen zwischen dem Epithel der Coeca und dem des eigentlichen Mitteldarmes aufmerksam, Unterschiede, welche auf entsprechende Verschiedenheiten der Funktion hinzuweisen scheinen. In den Blindschläuchen findet er: „une couche des cellules epitheliales enormes en forme des colonnes . . . leur extrémité libre est arrondie. Dans cette extrémité libre, le protoplasma est jaunâtre et chargé de granules, partout ailleurs il est incolore. Chaque cellule est munie d'un grand noyau très distinct et les cellules secretent un liquide granulé et jaunâtre, qui se ressemble en traînée jaunâtre dans l'axe de la glande. En fendant cette glande et faisant écouler le produit qu'elle renferme, en y observe, outre un liquide fondamentale jaune, de grosses gouttes huileuses incolores de toutes les dimensions et un grand nombre de cellules epitheliales détachées.“ Um die Frage zu entscheiden, ob auch dem ganz anders gebauten Epithel des Mitteldarmes sekretorische Funktion zukommt, erscheint eine mit modernen Mitteln durchgeführte Untersuchung des histologischen Baues durchaus erforderlich.

Bei der mikroskopischen Untersuchung der Pflanzenfragmente, welche im Kropf und Mitteldarm enthalten sind, fallen sofort wieder

die sehr weitgehenden Veränderungen auf, die auf eine grosse Energie der chemischen Wirkungen der betreffenden Sekrete schliessen lassen. Es ist dies um so bemerkenswerter, als es sich hier von Natur aus um äusserst widerstandsfähige, man könnte sagen gut geschützte Pflanzenteile handelt, deren anatomischer Bau das Eindringen der Verdauungssäfte selbst dann sehr erschweren würde, wenn es sich um kleinere Fragmente handelte, als es tatsächlich der Fall ist. Man denke nur an die starrwandigen, oft verkieselten Epidermiszellen der Grasblätter; aber auch die zwischen den Gefässbündeln angeordneten, chlorophyllführenden Parenchymzellen besitzen viel dickere und derbere Membranen als etwa die zarten, weichen Zellen des Parenchymis krautiger Pflanzen. Alles das gilt ganz besonders von den harten, niedrigen Gräsern, welche an den sonnigen, trockenen Lieblingsstandorten den kleinen Akridiern hauptsächlich zur Nahrung dienen.

Die 3—4 mm langen und 1—2 mm breiten Blattstückchen, welche von den Tieren abgebissen und verschluckt werden, liegen im Kropf bzw. im Mitteldarm immer in der Längsrichtung dicht zusammengepackt, so dass man die ganze zylindrische, von Sekret durchtränkte feste Masse im Zusammenhang herausheben kann. Wenn man sie dann zum Zwecke der Untersuchung unter Zusatz von Glycerin mit Nadeln zerzupft, so bemerkt man sofort die grosse Brüchigkeit der einzelnen Fragmente, die sich leicht entlang den parallelen Gefässbündeln in Streifen spalten lassen, wobei es immer auch zur Isolierung von Zellen und Zellgruppen kommt. Versucht man es, in gleicher Weise Stückchen von frischen Grasblättern mechanisch zu teilen, so stösst man auf den grössten Widerstand, und es gelingt niemals, entlang der Zellgrenzen eine Spaltung zu bewirken. Man muss daher annehmen, dass durch die Einwirkung des Verdauungssaftes die Intercellularsubstanzen allenthalben gelockert und schliesslich gelöst werden. Dies gilt nicht nur für das Parenchym, sondern auch für die sehr dickwandigen Epidermiszellen. Die Wirkung wird vervollständigt durch die offenbar rasch einsetzende Erweichung der Cellulosemembranen des chlorophyllführenden Parenchyms. Wenn ich eben den Ausdruck „Erweichung“ gebrauchte, so halte ich mich dazu für berechtigt, weil man hier gerade so wie auch bei *Forficula* als nächste Folge der beginnenden Membranverdauung beobachtet, dass die normalerweise rundlichen oder ovalen, glatt begrenzten Zellen unregelmässige Formen annehmen und oft wie zusammengedrückt und zerknittert erscheinen, so dass man in dem Gewirr zarter Konturen kaum noch die ehemalige regelmässige Anordnung der Zellreihen zu er-

kennen vermag. Dabei findet man kaum ein Blattfragment, bei welchem die Parenchymlage noch in ihrer ganzen Ausdehnung erhalten wäre, indem auf grosse Strecken nur die Epidermis übriggeblieben ist, während die mehr oder weniger veränderten Parenchymzellen Inseln bilden.

Wie es schon früher geschildert wurde, sieht man auch hier die ursprünglich stark lichtbrechenden scharfen Konturen der Zellen mehr und mehr erblassen und schliesslich ganz verschwinden.

Am deutlichsten treten die Wirkungen der Celluloselösung hervor, wenn man Präparate von Grasblättern, die nach Extraktion der Lipoidsubstanzen mit Trypsin ausverdaut wurden, mit aus dem Darm entnommenen Stückchen vergleicht. Während dort die Parenchymzellen in ihrer Form völlig unverändert, in regelmässigen Reihen angeordnet liegen, findet man sie hier an den meisten Stellen nur lose zusammenhängend, oft aber auch ganz in Unordnung geraten, als ob sie durch mechanische Kräfte gelockert und verschoben worden wären. Dass in der Tat auch mechanische Einwirkungen vorausgesetzt werden müssen, dafür scheinen nicht nur die schon erwähnten Verbiegungen fast aller Parenchymzellen zu sprechen, die namentlich im entleerten Zustande oft Gruppen bilden, die so aussehen, als wären die leeren Zellhüllen zusammengeknetet, sondern man findet auch vielfach ganz isolierte Gefässbündel, denen nur noch Gruppen von Parenchymzellen anhängen, sowie Stückchen der Epidermis, deren spröde Zellen am Rande von charakteristischen Bruchlinien begrenzt sind. Endlich wäre auch noch der Umstand zu erwähnen, dass die Grasfragmente sehr oft nur aus einer Lage von Epidermiszellen mit stellenweise locker anhaftenden Parenchymzellen bestehen, was verständlich wird, wenn nach Lockerung der zwischen den beiden Epidermisflächen eingeschlossenen Zellschichten die Blattstückchen gegeneinandergedrückt und verschoben werden. Ich bin geneigt, die sehr kräftigen Kontraktionen der Kropfmuskeln im Verein mit der inneren Chitinbewaffnung für diese vorausgesetzten mechanischen Wirkungen verantwortlich zu machen.

Wenn demnach nicht bezweifelt werden kann, dass eine kräftig wirkende Cytase auch im Verdauungssaft der Akridier enthalten ist, so ist auf der anderen Seite hervorzuheben, dass eine wirklich vollständige Lösung der Membranen doch nur bei einer Minderzahl der mit Nährstoffen gefüllten Parenchymzellen erfolgt, wie sich aus der Untersuchung der Exkremente ohne weiteres ergibt. Membranlösung ist auch hier nicht notwendige Vorbedingung für die Verdauung und Ausnützung des Zellinhaltes; in der Regel kommt es überhaupt erst dann zu merklichen Lösungerscheinungen der Cellulosehaut, wenn Plasma

und Chlorophyll bereits tiefgreifend verändert oder gar schon verschwunden sind.

Wie bei *Forficula*, so machen sich auch im gegebenen Falle Veränderungen am Chlorophyll sehr bald nach der Nahrungsaufnahme und lange vor Beginn der Cytasewirkung bemerkbar. Während normalerweise die verhältnismässig grossen Chlorophyllkörner als scharf begrenzte runde, wandständige Scheibchen in den Zellen erkennbar sind, ist das bei den dem Kropf entnommenen Fragmenten nur ausnahmsweise noch der Fall, und auch dann erscheinen sie meist nicht mehr grün, sondern mehr oder weniger bräunlich bis dunkelbraun. Diese Farbenänderung ist überhaupt sehr charakteristisch für den Darminhalt der Heuschrecken und fällt besonders auf, wenn man den in der Regel prachtvoll grünen Inhalt des Raupendarmes damit vergleicht. Selbst wenn die Gesamtfärbung der Grasstückchen noch als grün bezeichnet werden kann, ist es doch nicht das leuchtende Chlorophyllgrün, sondern ein mattes, gelbliches Grün. Meist findet man dann die Zellen erfüllt mit einer homogenen oder fein granulierten gelbgrünen Masse, die man als diffus gefärbtes Protoplasma bezeichnen könnte und die offenbar auch durch Verschmelzung der Chloroplasten untereinander und mit dem Plasma zustande gekommen ist. In der Regel enthält jede solche Zelle noch einen oder zwei grössere, stark lichtbrechende Tropfen von olivgrüner Farbe, die ganz den Eindruck von Öltropfen machen. Den gleichen Tropfenbildungen sind wir auch schon im Darminhalt von *Forficula* begegnet. Während nun weiterhin die Masse des Zellinhaltes immer mehr abnimmt und auch die Tropfen verschwinden, bevor sich noch Lösungserscheinungen an den Zellmembranen bemerkbar machen, erfährt der Chlorophyllfarbstoff sehr charakteristische Veränderungen, indem es in fast jeder Zelle zur Bildung jener Modifikation kommt, die Hoppe-Seyler seinerzeit als Chlorophyllan bezeichnet hat und die dann später von Pringsheim¹⁾ als „Hypochlorin“ beschrieben wurde. Ich darf annehmen, dass die merkwürdigen Formen, welche dieses Chlorophyllderivat unter Umständen annimmt, bekannt sind, und verweise im übrigen auf die zahlreichen schönen Tafeln, welche Pringsheim seiner Abhandlung beigegeben hat. Fast alle die mitunter äusserst verschnörkelten Formen, die man dort abgebildet findet, habe ich auch in den Parenchymzellen der Grasfragmente aus dem Kropf und Mitteldarm der von mir untersuchten

1) Jahrb. f. wiss. Bot. XII. 1879—81. S. 289—437.

Heuschreckenarten nachweisen können. Im einfachsten Falle sieht man, wie dies zum Beispiel Molisch in seiner Mikrochemie darstellt, einem noch erkennbaren Chlorophyllkorn seitlich ein dunkelbraunes Körnchen anhaften, oder es kommt zur Bildung einer ganzen Gruppe kleinster solcher Körnchen innerhalb der gelbgrünen Masse, welche durch Zusammenfließen der Chloroplasten mit dem Plasma entstanden ist. Gleichzeitig findet man dann vielfach jene olivgrünen Tropfen, deren ich schon gedachte. Seltener erfährt der grüne Farbstoff innerhalb der noch in ihrer Form erhaltenen Chloroplasten eine gleichmässige Umwandlung in Chlorophyllan, so dass nun an Stelle der normalen grünen, dunkelbraune Chlorophyllkörner in der betreffenden Zelle liegen. Sehr häufig, besonders in völlig ausverdauten Zellen, bleibt weiter nichts zurück als ein rundlicher oder wurstförmiger Haufen kleinster, dunkelbrauner Körnchen. Ganz besonders zierliche Bilder bieten solche Parenchymzellen, in denen es zur Bildung gerader oder gekrümmter oder auch wenig gebogener Stäbchen mit spitzen oder stumpfen Enden kommt, die, wenn sie länger werden, gerade, gebogen oder schraubig gewundene Nadeln und Fäden darstellen, die sich auch verzweigen können, so dass förmliche Netze und Fadenknäule in den Zellen entstehen. Da alle diese Gebilde sich durch ihre dunkelbraune Farbe auszeichnen, so treten sie in den Präparaten, namentlich bei weitgeöffneter Blende, ausserordentlich scharf hervor. Die bräunliche Farbe, welche die Blattstückchen im Kropf alsbald annehmen, beruht im wesentlichen auf der Bildung von Chlorophyllan, und da diese an saure Reaktion gebunden ist, so liefern diese Befunde eine weitere Bestätigung der schon beschriebenen Reaktionsverhältnisse.

Willstätter fasst das Chlorophyllan als mit farblosen Stoffen (insbesondere Lecithin) verunreinigtes Phäophytin auf, und diesem Umstand verdankt es wohl auch die so auffallende Neigung zur Bildung von „Myclinfiguren“. Im reinen Zustande ist das Phäophytin amorph, bildet aber nach Willstätter „baumähnliche kristallinische Gebilde“. Ich habe es bei *Forficula* im Darminhalt immer nur in Form von rundlichen Körnern oder amorphen Schollen oder endlich in Gestalt von verhältnismässig dicken Stäbchen und stengeligen Aggregaten gefunden, niemals aber die so überaus charakteristischen Formen des Chlorophyllans gesehen, während umgekehrt bei den Akridiern wieder jene schon durch ihre fast schwarze Farbe auffallenden Phäophytinausscheidungen ganz zu fehlen scheinen. Wenigstens ist es mir nicht geglückt, hier etwas Ähnliches auch nur in einem einzigen Falle mit Sicherheit festzustellen. Dagegen gelang es mir, das Vorkommen der „roten Kristalle“ in denselben Formen, wenn auch in viel geringerer

Zahl, auch bei den Heuschrecken nachzuweisen. Am leichtesten findet man sie bei der Untersuchung von älterem Alkoholmaterial, da dann nicht nur das noch unveränderte Chlorophyll, sondern auch das in kaltem Alkohol nicht ganz unlösliche Chlorophyllan grösstenteils verschwunden ist, so dass man die spärlichen roten Kristalle dann viel besser zu erkennen vermag. An solchen Präparaten treten auch die Erscheinungen der Celluloselösung besonders deutlich hervor.

Dass bei den Akridiern die Verdauung sich in der Hauptsache schon im Kropfe abspielt, ergibt sich ohne weiteres, wenn man den Inhalt dieses Abschnittes mit dem des Mitteldarmes vergleicht. Wenn auch im allgemeinen die Pflanzenreste in diesem etwas vorgeschrittenere Veränderungen erkennen lassen, so ist der Unterschied doch nicht so gross, dass man mit Sicherheit zu sagen vermöchte, ob es sich um ein Präparat vom Inhalt des Kropfes oder dem des Mitteldarmes handelt. Auch die Lage der länglichen Grasfragmente, die, wie schon erwähnt, in paralleler Anordnung im Kropfe zu einem Bündel vereint liegen, ist im Mitteldarm noch die gleiche, wie denn überhaupt eine wirkliche Durchmischung (Trituration) nicht erfolgt, so dass der im Kropf einmal fest zusammengepackte Nahrungsballen anscheinend als Ganzes vorwärtsgeschoben wird. Die mechanischen Einwirkungen, von denen oben die Rede war, werden sich demgemäss im wesentlichen darauf beschränken, dass durch Kontraktion der Muskelwand ein Druck, gewissermaassen eine Pressung bewirkt wird, wobei die Blattstückchen wohl auch teilweise in der Längsrichtung aneinander verschoben werden. Ich habe niemals ein solches Fragment in querer Richtung liegend gefunden. Sollten sie also vereinzelt oder in kleineren Gruppen aus dem Kropf in den Mitteldarm übertreten, so müsste man annehmen, dass sie hier wieder in gleicher Weise zusammengeschichtet werden wie im Kropf. Auch die Exkremente zeigen noch die gleiche Struktur. Es sind länglich spindelförmige Gebilde, welche mit der Nadel leicht in ihre Bestandteile zerlegt werden können. Dabei überzeugt man sich von der grossen Brüchigkeit der einzelnen Blattstückchen, die schon beim Durchrühren in einem Tropfen Wasser leicht der Länge nach in schmale Streifen zerfallen, die im wesentlichen den Gefässbündeln entsprechen, mit anhaftenden Resten grösstenteils ausverdauter Parenchymzellen. Von einer vollständigen Lösung der Cellulose ist also auch hier keine Rede. Die meisten der ehemals chlorophyllführenden Zellen erscheinen nur in der früher schon beschriebenen Weise deformiert und verdrückt. Eines sehr auffallenden Befundes muss ich schliesslich noch gedenken, den ich leider so spät machte, dass es mir nicht mehr möglich war, eine genauere Untersuchung vorzunehmen. Nach 2–3tägigem Hunger fanden sich in dem untersten Abschnitt des sonst völlig leeren Darmes ganz regel-

mässig eine Anzahl ziegelroter Klümpchen, welche mit blossen Auge im noch uneröffneten Enddarm durch ihre Farbe erkennbar waren. In einen Tropfen Wasser entleert, erwies sich die hellrote Masse zusammengesetzt aus ziemlich grossen Drusen blätteriger Kristalle, deren Aussehen und Farbe lebhaft an Hämoglobin erinnert. In dünner Schicht erscheint die Farbe gelblich. Anscheinend handelt es sich um rhombische Kristalle einer organischen Substanz. Bei Untersuchung mit dem Mikrospektralapparat ergab sich eine diffuse Absorption. Bei Zusatz von Alkohol wurden die Kristalle sofort trüb und granuliert, eine Veränderung, die auf Koagulation hinweist. Es bedarf kaum der Erwähnung, dass die früher besprochenen „roten Kristalle“ des Darminhaltes, die sicher ein Derivat des Chlorophyllfarbstoffes darstellen, mit diesen schon durch die Farbe als etwas ganz anderes gekennzeichneten Kristallen im Enddarm nichts zu tun haben. In den entleerten Exkrementen habe ich sie auffallenderweise niemals gefunden.

3. Raupe von *Gastropacha rubi*.

Ich wende mich nunmehr zur Besprechung der Verdauungserscheinungen bei Raupen, die ich vorerst nur in einem Falle genauer untersucht habe. Meine früheren auf *Pieris brassicae* bezüglichen Angaben bedürfen, soweit sie sich auf die Beschaffenheit der Pflanzenteile im Darm erstrecken, einer gründlichen Korrektur. Es zeigt hier wieder, wie leicht man durch eine vorgefasste Meinung im Urteil bestimmt wird. Befangen in der herrschenden Anschauung, dass der Inhalt von Pflanzenzellen der Einwirkung von Verdauungsfermenten so lange entzogen bleibt, als er noch von der unversehrten Cellulosemembran umschlossen wird, und verführt durch eine oberflächliche Untersuchung der Exkremente, in denen sich noch massenhaft anscheinend unveränderter Zellinhalt und namentlich Chlorophyllkörner nachweisen lassen, hielt ich mich für berechtigt, anzunehmen, dass nur die direkt angebissenen Zellen der gefressenen Blattstückchen ausverdaut werden, während alles andere ungenützt bleibt. Das bekannte, enorme Nahrungsbedürfnis der meisten Raupen schien so eine befriedigende Erklärung zu finden. Wenn nun auch zugegeben werden muss, dass die Ausnützung der Nahrung gerade bei den Schmetterlingsraupen eine verhältnismässig schlechte ist und jedenfalls weit zurücksteht hinter den betreffenden Leistungen der herbivoren Orthopteren, so lässt sich doch gerade bei ihnen besonders überzeugend nachweisen, dass völlig uneröffnete Zellen total „ausverdaut“ werden können. Freilich gehört dazu eine sehr sorgfältige Untersuchung des Darminhaltes, auch muss man über die viel auffallenderen Verdauungserscheinungen anderer pflanzenfressender Insekten schon

unterrichtet sein, um mit Aussicht auf Erfolg an die Untersuchung des Darminhaltes der Raupen herantreten zu können. Die Schwierigkeiten liegen einerseits darin, dass die Blattfragmente hier meist so dick und undurchsichtig sind, dass man so ohne weiteres daran nicht eben viel zu erkennen vermag, namentlich wenn die Blätter der Nahrungspflanzen, wie im gegebenen Falle (Brombeere, Erdbeere), an sich derb und wenig durchsichtig sind. Es bleibt dann meist nichts anderes übrig, als den Darminhalt in Gummi einzubetten und zu schneiden. Ein weiteres Hindernis ist in dem Umstand gegeben, dass im Raupendarm in der Regel reichlich Tyrosinase enthalten ist, wodurch es in kürzester Zeit zu einer braunen bis schwarzen Verfärbung des Inhalts kommt, die sich natürlich auch an den sekret-durchtränkten Pflanzenteilen geltend macht und ihre Undurchsichtigkeit noch steigert. Bei *Gastropacha rubi* sah ich den unmittelbar nach der Entnahme prachtvoll smaragdgrünen Darminhalt an der Luft in wenigen Minuten dunkelbraun und schliesslich tintenschwarz werden. Um dies zu verhindern, überträgt man am besten die ganze Masse sofort in eine grössere Menge Wasser, das mehrmals gewechselt wird, und konserviert dann erst in Glycerin. Endlich wird die Untersuchung auch noch dadurch erschwert, dass man es im Raupendarm in der Regel mit einer Mischung zahlloser, noch ganz unveränderter Nahrungspartikel mit solchen zu tun hat, die sich in allen möglichen Stadien der Verdauung befinden. Wenn man sich also mit der Prüfung eines oder nur weniger Präparate begnügt, dann kann es wohl geschehen, dass man zufällig nur sehr wenig oder eventuell gar keine wirklich verdauten Stückchen zu Gesicht bekommt und so zu einer ganz falschen Vorstellung gelangt von dem Umfang, in dem sich Verdauung überhaupt abspielt. Dies gilt ganz besonders für den Brombeerspinner, dessen grosse Raupe sich sonst vortrefflich eignet.

Wenn man hier den in einer flachen Schale in Glycerin verteilten Darminhalt unter dem Präpariermikroskop betrachtet, so bemerkt man sofort, dass zwischen vielen, noch ganz gleichmässig grünen Blattstückchen sich andere befinden, die teilweise oder ganz entfärbt erscheinen, mitunter wohl auch ein eigentümlich geflecktes oder gestreiftes Aussehen zeigen. Bisweilen erscheint bloss eine mehr oder weniger breite Randzone gelblich gefärbt, während die Mitte noch das ursprüngliche frische Grün bewahrt hat. Wenn man sich nun die Mühe nimmt, solche angedaute oder auch schon ganz ausverdaute Partikel herauszufischen, dann überzeugt man sich leicht von der Vollständigkeit, mit welcher im gegebenen Falle die Ausnützung der Pflanzennahrung erfolgt ist. Wenn demungeachtet ein so grosser Anteil der aufgenommenen Nahrung ungenützt im Kote

wieder entleert wird, so liegt das hauptsächlich daran, dass die Dauer des Aufenthaltes im Darm eine nicht genügende ist.

Sucht man ein Blattstückchen aus, welches keine Spur von Grün mehr zeigt, so ist das, was beim Vergleich mit entsprechenden Partikeln aus dem Darm der Orthopteren vor allem auffällt, das vollständige Erhaltensein der Zellmembranen in der ganzen Dicke des Stückchens. Niemals habe ich auch nur die geringste Spur einer Cytasewirkung beobachtet; die Zellmembranen haben überall ihr normales Aussehen bewahrt, sie sind weder verbogen noch auch in ihrem Lichtbrechungsvermögen verändert; dabei umschliessen sie aber entweder gar keine geformten Bestandteile mehr, oder es sind nur noch die bei Lösung der Chloroplasten freigewordenen Stärkekörnchen erhalten, die dann entweder in einer farblosen oder diffus grün oder gelblich gefärbten Flüssigkeit schwimmen. Es ist im gegebenen Falle ausnahmslose Regel, dass die Stärkeeinschlüsse der Chloroplasten später gelöst werden als diese selbst, und man kann an verschiedenen Zellen alle Stadien des Vorganges beobachten. Die Substanz der Chlorophyllkörner wird zunächst ohne Änderung der Farbe glasartig durchsichtig, so dass die stark lichtbrechenden Einschlüsse nun sehr scharf hervortreten, worauf diese dann sehr bald durch Lösung der Grundsubstanz frei werden. Bei den Orthopteren habe ich eine ähnliche Isolierung der Chlorophyllstärke niemals gesehen, denn wenn sich auch bei *Forficula* oft freie Stärkekörnchen im Zellinhalte nachweisen lassen, so verschwinden sie doch immer gleichzeitig mit diesem. Auch das Verhalten des Chlorophyllfarbstoffes ist im Raupendarm ein völlig verschiedenes. Meist verteilt sich der gelöste grüne Farbstoff ganz gleichmässig in den Zellen, ohne dass es jemals zur Bildung jener ölartigen, olivgrünen Tropfen kommt, die für die Orthopteren so charakteristisch sind. Da auch niemals kristallinische Derivate des Chlorophyllfarbstoffes nachweisbar sind — ich habe in meinen zahlreichen Präparaten in keinem einzigen Fall auch nur die geringste Spur von Phäophytin, Chlorophyllan oder roten Kristallen gefunden —, so scheint hier die ganze Menge des gelösten Chlorophylls zur Resorption zu gelangen. Dies wird auch dadurch bezeugt, dass bei sehr vielen Raupen das Blut durch Chlorophyll oder wenigstens ein modifiziertes Chlorophyll grün gefärbt erscheint. Man muss daher wohl annehmen, dass in solchen Fällen der Farbstoff an sich und nicht bloss die Stoffe, mit denen er im Chlorophyllkorn verbunden ist, im Organismus des Tieres noch weitere Verwendung findet. Alle diese Fragen sowie insbesondere auch die von Gräfin v. Linden behaupteten Beziehungen des roten Schuppenpigmentes der Vanessen zum Chlorophyllfarbstoff bedürfen aber in Hinblick auf Willstätter's

Untersuchungen dringend erneuter Prüfung. Hier kam es mir nur darauf an, an einigen typischen Beispielen zu zeigen, wie verschiedenartig sich die Verdauung der Pflanzennahrung selbst bei Insekten gestaltet, die in der ganzen Art ihrer Ernährung sich doch ausserordentlich ähnlich sind.

Von den Ergebnissen der vorliegenden Untersuchung scheint mir am meisten bemerkenswert die Tatsache zu sein, dass zu einer erschöpfenden Ausnützung des Inhaltes pflanzlicher Zellen keineswegs, wie man bisher ziemlich allgemein angenommen hat, eine mechanische oder chemische Zerstörung der Zellmembranen erforderlich ist, sondern dass selbst grössere Blattfragmente völlig ausverdaut werden können, ohne dass auch nur der Inhalt einer einzigen Zelle erhalten bleibt. Das Beispiel der Raupe von *Gastropacha rubi* lehrt, dass hierzu nicht einmal eine Lockerung des Zellgefüges und Isolierung der einzelnen Zellen notwendig ist, sondern dass auch die im Inneren eines grösseren Pflanzenfragmentes gelegenen unversehrten Zellen der Einwirkung der Verdauungsfermente ganz ebenso unterworfen sind wie die der Peripherie. Man muss daraus schliessen, dass alle wirksamen Bestandteile des Verdauungssaftes Diffusionsvermögen besitzen und Cellulosemembranen verhältnismässig leicht durchdringen. Die rasche und vollständige Lösung des plasmatischen Zellinhaltes (Plasma und Stroma der Chloroplasten), der ohne weitere Vorbehandlung nicht nur der peptischen Verdauung widersteht, sondern auch vom Trypsin der Wirbeltiere kaum angegriffen wird, zwingt zu der Annahme, dass im Verdauungssekret der Insekten entweder eine Protease enthalten ist, die spezifisch auf die Proteide des pflanzlichen Plasmas eingestellt ist, oder, was ich für wahrscheinlicher halte, dass neben einem trypsinähnlichen Ferment noch ein anderes vorkommt, dessen Wirkung sich auf jene Lipotide erstreckt, die nachweislich die Widerstandsfähigkeit des Pflanzenplasmas der tryptischen Verdauung gegenüber bedingen. Cellulasen (und Hemicellulasen) finden sich bei pflanzenfressenden Orthopteren, spielen aber nur eine untergeordnete Rolle und wirken immer nur unvollständig. Der Chlorophyllfarbstoff wird entweder einfach gelöst und resorbiert (Schmetterlingsraupen) oder (durch Säurewirkung) in Chlorophyllan verwandelt (Akridier), welches sich in den charakteristischen Formen des Pringsheim'schen „Hypochlorins“ teils in den Zellen, teils ausserhalb derselben abscheidet. Bei *Forficula* kommt es zur Bildung von reinem Phäophytin. Hier

wie bei den Akridiern finden sich ferner wieder, teils intracellular, teils frei, rubinrote Kristalle, welche vielleicht Phäophorbiden entsprechen, für deren Entstehung dann ein Ferment angenommen werden müsste, welches ähnlich wie die Chlorophyllase Willstätter's wirkt. In beiden Fällen tritt der Farbstoff aus den Chloroplasten zunächst in Form von kleineren und grösseren fettähnlichen und zähflüssigen Tropfen von olivgrüner (selten blaugrüner) Farbe aus, die in ihrem Verhalten durchaus jenen entsprechen, welche man durch Behandlung von Chlorophyllkörnern mit Chloralhydrat erhalten kann und die ihre lipoide Natur unter anderem durch Schwarzfärbung bei Behandlung mit Osmiumsäure verraten.

Wie man sieht, muss es sich im Verdauungssaft der Insekten um ein noch ungleich komplizierteres Gemisch verschiedener Fermente handeln als bei dem Pankreassekret der Wirbeltiere.

Ein chemischer Kreisprozess im arbeitenden Muskel und seine Beziehungen zur Gewebsatmung.

Von

Prof. Dr. Leonhard Wacker.

(Aus dem pathologischen Institut der Universität München.)

(Eingegangen am 12. Dezember 1918.)

Unter den Anforderungen, welchen eine chemische Formulierung des Vorgangs der Gewebsatmung und speziell des intermediären Kohlehydratabbaues im Muskel gerecht werden soll, spielt wohl die Berücksichtigung der Bedeutung der anwesenden organischen und anorganischen Chemikalien eine Hauptrolle. Wünschenswert wäre es ferner, wenn bei der Aufklärung dieser chemischen Prozesse Anhaltspunkte über die Umsetzung der chemischen Energie in mechanische Arbeitsleistung gewonnen werden könnten.

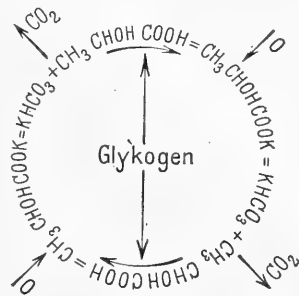
Von diesen Gesichtspunkten ausgehend, mögen vielleicht die folgenden Untersuchungen und Erwägungen zur Klärung der komplizierten Verhältnisse beitragen:

Ein bei der Arbeitsleistung sauer gewordener Muskel nimmt bekanntlich in der Ruhe wiederum die ursprüngliche alkalische Reaktion an. Er gewinnt demnach während der Erholung unter Sauerstoffaufnahme an alkalischen Stoffen. Durch diesen Wechsel der Wasserstoffionenkonzentration bei der Muskelbeanspruchung sind die sich abspielenden, zur mechanischen Arbeitsleistung führenden, chemischen Prozesse gut gekennzeichnet. Es fragt sich also, auf welche Weise aus den dem saueren Muskel zur Verfügung stehenden Chemikalien sich eine Substanz von alkalischen Eigenschaften bilden kann, und wie dieser Vorgang mit dem Muskelstoffwechsel in Einklang zu bringen ist?

Die Beantwortung dieser Fragestellung ergibt sich aus dem Verhalten der bei der Muskelarbeit gebildeten *D*-Milchsäure gegenüber den im Muskel vorhandenen alkalischen Salzen. Die freie Säure ist als solche nicht existenzfähig und wird sofort unter Bildung von milchsaurem Alkali neutralisiert¹⁾. Derartige Alkalisalze organischer Säuren

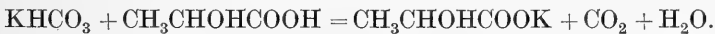
1) L. Wacker, Biochem. Zeitschr. 75 S. 121. 1916. Pflüger's Arch. Bd. 168 S. 151. 1917.

werden aber, wie schon J. Liebig u. a.¹⁾ beobachtet haben, vom Organismus unter Bildung von Alkalibikarbonat oxydiert. Für die Erklärung der Gewebsatmung in allgemeinen Umrissen sind diese beiden einfachen chemischen Reaktionen ausreichend, womit nicht gesagt sein soll, dass unter besonderen Verhältnissen noch andere zur CO₂-Produktion führende Prozesse möglich sind ²⁾. Sie stellen einen Kreisprozess des Alkalis dar, welcher sich durch das nebenstehende Schema bildlich darstellen lässt und alle Bedingungen der Gewebsatmung erfüllt: Bei der Neutralisation der aus Glykogen gebildeten Milchsäure durch Alkalibikarbonat wird Kohlensäure produziert, und durch Sauerstoffaufnahme und Oxydation des gebildeten milchsauren Alkalis wird das zur Neutralisation der Milchsäure erforderliche Alkalibikarbonat wiederum regeneriert. Einer dauernden Anhäufung von Säure im Muskel oder auch im Blute wird dadurch vorgebeugt.

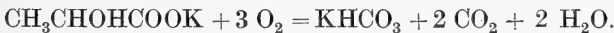


Die beiden in Frage kommenden chemischen Vorgänge lassen sich durch die folgenden Gleichungen darstellen:

I. Säurebildung, Neutralisation und Kohlensäureproduktion. (Arbeitsprozess.)



II. Regeneration der Alkaleszenz unter Sauerstoffaufnahme. (Erholungsprozess.)



Der in der Gleichung I dargestellte, als Arbeitsprozess bezeichnete Vorgang ist zusammen mit den beim Abbau des Glykogens frei werdenden osmotischen Kräften geeignet, die zum Betriebe des Muskels erforderliche Energie zu liefern, weil beim Zusammentreffen der Milchsäure mit dem Alkalibikarbonat die Kohlensäure innerhalb der Zellen mit explosionsartiger Geschwindigkeit gebildet werden und zur Druck-erzeugung³⁾ dienen kann.

1) J. Liebig, Ann. d. Chem. n. Pharm. Bd. 50 S. 161. 1872. — v. Meering und Zuntz, Pflüger's Arch. Bd. 32 S. 337. 1883. — Araki, Zeitschr. f. phys. Chem. Bd. 19 S. 455. 1894.

2) Vgl. z. B. E. Weinland, „Der Stoffwechsel der Wirbellosen“ in Oppenheimer's Handb. d. Biochem. Bd. IV. II. S. 464.

3) Vgl. dazu: Über einige Modelle zur Demonstration der Muskelkontraktion nach der Drucktheorie. Pflüger's Arch. Bd. 169 S. 492. 1917.

Nach Gleichung II wird unter Sauerstoffaufnahme und Oxydation des Alkalilaktats die Alkaleszenz, und zwar speziell das Alkalibikarbonat regeneriert und dadurch der ursprüngliche Zustand wiederhergestellt. Man kann diesen oxybiotischen Vorgang daher auch als Erholungsprozess bezeichnen.

Die beiden erwähnten Prozesse können bis zu einem gewissen Grade unabhängig voneinander verlaufen. Nach dem Arbeitsprozess gemäss Gleichung I liesse sich zuzüglich der osmotischen Kräfte die anoxybiotische Muskelarbeit erklären, wobei der Umfang der Arbeitsleistung natürlich abhängig sein würde von der Grösse des Glykogen- und Alkaleszenzdepots. Mit dem Nachweis der Möglichkeit einer Arbeitsleistung auf dieser Basis würde meines Erachtens der vielumstrittene Begriff der Sauerstoffspeicherung ¹⁾ des Gewebes hin-fällig.

Der in den Gleichungen I und II zum Ausdruck gebrachte Chemismus stellt nur das Skelett des Energiestoffwechsels dar, in Wirklichkeit lassen sich diese wesentlichsten Prozesse nicht sofort erkennen, weil sich andere, der Regulation dienende chemische Vorgänge dazwischen schieben. Sie bedürfen daher einer nochmaligen Besprechung.

I. Säurebildung, Neutralisation ²⁾, und Kohlensäureproduktion. (Arbeitsprozess.)

Die alkalische Reaktion des ruhenden Muskels ist auf seinen Gehalt an Dikaliumphosphat und Kaliumalbuminat zurückzuführen. Das gleichfalls anwesende Alkalibikarbonat ist als solches nicht isolierbar, doch kann man auf sein Vorhandensein schliessen wegen des Gehaltes des Muskels an sogenannter präformierter, locker gebundener Kohlensäure ³⁾. Der Grund, weshalb das Bikarbonat als solches nicht gefasst werden kann, liegt darin, dass es bei der Extraktion des Muskels mit

Die in dieser Abhandlung auf histologischen Unterlagen für das Muskelgewebe durch Modelle dargestellten Verkürzungsprinzipien lassen sich in überraschender Weise auch für das Bindegewebe an Zupfpräparaten der Pia mater bestätigen, und zwar sind es die sogenannten umspinnenden Fasern (vgl. Stöhr, Lehrb. d. Histologie 16. Aufl. S. 93), welche auf Säurezusatz unter Verkürzung dicker werden, ähnlich wie dies W. Mac-Dougall, Journ. of Anat. and Physiol. vol. 31 p. 410, vol. 32 p. 187. 1898 am Muskel beobachtet hat. Der Vorgang bei den umspinnenden Fasern ist deshalb interessant, weil sich alle Einzelheiten der in meiner obigen Arbeit theoretisch dargestellten Modelle vor und nach der Kontraktion erkennen lassen.

1) Vgl. dazu: H. Winterstein, Zeitschr. f. allgem. Physiol. Bd. 6 S. 322, 377. 1907; Bd. 4 S. 333. 1904.

2) Pflüger's Arch. Bd. 163 S. 499. 1916.

3) Biochem. Zeitschr. Bd. 79 S. 128. 1917.

heissem Wasser durch das Monokaliumphosphat und die sauren Eiweisskomponente der Albuminate unter Bildung von Dikaliumphosphat und Kaliumalbuminat unter CO_2 -Entbindung zerlegt wird.

Wenn im arbeitenden Muskel durch hydrolytische Spaltung des Glykogens Milchsäure entsteht, so erfolgt die Neutralisation derselben zunächst durch das vorhandene Kaliumbikarbonat nach folgender Gleichung:

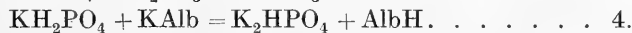
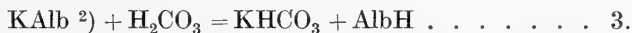


Diese in Freiheit gesetzte Kohlensäure reagiert mit dem vorhandenen Dikaliumphosphat in folgender Weise:



Es entsteht also Monokaliumphosphat, während sich Kaliumbikarbonat zurückbildet. Diese Reaktion ist je nach Temperatur und Mengenverhältnissen umkehrbar, und aus diesem Grunde steht das soeben Gesagte nicht im Widerspruch mit dem, was bezüglich der Zersetzung des Kaliumbikarbonats durch das Monokaliumphosphat beim Auskochen des Muskels mit Wasser bemerkt wurde.

Geht die Milchsäurebildung weiter, und ist der Vorrat an Dikaliumphosphat erschöpft, so kann die Kohlensäure oder das unterdessen in grösserer Menge entstandene Monokaliumphosphat eine Zerlegung des Kaliumalbuminats nach folgendem Schema herbeiführen:



Während nach Formelgleichung 3 wiederum Kaliumbikarbonat entsteht, regeneriert sich nach 4 Dikaliumphosphat, das befähigt ist, nach 2 mit Kohlensäurehydrat wieder Monokaliumphosphat und gleichfalls Kaliumbikarbonat zu bilden. Diese Prozesse können so lange weiter gehen, bis das vorhandene Dikaliumphosphat in Monophosphat und sämtliches Kalialbuminat in die freie Eiweisskomponente zerlegt ist. Die treibende Kraft zur Entziehung des Alkalis ist die Milch-

1) J. Liebig, Ann. d. Chem. u. Pharm. Bd. 50 S. 177. 1844. Bei der Keimung von kohlehydratreichen Samen zum Beispiel von Cerealien scheinen sich ähnliche chemische Vorgänge abzuspielen wie beim Muskelstoffwechsel. Es wird mit Hilfe eines diastatischen Ferments Polysaccharid (Stärke) abgebaut, sowie organ. Säure, Kohlensäure und Wärme produziert. Diese Analogie ist ferner durch das Vorhandensein derselben anorganischen Chemikalien wie Kalium-, Kalk- und Magnesiumphosphaten erkennbar. Die nahen Beziehungen des Kaliumphosphats zum Kohlensäurestoffwechsel beweist auch das Vorkommen desselben in der Pflanzen- und Tierwelt an jenen Plätzen, wo Assimilation der Kohlensäure und Dissimilation der Kohlehydrate zu Kohlensäure stattfindet.

2) Alb = Eiweisskomponente der Albuminate.

säure, wodurch die Kohlensäure langsam verdrängt wird. Dadurch wird verständlich, weshalb der Muskel aktionsfähig bleibt, solange noch alkalische Salze vorhanden sind. Ist das Ende der Arbeitsfähigkeit erreicht, so befinden sich im Muskel milchsaures Kalium, Monokaliumphosphat und die freie Eiweisskomponente des Kaliumalbuminats. Diese Substanzen sind in ihrer Gesamtheit als Ermüdungsstoffe zu bezeichnen, um so mehr, als durch den Umschlag in die saure Reaktion Fermente inaktiviert werden können¹⁾. Die saure Reaktion des Muskels bei der Ermüdung beruht demnach nicht auf der Anwesenheit freier Milchsäure, sondern auf dem durch die Bildung von Milchsäure verursachten Gehalt an Monokaliumphosphat.

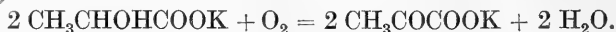
Im Gegensatz zu dem soeben besprochenen anoxybiotischen Vorgang der Neutralisation der Milchsäure verläuft der Erholungsprozess, welcher der Regeneration der Alkaleszenz und Wärmeproduktion dient, unter Aufnahme von Sauerstoff.

II. Regeneration der Alkaleszenz unter Sauerstoffaufnahme. (Erholungsprozess.)

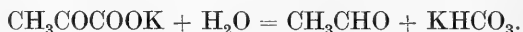


Auch die obige Formulierung des Erholungsvorganges, d. h. der Oxydation des milchsauren Kalis dient lediglich dazu, den Überblick über die in Frage kommenden Prozesse zu erleichtern. Es ist ganz unwahrscheinlich, dass die Bildung von Kaliumbikarbonat aus Kaliumlaktat direkt erfolgt, vielmehr ist anzunehmen, dass sie stufenweise über Zwischenprodukte sauren Charakters verläuft. Ein Bild, wie der Abbau allenfalls vor sich gehen könnte, ergibt sich aus folgendem Beispiel:

Das erste Stadium der Oxydation könnte die Umwandlung des Kaliumlaktats in brenztraubensaures Kalium sein:



Diese Verbindung spaltet sich gemäss C. Neuberg²⁾ durch ein als Karboxylase bezeichnetes Ferment nach folgendem Schema:



Auf diese Weise würde schon erstmalig eine Regeneration von Alkalibikarbonat unter gleichzeitiger Bildung von Acetaldehyd stattfinden. Der leichte Übergang des Acetaldehyds unter Sauerstoffaufnahme in Essigsäure ist bekannt. Die gebildete Essigsäure würde zweifellos durch das vorhandene Kaliumbikarbonat unter Kohlensäure-

1) K. Kondo, Biochem. Zeitschr. Bd. 45 S. 63. 1912.

2) C. Neuberg, Der Zuckerumsatz der Zelle. Handb. d. Biochem. von Oppenheimer. Ergänzungsbd. 1913 S. 569.

entbindung neutralisiert werden, und das weitere Problem wäre dann die Aufklärung des Oxydationsvorgangs des Kaliumacetats zu Kaliumbikarbonat. Nach Angaben der Literatur¹⁾ ist unter den im Muskel vorhandenen flüchtigen Säuren neben Ameisensäure auch Essigsäure in Spuren nachgewiesen worden, doch gelang es mir nicht, diesen Befund zu bestätigen; dagegen lässt sich ausser der Milchsäure eine grössere Menge einer (oder mehrerer) nicht flüchtiger Säuren im angesäuerten Muskelextrakt durch Schwefeläther extrahieren. Von der Milchsäure unterscheidet sich diese Säure durch eine grössere Löslichkeit und geringere Kristallisationsfähigkeit des Zinksalzes. Der höhere Zinkgehalt dieses unbekanntes Zinksalzes würde für eine Säure sprechen, welche ein C-Atom weniger enthält als die Milchsäure. Auf diese Ergebnisse hoffe ich später an anderer Stelle zurückkommen zu können.

Anhaltspunkte über die Gesamtmenge der im Muskelextrakt vorhandenen Alkalisalze organischer Säuren können noch in anderer Weise erbracht werden: Bekanntlich liefern die Alkalisalze organischer Säuren bei der Veraschung Alkalikarbonat. Diese Tatsache kann dazu dienen, aus der Alkaleszenzzunahme des wässerigen Muskelextraktes vor und nach der Veraschung die Menge der gesamten organischen Alkalisalze zu bestimmen. Die Kaliumalbuminate liefern bei der Veraschung gleichfalls Kaliumkarbonat. Da sie aber eine alkalische Reaktion zeigen und die obige Bestimmungsmethode auf der Differenz der Alkaleszenz nach und vor der Veraschung besteht, so verursacht das Vorhandensein derselben kein Hindernis. Nach der Veraschung besitzt der Muskelextrakt keine amphotere Reaktion mehr. Das gesamte Monokaliumphosphat, auf dessen Anwesenheit sich die saure Reaktion aufbaut, ist in der Hitze unter dem Einfluss des Kaliumkarbonats in Dikaliumphosphat übergegangen, und darüber hinaus ist noch eine erhebliche Menge Kaliumkarbonat (siehe umstehende Tabelle) entstanden.

Was nun die Regeneration der Alkaleszenz unter dem Einfluss des bei der Oxydation im Muskel gebildeten Kaliumbikarbonat anlangt, so kann dieselbe so erklärt werden, dass die im Abschnitt I (Arbeitsprozess) unter Nr. 2, 3 und 4 aufgeführten Reaktionen reversibel sind. Die Umkehrbarkeit dieser Vorgänge lässt sich experimentell bestätigen:

Während in der wässerigen Auskochung eines innerhalb weniger Minuten nach dem Tode entnommenen Muskels reichliche Mengen von Alkalialbuminaten gelöst sind, geht die Menge der letzteren mit zunehmender Säurebildung schon nach 3—4 Stunden auf ein Minimum

1) L. Landois' Lehrbuch der Physiologie des Menschen. 14. Aufl. Bd. II S. 491. 1916.

Beziehungen zwischen wässrigem Muskelextrakt

a) Unter normalen

Laufende Nummer und Todesursache	Wässriger Muskelextrakt pro 100 g Muskel						Aschengehalt des aus- gekochten Muskelrück- standes (Erdphosphate) pro 100 g Muskel
	Alkaleszenz	Azidität	Summe von Alkaleszenz + Azidität	Kaliphosphat als K_2HPO_4 be- rechnet, gewichtsanalytisch	Trocken- gehalt des Ex- traktes	Aschen- gehalt des Ex- traktes	
	$\frac{n}{10}$ - SO_4H_2	$\frac{n}{10}$ -KOH	$\frac{n}{10}$ -Alkali + -Säure	g	g	g	
1. Suizid	13,3	48,0	61,3	—	3,37	1,03	0,11
2. Suizid	14,6	45,3	60,0	—	3,73	0,91	0,10
3. Posttraumati- scher Hirnab- szess, Sekt. Nr. 463	13,3	46,7	60,0	—	3,43	0,84	0,08
4. Unfall	14,7	46,7	61,4	0,673	3,66	0,95	0,10
5. Eitrige Pneu- monie, Sekt. Nr. 533	12,0	46,7	58,7	0,620	3,35	0,90	0,09

b) Unter abnormen

Peritonitis und Appendektomie	34,7	37,3	72,0	—	4,48	1,00	—
Lungenabszess .	25,3	24,0	49,3	—	3,35	0,83	0,14
Tuberkulose Sta- tus puerperalis	37,3	36,0	73,3	—	3,58	0,87	0,15

zurück. Setzt man jedoch dem Muskelbrei des sauren Muskels, dessen Extrakt nur noch ganz geringe Mengen von Alkalialbuminaten enthält, vor der Auskochung Alkalibikarbonat zu, so steigt der Gehalt an Albuminaten im Extrakt sofort an. Daraus geht hervor, dass die Alkalialbuminate im Muskel unter dem Einfluss der Säurebildung zerlegt und unter demjenigen des Bikarbonats aufgebaut werden können¹⁾. In analoger Weise wird Dikaliumphosphat unter dem Einflusse von Milchsäure bzw. Kohlensäure in Monokaliumphosphat verwandelt, während Monokaliumphosphat durch Kaliumbikarbonat in Dikaliumphosphat übergehen kann. Wahrscheinlich handelt es sich

1) Die Beobachtung W. Biedermann's an den im Ruhezustand glashellen, nahezu durchsichtigen glatten Muskeln von Würmern und Mollusken, welche im Kontraktionszustand weiss und trübe sind, um bei eintretender Restitution wieder klar zu werden, lässt sich leichter durch Zerlegung der Albuminate mit Säure und Lösung der Eiweisskomponente mit Alkalibikarbonat als durch Koagulation der Eiweisskörper erklären (siehe dazu W. Biedermann, *Ergebn. d. Physiol.* Bd. 8 S. 147. 1909.

vor und nach der Oxydation durch Veraschung.
Verhältnissen.

Wasserlöslicher Teil der Asche des wässrigen Muskelextrakts pro 100 g Muskel						Unlösliches der Asche (Magnesium- phosphat)	Alkaleszenzzunahme bei der Veraschung des Extraktes von 100 g Muskel	Gehalt von 100 g Muskel an Kalisalzen organischer Säuren berechnet als Kaliumlaktat
Gesamt- alkaleszenz	Karbonat- alkaleszenz	Kaliumkarbo- nat durch Titration	Phosphat- alkaleszenz	Phosphate K_2HPO_4 durch Titration	Phosphate K_2HPO_4 gewichtsanalytisch			
60,0	29,3	0,20	30,7	0,534	—	—	46,7	0,60
56,0	25,3	0,17	30,7	0,534	—	—	41,4	0,53
60,0	29,3	0,20	30,7	0,534	0,539	—	46,7	0,60
60,0	20,0	0,14	40,0	0,696	0,683	0,014	45,3	0,58
58,7	24,0	0,17	34,7	0,604	0,628	0,023	46,7	0,60

Verhältnissen.

52,0	24,0	0,17	28,0	0,487	—	—	17,3	0,22
45,3	22,6	0,16	22,7	0,395	—	—	20,0	0,26
54,7	26,0	0,18	28,7	0,499	0,501	—	17,4	0,22

bei dieser Umkehrbarkeit um Gleichgewichtszustände bei bestimmten Mengen- und Temperaturverhältnissen. Man braucht also die erwähnten Gleichungen 2, 3 und 4 nur von rechts nach links zu lesen, um ein Bild von der Regeneration der Alkaleszenz zu haben. Nach den Gleichungen 2 und 3 findet dabei eine Kohlensäureentbindung statt. Diese und die CO_2 -Produktion bei der Oxydation des Laktats erklären die CO_2 -Abgabe des Muskels im Ruhezustande.

III. Beweisführung.

Die experimentellen Belege zu den vorausgegangenen Ausführungen sollen in diesem Abschnitt nochmals in übersichtlicher Weise zusammengestellt werden:

1. Beweise für den im Muskel stattfindenden Neutralisationsprozess der Milchsäure.

a) Im absterbenden Muskel nimmt vom Momente des Todes bis zum Eintritt der Totenstarre und darüber hinaus die Alkaleszenz

fortwährend ab, während die Azidität dementsprechend zunimmt. Die Summe von Alkaleszenz plus Azidität bleibt jedoch, unabhängig vom Zeitpunkt der Entnahme, ungefähr gleich gross. Diese Tatsache lässt sich nur durch einen Neutralisationsprozess erklären, an dem vorzugsweise Dikaliumphosphat beteiligt ist. (Vgl. dazu Pflüger's Archiv Bd. 163 S. 499. 1916. Biochem. Zeitschr. Bd. 75 S. 112. 1916.)

b) Im Extrakte des sogleich nach dem Tode entnommenen Muskels befinden sich erhebliche Mengen von Alkalialbuminaten, während dieselben nach Eintritt der Totenstarre fast vollkommen verschwunden sind. Die postmortal gebildete Säure wird somit auch durch Alkalialbuminate unter Abscheidung der Eiweisskomponente neutralisiert. (Siehe Biochem. Zeitschr. Bd. 75 S. 118. 1916.)

c) Aus dem wässerigen Muskelextrakt lässt sich die Milchsäure nur dann mit Äther extrahieren, wenn man sie vorher durch Mineralsäure in Freiheit gesetzt hat. Die Milchsäure ist also im Muskel in Form eines Alkalisalzes vorhanden, das nur durch einen Neutralisationsprozess entstanden sein kann. (Siehe dazu Abschn. IV.)

2. Beweise für die Oxydation des milchsauren Alkalis zu Alkalibikarbonat im Muskel.

a) Die durch Milchsäure verursachte saure Reaktion des arbeitenden Muskels wird im Ruhezustand wieder alkalisch. Mithin muss im Muskel eine chemische Reaktion stattfinden, bei welcher alkalische Stoffe produziert werden. Ein solcher Stoff ist das durch Oxydation des milchsauren Kaliums entstehende Kaliumbikarbonat.

b) Führt man dem Gesamtorganismus milchsaures Alkali zu, so erscheint bei Zufuhr eines Überschusses desselben ein grosser Teil im Urin in Form von Alkalibikarbonat. Dies ist ein Beweis für die Fähigkeit des Organismus, milchsaures Alkali zu Alkalibikarbonat zu oxydieren. (Vgl. Pflüger's Arch. Bd. 165 S. 455. 1916.)

c) Die Oxydation des milchsauren Kaliums im Muskelextrakt zu Kaliumkarbonat kann auf trockenem Wege geschehen: Verbrennt man Muskelextrakt in einer Platinschale, so wird nicht nur sämtliches Monokaliumphosphat in Dikaliumphosphat übergeführt, sondern in der Asche ist weiterhin eine erhebliche Menge von Kaliumkarbonat nachweisbar. (Siehe die Tabelle im Abschnitt IV.)

d) Das milchsaure Kalium verschwindet im Muskel bei Zufuhr von Sauerstoff.

Von den zahlreichen Angaben der Literatur über das Verschwinden der Milchsäure ¹⁾ im Muskel sollen nur solche erwähnt werden, bei denen die Mitwirkung von Sauerstoff hervorgehoben wurde.

1) In der Literatur ist die Annahme verbreitet, dass die saure Reaktion des Muskels von freier Milchsäure anstatt von Monokaliumphosphat

Nach Ranke, „Tetanus“ Kap. 14 S. 329, Leipzig 1865, wird die bei der anaeroben Muskelkontraktion entstehende Milchsäure, bei der normalen aeroben wieder verbraucht.

Fletcher und Hopkins, Journ. of Physiol. 35 (1907) S. 247; vgl. auch von Fürth, Probleme der physiol. und patholog. Chemie Bd. I S. 144 u. 146. 1912, haben nachgewiesen, dass die Milchsäure im Muskel nach reichlicher Sauerstoffversorgung verschwindet, während sie bei Luftabschluss wieder zum Vorschein kommt.

IV. Experimenteller Teil.

Soweit die experimentellen Unterlagen zu Abschnitt III nicht schon früher oder von anderer Seite erbracht sind, sollen diese im folgenden Kapitel ergänzt werden:

Zu III l. c. Die Milchsäure ist im wässrigen Muskel-extrakt als Kaliumsalz vorhanden. Man kann sie deshalb nur dann mit Äther extrahieren und isolieren, wenn man sie vorher durch Mineralsäure in Freiheit gesetzt hat.

Der mit der Hackmaschine zerkleinerte M. Quadriceps des Menschen wird dreimal mit Wasser ausgekocht und der filtrierte klare Extrakt viermal mit dem $1\frac{1}{2}$ fachen Volumen Äther ausgeschüttelt. Der nach dem Verjagen des Äthers verbleibende Rückstand wird nach Zusatz von Wasser mit einer Messerspitze voll (neutralreagierendem) Bleikarbonat aufgekocht, von ungelöstem Bleikarbonat heiss filtriert und in das Filtrat, das die organischen Säuren als Bleisalze enthalten müsste, Schwefelwasserstoff eingeleitet. Dabei fallen nur Spuren von Schwefelblei aus. Nach der Filtration wird durch Erhitzen der Schwefelwasserstoff aus der Lösung verjagt, mit gut ausgewaschenem Zinkkarbonat aufgekocht und das Filtrat zur Kristallisation eingedampft. Es hinterbleiben dabei nur Spuren eines Rückstandes, die mit Zinklaktat nicht identifiziert werden konnten. Daraus folgt, dass organische Säuren in dem Ätherextrakt überhaupt nicht enthalten waren. Setzt man jedoch zu dem gleichen, mit Äther behandelten Muskelextrakt Phosphorsäure bis zur deutlich kongosauren Reaktion, extrahiert nochmals viermal mit Äther¹⁾ und behandelt dann den Ätherrückstand in oben angegebener Weise mit Bleikarbonat und Zinkkarbonat, so

herrührt. Der Irrtum dürfte wohl darauf zurückzuführen sein, dass der Muskelbrei vor der Extraktion mit Äther behufs quantitativer Bestimmung der Milchsäure vielfach mit Salzsäure und Sublimat enteiwesst wird, wodurch natürlich gleichzeitig aus dem Laktat auch freie Milchsäure entsteht.

1) Die viermalige Extraktion mit Äther stellt keine Methode zur erschöpfenden Isolierung der Milchsäure dar; es sollte hier nur der Beweis erbracht werden, dass ohne Mineralsäurezusatz keine Isolierung der Milchsäure möglich ist.

fällt schon der kräftige Niederschlag von Schwefelblei mit Schwefelwasserstoff auf. Beim Eindampfen der Zinksalze kristallisiert Zinklaktat aus, während die leicht löslicheren Zinksalze einer oder mehrerer organischer Säuren in der Mutterlauge gelöst sind. Das Ergebnis zweier Versuche ist aus der folgenden Zusammenstellung ersichtlich:

Menge des extrahierten Muskels	Volumen des wässrigen Muskelextrakts	Erhaltene Zinksalze ohne Säurezusatz	Zinksalze bei Phosphorsäurezusatz
58,7 g	20 ccm	0,012 g (kein Zinklaktat)	0,231 g Gemisch der Zinksalze
1000 g	500 ccm	Geringe Mengen Rückstand, kein Zinklaktat	2,37 g Zinklaktat, 0,91 g andere Zinksalze der Mutterlauge.

Zu III 2c. Oxydation des milchsauren Kaliums im Muskel-extrakte zu Kaliumkarbonat auf trockenem Wege durch Veraschung des eingetrockneten Extraktes.

Verascht man eine bestimmte Menge eingetrockneten Muskelextrakts in der Platinschale und vergleicht die Alkaleszenz des wässrigen Auszugs der Asche mit der Alkaleszenz des Extraktes vor der Verbrennung, so lässt sich aus der Zunahme der Alkaleszenz die Menge der im Muskel vorhandenen, an Alkalien gebundenen organischer Säuren ermitteln. Die dabei gefundenen hohen Werte sind ein indirekter Beweis, dass ausser dem milchsauren Kali zum mindesten noch ein anderes Salz einer organischen Säure im Muskel enthalten ist. Um möglichst einwandfreies Versuchsmaterial zu verwenden, wurde der M. Quadriceps von Menschen, die eines gewaltsamen Todes gestorben waren, benützt. Zu diesem Zwecke wurden 30 g des in Erbsengrösse geschnittenen, fettfreien Muskels dreimal mit je 100 ccm Wasser ca. 10 Minuten lang ausgekocht und die Filtrate vereinigt. Man erhält auf diese Weise ca. 240 ccm Extrakt, den man in zwei gleiche Teile teilt. Die erste Hälfte wird behufs Titration wiederum in zwei Hälften entsprechend je 7,5 g Muskel geteilt. Zu dem einen Teil setzt man einen Tropfen Phenolphthaleinlösung und fügt behufs Bestimmung der Azidität $\frac{n}{10}$ -Lauge zu, bis Rotfärbung eingetreten ist; zum zweiten Teil gibt man einige Tropfen Methylrot und titriert auf $\frac{n}{10}$ -Salzsäure zur Bestimmung der Alkaleszenz, bis die gelbe Farbe in ein blaustichiges Rot umgeschlagen ist.

Setzt man zu den zur Titration verwendeten Lösungen Ammoniak und Magnesiamischung, so lässt sich der Gehalt an löslichen Phosphaten in dem Extrakte gewichtsanalytisch bestimmen. Für die folgende Tabelle wurde das Ergebnis auf Dikaliumphosphat berechnet.

Die zweite Hälfte des Muskelextraktes, entsprechend 15 g Muskel, wird in der Platinschale auf dem Wasserbad eingedampft und der Rückstand im Trockenschrank bei 105° C. getrocknet und gewogen. Man erhält dann die Gesamtmenge der wasserlöslichen Bestandteile des Muskels, die im Durchschnitt 3,6 % beträgt. Dieser Rückstand wird verascht und wiederum gewogen. Der dadurch ermittelte Aschengehalt des Extraktes beträgt ca. 0,8 % des ursprünglichen Muskels. Die Asche reagiert stark alkalisch und besteht der Hauptsache nach aus Dikaliumphosphat und Kaliumkarbonat. Sie ist aber, selbst wenn sie weissgebrannt ist, nicht vollkommen wasserlöslich. Der unlösliche Teil, bestehend aus Magnesiumphosphat, wird abfiltriert und gewogen. Die Menge beträgt ca. 0,02 % des ursprünglichen Muskels. Das Filtrat der wässrigen Lösung der Asche teilt man in zwei gleiche Teile und bestimmt in der einen Hälfte, entsprechend 7,5 g Muskel, nach Zusatz von Phenolphthalein durch Titration mit $\frac{n}{10}$ -Salzsäure unter wiederholtem Aufkochen bis zur dauernden Entfärbung das Kaliumkarbonat. Die andere Hälfte versetzt man mit Methylrot und titriert gleichfalls kochend mit $\frac{n}{10}$ -Salzsäure, bis der Umschlag von gelb in ein bläustichiges Rot erfolgt ist. Die dadurch ermittelte Gesamtalkaleszenz ergibt den Gehalt an Dikaliumphosphat plus Kaliumkarbonat. Der Gehalt an Dikaliumphosphat berechnet sich aus der Differenz von Gesamtalkaleszenz minus der Kaliumkarbonat-Alkaleszenz. Zur Kontrolle der durch Titration gewonnenen Phosphatzahlen versetzt man die titrierten Lösungen mit etwas Ammoniak und Magnesiamischung und bestimmt auf diese Weise die Phosphorsäure nochmals gewichtsanalytisch. In der Tabelle sind die Resultate umgerechnet auf K_2HPO_4 wiedergegeben.

Die Zunahme der Alkaleszenz bei der Veraschung (ausgedrückt in Kubikzentimetern $\frac{n}{10}$ -KOH) ermittelt man durch Subtraktion der Alkaleszenz vor der Veraschung von der Gesamtalkaleszenz nach derselben. Daraus lässt sich der Gehalt des Extraktes an Kalisalzen organischer Säuren, umgerechnet auf Kaliumlaktat, feststellen. Wie die folgende Tabelle zeigt, ist der gefundene Betrag ziemlich hoch und geht erheblich über die im Muskel quantitativ nachgewiesene Milchsäuremenge hinaus. Es müssen also im Extrakte noch Alkali-

salze anderer organischer Säuren vorhanden sein, die jedoch, wie ein Versuch lehrte, mit Wasserdämpfen nicht flüchtig sind.

In der Tabelle ist ferner die Menge des bei der Veraschung entstandenen Kaliumkarbonats angegeben. Sie beträgt ca. 0,16—0,20 %. Es ist anzunehmen, dass im ausgeruhten Muskel eine diesem Karbonat äquivalente Menge Alkalialbuminat oder Alkalibikarbonat anwesend ist.

Anhang.

Während bei Tierversuchen bezüglich der postmortalen Säurebildung niemals Abweichungen beobachtet wurden, ergab sich bei den Untersuchungen des M. Quadriceps der menschlichen Leiche die interessante Tatsache, dass diese Säurebildung im Muskel nach dem Tode unter Umständen ganz oder teilweise ausbleiben kann. Soweit die untersuchten Fälle bis jetzt ein Bild gestatten, fehlt nach gewaltsamen Todesursachen, wie Selbstmord oder Unfällen, eine ergiebige Säurebildung nie; auch nach rasch verlaufenden Erkrankungen wurden normale Verhältnisse beobachtet, wobei mit „normal“ der rasche Eintritt der Säurebildung bezeichnet sein soll. Nach kachektischen Erkrankungen dagegen scheint ein Überwiegen der Alkaleszenz über die Azidität oder Übergangsstufen zu den normalen Verhältnissen, auch viele Stunden nach dem Tode, die Regel zu sein. In solchen Fällen geht dies Hand in Hand mit dem Ausbleiben oder einer geringen Intensität der Totenstarre. Der Muskel verhält sich in diesen Fällen in bezug auf das Verhältnis von Alkaleszenz zu Azidität wie ein ausgeruhter oder wie ein sofort nach dem Tode aus der Leiche eines gesunden, geschlachteten Tieres entnommener Muskel. Das Ausbleiben der Säurebildung steht wahrscheinlich mit der Abwesenheit von Glykogen¹⁾ in Zusammenhang. Im Einklang mit dem Fehlen der Säureproduktion ist der geringe Gehalt solcher Muskeln an Alkalisalzen organischer Säuren (0,22—0,26 % berechnet auf milchsaures Kalium) gegenüber dem höheren Gehalt (ca. 0,6 %) normaler totenstarrer Muskel (siehe die Tabelle). Diese Ergebnisse sollen an anderer Stelle noch eingehender besprochen werden.

Zusammenfassung.

1. Der Chemismus der Gewebsatmung des Muskels ist sehr wahrscheinlich identisch mit dem intermediären Kohlehydratabbau und der Umsetzung chemischer Energie in mechanische Arbeitsleistung.

2. Das Wesen der Gewebsatmung ist durch zwei chemische Prozesse bedingt, die zusammen einen Kreislauf des Alkalis darstellen.

1) Biochem. Zeitschr. Bd. 75 S. 122. 1916.

a) Bei dem als Arbeitsprozess bezeichneten, anoxybiotisch verlaufendem Vorgang wird Milchsäure durch Kaliumbikarbonat bzw. dessen alkalische Umsetzungsprodukte neutralisiert. Die dabei entstehende Kohlensäure kann zur Arbeitsleistung dienen.

b) Der Erholungsprozess ist dadurch charakterisiert, dass das im Arbeitsprozess entstehende milchsäure Kalium unter Sauerstoffaufnahme wieder zu Kaliumbikarbonat verbrannt wird, sodass der Prozess von neuem beginnen kann.

3. Bei der Regulation des Kreisprozesses spielen eine Reihe von umkehrbaren chemischen Reaktionen eine Rolle, an denen Dikaliumphosphat und Alkalialbuminate beteiligt sind.

4. Arbeitsprozess und Erholungsprozess können getrennt oder gleichzeitig verlaufen. Dadurch erklärt sich die anoxybiotische Muskelarbeit und die sogenannte Sauerstoffspeicherung.

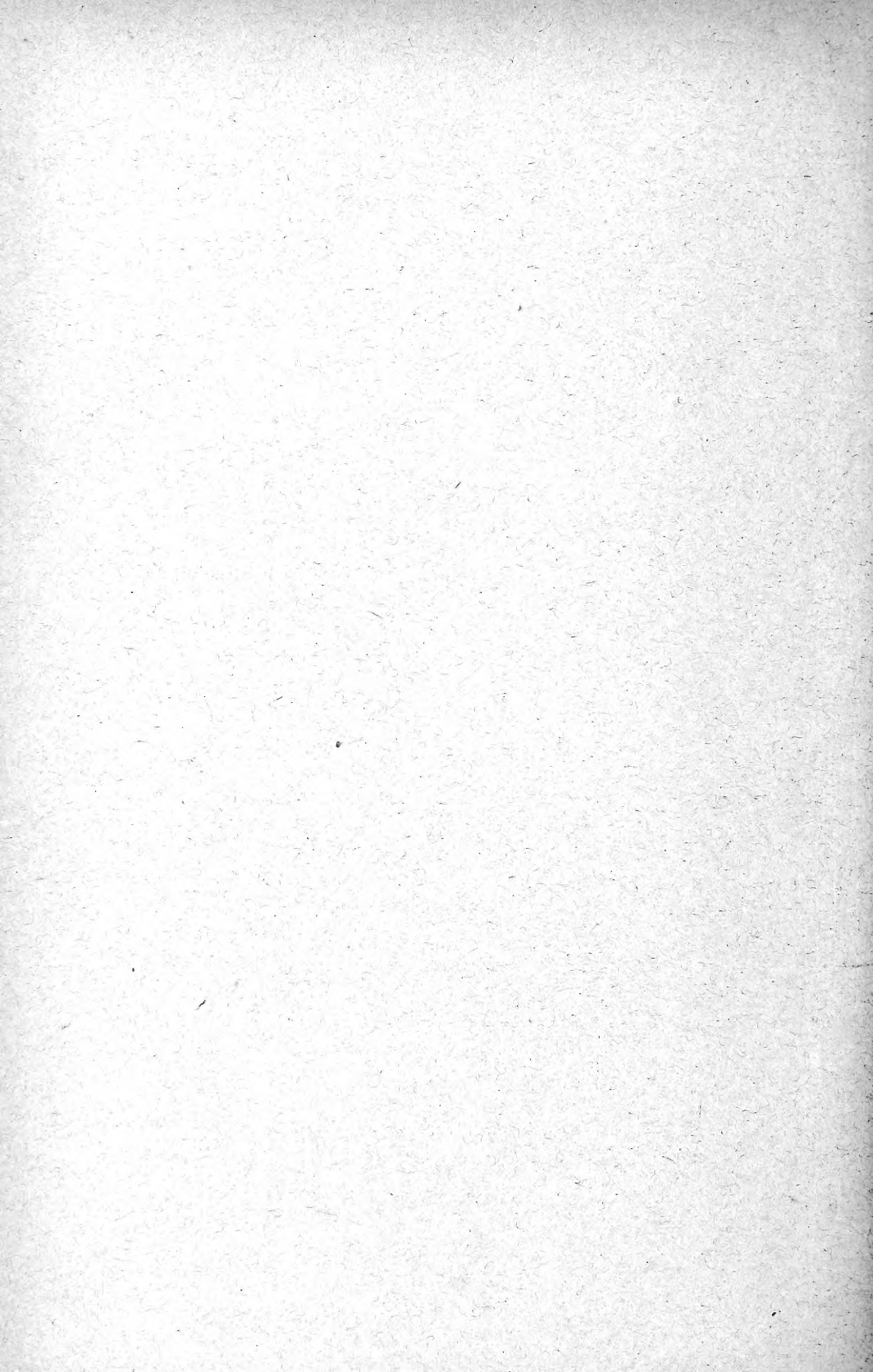
5. Ermüdungsstoffe sind milchsaures Kalium, Kaliummonophosphat und die saure Eiweisskomponente der Alkalialbuminate. Im erholten Muskel befinden sich Kaliumbikarbonat, Dikaliumphosphat und Alkalialbuminate.

6. Oxydiert man Muskelextrakt durch Verbrennung, so bildet sich gleichfalls Kaliumkarbonat und Dikaliumphosphat.

Autorenverzeichnis.

- Basler, Prof. Dr. Adolf, Nachtrag zu der Arbeit: Über die Blutbewegung in den Kapillaren. I. Mitteilung. S. 244.
- Biedermann, W., Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Verdauung. VII. Dringen Verdauungsfermente in geschlossene Pflanzenzellen ein? S. 358.
- Biedermann, W., Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Verdauung. VIII. Die Verdauung pflanzlichen Zellinhalts im Darm einiger Insekten. S. 392.
- Biegel, Kurt, Ein Beitrag zu den sogenannten Ausnutzungs-Ver suchen. S. 90.
- Bierich, Dr. R., Zur Theorie der Narkose. Über den Einfluss der Temperatur auf die Adsorbierbarkeit, das Kolloidfällungsvermögen und die Wirkungsstärke einiger Narkotika. S. 202.
- Bornstein, Dr. A., Über Muskeltonus und Muskelkontraktur beim Menschen. S. 352.
- Bürker, Prof. Dr. K., Experimentelle Untersuchungen zur Thermodynamik des Muskels. VI. Methodik. Der Energieaufwand als Funktion der übrigen Variablen der Muskel-tätigkeit bei verschiedenartigen Muskeln. S. 282.
- Fleisch, Dr. Alfred, Die relative Überlegenheit der rhythmischen Durchströmungsart bei überlebenden Organen als Zeichen aktiver Fördertätigkeit der Arterien. S. 177.
- Hess, Prof. Dr. C. v., Der Lichtsinn der Krebse. S. 245.
- Le Heux, Dr. J. W., Über den Synergismus von Arzneimitteln. II. Mitteilung. Äther-Magnesiumsulfat, Magnesiumsulfat-Chloralhydrat, Magnesiumsulfat-Urethan. S. 105.
- Höber, Prof. Dr. R., Zur Theorie der Narkose. Über den Einfluss der Temperatur auf die Narkose von Muskeln und Nerven. S. 218.
- Kuile, Dr. Th. Em. ter, Stereokinematoskopie dichopisch ge-sehener harmonischer Punktbe-wegungen. S. 233.
- Storm van Leeuwen, Dr. W., Über den Synergismus von Arznei-mitteln. III. Mitteilung. Morphin-Urethan, Tinctura opii-Urethan. S. 120.
- Löhner, Prof. L., Über einen eigen-tümlichen Reflex der Feuerunken nebst Bemerkungen über die „tie-rische Hypnose“. S. 324.
- Magnus, Prof. Dr. R., Beiträge zum Problem der Körperstellung. II. Mitteilung. Stellreflexe beim Kaninchen nach einseitiger La-byrinthexstirpation. S. 134.
- Popielski, Prof. Dr. L., Die Wasser-stoffionen und die sekretorische Tätigkeit der Bauchspeicheldrüse. S. 152.
- Tschermak, Prof. Dr. A. v., Julius Bernsteins Lebensarbeit. S. 1.
- Wacker, Prof. Dr. Leonhard, Ein chemischer Kreisprozess im arbeitenden Muskel und seine Be-ziehungen zur Gewebsatmung. S. 426.





MBL WHOI Library - Serials



5 WHSE 05755

