

WANDSWORTH

LS 898



1890.
20 Juin 92
ANNALLES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME — 1^{er} FASCICULE

RECHERCHES
ANATOMIQUES ET EXPÉRIMENTALES
SUR LA MÉTAMORPHOSE
DES
AMPHIBIENS ANOURES

PAR

E. BATAILLON

DOCTEUR ÈS SCIENCES

PRÉPARATEUR DE ZOOLOGIE A LA FACULTÉ DES SCIENCES DE LYON

Avec 6 Planches hors texte



PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE

120, BOULEVARD SAINT-GERMAIN

—
1891



ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME SECOND

(Fascicule 1^{er})

3. 898.

Les ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON paraissent par monographies, publiées et mises en vente séparément.

Quelques monographies formeront un tome complet.

D'autres, de moindre étendue, pourront être reliées en volumes d'après un classement qui aura pour but de réunir autant que possible des mémoires appartenant à une même série de travaux.

Le prix des volumes complets et l'époque de leur achèvement varieront donc d'après les matières qui les composent.

ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME — 1^{er} FASCICULE

RECHERCHES

ANATOMIQUES ET EXPÉRIMENTALES

SUR LA MÉTAMORPHOSE

DES

AMPHIBIENS ANOURES

PAR

E. BATAILLON

DOCTEUR ÈS SCIENCES

PRÉPARATEUR DE ZOOLOGIE A LA FACULTÉ DES SCIENCES DE LYON

Avec 6 Planches hors texte



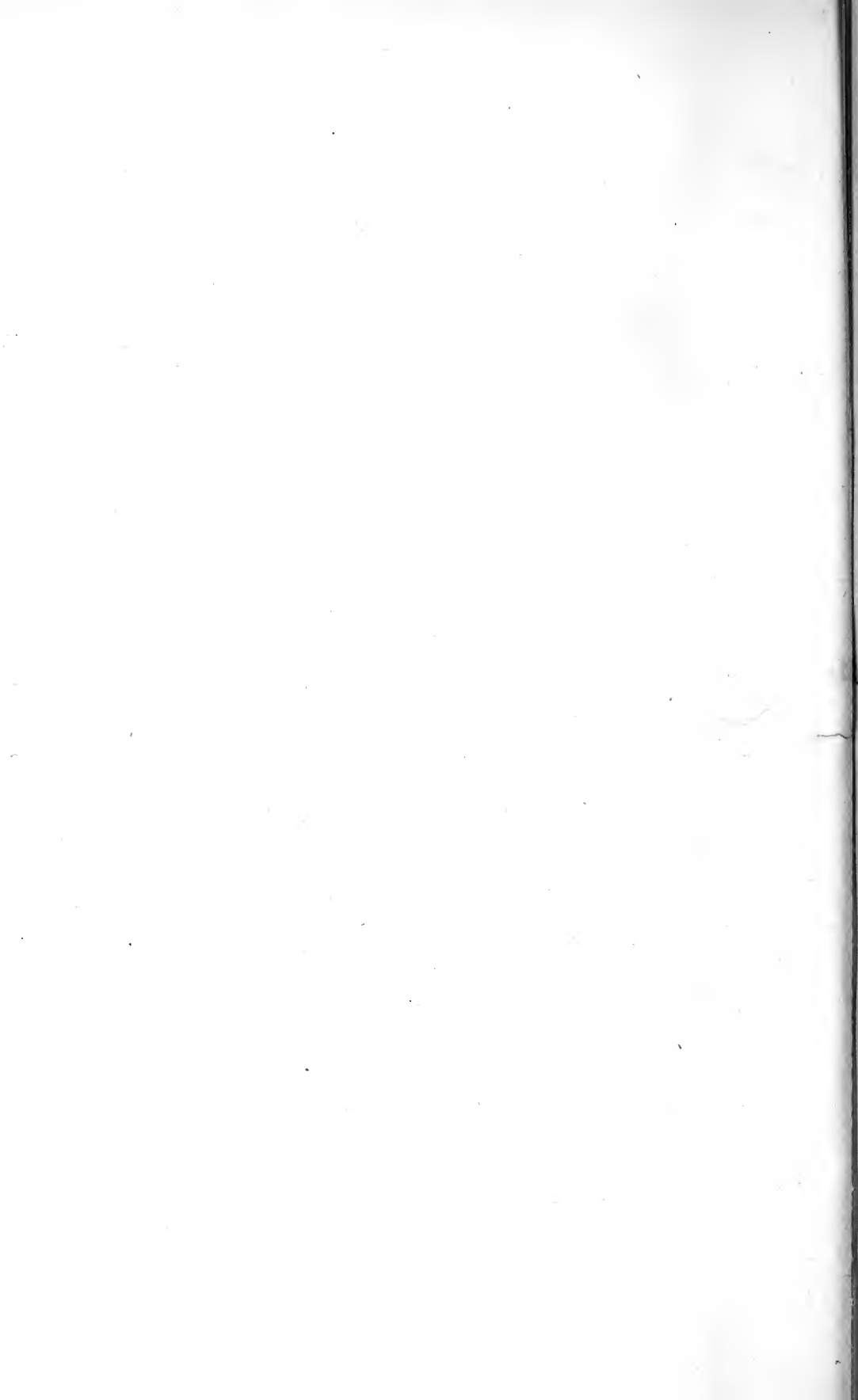
PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE

120, BOULEVARD SAINT-GERMAIN

1891



RECHERCHES ANATOMIQUES ET EXPÉRIMENTALES

SUR LA

MÉTAMORPHOSE DES AMPHIBIENS ANOURES

DÉLIMITATION DU SUJET

Les résultats généraux auxquels nous ont conduit ces recherches vont nous permettre de tracer notre cadre en définissant ce que nous comprenons par le terme *métamorphose* chez les Anoures. Les savants qui se sont occupés de ce sujet n'ont pu préciser ce point particulier, parce qu'ils n'ont point cherché à pénétrer la nature physiologique du phénomène. Barfurth (4), dans ses travaux récents, semble placer la fin de cette période à la sortie des membres antérieurs. Loos (31), qui a touché à la question plus récemment encore, reporte cette limite à la résorption complète de la queue. Cette dernière opinion concorderait mieux avec les faits que nous avons observés. Mais la dégénérescence caudale et les phénomènes fondamentaux de la métamorphose n'ont, pour le cas, que des rapports de concomitance. Ainsi, bien que la larve puisse vivre, et vive habituellement dans l'eau jusqu'à disparition totale de la queue, elle peut, plusieurs jours auparavant, s'accommoder très bien de la vie plutôt terrestre de l'adulte, et perdre graduellement, à l'air humide, les restes de son appendice.

Pour les débuts, la limite est encore plus difficile à tracer. L'idée que l'on se fait le plus volontiers de la métamorphose, dans le cas qui nous intéresse, est celle d'un passage du stade pisci-

forme au stade amphibien proprement dit, de la forme allongée et de l'organisation particulière nécessitées par la locomotion et la respiration dans l'eau à la forme ramassée qui caractérise l'adulte dont la vie est plutôt aérienne. Or, pendant une période très longue comprise dans le stade pisciforme, il y a coexistence de la respiration pulmonaire et de la respiration branchiale : cette période peut même être allongée par des conditions spéciales, artificielles ou naturelles, comme l'hibernation. D'autre part, lorsque l'animal muni de ses quatre pattes ne présente plus qu'un rudiment de queue de quelques millimètres, il offre en tout l'allure de l'adulte, et pourtant la respiration branchiale persiste encore.

La méthode de recherches que nous avons adoptée semble résoudre ces difficultés. Elle nous a permis en effet : 1° de rapporter tous les phénomènes histolytiques qui caractérisent cette transformation larvaire à des modifications dans les fonctions de nutrition ; 2° de rattacher ces modifications elles-mêmes à des faits anatomiques qui relèvent de l'évolution normale.

De l'exposé qui va suivre, nous pourrions donc tirer une définition physiologique de la métamorphose chez les Anoures. C'est à cette définition que nous emprunterons provisoirement des limites, et nous dirons que la période en question s'étend de la phase de sortie des membres antérieurs, à la régression complète de la queue et des branchies ¹.

Le plan de ce travail est des plus simples. Il comprend une partie spéciale ayant un double objet :

1° La série des faits d'observation concernant la respiration et la circulation.

1. Le mot *métamorphose*, dans le groupe qui nous occupe, a été souvent employé dans un sens plus large. Il représenterait, suivant beaucoup de zoologistes, toutes les modifications morphologiques qui marquent la période larvaire : développement du repli cutané qui constitue le passage du stade des branchies libres au stade des branchies recouvertes, développement des membres postérieurs, développement des membres antérieurs et transformation finale. La plupart de ces modifications pouvant être considérées comme les étapes successives d'une évolution normale, il nous semblerait préférable de réserver le mot pour le changement fondamental et définitif, lié à des conditions physiologiques spéciales, qui conduit de la larve aquatique à un adulte terrestre.

2° Les phénomènes histolytiques qui caractérisent la métamorphose. Dans une troisième division (partie expérimentale et générale), nous examinerons les différentes hypothèses récemment émises pour expliquer les phénomènes curieux qui nous occupent, puis, l'expérimentation venant coordonner les deux ordres de faits établis dans la partie spéciale, nous tâcherons d'émettre une interprétation nouvelle. En somme, nous avons tenté d'expliquer physiologiquement des faits d'évolution très complexes et sur lesquels on n'a pas fourni jusqu'ici de données scientifiques satisfaisantes. Nous osons espérer que notre interprétation présentera quelque intérêt par les considérations générales qu'elle peut suggérer.

La diversité des points qu'embrasse ce sujet rendait impossible un historique général : car nous avons jugé inutile de rechercher, dans la bibliographie ancienne, des données fondamentales qui ne sont point en cause. Chaque question spéciale nous fournira l'occasion d'indiquer les travaux de nos devanciers, et de leur faire la grande part à laquelle ils ont droit.

Nous sommes heureux de pouvoir placer en tête de notre travail le nom de notre excellent maître, M. le professeur Sicard, dont les conseils et les encouragements affectueux nous ont été du plus grand secours. Nous le prions de vouloir bien accepter ce faible témoignage de reconnaissance, pour les nombreuses marques de bienveillance qu'il nous a prodiguées depuis le jour où il nous accueillit dans son laboratoire.



CHAPITRE PREMIER

LA RESPIRATION ET LA CIRCULATION PENDANT LA MÉTAMORPHOSE

Le type qui nous a paru le plus favorable pour ce genre d'études est le crapaud accoucheur (*Alytes obstetricans*); d'abord, parce que l'orifice expirateur de la larve (*spiraculum*) est ventral et médian, tandis que chez les autres types sur lesquels nous pouvions opérer, il est latéral; ensuite, parce que les larves d'Alytes sont assez volumineuses.

Un coup d'œil rapide sur les modifications extérieures nous fournira des indications desquelles nous aurons à tirer profit dans la suite. Avant la sortie des pattes antérieures, les larves s'agitent régulièrement dans leur aquarium. De temps en temps, elles viennent à la surface pour faire provision d'air. Elles projettent hors de l'eau, non seulement les orifices nasaux, mais aussi la bouche. Nos observations nous portent même à croire que c'est par la bouche qu'elles aspirent l'air pour l'emmagasiner. Le fait est difficile à saisir avec exactitude. Mais l'examen d'un autre type d'Anoures, *Bufo vulgaris*, fournit des données plus nettes. Lorsque les larves de crapaud sont réunies en grande quantité dans un bassin de petites dimensions, on les voit venir à la surface portant en avant et un peu obliquement leur face ventrale. Elles arrivent donc à l'air en quelque sorte couchées sur le dos. Les orifices nasaux restant sous l'eau, le bec corné fonctionne à la façon d'une ventouse pour prendre de l'air et en rejeter pendant un temps

assez long. Mais revenons aux larves d'Alytes. Si l'eau est suffisamment aérée, c'est un simple mouvement de va-et-vient très rapide; dans le cas contraire, les larves restent davantage à la surface.

Que devient la provision d'air? Il suffit d'ouvrir la cavité du corps pour constater que les poumons fonctionnent déjà. Nous allons voir que, lorsque l'animal plonge, il agit sur cette réserve gazeuse.

En effet, dès qu'il quitte la surface, il rejette par la bouche un certain nombre de bulles. Souvent, arrivé au milieu de son trajet, il se débarrasse encore d'une partie de sa provision, et il semble que cette nouvelle émission soit nécessaire pour qu'il puisse gagner le fond. Là, il n'est pas rare de le voir encore soulevé et obligé, pour se maintenir, d'abandonner une bonne partie de son air. Après un séjour de quelques minutes au fond du bassin, la larve retourne à la surface, et, au moment de l'atteindre, se débarrasse complètement pour faire une réserve nouvelle.

Il suit de là que, pendant une période très longue, alors que la respiration branchiale est en pleine activité, la respiration aérienne existe déjà. Ajoutons que les poumons semblent jouer un double rôle: celui de système respiratoire compensateur, et celui d'appareil hydrostatique.

Les pattes antérieures font leur apparition lorsque les membres postérieurs sont parfaitement développés. On constate qu'il reste, en avant d'elles, à la cavité branchiale, deux ouvertures en forme de boutonnières.

Schneider (44) indique ces ouvertures chez la grenouille rousse, sans s'occuper de l'importance qu'elles peuvent avoir et qui est grande, comme nous le reconnâtrons plus tard; et, précisément parce qu'il s'adresse à un type dont le spiraculum est latéral, il commet une inexactitude en disant que ces orifices remplacent le *spiraculum disparu*. Si, à la sortie des pattes, le spiraculum latéral de la grenouille *disparaît*, ou mieux, *se confond* avec le nouvel orifice du côté gauche, il n'en est pas de même chez l'Alyte à spiraculum médian: cet orifice impair existe en effet, comme

nous pourrons nous en assurer, jusqu'à la fin de la métamorphose. Il y a donc, à partir d'un certain moment, coexistence de trois orifices. A partir de ce moment, la queue prend une teinte plus foncée qui se manifeste d'abord à l'extrémité; elle diminue de longueur et disparaît en l'espace de quelques jours. Ce temps varie avec la température. A 22 ou 25 degrés, il peut ne pas dépasser cinq ou six jours.

On constate que cette disparition s'effectue sans qu'il y ait séparation de fragments visibles. Il s'agit donc d'une régression plutôt que d'une chute; et ce premier examen conduit l'observateur à rechercher la destinée d'un appareil aussi important.

En même temps que se produisent ces modifications, la région de la bouche se transforme totalement. Le mouvement de rotation du suspensorium ¹, qui fait avec les trabécules un angle de plus en plus grand, est accompagné d'un allongement du ptérygoïde et d'un développement en avant du cartilage de Meckel, qui va constituer le maxillaire définitif.

Cette évolution particulière du système squelettique est accompagnée d'une mue épithéliale partielle qui entraîne la chute du bec corné et l'élargissement de l'ouverture buccale, à mesure que s'accroît le mouvement de rotation du cartilage *carré*. A ce stade, la larve a pris la forme ramassée qui caractérise l'adulte; ses membres sont bien développés; elle cherche l'air et meurt bientôt si on la laisse dans le milieu aquatique.

I. — LA RESPIRATION

1° **Évolution du rythme.** — Si l'on observe des têtards d'Alytes ou de grenouilles au moment où apparaissent les orifices latéraux qui vont livrer passage aux pattes antérieures, on assiste à un

1. Voir: W. K.-Parker:

1° On the structure and development of the Skull of the Common Frog (Phil. Trans. CLXI, 1871).

2° On the structure, etc... id... of Batrachia (Phil-Trans. CLXVI. Part. 2. 1876).

fait très marqué et très constant : c'est l'accélération du rythme respiratoire. Cette modification, se produisant juste au début d'une

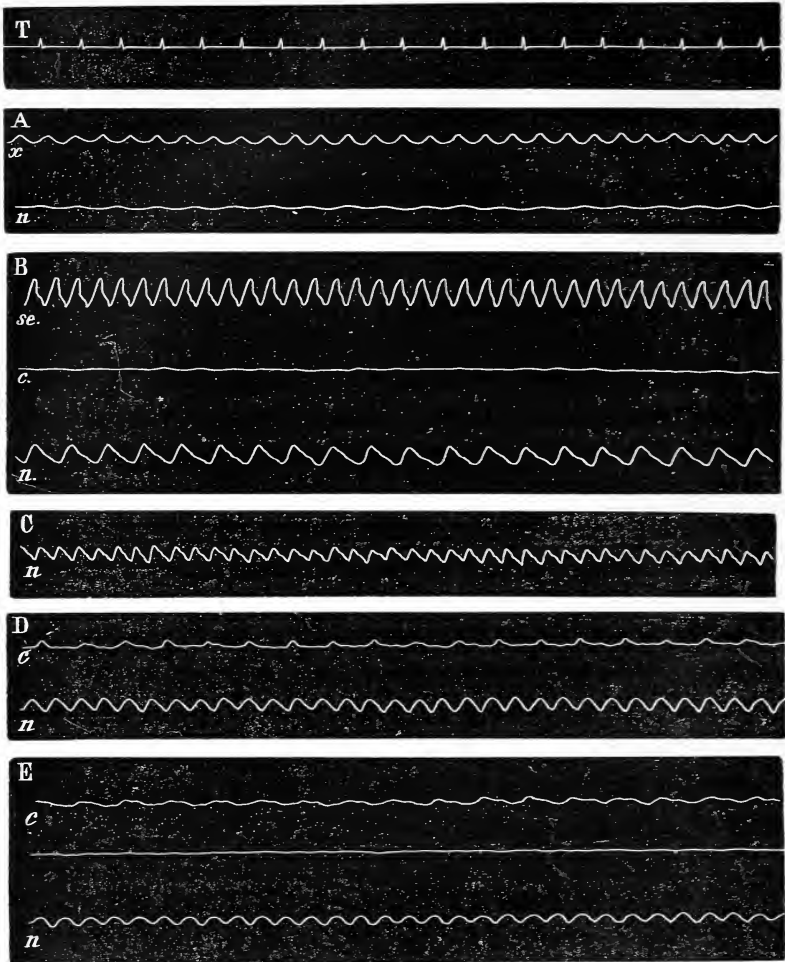


FIG. 1. — Modifications des rythmes respiratoire et cardiaque : A, avant la sortie des pattes antérieures; *n*, respiration normale; *c*, respiration après production artificielle de spiracula complémentaires; B, C, D, E, stades successifs de la métamorphose; *n*, respiration normale; *se*, spiracula élargis; *c*, rythme cardiaque; T, lignes du temps (secondes).

période caractérisée par des phénomènes anatomiques si remarquables, devait fixer notre attention, et c'est là l'origine de nos

recherches sur les fonctions de nutrition. La numération des mouvements respiratoires sur des larves suffisamment volumineuses est en somme chose facile : on constate de cette façon que le rythme passe, d'un jour à l'autre, de 65 ou 70 mouvements à la minute, à 120 et même plus.

La méthode graphique nous présentait l'avantage de fixer ces données successives en faisant ressortir, mieux même que des chiffres, la modification importante que nous signalons ¹. Le dispositif adopté pour ce genre d'expériences est des plus simples. La larve étant fixée sur le dos au fond d'un vase rempli d'eau, un léger palpeur, appuyé sur le plancher buccal et terminé par un stylet, vient inscrire directement sur le cylindre enregistreur les mouvements respiratoires. Les tracés désignés par les lettres A B C D E, page 8, représentent de haut en bas les modifications du rythme depuis le jour qui précède la sortie des pattes jusqu'à la fin de l'évolution larvaire.

Nous n'avons pas à insister sur les détails de ces tracés. En ne tenant compte que des oscillations dont la portion ascendante correspond à l'inspiration, la partie descendante à l'expiration, et de la ligne des temps marquant des intervalles d'une seconde, on se rend compte du seul fait sur lequel nous voulions insister, à savoir que le rythme s'accélère nettement à l'apparition des boutonnières expiratrices, pour se ralentir ensuite vers la fin de la métamorphose. On constate également que les variations inscrites sont sensiblement de même ordre que celles relevées par la simple observation ².

Si, dans la dernière expérience, on enlève rapidement au moyen d'une pipette l'eau dans laquelle est fixée la larve, on assiste à l'ap-

1. Les appareils spéciaux qui nous ont servi pour ces recherches ont été mis obligeamment à notre disposition par M. le professeur Dubois. Nous sommes heureux de pouvoir lui exprimer ici toute notre gratitude.

2. Notons bien que tous les chiffres que nous donnerons, aussi bien pour la respiration que pour la circulation, se rapportent à une température comprise entre les limites étroites et fixes de 18 à 22 degrés. En effet, l'activité des fonctions de nutrition diminue rapidement avec la température et augmente avec elle comme le prouve le tableau ci-dessous.

Ce tableau représente les modifications subies par le rythme respiratoire d'une

parition d'un nouveau rythme beaucoup plus rapide, dont les petites oscillations correspondent aux mouvements du plancher buccal brassant l'air comme chez l'adulte (fig. 2). Le rythme aquatique se continue quelque temps avec des pauses légères en expiration ; et prend fin par trois ou quatre forts mouvements inspireurs. Suit une pause en expiration de 35 à 40 secondes, au début de laquelle on reconnaît encore de légères oscillations rythmées comme celles de la respiration aquatique et qui finissent par s'éteindre. Après trois ou quatre pauses semblables et de plus en plus courtes séparées par les mêmes inspirations énergiques, on voit s'établir subitement le brassage régulier dont nous avons parlé, coupé encore toutes les 8 ou 10 secondes par trois ou quatre mouvements successifs beaucoup plus puissants.

Ce fait nous a paru intéressant parce qu'il offre en quelque sorte la reproduction expérimentale d'une transition physiologique à laquelle on assiste lorsque la larve réussit à trouver un point d'appui à la surface de l'eau vers la même époque, c'est-à-dire, à

larve d'Alyte soumise à diverses températures comprises entre 2 et 35 degrés. A ces deux points extrêmes, les mouvements ont tellement perdu de leur amplitude qu'ils deviennent imperceptibles à l'œil.

La même remarque pourrait rendre compte des variations que l'on observe dans la durée de la métamorphose. Dans la suite de ce travail, il nous sera impossible d'indiquer des stades successifs. La longueur de la queue ne pouvant donner une indication précise, le temps seul serait susceptible de fournir des repères. Or, l'évolution peut être ralentie ou accélérée par des causes plus ou moins difficiles à saisir, mais parmi lesquelles on peut placer à coup sûr les variations de température, même de minime importance.

INFLUENCE DE L'ÉLEVATION DE T.

Temp.	Mouv. à la minute.
—	—
20°	68
25° 1/2	84
26° 1/2	86
28° 1/2	102
31°	107
32°	109
33°	110
34°	112
35°	120

INFLUENCE DE L'ABAISSEMENT DE T.

Temp.	Mouv. à la minute.
—	—
20°	68
14°	59
9°	26
6°	18
4°	16
3°	9
1° 1/2	7

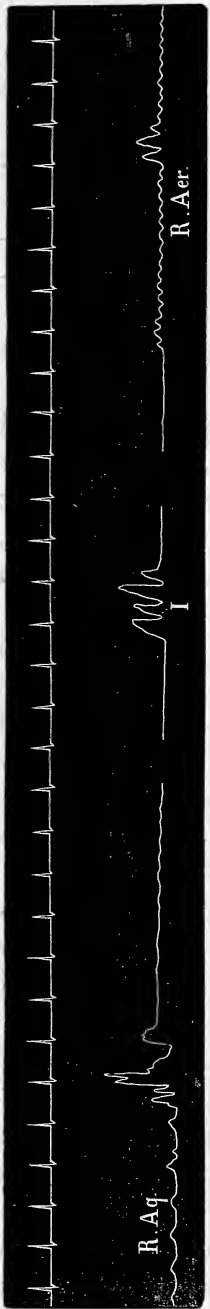


FIG. 2. — Passage de la respiration aquatique à la respiration aérienne. — T. Lignes des temps (secondes). — R. Ag. Respiration aquatique. R. Aer. Respiration aérienne. — I. Mouvements inspireurs énergiques séparant des pauses en expiration de 8 à 10 secondes.

la fin de sa transformation. Nous reviendrons sur ce point à propos des mécanismes respiratoires.

2° Évolution de la fonction. — Les modifications du rythme nous ont conduit à rechercher s'il n'y aurait pas aussi des changements dans la fonction. Notre intention était d'abord de faire cette étude dans des conditions irréprochables au point de vue théorique, avec un appareil comme celui de MM. Jolyet et Regnard, permettant de conserver indéfiniment les qualités de fluide respirable. Malheureusement, un système aussi compliqué nous a paru présenter des difficultés insurmontables pour des observations qui doivent être très rapprochées, puisque la période sur laquelle elles portent est relativement courte. Les accidents que l'on évite avec peine et en prenant beaucoup de précautions dans l'installation d'une longue expérience, auraient troublé à chaque instant nos résultats, étant donné que le dispositif devait être dérangé et remis en fonction une ou deux fois par jour. Nous avons dû nous résoudre à opérer sur des animaux renfermés dans un espace limité. Le réservoir étant assez grand, la même raison qui rendait impraticable un appareil compliqué atténuait les inconvénients d'un vase clos. En effet, l'eau et l'air étant renouvelés tous les jours, nos larves évoluaient régulièrement et sans accident.

Dans une première série d'opérations, douze têtards d'Alytes, pesant ensemble 28 gr. 5, étaient enfermés dans un grand

flacon contenant 2 litres d'eau avec une atmosphère de 2 litres d'air. Le flacon portait deux tubulures. Une grosse, médiane, livrait passage à deux tubes de verre : l'un (1) assez fin et ouvert à ses deux extrémités plongeait simplement dans l'eau du réservoir pour assurer le maintien de la pression; l'autre (2) s'ouvrant dans l'atmosphère intérieure et fermé au dehors par une pince appliquée sur un caoutchouc, servait de prise de gaz, à la fin de l'opération. La deuxième tubulure, fermée également pendant l'expérience, servait à introduire dans l'appareil une quantité déterminée de mercure, de façon à repousser, par le tube n° 2, une quantité déterminée de gaz.

Ce gaz, passant par la série ordinaire de tubes à analyse, laissait son acide carbonique dans un barboteur de Liebig chargé de potasse, lequel par différence donnait en poids la quantité de gaz fixé. Connaissant, d'une part, la portion d'atmosphère analysée, d'autre part l'atmosphère totale, il était facile de déterminer la quantité totale d'acide carbonique libre.

Quant à l'acide carbonique dissous dans l'eau, l'extraction au moyen de la pompe à mercure nous a donné au début quelques résultats; mais, connaissant la composition de l'atmosphère, il est inutile de faire une double série d'opérations. Un calcul assez simple, dans lequel entrent le coefficient de solubilité, la température et la pression, donne rapidement la quantité de gaz dissous connaissant sa proportion dans l'atmosphère supérieure.

Après avoir indiqué brièvement notre façon d'opérer, nous ajouterons que, dans cette première série de recherches, les dosages étaient faits tous les matins à la même heure pendant une période de 14 jours.

Aussitôt la prise de gaz ou d'eau effectuée, les larves étaient remises en expérience jusqu'au lendemain dans un milieu soigneusement renouvelé. Les principaux résultats obtenus sont indiqués par la courbe A (fig. 3). Le premier point correspond à une période de 24 heures avant la sortie des pattes antérieures. C'est dire qu'au bout de ce temps, pas une larve n'avait une extrémité antérieure libre. Le nombre 142 milligrammes est la moyenne de deux ou

trois opérations préliminaires donnant toujours sensiblement le même résultat. Les larves ayant été convenablement choisies, au bout d'un temps assez court, toutes, sans être exactement au même point (ce qui est impossible), avaient les membres antérieurs en pleine période de sortie.

Elles étaient aussitôt mises en expérience et, dès lors, les opérations se succédaient régulièrement comme il a été dit tout à l'heure.

Le fait le plus saillant de cette courbe, le seul aussi sur lequel nous voulions insister, est l'abaissement considérable que l'on constate dans l'élimination du gaz carbonique à la sortie des pattes, abaissement qui se maintient pour ainsi dire jusqu'à la fin de la métamorphose. Ici, nous avons à noter un accident. Le septième jour, la queue n'existant plus que comme un rudiment de 2 millimètres à peine, nous avons trouvé une de nos larves morte, et les autres cherchant vainement à se maintenir à la surface où on avait négligé de leur ménager un appui. Le dosage nous a donné le chiffre énorme de 228 milligrammes. La larve étant remplacée et l'eau presque totalement supprimée, la production est vite retombée à des chiffres plus normaux : 182, 147. Bien que l'évolution pût être considérée comme terminée dès le septième ou le huitième jour, nous avons continué l'opération quelque temps, pour ne constater que des oscillations peu importantes et que nous avons jugé inutile de reproduire sur la courbe. On se rendra compte de la valeur négligeable de ces oscillations par les nombres suivants : 160, 155, 167.

Nous n'avons jamais retrouvé, à la fin de la métamorphose, cette ascension extraordinaire de la courbe d'élimination : nous sommes porté à l'attribuer à l'accident dont il vient d'être question. Ainsi, et sans insister davantage sur ces opérations qui se ressemblent toutes, nous donnons un autre tracé que l'on peut considérer comme typique (B). Il a été obtenu avec sept larves d'Alytes pesant ensemble 20 grammes. Ici, chaque opération durait quarante-huit heures. Il est clair qu'à part la modification introduite accidentellement dans la courbe A, les deux tracés sont identiques. Pour les deux séries de recherches, nous constatons au début une forte

diminution dans le gaz éliminé; puisque, dans un cas, la quantité primitive est réduite de près de moitié; dans l'autre, de plus de moitié. La courbe se relève ensuite graduellement et se maintient à un niveau supérieur au niveau initial. C'est tout ce que l'on peut tirer de courbes obtenues comme celles que nous donnons. Comme elles indiquent, en somme, des opérations successives, faites d'une certaine façon, commencées et finies à tel moment, on ne peut leur demander une concordance absolue dans tous les

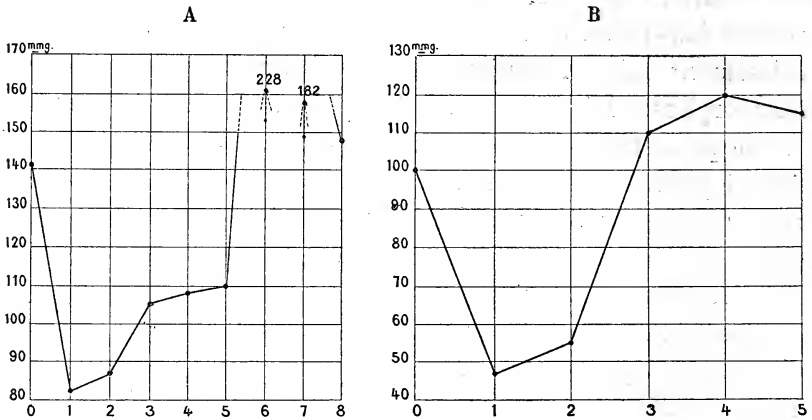


FIG. 3. — A. Première courbe représentant les modifications dans la production d'acide carbonique.

B. Deuxième courbe représentant les modifications dans la production d'acide carbonique.

Les abscisses indiquant la production, les ordonnées marquent les intervalles successifs des opérations (24 h. en A, 48 h. en B).

détails. Mais elles présentent toutes deux ce fait important et sur lequel toutes nos séries d'opérations sont parfaitement d'accord : *qu'à la sortie des membres antérieurs, l'élimination de l'acide carbonique subit un ralentissement*. Ce point trouvera, du reste, une confirmation expérimentale dans la troisième partie de ce travail.

3° Évolution des mécanismes. — Sur le mécanisme de la respiration aquatique pendant toute la période des branchies internes, les indications sont en somme peu abondantes. Pour Wiedersheim (54), l'eau ne pénètre dans la cavité branchiale chez la larve d'*Alytes* que par les orifices nasaux. Schneider (44) dit que chez la *Gre-*

nouille rousse, l'eau pénètre à la fois par la bouche et par le nez : et il ajoute que, dans la respiration calme, les muscles externes des orifices nasaux ne fonctionnent pas pour produire l'ouverture et l'occlusion.

Nous ne pouvons que confirmer la donnée de Wiedersheim, au moins pour la respiration normale : dans un espace confiné, ou lorsque l'inspiration par le nez est gênée expérimentalement, la larve peut prendre de l'eau par la bouche. Le fait indiqué par Schneider ne serait pour nous qu'accidentel. Quant au rôle des muscles externes, il nous a totalement échappé. L'activité de ce système doit être faible pendant la période en question. Du reste, nous allons immédiatement décrire un autre appareil d'occlusion beaucoup plus développé et d'une importance capitale pour interpréter l'évolution des mécanismes respiratoires.

Faisons une coupe transversale de la tête d'une larve d'*Alytes* au niveau de l'orifice interne des fosses nasales (Pl. I, fig. 1 et 2). Nous constatons l'existence, à chaque orifice, d'un double système de valvules. Les coupes successives prouvent qu'il s'agit de deux replis longitudinaux, fixés à droite et à gauche de chaque ouverture dans la bouche, celui du bord externe recouvrant largement celui du bord interne, de façon qu'à l'état de repos, ils ferment toute communication entre la cavité buccale et l'extérieur. Ces valvules sont constituées (Pl. I, fig. 2) par une forte lame conjonctive vasculaire sur laquelle se continue l'épithélium de la muqueuse buccale, dont elles ne sont, en somme, que des prolongements. On voit en effet (Pl. I, fig. 2. *a*), les éléments olfactifs allongés disparaître subitement à la base de la valvule, la limite étant indiquée par une dépression.

La valvule externe de chaque côté présente seule des papilles particulières, que l'on trouve du reste répandues en abondance sur toute la paroi buccale, et auxquelles Schultze¹ a attribué un rôle gustatif. Sur son bord, elles sont disposées régulièrement comme les dents d'une scie. La valvule interne n'en présente jamais. Ces

1. F.-E. Schultze. Die Geschmacksorgane der Froschlarven, *Archiv. für Mik. anat.*, t. VI, 1870.

deux replis permettent bien le passage de l'eau dans la bouche par le nez, mais s'opposent à la sortie par la même voie, à moins de supposer un retournement. Or, il est facile de s'assurer que le retournement ne se produit pas. Si l'on place une larve d'Alytes dans un vase contenant, en suspension dans l'eau, des parcelles de carmin ou d'outremer, on met en évidence que le courant d'introduction par les voies nasales n'est pas suivi d'un courant de sortie, que l'eau d'expiration est éliminée uniquement par le spiraculum.

Mais reproduisons la même expérience lorsque la larve est en pleine métamorphose. L'eau pénètre à la fois par la bouche et par le nez. Quant aux courants expirateurs, on les observe dans plusieurs directions. Les parcelles colorées sont, en effet, rejetées, non seulement par le spiraculum, non seulement par les orifices latéraux de nouvelle formation et auxquels nous avons donné, dans une note préliminaire (9), le nom de *spiracula complémentaires*, mais aussi par la bouche et même par le nez. Une coupe pratiquée au même niveau que tout à l'heure nous permet de constater que les valvules nasales ont disparu.

Sur une larve arrivée vers la fin de sa transformation, on observe des mouvements de déglutition très réguliers, la bouche s'ouvrant et se fermant d'une façon rythmique. En avant des pattes antérieures, on voit saillir par les orifices expirateurs accessoires, les restes des houppes branchiales en voie d'histolyse, refoulés en arrière et flottant à chaque expiration.

Partant de ces données, nous pouvons reprendre nos observations sur la larve à tous les stades par lesquels elle passe successivement, pour tenter d'établir ce que nous appellerons : l'évolution des mécanismes respiratoires.

Chez le têtard sans pattes antérieures, l'eau pénètre dans la cavité branchiale par les orifices nasaux. Si on les oblitère artificiellement ou si, pour une raison quelconque, ils ne suffisent pas, l'animal aspire également de l'eau par la bouche ; mais, à l'état physiologique, ce n'est qu'accidentellement qu'il use de cette voie pour la respiration aquatique. L'eau sort par le spiraculum. Un double système valvulaire l'empêche de refluer par les orifices

nasaux. L'appareil d'occlusion qui n'a même pas d'homologue physiologique chez l'adulte, ainsi que l'a établi P. Bert, existe donc très développé chez la larve : il permet le passage de l'eau dans la bouche par le nez, mais s'oppose à sa sortie par la même voie.

Pendant la période en question, qui embrasse la plus grande partie de la vie larvaire, la respiration pulmonaire coexiste avec la respiration aquatique. Mais, tout en servant d'appareil respiratoire compensateur, le poumon joue plutôt le rôle d'une vessie natatoire sur laquelle l'animal agit à volonté. C'est par la bouche que l'air entre et sort. On conçoit qu'il ne puisse sortir par le nez : les valvules s'y opposent. D'autre part, les mouvements du plancher buccal n'ont pas assez d'étendue pour vaincre la résistance de ces mêmes valvules et permettre son entrée par la même voie.

Les pattes antérieures, en sortant, laissent en arrière de la cavité branchiale deux orifices en forme de boutonnières par lesquels l'eau est expirée. Ce sont deux véritables *spiracula complémentaires*. La dégénérescence commence et ne tarde pas à se manifester nettement dans la queue. D'abord, l'animal passe par une période de calme et reste immobile au fond de l'eau pendant des espaces de temps beaucoup plus longs. La mue, qui débute par la chute du bec corné, s'étendant bientôt à l'ensemble des téguments et à la muqueuse buccale, entraîne les valvules nasales. Finalement, la larve complètement évoluée s'agite considérablement et cherche l'air. Lorsque sa queue est réduite à 1 centimètre ou 1 cent. 1/2, elle trouve un appui à la surface de l'eau. Et ici, on assiste au passage de la respiration aquatique à la respiration aérienne proprement dite.

La respiration, à ce stade, présente deux cas à considérer : la larve au fond de l'eau, la larve à la surface. La larve, au fond de l'eau, présente les mouvements rythmiques d'ouverture et de fermeture de la bouche desquels il a été question ; l'eau entrant par la bouche et par le nez, et ressortant par le nez et les orifices expirateurs. Si elle trouve le moindre appui à la surface, ne fût-ce qu'un brin d'herbe, elle en profite pour aspirer par les orifices nasaux une certaine quantité d'air qui s'accumule aux orifices internes, et

même en arrière dans la cavité branchiale. Cet air, en mettant à part son rôle direct dans les échanges offre à l'animal un double avantage : 1° c'est un appareil hydrostatique qui permet au têtard de se maintenir en quelque sorte au repos à la surface, sa provision d'air étant faite ; 2° c'est un perfectionnement à l'appareil de respiration aquatique ; les orifices nasaux étant occlus par des tampons aériens, le rythme aquatique persiste quelque temps encore très régulier.

Lorsque la queue ne laisse plus que des traces à peine reconnaissables, les bulles accumulées dans la bouche se fusionnent en une seule en rapport avec les poumons ; et, par la bouche entr'ouverte on la voit faire hernie, limitée en avant d'une façon parfaite par des ménisques liquides, à l'ouverture buccale et aux orifices nasaux.

Un nouveau rythme respiratoire apparaît, beaucoup plus accéléré, et dont les mouvements correspondent aux oscillations du plancher buccal brassant l'air dans la respiration aérienne. Ce point particulier est assez nettement présenté par notre tracé (fig. 2, texte), et nous avons eu l'occasion de le développer plus haut.

Les formes successives de la respiration ont été figurées par des schémas (Pl. I, fig. 4, 5, 6, 7) dans lesquels le mouvement de l'eau est indiqué par des flèches pleines, le mouvement de l'air par des flèches pointillées. Il est facile de suivre sur ces figures théoriques la marche des modifications que nous venons d'esquisser.

II. — LA CIRCULATION

1° **Le rythme cardiaque.** — Le rythme cardiaque chez nos larves donne lieu à une remarque générale importante : les mouvements du cœur sont synchrones des mouvements respiratoires. Ce fait a été signalé par Schneider (44) chez la *Rana temporaria*. Nous ajouterons que ce synchronisme est indépendant de la température. Dans nos recherches sur les modifications de la respiration sous l'influence de la chaleur ou du froid (note de la page 6), les deux

ordres de mouvements restaient concordants. L'aiguille qui, introduite dans le péricarde, nous donnait les battements du cœur, nous rendait même de grands services aux limites extrêmes, ses oscillations étant beaucoup plus faciles à saisir que les mouvements de la cavité branchiale.

Il était intéressant de rechercher ce que devient ce synchronisme au moment où apparaissent les boutonnières expiratrices accessoires en avant des pattes. Les graphiques des mouvements du cœur (page 8) qui accompagnent nos tracés respiratoires, ne présentent que de faibles oscillations, malgré la légèreté extrême de notre palpeur. Ils suffisent à faire ressortir la dissociation des deux rythmes. Quant aux variations du rythme circulatoire lui-même, les résultats inscrits trouvent une confirmation dans des données fournies par une autre méthode. Cette méthode, nous venons précisément d'en faire mention. Une aiguille de platine ou d'argent d'une grande finesse était introduite dans le péricarde au contact du ventricule. Chaque contraction se traduisait extérieurement par une forte déviation. En comptant ces déviations, nous nous sommes assuré : 1° que pendant la période larvaire, le nombre des battements du cœur était de 65, 68, 70, 72 à la minute (il ne faut pas perdre de vue qu'il s'agit d'une température déterminée), ce nombre ne tombant jamais au-dessous de 65 ; 2° qu'à la sortie des pattes antérieures, on ne compte plus que 54, 50, 45, et même moins.

De ces numérations ressortent deux faits intéressants :

1° Le synchronisme qui existe pendant la plus grande partie de la vie larvaire se trouve détruit.

2° Le nombre des mouvements du cœur s'abaisse d'une façon absolue.

2° **Circulation capillaire dans la queue.** — De ces deux faits, nous rapprocherons des observations qui ne nous sont point propres puisque, faites dans leurs points essentiels par Barfurth en 1887 (6), elles ont été données de nouveau par Loos (31) en 1889. Pendant la période de sortie des pattes, au moment où la queue va prendre cette teinte foncée particulière qui prélude à sa régression, l'examen

microscopique du lophioderme sur l'animal vivant révèle des solutions de continuité dans la circulation capillaire. Certains vaisseaux sont vides d'éléments figurés ; d'autres présentent des amoncellements de globules en stagnation, d'autres enfin restent normaux. Le même examen permet d'observer un ralentissement dans les capillaires qui s'oblitérent, et d'assister au phénomène de de la diapédèse. Loos prétend que cette diapédèse porte particulièrement sur les globules rouges : c'est un point qui ne concorde pas avec nos remarques personnelles et sur lequel nous aurons à revenir.

Pour ce qui est de l'oblitération, le même auteur déclare ne pas trouver d'explication suffisante. Nous avons cru devoir dès maintenant rapprocher le ralentissement de la circulation centrale, de ces faits curieux que nous pourrions rapporter au ralentissement consécutif de la circulation périphérique. Mais, pour tenter une explication, nous avons besoin de données d'un autre ordre et qui n'ont pas encore trouvé place dans notre exposé.

III. — L'ÉTAT LARVAIRE ET L'ÉTAT ADULTE

Cette courte étude des modifications subies par la respiration et la circulation au moment de la métamorphose, montre combien sont considérables les changements subis par la larve. Au point de vue respiratoire, la vie larvaire apparaît comme un véritable *stade poisson* : la coexistence de la respiration pulmonaire se présente elle-même dans des conditions qui ne font qu'accentuer l'analogie. En effet, nous avons vu que le poumon joue le rôle d'une véritable vessie natatoire, puisque l'animal s'en sert comme d'un appareil hydrostatique.

Mais l'examen anatomique vient nous fournir un fait intéressant en faveur de cette homologation.

Nous avons trouvé, du côté gauche, chez la larve de grenouille grise (*R. esculenta*), une connexion vasculaire curieuse entre le poumon et la veine splénique. Ce vaisseau, partant des capillaires

pulmonaires, s'engage dans les languettes du corps adipeux (*beaucoup plus développé de ce côté*), et vient se terminer dans la veine splénique à 2 millimètres environ de son point de sortie (Pl. I, fig. 3 α).

Or, un fait analogue est signalé par Stannius (47) à propos de la vessie natatoire des poissons. Après avoir parlé des *corps rouges*, des réseaux admirables concentriques et superposés formés par le système aortique sous la tunique fibreuse de la vessie, il indique finalement un « *tronc veineux efférent unique qui reporte le sang dans le système de la veine porte ou dans celui des veines du corps.* »

Un autre point de comparaison, et des plus curieux, est fourni par le canal lacrymal. C'est un point que nous avons eu l'occasion de développer il y a quelques mois (7), et dont nous nous contenterons de reprendre les données essentielles. Le canal en question est d'origine épiblastique. Né au contact de l'orifice externe des fosses nasales par un cordon plein qui prend une lumière dans la suite, il s'étend graduellement en arrière, et finit par atteindre l'angle antérieur de l'œil où il débouche sur la paupière inférieure. Telle est, en résumé, la description donnée par Born en 1876 (13). Nous ajoutons : que le canal n'atteint la paupière qu'à la fin de la métamorphose ; qu'à la sortie des pattes antérieures, il s'ouvre au dehors à un millimètre et demi environ de l'angle oculaire, par un orifice simple chez la Grenouille, triple chez l'Alyte.

Si l'on compare l'appareil naso-lacrymal de la grenouille à ce stade au système olfactif d'un Téléostéen ou d'un Ganoïde comme le Polyptère (*Polypterus bichir*), à part la communication avec la bouche, il y a identité complète, aussi bien au point de vue de la structure qu'au point de vue des relations anatomiques. Les rapports qui existent entre l'appareil olfactif des Sélaciens et certains stades embryonnaires des Vertébrés supérieurs, ont suggéré une théorie phylogénique donnée par Balfour, et d'après laquelle l'orifice des fosses nasales dans l'arrière-bouche serait homologue de l'orifice nasal antéro-inférieur des Poissons, entraîné par le développement des bourgeons fronto-nasaux ; l'orifice nasal

externe serait homologue de l'orifice postéro-supérieur des Poissons.

L'analogie dont nous avons parlé entre un Téléostéen et nos larves au début de la métamorphose, nous a conduit à faire à cette théorie une réserve expresse, au moins pour le cas des Poissons osseux. Nous ne ferons que reproduire nos conclusions :

1° L'orifice nasal antérieur des Poissons osseux n'est pas homologue de l'orifice des fosses nasales dans l'arrière-bouche chez les Amniotes; il est l'orifice nasal externe vrai. Avec la fosse dans laquelle il s'ouvre, il correspond à l'appareil olfactif des autres Vertébrés dans son ensemble;

2° L'orifice nasal postérieur des Poissons n'est pas homologue de l'orifice externe des autres types : *il est en rapport avec un rudiment de canal lacrymal.*

Un fait particulièrement remarquable et bien fait pour imposer le rapprochement en question, c'est que précisément, les Poissons osseux comme les Amphibiens fournissent les plus grosses objections à la théorie du transport dans la bouche. Chez les Poissons, les relations anatomiques des orifices rendent l'hypothèse bien peu admissible; mais, chez les Amphibiens, nous avons la négation même de la théorie, puisque le transport en question n'existe pas, l'orifice interne se produisant par perforation.

Que sont devenus ces divers caractères chez la larve totalement évoluée?

Le rôle du poumon comme appareil hydrostatique a disparu, ou du moins ne s'exerce plus de la même façon.

La connexion vasculaire entre le poumon et la veine splénique n'existe plus.

Le canal lacrymal s'est définitivement adapté à sa fonction en se mettant en rapport avec l'œil.

Sans revenir ici sur les grandes modifications anatomiques subies par l'appareil circulatoire, puisqu'elles sont bien connues, nous avons cru devoir signaler les rapprochements de détail qui se sont présentés à nous au cours de ces recherches, et qui peuvent offrir un certain intérêt.

IV. — RÉSULTATS GÉNÉRAUX DE CETTE ÉTUDE DES FONCTIONS

Nous rappellerons, sous forme de conclusion, les points les plus importants fournis par l'étude de la respiration et de la circulation :

1° *Le rythme respiratoire s'accélère au début de la métamorphose;*

2° *La production ou mieux l'élimination de l'acide carbonique diminue;*

3° *Le rythme cardiaque se ralentit;*

4° *Le synchronisme des battements de cœur et des mouvements respiratoires est détruit;*

5° *Au point de vue des mécanismes respiratoires, la larve se comporte comme un poisson : le poumon semble intervenir surtout comme appareil hydrostatique, ce qui complète l'analogie;*

6° *L'évolution des mécanismes est liée à divers changements anatomiques : production d'orifices expirateurs complémentaires, disparition des valvules nasales, transformation de la région maxillaire, etc...*

CHAPITRE II.

HISTOLYSE

L'étude de la dégénérescence physiologique des tissus a été poussée très loin chez les Invertébrés avant d'être abordée chez les Vertébrés. Depuis le remarquable travail de Weissmann (1856), sur le développement postembryonnaire des Muscides, de nombreux chercheurs parmi lesquels il faut citer en première ligne : Ganin (20), Viallanes (50), Kowalewsky (28), ont traité le même sujet; on peut dire que les méthodes histologiques actuelles ont donné sur ce point tout ce qu'elles peuvent donner et qu'il reste uniquement des difficultés d'interprétation. Kowalewsky, partant des résultats obtenus par Metschnikoff sur les Spongiaires et sur les larves d'Echinodermes, voit dans la métamorphose des Insectes, une action bien marquée des éléments amiboïdes sur les tissus; il figure des *phagocytes* renfermant des fragments de muscle parfaitement reconnaissables et attribue à l'action de ces éléments l'histolyse que subit la larve. Mais, c'est en somme à Metschnikoff que revient l'honneur d'avoir indiqué, dans les phénomènes de régression, ce processus capital et d'une constance remarquable auquel il donne le nom de *Phagocytose*. Ce processus, il l'avait suivi dans divers groupes d'Invertébrés lorsqu'en 1883 (36), il le signala précisément dans la régression de la queue chez les Amphibiens. Des dissociations lui permirent d'observer des amoncellements d'éléments amiboïdes à l'extrémité des faisceaux

musculaires, et de véritables phagocytes contenant des fragments de muscles et de nerfs. Cette indication importante appelait une étude plus complète. En 1887, Barfurth (6) donna le premier travail histologique sur la régression de la queue chez la larve de grenouille. Ce mémoire comprend une étude de chaque tissu, mais renferme de nombreuses lacunes et quelques erreurs. Barfurth, sans avoir vu les faits signalés par Metschnikoff, est porté à admettre la phagocytose. Enfin, un récent mémoire de Loos (31) 1889, sans ajouter beaucoup aux observations de Barfurth, rectifie quelques-unes de ses données, mais aboutit à un résultat tout différent : « Non seulement, écrit Loos, les muscles et les nerfs, mais aussi les autres tissus de la queue des Batraciens, dégénèrent par eux-mêmes, et sont digérés uniquement par le fluide cavitaires du corps sans le concours des leucocytes. »

La phagocytose, dans le cas qui nous occupe, est donc un sujet de contestation. Mais elle-même ne représente, dans l'ensemble des processus de dégénérescence, qu'un point particulier pouvant rentrer dans des interprétations générales bien différentes. Ajoutons immédiatement que Barfurth et Loos, n'étudiant que la queue, ont laissé de côté des faits histolytiques du plus haut intérêt, et dont l'importance leur aurait été révélée par des observations plus complètes. On verra bientôt qu'il s'agit ici de phénomènes très généraux, et que nous n'avons pas seulement en vue des organes autres que la queue qui dégénèrent totalement comme les branchies.

Méthodes de recherches et matériaux employés. — Nos recherches ont été faites, en partie avec des matériaux frais, en partie avec des matériaux fixés et conservés. Les matériaux frais ont servi aux dissociations : les colorants le plus généralement employés étaient le vert de méthyle et le picro-carmin.

Les matériaux destinés aux coupes étaient fixés dans une liqueur dont la composition suit :

Eau	50 grammes
Acide chromique	0 gr. 5
Acide osmique à 1 p. 100.	5 grammes
Acide acétique.	6 —

C'est la liqueur de Flemming légèrement modifiée. Les bons résultats qu'elle nous a donnés nous ont conduit à l'adopter exclusivement à la fin de ces recherches. Les inclusions ont été faites, soit à la celloïdine, soit à la paraffine. Les coupes à la celloïdine, montées dans la glycérine, offrent des avantages considérables pour l'étude de l'histolyse musculaire; celles à la paraffine montées dans le baume présentent avec plus de netteté les structures nucléaires, surtout après une coloration intense : elles sont surtout utiles pour l'étude des épithéliums.

Les tissus, fixés dans la liqueur susindiquée, montrent presque tous les détails que nous allons donner, sans coloration. Nous avons pourtant employé avec fruit différents réactifs ayant une élection nucléaire très marquée : outre le carmin, l'hématoxyline, employés d'une façon courante, nous signalerons la *safranine* et surtout la *rosaniline*. C'est ce dernier colorant qui nous a fourni les plus belles préparations. Une dernière remarque : toutes nos colorations ont été faites sur les coupes ; la coloration en masse a été constamment évitée.

Les larves dont nous nous sommes servi sont celles de : *Rana temporaria*, *R. esculenta*, *Alytes obstetricans*, *Bufo vulgaris*.

La grenouille a été souvent prise plus volontiers parce que les travaux antérieurs portent sur elle. Et du reste, dans un groupe homogène comme celui des Anoures, le choix du type ne paraît pas avoir grande importance pour une étude de processus.

I. — LA PEAU

1° **Histolyse épithéliale dans la queue. Émission de boyaux chromatiques.** — Notre étude de l'histolyse commencera par l'épithélium cutané, parce que ce tissu, outre qu'il s'offre le premier à l'observation, nous mettra sous les yeux des phénomènes cytologiques du plus grand intérêt. Ces faits s'observent aux mêmes stades dans tous les tissus ; mais ils ont, dans l'épithélium caudal en particulier,

des formes curieuses qui demandent une description détaillée parce qu'on peut les considérer comme typiques.

Examinons la section transversale de la queue d'une larve de grenouille au lendemain de la sortie des pattes antérieures. Nous trouverons qu'à la limite des masses musculaires et de la membrane natatoire, la peau, au lieu des deux assises normales, présente jusqu'à dix ou douze couches de cellules (Pl. I, fig. 8). Une couche inférieure d'éléments allongés repose directement sur la vitrée; au-dessus d'elle, un nombre considérable d'assises sont amoncées irrégulièrement, les plus périphériques étant formées d'éléments de plus en plus aplatis, jusqu'à la couche externe dont le bord granuleux, teinté plus énergiquement par les colorants, ne laisse pas reconnaître la structure d'une cuticule. Les particularités réellement intéressantes concernent la structure du noyau.

Dans la couche inférieure d'éléments allongés, ces noyaux sont reportés à la partie supérieure, renflée des cellules. La base de celles-ci est comprimée : d'où une forme générale en massue caractéristique. Partant des noyaux, un boyau, coloré d'une façon intense par les réactifs nucléaires, s'engage dans le pédicule de la massue et vient se terminer en s'étalant légèrement au niveau de la basale. En des points dont la dégénérescence est un peu moins avancée, le boyau en question est moins développé : toujours en rapport avec le noyau, il n'atteint pas la base des éléments.

Dans ce corps particulier, en rapport avec le noyau, les plus forts grossissements dont nous disposons (obj. 4/12 à immersion h. de Zeiss. Ocul. 5) ne nous ont pas permis de distinguer de microsomes chromatiques (mais nous devons dire aussi qu'aux mêmes stades, nos réactifs colorants ne les ont pas davantage décelés dans le filament nucléinien de la cinèse normale). Appelons-le néanmoins provisoirement *boyau chromatique* pour la facilité de l'exposition, et sans préjuger de sa nature. Il présente en beaucoup de points, à sa partie inférieure, une altération particulière caractérisée par une teinte plus brune et aboutissant à des granules pigmentaires. Dans beaucoup de cas, les noyaux correspondants présentent les mêmes altérations avec aplatissement latéral et

déformation plus ou moins marquée. Ajoutons que cette première zone ne nous a jamais montré de phénomènes de division nucléaire.

Les phénomènes karyokinétiques se rencontrent au contraire avec des caractères bien marqués dans les zones supérieures où tous les stades de la division présentent une variété et une netteté très remarquables. Ils sont connus, et nous les laissons de côté pour passer aux particularités.

Le boyau chromatique existe encore ici, soit accolé au noyau, soit libre dans la cavité cellulaire à côté du noyau encore intact en apparence et enveloppé de sa membrane; et il présente des caractères tels qu'il nous semble difficile de ne pas lui reconnaître une nature nucléaire. Dans les cas où ses rapports avec le noyau sont bien nets, on le voit partir *d'un gros nucléole* contenu dans le noyau; et, lorsqu'il paraît complètement libre, le nucléole ou un renflement de même apparence se présente souvent à son extrémité ou sur son trajet.

Sa *disposition* est variable. Dans les couches inférieures, son orientation rappelle souvent celle que l'on observe dans la zone à éléments allongés. Ailleurs, il étale ses plis sans aucun ordre, souvent même en dehors de la cavité cellulaire où il a pris naissance (Pl. II, fig. 14, *b*).

Son *développement* varie également et nous signalerons quelques stades qui peuvent offrir de l'intérêt :

1° Le nucléole reporté à la périphérie du noyau semble pousser au dehors un prolongement mesurant à peine en longueur le double de son propre diamètre (Pl. I, fig. 9, *a*).

2° Le noyau est surmonté d'une sorte de virgule (partant encore quelquefois visiblement d'un nucléole interne), l'enveloppant à moitié. Cette forme est assez fréquente (Pl. I, fig. 9, 10 et 11).

3° Enfin, les formes les plus diverses : entre autres, un boyau paraissant complètement libre, pelotonné sur le noyau et terminé par un nucléole.

Un cas très curieux (Pl. II, fig. 15) est celui présenté par un noyau dont le nucléole étiré en bâtonnet vient appliquer au contact de la membrane nucléaire une de ses extrémités. Le boyau qui

part de ce point de contact et décrit une spire élégante autour du noyau, tranche, par sa coloration, non seulement sur la chromatine nucléaire, mais aussi sur le bâtonnet nucléolaire avec lequel il est pourtant en continuité. Cette teinte est, du reste, celle que présente le filament de la cinèse ; et nous pensons qu'elle est due, dans l'un comme dans l'autre cas, à une action du protoplasma cellulaire. Nous observerons le même fait dans la formation des balles chromatiques. Cette action se comprend d'autant mieux que le boyau est probablement semi-fluide. Il est des cas, en effet, où deux filaments plus ou moins déliés, issus de deux nucléoles appartenant au même noyau, viennent au dehors confluer en un boyau unique (Pl. II, fig. 17, *a*). Ces cas de confluence attestent, au moins, une grande plasticité.

Tous les phénomènes qui viennent d'être décrits s'appliquent à des cellules dont le noyau, nettement à l'état statique, présente souvent un, quelquefois deux ou même trois nucléoles, au milieu d'un contenu à fines granulations chromatiques, enveloppé d'une membrane. Dans tous ces cas, le boyau est nettement individualisé ; car, même là où il affecte des rapports étroits avec le noyau, il présente des limites bien définies et qui tranchent avec la structure de ce dernier.

Nous le retrouvons quand le noyau est à l'état cinématique, sous la forme d'un ou de plusieurs fragments libres et rejetés à la périphérie de la cellule. Et ces fragments s'observent dans tous les cas :

- 1° Filament nucléinien en apparence continu ;
- 2° Fragments isolés ;
- 3° Plaque équatoriale ;
- 4° Noyaux filles (Pl. II, fig. 12, 13, 14).

Une figure assez curieuse de ce dernier stade (Pl. II, fig. 14, *a*), présente un boyau chromatique s'appuyant, d'une part, sur l'un des pelotons filles par une extrémité renflée, et aboutissant d'autre part à l'autre peloton, disposé en somme comme une douve sur le côté d'un tonnelet.

Avant de chercher à interpréter ces phénomènes au point de vue

purement cytologique, nous suivrons ces productions dans leur destinée ultérieure.

Sur une région plus avancée dans sa régression, le boyau chromatique (ou les boyaux chromatiques, s'il y en a plusieurs) présente très marqués les phénomènes d'altération dont nous avons dit quelques mots plus haut. Il n'est pas rare de voir des anses, sorties des limites de l'élément, se dilater et s'étaler en une traînée plus brune et teintée plus légèrement par les réactifs, laquelle se charge graduellement de grains de pigment. En somme, le noyau restant ainsi plus ou moins intact au milieu de traînées de pigment s'étendant très loin quelquefois, d'autres fois constituant une masse à peine bosselée, pourra représenter le centre d'une cellule pigmentaire apparente, et nous pensons qu'on pourrait expliquer de cette façon l'amoncellement d'éléments pigmentés signalé à ces stades dans la peau des larves.

En tout cas, *nous pouvons dire dès maintenant que nous n'avons pu observer, dans ces phénomènes de dégénérescence, aucun exemple de production pigmentaire sans participation de la chromatine.*

2° Émission de balles chromatiques. — Le type dont nous venons de donner la description doit être considéré comme un cas particulier. S'il est assez général dans la peau à certains stades, il n'exclut jamais totalement le type des *balles chromatiques* qui se retrouve du reste dans les autres tissus et paraît le plus simple (Pl. III, fig. 16 et 19).

Ici encore, le nucléole joue un rôle capital, puisque le gonflement du noyau, qui marque le début de la régression, se manifeste d'abord sur lui. On voit, en effet, le nucléole grossir considérablement, s'étirer en forme de *clou*, jusqu'à venir toucher par sa pointe la paroi nucléaire. Or, c'est précisément en ce point que s'épanche au dehors une masse chromatique plus ou moins hyaline et bien limitée. La paroi nucléaire, qu'elle se soit étirée pour suivre le mouvement de la masse ou qu'elle se soit réellement déchirée, semble présenter en ce point une solution de continuité. D'autre part, la chromatine, restée sur l'autre côté du noyau, a subi des modifications qui lui donnent l'aspect réfringent et homogène

de la balle. Les colorations obtenues rappellent exactement la teinte particulière que prend la nucléine, qu'elle se présente sous la forme du filament nucléinien de la cinèse normale, ou sous la forme du boyau chromatique. Nous répéterons ici ce que nous disions tout à l'heure à propos du boyau extra-nucléaire : *le gonflement du noyau et la réaction particulière de sa substance au contact du plasma cellulaire nous portent à admettre une pénétration de ce plasma, qui gonfle la chromatine et change légèrement sa composition chimique.*

Pour compléter cette étude des modifications du noyau dans l'épithélium, nous ajouterons que les boyaux chromatiques dans la queue sont de moins en moins développés à mesure que l'on avance dans les couches périphériques. La couche extérieure, d'une façon générale, n'en présente pas. Mais, là encore, le nucléole se gonfle et condense, dans sa masse plus ou moins arrondie ou anguleuse, la chromatine que l'on voit disparaître dans l'enveloppe nucléaire. Le bloc chromatique en question a le même aspect et les mêmes réactions que les balles chromatiques libres que nous venons d'indiquer.

3° **L'histolyse épithéliale dans la tête et dans la région branchiale.** — Les phénomènes que nous venons de décrire se rencontrent au même stade, avec une netteté plus ou moins grande, sur tous les points de la larve. Le type d'émission que nous avons vu en dernier lieu, avec intervention si curieuse du nucléole, est emprunté à la peau de la région céphalique où des coupes, même non colorées, nous ont permis de saisir très nettement l'origine des balles chromatiques.

Nous n'ajouterons qu'un exemple emprunté à l'épithélium des houppes branchiales, lequel va nous présenter un type intermédiaire établissant une sorte de transition morphologique entre la forme étirée et la forme arrondie. Ici, nous voyons partir du nucléole un filament coloré, suivant une direction parabolique assez régulière et terminé par une sphérule : l'ensemble rappelle la forme d'une comète (fig. 18 a, Pl. II).

Nous avons dit quelques mots de la destinée des *boyaux chroma-*

tiques; nous n'en dirons pas plus sur celle des *balles chromatiques*. Celles-ci peuvent se transformer directement en masses pigmentaires, ou bien s'émettre en balles plus petites et finalement en granules qui subissent la dégénérescence. Mais nous voulions insister encore ici sur l'origine chromatique du pigment qui s'amoncelle dans l'histolyse.

4° **Considérations générales sur les faits précédents.** — Ces phénomènes d'émission chromatique nous ont paru intéressants à plusieurs points de vue.

Les rapports entre le nucléole et les productions que nous avons décrites, la disparition concomitante de la substance chromatique du noyau, l'identité complète que présente notre boyau avec le filament nucléinien aux différents stades de la cinèse (identité telle que, dans beaucoup de cas (Pl. II, fig. 14 a), on croirait avoir affaire à un fragment du peloton échappé au mouvement karyokinétique), tous ces points nous ont amené à nous demander si le nucléole ne jouerait pas un rôle semblable dans la formation ou dans la condensation du filament normal de la cinèse. Dans un travail récent (10), nous avons indiqué cette vue particulière en l'appuyant de divers faits observés dans les deux règnes, et sur lesquels nous ne reviendrons pas ici. En tout cas, la condensation au nucléole de la substance nucléaire, les phénomènes de cinèse si curieux que présente ce corps, son rôle dans l'émission à laquelle il sert de point de départ, nous permettent de croire qu'il a, avec la nucléine, au moins des rapports plasmatiques, rapports assez étroits pour qu'on puisse voir en lui, comme nous le disions « *un véritable centre organique* », jouant un rôle essentiel dans la vie du noyau.

Le processus histolytique qui conduit du noyau normal au pigment qui s'accumule dans la queue en dégénérescence, semble aussi mériter une attention particulière.

Pourrait-on considérer cette origine de pigment comme générale et normale chez les animaux qui nous occupent? Lorsque nous remontons à l'époque où la larve sort de l'œuf, nous constatons que, si la formation du pigment peut être en grande partie rap-

portée au vitellus, des figures d'émission nucléaire rappelant celles que nous venons de décrire se présentent, quoique très rares. Nous verrons, dans notre chapitre sur la glande génitale, que l'origine aux dépens du vitellus est au fond une origine identique, laquelle n'infirmait en rien une explication générale.

En nous rapprochant, dans la vie larvaire, du stade que nous étudions, nous avons à signaler des faits importants dus à Eberth (18). En 1866, Eberth signalait dans la couche inférieure de la peau des larves de grenouille, des corps particuliers, brillants, homogènes, qui apparaissent au voisinage du noyau. Ils se présentent, tantôt sous la forme de fuseaux en nombre variable, tantôt comme des bâtonnets, des gouttières ouvertes ou fermées, ou enfin comme de grosses balles arrondies. Ils se colorent d'une façon intense par le carmin, l'aniline et l'acide chromique. Ces corps commenceraient à paraître chez des larves de 3 cent. 1/2 de longueur. Eberth ne fixe pas autrement le stade de développement auquel sont arrivées ces larves. Il s'est demandé s'il n'y avait pas là un processus de dégénérescence; mais, dit-il, « cette idée était en désaccord avec ces deux faits : 1° que la couche externe en est dépourvue (de ces corps); 2° qu'on en trouve sur des larves prises à un état absolument frais ». Il rapproche ces productions de celles qui se trouvent dans la peau de la lamproie. Pour ce qui est de leur destinée, il ne sait qu'une chose : ces corps, assez abondants chez la larve, manquent chez l'adulte. Tel est, dans ses points essentiels, l'exposé d'Eberth.

Il ne dit rien de l'origine des corps en question, rien non plus de leur destinée, mais sa description et les figures qu'il donne rappellent assez bien les corps que nous avons décrits comme des productions chromatiques d'origine nucléaire. Avant la métamorphose, on rencontre localisées, en certains points et d'une façon irrégulière, des formations du même genre : et c'est probablement dans ces conditions que les a vues Eberth. Nous admettrions volontiers que la destinée est encore ici la même, le savant allemand disant simplement que ces corps « dégénèrent ou s'éliminent ». Nous verrions, dans ces modifications nucléaires, un processus normal

de formation de pigment, formation extraordinairement accentuée pendant la métamorphose. Le pigment naîtrait ainsi à l'état de granulations; les *cellules pigmentaires* rentrant, suivant nous, dans la catégorie des éléments que l'on a appelés phagocytes, ne seraient que des cellules amiboïdes s'emparant des granulations toutes faites et ne les produisant pas.

Les faits qui précèdent sont en contradiction absolue avec les données de Barfurth et de Loos. Ils déclarent n'avoir vu ni l'un ni l'autre les productions signalées par Eberth, et supposent qu'elles ont disparu. Or, nous les avons observées avec une abondance extraordinaire jusqu'à la fin de la régression. C'est ainsi que la queue, réduite à 1 centimètre au plus, en était encore littéralement couverte. Leur valeur comme produits de régression se trouvait toujours nettement accusée. Des deux objections qui conduisent Eberth à leur refuser ce caractère, la première seule devait appeler notre attention. Or, nous avons vu que l'histolyse des différentes couches présente, à des degrés divers, des phénomènes identiques, et que dans l'amoncellement des éléments épithéliaux, ces productions remplissent, non seulement la couche inférieure, mais jusqu'à huit ou dix assises superposées.

La nature de ces corps se trouvera fixée d'une façon incontestable par les deux considérations suivantes :

1° La région des boyaux chromatiques sur une coupe longitudinale totale, se trouve nettement limitée à la base de la queue (le train postérieur n'en présentant pour ainsi dire pas, alors que l'épithélium caudal en est déjà rempli).

2° L'abondance de ces produits dans d'autres tissus pendant la métamorphose va nous permettre de les considérer comme l'expression d'un phénomène histolytique général.

L'origine et la destinée de ces produits chromatiques dans la peau de la queue méritait de fixer notre attention, parce que ce sont les éléments histolytiques qui s'observent les premiers, tout en persistant d'une façon remarquable jusqu'à la fin de la métamorphose. Ce sont, du reste, comme nous allons le voir, les seuls corps *figurés* résultant de la dégénérescence, les seuls corps par conséquent dont

on puisse suivre l'évolution : nous aurons à revenir sur leur compte plusieurs fois encore.

Ce processus essentiel étant décrit, nous ne quitterons pas la régression nucléaire sans insister sur la concomitance bizarre des phénomènes de multiplication et des phénomènes de régression. Sans chercher à l'interpréter pour le moment, nous ferons une remarque importante sur la situation des figures karyokinétiques. Les couches épithéliales, s'étendant sur une moindre surface, par suite de la régression de la masse centrale, se plissent, et amoncellent leurs éléments comme nous l'avons vu déjà. Or, c'est précisément suivant ces plis et dans le fond des sillons, là où une influence mécanique agissant dans le sens de la longueur se ferait le plus vivement sentir, que se trouvent les figures de division. Ajoutons qu'elles s'y trouvent abondamment et souvent exclusivement. C'est ainsi que des coupes longitudinales successives passant par un repli présentent régulièrement deux ou trois noyaux en division dans le fond de la dépression cutanée, et pas un seul sur les 4 ou 5 millimètres que comprend le reste de la coupe.

5° **Le protoplasma cellulaire.** — Nous avons attribué au protoplasma une réaction sur le noyau qui se gonfle et prend une structure bosselée, irrégulière. Un fait qui concorde avec cette manière de voir, est l'aspect clair que prend la zone circumnucléaire au moment de ces modifications. Le noyau semble contenu dans une véritable vacuole dépourvue de granulations.

Cette interprétation est juste l'inverse de celle de Loos. Le savant de Leipzick compare le protoplasma au blanc d'œuf (Eiveiss), et admet un dédoublement de cette substance donnant une partie claire (hyaloplasma de Leydig), et une partie dense (spongio-plasma), qui se colore énergiquement et se résout en petites balles hyalines; de façon que l'on a, dans une vacuole claire, le noyau légèrement modifié, et ces corps arrondis, nettement teintés par les réactifs nucléaires. Ces balles arrondies, vivement colorées par le carmin et l'hématoxyline d'après les descriptions et les figures mêmes de Loos, correspondent assez exactement à nos balles chromatiques, et c'est une forme donnée également

par Eberth avec des réactions identiques. Par conséquent, les corps arrondis vus par Eberth, par Loos et par nous, nous semblent être la même chose. Loos n'a pas vu les boyaux chromatiques; mais Eberth nous semble les confondre dans sa description rapide avec les corps précédents.

D'où il suit que Loos s'est trouvé en présence de l'une des formes étudiées par nous et s'est mépris sur son origine en la rapportant au protoplasma cellulaire. Remarquons que, si ces corps résultaient du dédoublement susdit, ils devraient paraître en même temps que la vacuole claire née du même dédoublement. Or, la zone claire se présente d'abord vide de tout élément figuré (fig. 19, Pl. II), et le seul fait qui coïncide avec son apparition est une modification nucléaire.

L'origine exclusivement protoplasmique du pigment admise par Loos suscite aussi une difficulté : le changement physique qui constitue la base de la théorie ne saurait rendre compte de la formation d'une substance insoluble, et le savant de Leipzick est obligé de faire intervenir des actions chimiques sur la nature desquelles il ne dit rien.

Donc, suivant nous, le protoplasma ne donne directement naissance à aucun produit figuré, et échappe par là même à l'observation.

Il n'est pas rare de rencontrer, au stade auquel nous sommes arrivé, de grandes cavités plus ou moins irrégulières, contenant plusieurs noyaux (Pl. II, fig. 19), et résultant de la fusion de plusieurs éléments par suite de la destruction de la couche dense périphérique (Rindenschicht d'Eberth). Les cloisons prennent un aspect vacuolaire (intercellularlücken de Loos) et s'effacent graduellement. De là, de grands espaces clairs pouvant contenir dans leur intérieur des noyaux plus ou moins altérés, des productions chromatiques, et du pigment. Nous n'avons pas d'autre modification à signaler avant la disparition de la basale dont nous allons nous occuper.

6° Modifications de la basale. — Nous ne nous étendrons pas ici sur des détails tels que la forme plus ou moins régulière des bords,

le développement d'aréoles, l'orientation des noyaux sur la face interne ou externe, détails qui ont été minutieusement donnés par Loos et qui ne prêtent à aucune considération générale. *La basale s'épaissit*. Cet épaississement peut relever de deux causes : du raccourcissement qui se manifeste d'abord par des plis ; puis, de la dissociation des fibrilles. Cette dernière modification est très visible par le fait que, sur la coupe, la structure paraît plus nette et plus complexe à mesure que la régression devient plus avancée. Ainsi, sur une coupe transversale de la queue chez une larve de grenouille évoluée presque totalement, sur une queue réduite par conséquent à quelques millimètres, on voit la basale présenter un treillis de fibrilles régulièrement entrecroisées ; ces fibrilles sont tellement fines et serrées qu'il n'est pas possible de saisir leurs rapports avec les tissus voisins. Or, au début, la basale ne montre qu'une striation longitudinale plus ou moins nette et plus ou moins régulière. Cette structure curieuse, qui devient plus nette à la fin de la régression, est le seul fait intéressant que nous ait présenté la basale. Elle forme encore une couche bien continue et n'a pas subi les altérations qui paraissent d'assez bonne heure au niveau des lames conjonctives supérieure et inférieure. Là, on peut suivre facilement la régression de cette basale, ou plutôt assister à sa disparition. Car, presque sans transition, elle se termine par une simple ligne qui devient de plus en plus irrégulière et finalement, la limite du tissu conjonctif et de l'épithélium cesse d'être visible.

Avec Loos, nous admettons que les noyaux accumulés en plus grand nombre à la face interne sont simplement rapprochés par l'effet de la condensation.

7° Amoncellement du pigment à la face interne de la peau. — Ce que nous avons vu plus haut de l'origine du pigment va nous conduire à interpréter, d'une façon différente de celle de Loos, la quantité considérable de pigment qui s'observe sous la basale à partir de la sortie des membres antérieurs. Le fait avait été remarqué par Barfurth. Loos admet que les cellules pigmentaires de la peau rétractent leurs prolongements, traversent la basale et viennent s'accumuler sur sa face interne. La nature cellulaire des masses

ainsi amoncelées est absolument méconnaissable; et la quantité de cellules pigmentaires qui existe normalement dans la peau nous paraît en tout cas insuffisante pour un semblable effet, même avec le concours du raccourcissement.

Nous avons vu, du reste, les boyaux chromatiques s'étendre jusque sous la basale avec les orientations les plus variées : ils contribuent dans une large mesure à la formation de ce pigment. Loos parle quelque part (31) « de fibres irrégulièrement contournées, formées de grains de pigment plus ou moins bien alignés, sortant d'une vacuole de la basale pour se dissocier dans le tissu conjonctif ». On peut se demander s'il ne s'agirait pas précisément ici de la transformation pigmentaire de nos corps chromatiques.

Tant que la basale persiste, et, en cela, nous sommes d'accord avec le savant de Leipzick, il n'y a pas invasion des leucocytes dans l'épithélium. Mais, la même vitalité qui permet aux produits chromatiques de s'étendre d'une cellule à l'autre en traversant les parois, leur permet d'aller au delà de la vitrée, pour donner en fin de compte des traînées ou des masses irrégulières de pigment.

8° **Action des leucocytes.** — Après la disparition de la basale, les couches cutanées inférieures sont directement soumises à l'influence de la lymphe et des leucocytes répandus partout à la fin de l'histolyse du tissu conjonctif. Elles subissent par la face interne une véritable érosion; ainsi, on voit souvent, dans la région du lophoderme, la peau présenter sur cette face des échancrures profondes, et même se réduire en certains points à une seule assise aplatie. Les leucocytes répandus en ces points s'emparent des déchets organiques et, en particulier, des granules pigmentaires (Pl. II, fig. 20).

Cette destruction des couches cutanées par la face interne peut-elle aller plus loin et aboutir à des solutions de continuité? Le fait s'est présenté à nous quelquefois. Si, dans les cas en question, on peut objecter un accident de préparation, c'est au moins un accident auquel la larve est elle-même exposée souvent en dehors de toute manipulation; le double processus de desquamation à la face

externe, d'érosion à la face interne, peut bien aboutir à une rupture en quelque point. Nous verrons du reste, à propos de l'histolyse branchiale, qu'il y a des matériaux perdus dans la métamorphose; et que les globules blancs, malgré leur rôle prophylactique incontestable, ne sauraient empêcher ces pertes. Des solutions de continuité comme celles dont il s'agit sont sans doute bien vite comblées, les bords se retrouvant aussitôt en contact par suite de l'histolyse plus rapide des tissus sous-jacents. Mais des phénomènes d'érosion comme ceux que nous venons de voir rendent possibles les perforations locales que Barfurth n'admet pas. Ils rendent compte également de la réduction de la peau à une seule assise épithéliale. Barfurth indique ce fait comme assez fréquent en des points où la peau semble presque complètement intacte (au moins d'après sa figure).

Loos, qui ne l'a pas observé, croit à un accident de manipulation ou à une délamination extérieure locale. A part les cas curieux où la peau est en quelque sorte rongée sur les deux faces, comme celui que nous avons décrit, nous n'avons jamais rencontré moins des deux assises normales. Un fait essentiel à retenir, c'est qu'ici, l'action des leucocytes s'exerce d'une façon générale sur des produits de destruction. A part des cas très particuliers comme le précédent, dans lequel les leucocytes peuvent intervenir, la charpente épithéliale très résistante est altérée par le fluide cavitaire général, sans le concours immédiat des globules blancs.

II. — LA CHORDE DORSALE

Nous rapprocherons de la dégénérescence épithéliale la régression de la chorde, dont tous les détails rappellent assez exactement tout ce que nous avons vu jusqu'ici.

D'une façon générale, la structure est la même : une masse épithéliale reposant sur une vitrée, l'enveloppe conjonctive externe ayant même son homologue dans la couche dense de même nature qui renforce la basale de la peau. Au point de vue de la

résistance aux agents destructeurs, les conditions sont aussi les mêmes. La solidité de l'enveloppe oppose un obstacle qui ne disparaît qu'aux derniers stades de la régression ; on trouve alors que la chorde, dont la dégénérescence suivant la longueur n'a pas suivi celle des autres tissus, est condensée dans un court espace, présentant des replis, des étranglements, et finalement, des solutions de continuité.

Dans le tissu à larges mailles et à noyaux aplatis qui constitue la masse centrale (*Gallertkörper* des Allemands), la dissociation permet mieux de suivre les phénomènes que la méthode des coupes.

Ici encore, on assiste tout d'abord à un gonflement du noyau.

Le nucléole se gonfle également et devient excentrique. Il finit par avoir la forme d'une sphère pleine ou légèrement évidée qui se détache du noyau : celui-ci pâlit à mesure que le processus s'accroît (Pl. II, fig. 22). Cette sphérule dont la masse doit conserver, comme nous l'avons vu pour l'épithélium, une certaine vitalité, est susceptible de grossir ; elle fournit une assez grande quantité de granulations ayant d'abord les mêmes réactions qu'elle, et donnant enfin des grains de pigment. Les colorants nucléaires agissent sur ces produits comme sur ceux de la dégénérescence épithéliale. De même que, dans la peau, nous avons vu se dessiner entre les cellules des espaces vacuolaires, de même, nous assistons ici à une dissociation des éléments qui s'isolent de plus en plus facilement. La régression totale entraînant une réduction de la masse primitive, les cellules de la chorde deviennent également plus petites. Sur leur paroi, les produits colorables dont nous venons de parler s'amoncellent, et l'on peut obtenir, libres dans une dissociation : des éléments en pleine destruction, mais à paroi encore nette et remplis de pigment ; d'autres cellules dont l'enveloppe semble simplement renforcée à la face interne par des épaisissements chromatiques en voie de régression pigmentaire (Pl. II, fig. 23).

Dans la couche périphérique qui, comme l'extrémité, présente une structure cellulaire plus nette parce qu'il y reste du protoplasma,

nous avons eu la bonne fortune de retrouver des productions chromatiques allongées qui, quoique plus déliées, rappellent assez bien les boyaux chromatiques épithéliaux vus précédemment. Ce sont plutôt ici des virgules dirigées également vers la basale. On trouve aux mêmes points des granules pigmentaires ; mais l'origine et la destinée des corps chromatiques sont plus difficiles à suivre parce que ces corps sont plus petits. L'amoncellement des noyaux dans cette zone externe s'explique, comme ailleurs, par le fait de la condensation. Ajoutons que, la charpente centrale se dissociant, une partie de ses éléments constitutifs peut venir s'appliquer contre la paroi. Barfurth et Loos ont signalé, dans la zone centrale, cet épaissement des parois cellulaires par des bosselures locales colorables au carmin. Loos parle aussi d'un émiettement des noyaux périphériques. Il y a là, suivant lui, deux ordres de productions bien distincts.

Pour nous, nous ne voyons dans les différentes zones de la chorde que des corps chromatiques de même origine, identiques par les réactions, quoique présentant des colorations plus ou moins intenses suivant qu'ils sont plus ou moins gonflés, avec des variétés de forme rappelant celles que nous avons vues dans la peau (Pl. II. fig. 21).

En même temps, la limitante externe de la vitrée, couche particulièrement dense et colorable, présente des échancrures, s'altère graduellement et disparaît. La vitrée proprement dite se gonfle et sa striation transversale présente des plissements qui s'accroissent. Des aréoles apparaissent dans sa masse, qui conduisent à des altérations locales permettant l'introduction des leucocytes. En effet, la couche conjonctive dense qui renforce extérieurement la gaine propre de la chorde s'altère de bonne heure ; et, dans les replis de l'appareil condensé, viennent s'accumuler les éléments migrants qui ont envahi la presque totalité de l'espace occupé primitivement par les tissus conjonctif et musculaire.

III. — SYSTÈME NERVEUX

Nous rapprocherons également de l'histolyse épithéliale la régression du tissu nerveux : et, ici, nous aurons peu de chose à ajouter aux données antérieures.

La moelle qui se continue jusqu'à l'extrémité de la queue sous la forme d'un simple tube épithélial, présente à l'extrémité des phénomènes qu'il est difficile de suivre dans les détails, parce qu'ils ont peu d'extension et portent sur des éléments petits. Le tube nerveux conserve, en effet, très longtemps son intégrité, appliqué sur la chorde dorsale dont il suit les replis.

L'altération à l'extrémité consiste dans la formation de larges aréoles contenant du pigment et des noyaux très pâles. On discute la question de savoir si le tube nerveux est ouvert ou fermé à l'extrémité, à l'état normal : quoi qu'il en soit, il est ouvert au moment de la métamorphose. Dès les débuts, nous avons pu observer des leucocytes dans son intérieur, et les mêmes éléments se rencontrent à l'extrémité ouverte du tube où ils absorbent les produits de destruction et, en particulier, le pigment. Ajoutons qu'à la fin de la régression, le tube médullaire offre des solutions de continuité, et que ses débris disparaissent dans une masse générale sur laquelle nous aurons à revenir à propos du tissu conjonctif.

Les *cellules ganglionnaires*, à cause de leur volume considérable, sont plus faciles à étudier. Elles présentent les phénomènes de l'histolyse, non seulement dans les racines rachidiennes de la queue, mais encore en beaucoup de points du système nerveux. Pour bien faire ressortir ce point intéressant, nous pouvons prendre comme exemple certains éléments des ganglions du vague ou du trijumeau, qui, donnant naissance à des nerfs en rapport avec des parties dégénérées, sont eux-mêmes atteints par l'histolyse. Loos indique une condensation du protoplasma cellulaire ayant pour effet de rendre les éléments anguleux et de déve-

lopper en eux des vacuoles avec des grains de pigment. Suivant lui, on trouve dans le noyau cinq ou six masses chromatiques entre lesquelles on peut à peine distinguer le nucléole primitif; en même temps le noyau, à contour très marqué, deviendrait clair et hyalin. Nous ajouterons à ces données que la membrane nucléaire s'efface finalement et que tout l'élément se colore en bloc d'une façon intense. En effet, la masse chromatique n'est pas toujours répartie régulièrement en massules comme l'indique le savant allemand. On la voit souvent se répandre d'une façon graduelle dans l'espace cellulaire, jusqu'à envahir finalement tout le protoplasma dans lequel apparaissent des grains de pigment. Le rôle du noyau, et même l'initiative du nucléole dans la formation de ce produit, ressortent, dans certains cas, avec une parfaite évidence. Notre figure 24 (Pl. II) montre précisément de véritables boyaux chromatiques en rapport avec des renflements nucléolaires comme ceux que nous a présentés l'histolyse cutanée. — En rapport avec cette régression dans les cellules des ganglions, on peut voir dans les centres (encéphale, moelle allongée, moelle épinière), des zones entières d'éléments offrant la même dégénérescence pigmentaire. Nous verrons que ce fait n'a rien de surprenant, puisque, d'une extrémité à l'autre du corps, tous les tissus présentent des phénomènes d'histolyse. Les conditions qui déterminent la métamorphose exercent-elles tout d'abord leur action sur les centres? ou bien, cette action portant d'abord sur les tissus, l'altération des éléments ganglionnaires est-elle un fait consécutif? Le point est difficile à préciser: en tout cas, il est intéressant de constater que, *d'un bout à l'autre, les centres nerveux sont partiellement atteints.*

Il suit de là que l'histolyse de la fibre nerveuse pourrait être observée en tous les points de la larve. Sans compter l'appareil branchial, nous trouvons certains muscles de la tête, comme ceux des lèvres, et beaucoup de faisceaux du tronc, qui dégénèrent; d'autre part, le tissu conjonctif sous-cutané disparaît en grande partie pour faire place aux sacs lymphatiques, etc. Tous les filets nerveux qui vont à ces régions sont atteints; mais, comme ils sont

peu considérables et mêlés à des fibres intactes, il est préférable d'étudier cette dégénérescence sur les paires rachidiennes de la queue, d'autant plus que cette étude n'est pas sans difficulté.

La dissociation permet facilement de mettre en liberté des fragments d'aspect laiteux à la lumière directe, réfringents à la lumière transmise. On peut voir alors saillir, soit par l'extrémité rompue d'une fibre, soit latéralement à travers la paroi, des vésicules à double contour plus ou moins épais, quelquefois des sphérules pleines qui se colorent d'une façon intense par le vert de méthyle. Ces vésicules ont souvent un aspect irrégulier et semblent se résoudre en balles plus petites. Loos a vu ces corps particuliers, mais il n'insiste pas sur les réactions qu'ils donnent : il les considère comme des fragments myéliniques, dont la sortie est déterminée par la rupture des fibres ; il n'y aurait là qu'un accident de dissociation. Que la sortie régulière de ces produits dans la dissociation soit souvent un accident, nous ne le contesterons pas. Mais nous avons vu, *sur les coupes*, des sphérules ayant les mêmes réactions, s'amoncèler en certains points le long des fibres, et même sourdre en une grosse masse à travers le névrilemme du faisceau (Pl. II, fig. 25).

Si l'on examine des fibres dissociées, on constate que le cylindre axe cesse rapidement d'être visible et semble disparaître de bonne heure. Puis, la gaine de myéline présente des solutions de continuité à mesure que la fibre, suivant le mouvement général de condensation, se plisse et présente des bosselures irrégulières. Après la sortie des corps dont nous venons de parler, les gaines, qui semblent vides, persistent encore longtemps avant de disparaître (Pl. II, fig. 26). Cette division de la myéline peut rappeler, jusqu'à un certain point, les faits observés par Courvoisier sur les fibres de grenouille séparées de leur centre trophique (Degeneration's Kügelchen). Mais remarquons que les produits en question, dans notre cas, n'ont pas les réactions de la myéline et que la myéline elle-même, chez ces larves, n'est pas semblable au point de vue chimique à celle de l'adulte, puisque l'acide osmique ne la norcit pas. L'identité complète que présentent au point de vue des

colorations, ces produits et ceux que nous avons décrits, nous porte à admettre ici encore (*quoique nous n'ayons pu la constater*), une combinaison de la myéline avec la chromatine des noyaux des fibres. Metschnikoff parle de globules blancs renfermant des fragments de fibres reconnaissables; et, après lui, Barfurth prétend s'être assuré du même fait. La phagocytose nerveuse nous a totalement échappé; jamais nous n'avons pu reconnaître dans un leucocyte des produits aussi directs et bien caractérisés de l'histolyse des faisceaux.

Nous avouerons également, comme tous ceux qui ont abordé ce sujet, n'avoir pu suivre l'histolyse des fines fibres nerveuses sans myéline, qui se répandent en abondance dans les tissus de la queue et particulièrement dans le lophioderme.

IV. — LE SYSTÈME MUSCULAIRE

La dégénérescence musculaire offre un intérêt considérable, parce qu'elle porte sur une masse énorme et qu'elle se présente à nous avec un caractère nouveau. En effet, tous les produits figurés histolytiques que nous avons vus jusqu'ici ont pu être rapportés à l'activité nucléaire; nous allons rencontrer maintenant des corps également figurés provenant directement de la substance du muscle. D'autre part, le contact immédiat d'un riche réseau capillaire détermine des phénomènes importants, et sur lesquels nous aurons à insister parce qu'ils donnent lieu à de grandes discussions. Tout récemment, Loos (31), dans un travail que nous avons eu l'occasion de signaler plusieurs fois, a exposé longuement l'état de la question et donné les conclusions auxquelles l'ont conduit ses propres études. Nos recherches nous ayant donné des résultats différents, nous reprendrons le travail en étudiant spécialement la musculature caudale, puisque c'est elle qui est mise en cause. Au fur et à mesure que l'occasion s'en présentera, nous indiquerons les travaux antérieurs; nous insisterons particulièrement sur celui de Loos qui est le plus récent, et dans lequel nous croyons avoir à

combler des lacunes et même à relever d'importantes erreurs de faits.

1° **Raccourcissement des faisceaux musculaires.** — La masse musculaire caudale est composée, comme on sait, d'un ensemble de faisceaux primitifs présentant, dans les segments successifs, une disposition en chevrons caractéristique. Chaque faisceau porte, appliqué contre sa périphérie, un périmysium à noyaux aplatis, et offre lui-même sur son pourtour ou répandus dans sa masse, un nombre variable de noyaux ovoïdes dont le grand axe est parallèle à la longueur. Cette structure, qui ne présente rien de bien particulier, ne nous arrêtera pas davantage.

Examinons ces faisceaux sur une coupe longitudinale parallèle à l'axe de la queue, chez une larve de grenouille (*R. esculenta*) au deuxième jour de la métamorphose. Le sarcolemme, qui limitait primitivement un espace cylindrique occupé totalement par le faisceau, limite maintenant un espace plus ou moins ovalaire. Il reste un vide entre la masse fibrillaire et son enveloppe, comme si la substance musculaire avait subi une *contraction* dans le sens de la longueur, sans être suivie dans son mouvement par le périmysium. Nous n'avons pas l'intention d'attacher au mot contraction un sens physiologique. L'étude des fibrilles va nous montrer pourtant que l'analogie pourrait être poussée dans les détails. La condensation dont il s'agit est, en général, plus marquée sur les fibrilles périphériques. On voit souvent ces dernières constituer à la surface du faisceau, sans jamais le revêtir totalement, des plaques fendues irrégulièrement, sans striation longitudinale visible, mais striées transversalement d'une façon très marquée. Cette striation, plus accentuée qu'à l'état normal, est aussi beaucoup plus serrée. Les disques foncés aussi bien que les disques clairs ont diminué d'épaisseur en même temps qu'ils se fusionnaient latéralement avec leurs voisins, de façon à effacer la striation longitudinale. Ajoutons que les masses en question ont une vive réfringence, et présentent, après fixation à la liqueur de Flemming, une teinte brune que Barfurth attribuait à l'action de l'acide osmique, parce qu'il voyait là un début de dégénérescence graisseuse.

Nous avons choisi cet exemple parce qu'il montre, mieux que tout autre, les rapports qui existent entre la condensation suivant la longueur et la modification dans le double système de stries. Mais la contraction des fibrilles périphériques peut donner lieu à des apparences toutes différentes si, comme le cas se présente souvent, il y a dissociation des deux faits dont nous venons de parler : accentuation des stries transversales, disparition des stries longitudinales. Le processus que nous allons donner peut même être regardé comme le cas le plus typique et le plus complet. Les fibrilles périphériques se rompent à une de leurs extrémités ; elles sont alors plus courtes et plus denses. Cette rupture se produit isolément pour chacune d'elles ; en tout cas, elles sont très généralement dissociées à la suite du phénomène. Les extrémités libres s'appliquent obliquement sur les fibres restées intactes, et d'une façon quelconque. Le résultat de ce fait est qu'un faisceau, coupé longitudinalement, présente en un point un manchon plus ou moins complet, plus ou moins régulier, constitué par des fibrilles dirigées en tous sens, et nettement séparé de la masse centrale. Assez souvent, les fibrilles détachées prennent une disposition plus régulière ; et, sur des coupes transversales, on obtient de véritables anneaux de fibrilles vues longitudinalement, entourant une masse centrale sectionnée perpendiculairement à son axe (Pl. II, fig. 28. Pl. III, fig. 27).

C'est alors seulement qu'apparaît la seconde modification ; les fibrilles ainsi rompues deviennent réfringentes et prennent une teinte brune caractéristique. La condensation s'accuse également dans la masse restée en place qui peut se détacher aussi par une extrémité, ou se briser en des points quelconques de façon à constituer des fragments de dimensions variables : et là encore, on observe les mêmes modifications.

Quoique, dans la règle, la périphérie des faisceaux primitifs soit le siège d'altérations particulièrement marquées et précoces, il arrive que la condensation frappe à la fois toute la masse. Ce fait se présente fréquemment dans la pleine histolyse : les faisceaux se rompent à une de leurs extrémités, quelquefois en totalité ; et fina-

lement, il ne reste plus qu'un bloc réfringent et brunâtre avec une extrémité libre.

C'est ainsi que la condensation de la substance musculaire conduit à des faisceaux transformés, soit en masse, soit par fragments de diverses tailles, en une matière réfringente, brunâtre, dont l'homogénéité n'est troublée que par la striation transversale. Cette striation présente du reste des degrés de netteté variables et nous verrons qu'elle est destinée à disparaître. Disons encore qu'à ce stade de régression, le sarcolemme paraît toujours parfaitement intact, et que l'espace limité par lui est libre absolument de tout élément étranger.

Loos admet, comme première modification du muscle, une dissociation des fibrilles par suite de la disparition du ciment qui les unit. Les fibrilles devenues en quelque sorte plus plastiques se fusionnent pour donner l'aspect général homogène et réfringent dont nous avons parlé : ici, comme à propos de la peau, nous nous en tiendrons aux phénomènes morphologiques, sans vouloir entrer dans le détail d'actions physico-chimiques qui nous échappent, et ne peuvent par conséquent donner lieu à des indications précises.

2° **Les sarcolytes. Leur destinée.** — Nous abordons le point capital relatif à la dégénérescence musculaire. Un coup d'œil historique rapide définira l'état actuel de la question. En 1862, Margo (33) découvrait dans la musculature dorsale de certaines larves d'Anoures, et même chez de jeunes grenouilles, des corps particuliers, réfringents, de forme plus ou moins ovoïde, striés transversalement et contenant un ou deux noyaux. C'étaient pour lui des cellules représentant un stade du développement de la fibre musculaire striée. En 1885, Paneth (37), revenant sur ce point, constata que le noyau, au lieu d'être contenu dans les corps en question, se trouvait à côté d'eux. Ce que Margo considérait comme des cellules fut regardé par lui comme des produits cellulaires. Mais l'interprétation générale restait la même. Pour Paneth comme pour Margo, ces corps sont bien des *sarcoplastes*, et il les retrouve aux stades embryonnaires chez d'autres Vertébrés, comme représentant une étape du développement musculaire. En 1886, S. Mayer (34)

reconnut la véritable nature de ces éléments. Il constata qu'ils étaient libres ou contenus dans des sortes de cellules; suivant lui, quelle que soit l'apparence, on a toujours affaire aux produits de la dégénérescence du muscle. Les corps appelés par Margo, sarcoplastés, et revus par Paneth, doivent changer de nom : ce ne sont pas des *sarcoplastes*, mais bien des *sarcolytes*.

Mais les processus de la dégénérescence étaient loin d'être élucidés. En 1884, Metschnikoff, après avoir établi le rôle considérable joué par divers éléments et en particulier les éléments mésoblastiques, dans l'évolution larvaire chez certains Invertébrés, cherchait, chez les Vertébrés, des faits à l'appui de sa théorie de la *Phagocytose*, lorsqu'il fit une importante observation sur des larves de *Bombinator*. Il constata qu'au moment de la métamorphose certains faisceaux musculaires portent à leur extrémité un amoncellement de leucocytes; de plus, il trouva des globules blancs renfermant des fragments nettement striés, et des débris de fibres nerveuses encore reconnaissables : Metschnikoff admit que l'histolyse est produite par les leucocytes et a pour point de départ la diapédèse. Barfurth le premier (6) songea à rapprocher les données de Metschnikoff des observations relatives aux sarcolytes. Il ne rencontra pas de phagocytes dans ses préparations de muscles, « ce qui, dit-il, pouvait bien tenir à ma façon d'opérer. » (Barfurth veut parler de la méthode des coupes; et il se demande si Mayer, supprimant dans ses dissociations l'obstacle du sarcolemme n'aurait pas obtenu artificiellement ses « cellules ou corps d'apparence cellulaire », les sarcolytes pouvant se trouver accidentellement à côté ou à l'intérieur des leucocytes.) Barfurth admet du reste, d'une façon générale, que les produits de la dégénérescence sont absorbés par les leucocytes et utilisés dans l'organisme, suivant l'opinion de Metschnikoff. Mais, en rapprochant les corps vus par Mayer des phagocytes musculaires qu'il n'a pas vus sur ses coupes, il fait ressortir que les uns et les autres pourraient bien n'être que des accidents de préparation. La phagocytose ainsi entendue nous paraît s'éloigner déjà beaucoup de la conception de Metschnikoff. Mais le rôle actif des leucocytes serait bien davantage réduit pour le cas qui nous occupe,

et même ramené à néant, si l'on acceptait comme correspondant à la réalité des faits les récentes données de Loos (31). L'opinion du savant de Leipzig sur les phagocytes musculaires peut s'exprimer par cette courte formule de Mayer relative aux sarcolytes : « Les cellules ou les corps d'apparence cellulaire à côté desquels ou dans lesquels ils se trouvent représentent les produits de destruction de la fibre musculaire striée normale. »

Reprenons notre étude pour en comparer les résultats à ceux de Loos. Nous avons à nous occuper du sort des blocs musculaires dont l'origine a été donnée tout à l'heure. La striation longitudinale disparaît graduellement, les stries transversales se montrent davantage persistantes. Ces fragments vont se diviser et arrondir leurs extrémités en donnant des sarcolytes de dimensions extrêmement variables.

A ce moment, le faisceau primitif nous présente deux modifications capitales. Nous avons vu qu'au début des phénomènes histolytiques, le sarcolemme était intact. Dès ce moment, il commence à s'altérer. Une coupe longitudinale passant un peu obliquement sur le bord d'un muscle à ce stade nous montre cette enveloppe transformée en un véritable treillis à mailles assez régulières (Pl. III, fig. 29). Or, l'intégrité du périmysium serait persistante suivant l'opinion émise pour la première fois par Barfurth : on voit qu'il n'en est rien ; par conséquent, l'obstacle que pourraient rencontrer là les globules blancs (si tant est que ce soit un obstacle) n'existe même pas ; et nous passons directement à la seconde modification, beaucoup plus importante, qui est l'invasion des leucocytes. Notre figure 30 (Pl. III), montre précisément une abondance de ces éléments : les uns arrondis, granuleux, les autres accolés aux sarcolytes, mais toujours nettement nucléés. De même que nous voyons des globules blancs libres, de même nous voyons des fragments musculaires libres et non encore transformés complètement.

A des stades plus avancés, la totalité de l'espace occupé primitivement par un faisceau est rempli de phagocytes : *tous les sarcolytes, à part de rares exceptions, sont contenus dans des éléments*

limités et nucléés. Dans la plupart des cas, se présente toute la gamme des intermédiaires entre les globules blancs libres et les globules enveloppant les sarcolytes. La simple inspection des coupes impose à l'esprit l'invasion des leucocytes et leur rôle actif sur les produits de la dégénérescence. Outre les intermédiaires dont nous venons de parler, l'état des fragments dans les éléments qui les portent appelle l'attention : on ne trouve pas, chez les sarcolytes libres, cet aspect contourné et pétri en quelque sorte, qu'ils montrent très généralement lorsqu'ils ont subi l'action du leucocyte. Suspendons là cet exposé pour examiner une statistique des produits de la dégénérescence musculaire, donnée par Loos, d'après des dissociations de tissus frais.

Cette statistique a été résumée par List (30) de la façon suivante :

Sarcolytes libres, 90 à 96 p. 100.

Sarcolytes enveloppés de protoplasma sans noyaux, 4 à 6 p. 100.

Sarcolytes entourés d'un protoplasma nucléé, 3 p. 100.

L'origine des sarcolytes libres se passe d'explication. Quant aux deux dernières catégories d'éléments, ce ne seraient, suivant Loos, que des apparences résultant de l'histolyse des fibres jeunes.

Il existe, en effet, à la périphérie des masses musculaires, des fibres jeunes portant encore latéralement un protoplasma granuleux avec des noyaux. Dans la dégénérescence, ces fibres se comportent comme les autres : elles subissent une condensation suivant la longueur; la masse protoplasmique embryonnaire latérale, suivant le mouvement, se bosselle plus ou moins irrégulièrement, et dans les renflements se réunissent les noyaux qui étaient auparavant répartis sur une plus grande étendue. Barfurth (6) indique au début de la régression « un amoncellement de noyaux dans le perimysium interne ». Dans l'exposé des processus généraux, nous n'avons pas parlé de cet amoncellement. C'est qu'en effet, suivant nous, le fait en question ne peut être rapporté qu'aux fibres jeunes : et ces fibres constituent l'exception. Ceci dit en passant, remarquons bien que ces muscles jeunes ne se présentent qu'à la périphérie; que si leurs noyaux se fragmentent comme on pourrait le

supposer dans quelques cas, c'est une fragmentation histolytique, un processus de dégénérescence qui n'a rien de commun avec une multiplication.

Il resterait donc acquis que ces noyaux sont rares, et les apparences cellulaires auxquelles ils pourraient donner lieu ne se rencontreraient qu'en une certaine région.

A part la question de localisation, cette origine pourrait du reste parfaitement suffire pour les rares apparences cellulaires signalées dans la statistique de Loos. Mais comment concilier ses résultats avec ceux que nous avons donnés? Loos a procédé par dissociation. Or, il est facile de multiplier par la dissociation les sarcolytes libres, aux dépens même des sarcolytes enveloppés. Outre que des numérations, en pareil cas, sont sujettes à caution, les chiffres du savant allemand n'auraient de valeur que dans son hypothèse; car, il est bien clair qu'en admettant l'intervention des leucocytes, le nombre des sarcolytes libres doit diminuer rapidement pendant la pleine histolyse: c'est du reste ce qu'indiquent nos figures 30, 31, 32 (Pl. III), et ce que nous avons pu constater maintes fois.

Des statistiques semblables nous seraient donc impossibles; et pourtant, nous devons objecter à Loos qu'en faisant un pareil état de nos éléments à un certain stade et pour la grande majorité des faisceaux, nous obtiendrions au moins une relation inverse de la sienne entre les sarcolytes enveloppés et les sarcolytes libres, sinon des chiffres plus énergiques. C'est dire que nous aurions *au moins* 95 p. 100 *d'apparences cellulaires*.

La méthode des coupes, en pareil cas, est particulièrement précieuse, comme l'a fort bien fait remarquer Barfurth, car elle laisse les éléments en place. Mais comment Loos, qui l'a pourtant employée, n'en a-t-il pas tiré les éléments de sa statistique? Nous ne croyons pas nous éloigner beaucoup de la vérité en disant que la chose lui a paru difficile. Les coupes à la paraffine, que nous avons pratiquées avec fruit pour divers points de ces recherches et particulièrement pour les structures nucléaires, ne nous ont rien donné pour ce qui est de l'histolyse musculaire proprement dite.

La minceur des coupes, l'éclaircissement considérable qu'elles subissent dans le baume, rendent les contours si mal définis qu'il est impossible de faire des déterminations de ce genre. Les coupes faites après inclusion dans la celloïdine n'ont pas ces inconvénients. Obtenues avec des matériaux soigneusement fixés à la liqueur de Flemming, montées ensuite dans la glycérine, elles offrent avec la plus grande netteté tous les détails que nous avons donnés plus haut, et cela, même sans coloration.

Quelques préparations ainsi obtenues auraient suffi à convaincre Loos d'un processus qu'il déclare n'avoir jamais vu : « *des leucocytes enveloppant des fibres musculaires, soit à l'état normal, soit sur le point de dégénérer, soit divisées déjà en fragments de diverses tailles.* »

Les éléments en question présentent-ils des mouvements amiboïdes? Loos déclare n'en avoir observé sur ses éléments d'apparence cellulaire que dans des cas très rares. Il est fort compréhensible que des leucocytes, dont la masse protoplasmique suffit à peine à envelopper les blocs musculaires relativement énormes qu'elle rencontre, n'offrent pas des mouvements aussi prononcés que des éléments libres et vides. Mais sur tous les phagocytes intacts que nous avons pu observer dissociés dans le sérum, nous avons constaté des déformations importantes attestant le travail du protoplasma cellulaire. La figure 33 (Pl. III) montre précisément les déformations observées en quelques minutes sur des phagocytes pris au hasard dans une dissociation.

Un autre fait qui atteste l'existence de ces mouvements et la nature leucocytaire des éléments en question, c'est la présence des phagocytes dans les capillaires. Ce point appelle une double remarque. D'abord, il contredit une observation de Barfurth qui déclare n'avoir jamais vu de sarcolytes hors du sarcolemme. Le cas dont nous parlons s'est présenté rarement, assez souvent pourtant pour nous mettre sous les yeux une particularité que nous avons observée là seulement : un bloc musculaire assez volumineux, allongé dans un capillaire, nettement enveloppé du reste, et portant un noyau à chaque extrémité. Est-ce un seul leucocyte à

deux noyaux, ou bien un phagocyte double? Ceci n'a aucune importance. En tout cas, le bloc est énorme; et ici prend place la seconde remarque, à savoir qu'il est fort difficile d'expliquer par l'entraînement résultant du cours du sang, l'introduction et le cheminement d'une pareille masse dans un capillaire qui suffit à peine à la contenir. Ce sont là des considérations accessoires. Mais l'existence de phagocytes véritables dans l'histolyse musculaire nous paraît incontestable :

1° Parce que toute division nucléaire faisant défaut dans le sarcolemme comme dans le muscle, il serait impossible de trouver une origine accidentelle pour une pareille masse d'éléments nucléés.

2° Parce que la gamme d'intermédiaires qui existe entre le leucocyte à l'état de globule migrateur libre dans le lophoderme, et le phagocyte rempli de sarcolytes se trouve tout entière dans l'histolyse.

3° Parce que les corps en question présentent des changements de forme très nets.

L'erreur de Loos peut être rapportée à l'insuffisance de sa méthode de coupes.

3° *Destinée des phagocytes.* — Les corps figurés absorbés par les globules blancs ou même ceux restés libres vont être digérés. La striation transversale s'efface, et les contours mêmes du sarcolyte nous échappent peu à peu. On comprend que les fragments libres, dissous dans la lymphe qui les baigne, soient entraînés dans le torrent circulatoire et puissent servir dans de nouvelles combinaisons. Mais que deviennent les phagocytes? Nous en avons trouvé tout à l'heure dans les capillaires... Y rentreront-ils tous?

Nous croyons pouvoir répondre non, parce que nous en avons vu dégénérer sur place. Ceux-là pourront encore être entraînés finalement, mais à l'état de déchets.

Cette dégénérescence des leucocytes alors que, ayant digéré des sarcolytes énormes, ils se présentent sous la forme d'une grosse masse hyaline, est intéressante à suivre sur le frais.

Colorés au vert de méthyle, ils offrent un contour bien marqué

avec un noyau *bosselé régulièrement*, la chromatine n'existant qu'à la périphérie où elle forme une bordure homogène, sans structure. La régression présente un caractère très curieux : c'est une sorte de *division in extremis* particulière et bizarre par sa régularité même. Notre figure 34 (Pl. III) présente les différents stades du phénomène trouvés dans la même préparation. La cellule marquée *a* présente un contour arrondi ; son noyau est régulièrement incisé sur les bords et constitue une vraie rosace. Au stade suivant, *b*, le protoplasma se lobe en prenant des incisions correspondant à celles de la rosace nucléaire. Enfin, de la fragmentation résultent des corps comme ceux marqués *c*, qui fixent le vert d'une façon plus intense à mesure que la couche protoplasmique diminue. Finalement, on aboutit à des granules pigmentaires. Des anatomopathologistes, Cornil entre autres, ont souvent figuré des apparences du même genre. Mais celles que nous avons eues sous les yeux présentent une ressemblance particulièrement marquée avec les éléments en dégénérescence de la moelle des os récemment figurés par Demarbaix (17).

Barfurth décrit, au voisinage des faisceaux musculaires, de gros éléments libres plurinucléés (*Riezenzellen*), qu'il compare aux myéloplaxes de Robin (*Ostoklastes* de Kölliker). Les corps que nous venons de décrire, et que nous donnons comme des phagocytes en voie de destruction, ont-ils quelque chose de commun avec les éléments en question ? C'est ce que nous ne saurions dire.

Nous pensons en somme que beaucoup de leucocytes sortis de leur milieu et restés en stagnation dans les tissus sous forme de phagocytes dégénèrent sur place. Nous tâcherons plus tard de nous rendre compte de ce fait. Il résulte également de cet exposé que la destinée des sarcolytes est liée à celle des globules blancs qui les absorbent. Nous voyons ceux-ci donner finalement naissance aux mêmes balles chromatiques que nous avons observées dans la dégénérescence épithéliale. Ici encore, le rôle du noyau apparaît très évident et nous assistons toujours à une production de pigment. Nous n'avons pas à déterminer quel rôle pourrait bien jouer la substance musculaire dans cette production. La seule chose que

nous sachions sur les sarcolytes, c'est qu'ils perdent peu à peu leur aspect et disparaissent. Après avoir donné, grâce à leurs caractères physiques, une netteté toute particulière aux phénomènes de phagocytose, ils sont assimilés par les leucocytes ; et, à mesure que ces caractères physiques s'atténuent, les sarcolytes échappent à l'observation.

4° **Les noyaux du muscle.** — Cette étude des modifications des faisceaux musculaires serait incomplète, si nous n'ajoutions quelques mots sur le noyau. Avant la métamorphose, les muscles de la queue présentent de nombreux noyaux disséminés dans leur masse ou appliqués sur leur pourtour. Des noyaux aplatis se rencontrent aussi en abondance dans le perimysium. La destinée des premiers a été décrite par Loos, et nous n'avons rien à ajouter à la figure très exacte qu'il donne à ce sujet.

Cette figure représente une portion de coupe longitudinale pratiquée dans la queue du Pélobate. Le muscle, dont la substance contractile devenue homogène présente des solutions de continuité dirigées en tous sens, renferme des noyaux absolument déformés, étirés suivant des lignes irrégulières ou même émiettés en *balles isolées*. Le savant allemand ne voit là qu'un fait particulier. Pour nous, nous rapprocherons ce fait des modifications nucléaires générales qui caractérisent cette période. Les corps en question ayant la même origine et les mêmes réactions que les produits semblables rencontrés jusqu'ici, nous admettons que leur destinée est aussi la même (Pl. IV, fig. 36).

Ce processus de dégénérescence présente plus de netteté, s'il est possible, dans le cas des noyaux périmysiens. Il s'agit ici des faisceaux complètement évolués qui constituent la plus grande partie de la masse caudale. Considérons donc de préférence une coupe longitudinale verticale passant très près de l'axe. Nous verrons, dès le début des phénomènes d'histolyse, les noyaux du sarcolemme se vider en quelque sorte de leur substance chromatique (Pl. III, fig. 35). Au contact de leur enveloppe flétrie, s'étend une nappe de matière hyaline, identique par ses réactions aux balles que nous indiquions tout à l'heure, laquelle se résout du reste

en grains de dimensions variables suivant le mode déjà décrit.

Pour ce qui est des faisceaux jeunes périphériques, nous avons eu l'occasion d'indiquer une sorte d'amoncellement, résultant du fait que le protoplasma granuleux, resté sur l'un des côtés, est entraîné par la substance musculaire dans sa condensation. C'est probablement le « Kernwücherung im perimysium internum » dont parle Barfurth, et que Loos dit n'avoir pas constaté. Le sort de ces noyaux est difficile à discerner lorsque les fibres qui les portent entrent en histolyse et que les leucocytes interviennent. Nous pensons qu'ils dégénèrent sur place comme les noyaux propres des faisceaux adultes.

La conséquence de ces faits est qu'au moment où le muscle se dissocie, on n'aperçoit plus dans sa masse que des noyaux très rares et en très mauvais état. L'aspect qu'il présente alors contraste tellement avec celui du muscle modifié subitement par l'apparition en masse des corps nucléés et remplis de sarcolytes, qu'une invasion d'éléments s'impose à l'esprit. Mais, avant d'en finir avec les produits chromatiques musculaires, nous devons mentionner une opinion de Barfurth qui, à plusieurs reprises, parle de dégénérescence grasseuse dans le muscle. Il semble considérer la teinte brune que prennent les sarcolytes sous l'influence de la liqueur de Flemming comme l'indice d'une régression grasseuse. La condensation de la substance musculaire et les changements survenus dans sa composition physique peuvent suffire à rendre compte de cette modification. Le caractère, du reste, loin de s'accroître dans la suite, s'atténue graduellement, comme nous l'avons vu, et les sarcolytes contenus dans les leucocytes deviennent de plus en plus clairs. L'apparition de la matière grasse sous forme de petites boules (Fettropfen), comme l'indique le savant de Bonn, rappelle facilement l'aspect que présentent les balles chromatiques sur des préparations non colorées, et traitées précisément à la façon préconisée par Barfurth. Ces balles sont jaunâtres, assez réfringentes, comme la substance nucléaire ; mais jamais la liqueur de Flemming ne les noircit. Peut-être aussi, les corps en question se trouvaient-ils très avancés dans leur transformation pigmentaire

sur les points examinés. C'est la seule interprétation que nous puissions voir des faits observés par Barfurth : et c'est pourquoi nous leur donnons cette place, à la suite de notre étude des produits chromatiques. Loos déclare comme nous n'avoir pas vu cette dégénérescence graisseuse, « bien que son attention fut dirigée sur ce point ».

5° Rôle des globules blancs. — Nous croyons avoir établi, contrairement à l'opinion émise par Loos, que les leucocytes jouent un rôle actif dans l'histolyse musculaire. Mais, tout en rendant justice à la sagacité de Metschnikoff qui, sur quelques dissociations, est arrivé à fixer exactement la nature de corps sur lesquels tant d'histologistes s'étaient trompés, nous sommes conduit, par l'observation des stades de la dégénérescence, à une conception un peu différente de la sienne. Sans vouloir insister sur ce point avant d'avoir fait appel à d'autres données, nous ferons remarquer que les leucocytes *ne viennent pas* dévorer les faisceaux musculaires et engendrer l'histolyse, puisque l'histolyse commence avant leur invasion. Il arrive même que leur rôle apparaisse bien plus tard que nous ne l'avons indiqué plus haut. Il peut se faire que la substance musculaire soit complètement altérée, transformée en une masse irrégulière, homogène et réfringente, sans qu'on observe de leucocytes au contact. En somme, nous ne pouvons considérer les globules blancs comme les agents essentiels de l'histolyse; la phagocytose active est nettement caractérisée, mais elle n'intervient que d'une façon irrégulière et comme un facteur accessoire. Ce n'est qu'un temps dans le processus de la régression, temps dont la durée est variable et peut être réduite à néant. Nous pensons que beaucoup de sarcolytes sont dissous directement, sans le concours des phagocytes; et il n'y a pas de raison pour admettre leur action sur certains produits que nous trouvons libres dans la queue et qui se présentent entraînés également à l'état de liberté en d'autres points du corps : tels, les produits chromatiques figurés que nous avons vu sortir des noyaux, musculaires et autres, produits que nous retrouverons en grande abondance dans les gros troncs circulatoires au voisinage du cœur.

6° **L'histolyse musculaire en des régions autres que la queue.** — Que l'on trouve dans la région branchiale (muscles branchiaux), et d'une façon générale dans les portions de la tête nécessairement atteintes par suite des modifications qu'elles subissent, des faits d'histolyse identiques à ceux que présente la queue, rien d'étonnant. Aussi, n'est-ce pas de ces régions que nous voulons parler. Les masses musculaires du tronc présentent sur toute leur longueur, pendant la métamorphose, de nombreux faisceaux dégénérés. Ainsi, les mêmes particularités que nous avons décrites peuvent se rencontrer en remontant de la base de la queue à la région cervicale, c'est-à-dire, dans la portion du corps qui semble le plus stable pendant cette période de l'évolution. On y trouve tous les stades ordinaires : condensation partielle, condensation totale, division en sarcolytes, etc...

Nous n'insisterons pas davantage sur ces faits connus. Il suffit de dire que le processus est le même, et de noter cette observation, d'une importance énorme au point de vue de notre interprétation générale.

7° **Action mécanique du muscle.** — Un fait intéressant, et qui doit fixer un instant notre attention à la fin de cette étude, est la condensation de la substance contractile qui prélude à l'histolyse. Cette modification, par suite de laquelle la fibre devenue plus courte se détache du sarcolemme, est particulièrement nette sur des coupes longitudinales faites sur l'extrémité en pleine dégénérescence. Nous devons la rapprocher de quelques détails qui ont été donnés au cours de notre étude sur l'histolyse caudale.

Nous avons parlé des plissements que présentent la peau, la chorde dorsale, les faisceaux nerveux. Seul, le muscle peut présenter une quantité considérable de faisceaux plus courts et sans replis. Nous avons même vu la condensation de sa substance aller quelquefois jusqu'à la rupture de l'une des extrémités des faisceaux.

Le phénomène qui se produit dans la masse musculaire étant très précoce, nous croyons pouvoir lui attribuer la condensation que l'on observe dans tous les autres tissus. De tous les éléments constitutifs de la queue, le muscle seul ne présente pas, d'une

façon générale¹, les traces d'une rétraction mécanique. Sa masse considérable, subissant un raccourcissement, peut parfaitement entraîner les autres tissus. Quant à la cause physiologique de cette condensation, nous nous abstenons de la rechercher; même après avoir établi, comme nous chercherons à le faire, les conditions générales dans lesquelles s'effectue la régression, nous laisserons le champ libre aux hypothèses.

Un autre fait, que nous devons rappeler à ce sujet, est la localisation des figures karyokinétiques au fond des replis épithéliaux. Nous avons fait ressortir, en effet, que la division se rencontre exclusivement aux points où, une action mécanique s'exerçant suivant la longueur produirait, sur les tissus, la plus forte irritation. En adoptant l'idée qui vient d'être émise sur les faisceaux musculaires et qui est en somme l'expression d'un fait, on pourrait s'expliquer la coexistence, dans l'épithélium, des phénomènes de destruction et des phénomènes de multiplication. On se rendrait compte également de la forme si particulière que présente l'émission nucléaire dans le cas des *boyaux chromatiques*. Ces deux points relèveraient d'un état spécial des éléments soumis à deux actions inverses :

1° Irritation mécanique : d'où tendance à la multiplication.

2° Conditions histolytiques générales déterminant la régression.

8° **Modifications du tortillon intestinal.** — Nous allons nous trouver dans le tortillon intestinal, en présence d'actions du même genre. On sait que, pendant la métamorphose, l'intestin de la larve subit une réduction considérable qui porte, non seulement sur la longueur, mais encore sur le calibre du tube. Deux questions intéressantes se posaient :

1° Le raccourcissement est-il localisé en une région déterminée?

2° Comment se produit le raccourcissement ?

1. Il arrive que quelques faisceaux présentent des plissements. C'est une exception qui peut s'interpréter. Sur la masse des faisceaux, il peut se faire que quelques-uns ne soient pas encore atteints par la régression, alors que les autres ont déjà subi la modification qui nous occupe. Les faisceaux intacts sont alors entraînés au même titre que les tissus voisins.

Pour répondre à la première question, il fallait fixer des repères sur le tube digestif sans entraver l'évolution des larves.

L'expérience a été faite sur plusieurs têtards d'*Alytes*, quelques jours avant la sortie des pattes antérieures. L'animal étant immobilisé par le curare, on ouvrait la cavité abdominale. Les circuits du tortillon étaient légèrement étalés; et on plaçait, à égale distance, des anneaux de fil de soie, qui étaient retenus en place par le mésentère. La paroi abdominale étant refermée par quelques points de suture, la larve, sortie de l'état curarique, continuait régulièrement son évolution. Les seuls accidents que nous ayons eus (et ils ont été nombreux) étaient dus à l'action du curare.

L'expérience répond à la première question d'une façon négative. En examinant les larves à la fin de la métamorphose, on constate que tous les repères se sont considérablement rapprochés. Placés primitivement à des distances de 2 centimètres à 2 centimètres et demi, ils se retrouvent à 7 ou 8 millimètres.

Le raccourcissement était peut-être un peu plus marqué au sommet du tortillon, mais pas suffisamment pour infirmer le résultat général: on peut dire que les *modifications du tortillon intestinal ne sont pas localisées*.

L'étude histologique nous a permis de mieux saisir la signification des faits et de répondre à la seconde question: celle du mécanisme du raccourcissement.

Si l'on dissocie, dans l'alcool au tiers, la tunique musculaire intestinale, on constate qu'elle est constituée par un double système des fibres lisses: une couche externe de fibres longitudinales, et une couche interne de fibres transversales. Au début de la métamorphose, les deux couches superposées sont assez minces pour pouvoir être examinées par transparence. Dans l'une comme dans l'autre, les éléments présentent une longueur considérable ($0^{\text{mm}},22$ à $0^{\text{mm}},26$). Pendant la métamorphose, ces tuniques deviennent plus épaisses, mais en poussant un peu plus loin la dissociation, on arrive à obtenir des fibres qui peuvent être mesurées. Au lieu des chiffres précédents, on obtient successivement:

De 0^{mm},18 à 0^{mm},14, en pleine métamorphose,
De 0^{mm},10 à 0^{mm},08, à la fin de la transformation.

Les fibres longitudinales aussi bien que les transversales subissent donc, pendant cette période, un raccourcissement dont l'importance correspond assez exactement au raccourcissement total du tortillon dont la longueur primitive, de 12 centimètres, se trouvait réduite à environ 5 centimètres.

Les fibres lisses se comporteraient donc comme les faisceaux striés de la queue; et la modification portant sur le double système expliquerait à la fois : le raccourcissement du tortillon, et la diminution de son calibre.

Mais, ici encore, la cytologie nous fournit une sorte de confirmation du même ordre que celle vue tout à l'heure. L'épithélium intestinal qui, avant la sortie des pattes antérieures, forme un manchon parfaitement régulier appliqué sur les tuniques, se trouve aux stades suivants soulevé en divers points, et présente en section transversale des replis qui deviennent de plus en plus marqués : en somme, son développement ne correspond plus à la surface sur laquelle il repose. Notre intention n'est pas d'examiner toutes les modifications histologiques subies par cet épithélium. Le jeu particulier des éléments glandulaires introduit dans le problème une grande complexité; et nous ne nous sentons point capable de discerner ce qui peut revenir : à l'activité fonctionnelle propre aux cellules d'une part, aux conditions générales de l'histolyse, d'autre part. Nous voulons nous en tenir au phénomène mécanique sus-indiqué, et apporter encore un fait à son appui.

Au fond des replis de la couche épithéliale, et là seulement, nous trouvons encore des figures karyokinétiques très nombreuses. Cette localisation nous fournirait l'occasion de répéter ce que nous disions tout à l'heure à propos de la queue; car, le même mouvement de condensation dans la substance musculaire peut produire ici la même irritation, qui détermine une activité spéciale dans les points de l'épithélium les plus comprimés (Pl. IV, fig. 37).

V. — TISSU CONJONCTIF ET VAISSEAUX.
LA DIAPÉDÈSE EST GÉNÉRALE.

En étudiant les modifications de la circulation au début de ce travail, nous avons eu l'occasion de signaler le ralentissement de la circulation caudale, l'oblitération partielle des capillaires et la diapédèse. La destruction des fins capillaires sanguins ou lymphatiques est difficile à observer. Elle n'est point nécessaire à la diapédèse; et, pourtant, l'altération des parois se produit forcément, puisque au bout d'un temps très court, le nombre des capillaires est très réduit. Nous avons pu voir, dans certains cas, des solutions de continuité en rapport avec la diapédèse des globules blancs et rouges. Mais l'histolyse est plus facile à observer sur les grands troncs. Loos a suivi la délamination de l'épithélium et la dissociation des tuniques de l'aorte caudale dans les derniers stades de la métamorphose : nous croyons inutile de revenir sur ce point qui n'offre rien de particulièrement intéressant.

La régression du système vasculaire, dans les traits essentiels, peut se résumer en quelques mots : *oblitération graduelle des capillaires*, dont quelques troncs seulement persistent, en rapport avec les vaisseaux principaux dans lesquels le sang reste en mouvement jusqu'à la fin de l'histolyse. C'est ainsi que les coupes successives, au bout d'un jour après la sortie des membres antérieurs, nous ont montré un vaste sinus sanguin terminal, duquel partent en avant deux ou trois gros troncs qui sont également de simples sinus puisque nous n'avons pu observer de paroi. Ces troncs se résolvent, en avant, dans un système vasculaire plus riche, parce que la régression est moins avancée qu'à l'extrémité. Ce système, de plus en plus simple à mesure qu'on va vers la périphérie, nous paraît présenter le schéma de la régression des vaisseaux.

Les données de Loos sur la dégénérescence des éléments étoilés peuvent se réduire à quelques mots. Les prolongements se rétractent; la cellule isolée devient d'abord fusiforme, puis ovaire;

finalement elle perd, au milieu de la masse totale, ses caractères spécifiques, comme les éléments des autres tissus, et devient méconnaissable; on voit, dans quelques-unes de ces cellules, le noyau condenser sa nucléine en masses irrégulières et dégénérer suivant le mode ordinaire.

Pour cette étude, nous pouvons prendre non seulement le lophoderme de la queue, mais un point quelconque du corps le tissu conjonctif dont la structure est partout identique, dégénérant en grande partie pour constituer les sacs lymphatiques sous-cutanés. La rétraction des prolongements s'observe facilement. Mais le point caractéristique est encore ici l'émission de la chromatine sous forme de sphérules qui sont recueillies par les leucocytes (Pl. IV, fig. 38). Quoique l'initiative du nucléole soit ici plus difficile à saisir, on peut voir, dans certains cas, à l'intérieur même du noyau, un filament virguliforme dense, partant d'un renflement d'apparence nucléolaire. Notre figure 38 montre nettement l'absorption des produits chromatiques par les leucocytes; elle montre surtout un point capital sur lequel nous reviendrons : la distinction très nette établie par la coloration et l'aspect général, entre les leucocytes et les éléments conjonctifs.

Dès le début de ces recherches, nous avons observé sur les coupes l'apparition, au contact du noyau, de sphérules plus ou moins volumineuses, réfringentes, et vivement colorées par les réactifs nucléaires. L'identité fondamentale des processus de dégénérescence musculaire observés par Waldeyer sur des queues de têtards séparées du tronc, avec la régression physiologique pendant la métamorphose, nous conduisit à des recherches de même ordre sur le tissu conjonctif. Enlevons délicatement d'un coup de ciseaux un lambeau mince de lophoderme. Plaçons-le étalé dans une goutte de sérum et suivons pendant quelques heures les modifications qui vont se produire. Nous assistons à une rétraction des prolongements. Après un temps assez long, une heure et demie ou deux heures, nous voyons tout à coup apparaître latéralement, au contact du point réfringent qui marque la position du noyau, une vésicule qui se gonfle en même temps que la masse de

l'élément présente des contours moins nets. Enfin, au bout de quatre à cinq heures, la cellule disparaît subitement, dissoute en quelque sorte dans le sérum, et il ne reste plus, flottant dans le liquide, que la vésicule. Ce corps présente exactement les réactions nucléaires que nous connaissons. Sans revenir par ses homologues, nous dirons que l'observation des tissus frais vient s'ajouter aux résultats fournis par la méthode des coupes pour nous montrer, dans l'histolyse des cellules étoilées, un processus de dégénérescence identique à celui que nous avons rencontré partout (Pl. IV, fig. 40).

Jusqu'au moment où ils disparaissent, les éléments conjonctifs se distinguent nettement des leucocytes. La figure 38 (Pl. IV) montre, avec des différences bien tranchées : d'une part, des éléments libres dont le noyau est irrégulier et vivement coloré, dont le protoplasma renferme les sphérules chromatiques résultant de la dégénérescence, soit intactes, soit en voie de transformation pigmentaire; d'autre part, les éléments conjonctifs à protoplasma peu visible, à noyaux très volumineux et tranchant par leur pâleur sur la teinte des noyaux précédents.

La disparition des cellules étoilées nous a paru précoce dans la masse d'éléments du prolongement caudal, à la fin de la métamorphose. En dehors de la chorde, du tube neural et des gros troncs vasculaires, on ne voit guère à ce stade que des cellules amiboïdes, les unes intactes, les autres plus ou moins altérées, contenant une bonne partie des produits chromatiques sortis de tous les tissus, produits en voie de transformation pigmentaire, ou déjà transformés en pigment. Les leucocytes contenant les corps arrondis en voie de régression, peuvent dégénérer sur place comme nous l'avons indiqué déjà, à propos du système musculaire. Mais ils peuvent aussi rentrer dans la circulation sanguine ou lymphatique : c'est ce qui explique pourquoi on en rencontre dans la cavité générale où Metschnikoff les signalait déjà en 1883.

Ici, nous devons signaler un point sur lequel nous sommes en contradiction complète avec Loos. D'après lui, la diapédèse des globules rouges serait de beaucoup supérieure à celle des globules

blancs, qui ne sortiraient des vaisseaux qu'en proportion minuscule. Il est clair qu'à ce point de vue, le tissu conjonctif, à cause de sa moindre densité, doit offrir un sujet d'études préférable au muscle ou à tout autre tissu. Des observations faites sur l'animal vivant montrent plus nettement la diapédèse des hématies que celle des leucocytes. Mais des coupes convenablement colorées montrent, en beaucoup de points, des amoncellements de globules blancs d'une évidence parfaite. Telle est notre coupe figure 41 (Pl. IV).

Les leucocytes, très nombreux en ce point, ne sont pas accompagnés par une seule hématie; et il est impossible d'admettre qu'une quantité aussi considérable d'éléments puisse être rapportée aux cellules migratrices normales. Mais il est d'autres cas très nombreux où les leucocytes sont véritablement amoncelés, des cas également où l'accumulation au contact d'un vaisseau ne peut laisser aucun doute sur la diapédèse. Nous renvoyons aux figures 38, 39, 41 (Pl. IV), 42 (Pl. V) sans insister sur les détails.

Ces cas s'observant partout, dans la muqueuse buccale, le long du tube digestif, à la base de la queue, etc..., nous avons démontré par le fait même et d'une façon suffisante, *que la diapédèse est un fait général* au stade dont nous nous occupons.

VI. — LES BRANCHIES. LE CARTILAGE. LE FOIE. L'HISTOLYSE EST GÉNÉRALE.

Ce qui frappe immédiatement quand on aborde cette étude de l'histolyse, c'est que les savants qui s'en sont occupés n'ont considéré que la queue, comme si le reste du corps était absolument étranger à la transformation subie par la larve.

L'étude des divers tissus (épithélial, nerveux, musculaire et conjonctif) nous a déjà fourni l'occasion de montrer, pour chacun d'eux, que les modifications qu'ils subissent se rencontrent sur tous les points de l'organisme. Il nous reste à examiner quelques exemples, plus typiques encore, puisqu'ils sont empruntés à des

tissus ou à des organes qui n'ont pas de représentants dans la queue.

Nous dirons peu de chose sur la régression des branchies. L'histolyse de l'épithélium nous a permis déjà un examen partiel. Les muscles branchiaux dégénèrent suivant le mode général précédemment décrit. Nous avons assisté à la régression des éléments ganglionnaires d'où partent les filets nerveux destinés à chaque arc branchial. Le tissu conjonctif et la phagocytose appellent seulement deux remarques :

1° Le tissu conjonctif des houpes devient très aréolé ; et l'on observe une abondance de leucocytes contenant les produits figurés de l'histolyse que nous connaissons et dont la genèse s'est présentée avec une netteté toute spéciale dans l'épithélium de cette région (Pl. II, fig. 18).

2° Il y a lieu de répéter ici ce que nous disions à propos des solutions de continuité dans la peau de la région caudale : à savoir que le rôle bienfaisant des leucocytes ne va pas jusqu'à épargner toute perte à l'organisme. Des fragments branchiaux, des produits chromatiques, des phagocytes et des hématies sont entraînés en assez grande abondance par les orifices expirateurs. Ce fait qui, sur les coupes, pourrait être attribué à un accident de préparation, apparaît comme nécessaire, si l'on tient compte de l'état des houpes branchiales qui abandonnent une quantité d'éléments à l'état de liberté dans le courant respiratoire, et si l'on se rappelle cette saillie des branchies par les boutonnières expiratrices, dont nous avons parlé chez l'*Alyte*.

Les cartilages branchiaux nous présentent des faits de dégénérescence dans un nouveau tissu. La substance fondamentale du cartilage offre peu d'intérêt. Elle se dissout graduellement sans donner lieu à des produits figurés. C'est ainsi que l'on voit la périphérie du cartilage s'échancrer et se délaminer en quelque sorte, en même temps que les capsules se confondent à l'intérieur de la masse par suite de la même altération. Le noyau seul nous permet d'assister encore à la genèse de corps figurés. Ils ont le même aspect arrondi et réfringent, les mêmes réactions qu'ils nous ont offertes partout. Si leur mode de formation n'apparaît pas très net,

il est visible à la simple inspection d'une coupe (Pl. IV, fig. 43 et 44) qu'ils résultent de la destruction du noyau. Les mêmes produits ne se rencontrent pas seulement là où le cartilage subit une destruction complète; d'autres cartilages nous ont montré les mêmes faits que les arcs branchiaux et avec une netteté au moins égale : nous citerons, comme un exemple typique, le cartilage du parasphénoïde dont la portion postérieure offrait dans chaque capsule deux ou trois sphérules chromatiques vivement réfringentes.

Sans revenir sur la destinée de ces produits, nous aborderons un autre organe où ils abondent d'une façon extraordinaire et où leur accumulation nous a jeté dans une grande perplexité. Nos figures 45 et 46 (Pl. V) montrent : l'une, le foie normal de la larve, l'autre, le foie dans la pleine métamorphose. Dans ce dernier, chaque cellule hépatique est remplie de petites sphères à réactions nucléaires. Ces produits ont-ils leur origine dans le foie?

Nous sommes porté à répondre affirmativement, quoique nous n'ayons pu saisir d'une façon nette le mode de formation précédemment décrit.

Notre opinion s'appuie sur les raisons suivantes :

- 1° La rareté de ces corps dans les vaisseaux afférents du foie ;
- 2° Leur accumulation extraordinaire dans la veine sushépatique. Mieux que toute description, la figure 46 (Pl. V) rend compte du fait ;
- 3° La pâleur extrême des noyaux qui ne présentent presque plus de chromatine.

Le foie produirait donc en abondance cette substance curieuse que nous avons trouvée partout, et la rejetterait dans les veines efférentes. Cette observation nous a conduit à un examen chimique duquel il résulte : que les corps en question sont insolubles dans l'eau, l'alcool et l'éther ; qu'ils brunissent par l'iodure de potassium ioduré comme la matière glycogène ; mais, qu'à l'inverse du glycogène, ils sont insolubles dans l'eau bouillante.

Les réactions de cette substance rappelleraient en somme celles de la matière amyloïde.

Au fond, il n'y aurait pas lieu de s'étonner que le foie présentât, à ces stades, des modifications identiques à celles des autres tissus.

Mais cet organe est loin de subir une régression pendant la métamorphose. Il augmente de poids d'une façon marquée. Les chiffres suivants montrent l'importance de cette augmentation : ils représentent les variations du foie chez la larve d'*Alytes* :

- 1° A la sortie des pattes : 0^g,0435 ;
- 2° Deux jours après la sortie : 0^g,0555 ;
- 3° Queue réduite à 2 cent. 1/2 : 0^g,0835 ;
- 4° Fin métamorphose : 0^g,1175.

Sachant, d'une part que Claude Bernard n'a pas trouvé de glycogène dans le foie des larves d'Amphibiens, d'autre part que, suivant l'hypothèse de Würtz, l'activité des cellules hépatiques pourrait tenir au ralentissement de la circulation dans les capillaires du système porte, nous pouvons nous demander si l'exagération de cette condition physiologique ne déterminerait pas une exagération et même une modification dans le fonctionnement des cellules pendant la métamorphose.

Les produits chromatiques que nous voyons s'accumuler sur les parois de la cavité générale et des vaisseaux, pour donner du pigment, peuvent aussi donner naissance, en se transformant, à des matières solubles qui échappent à l'observation.

On voit que ce point particulièrement intéressant de l'activité du foie au moment qui nous occupe soulève les plus grosses difficultés. Nous aurons à y revenir à la fin de cette étude.

Pour nous en tenir au côté purement morphologique, nous dirons que les produits caractéristiques de l'histolyse se retrouvent partout, puisque nous les voyons même dans des tissus qui ne sont pas représentés dans la queue, et dans des organes qui en apparence restent intacts.

En un mot, l'*histolyse*, avec une constance remarquable dans ses caractères fondamentaux, *est générale pendant cette période comme la diapédèse est générale.*

VII. — GLANDES SEXUELLES

1. **Aperçu général.** — Les glandes sexuelles, pendant la métamorphose, offrent peu d'intérêt au point de vue de leur évolution propre. En effet, les modifications qu'elles subissent alors sont inappréciables, ou du moins, nous ont paru telles. L'indifférence semble complète pendant toute cette période ; la totalité de la glande ne présentant que des ovules primordiaux semblables plus ou moins avancés dans leur développement.

Mais, l'examen cytologique nous a fourni des données intéressantes sur les processus de l'ovogenèse chez les Amphibiens, en même temps qu'il nous a conduit aux observations les plus curieuses relativement à la *cinèse nucléolaire* et même à la phagocytose. Nous développerons tous ces points, sauf à sortir quelquefois de la période dans laquelle nous voulions nous renfermer. Car les rapports morphologiques évidents, qui existent entre ces faits et les phénomènes histolytiques généraux de la métamorphose, imposent à l'esprit une relation physiologique. Et les modifications fonctionnelles que nous avons signalées au début de ce travail pourraient conduire peut-être à des recherches intéressantes sur la physiologie de la maturation de l'œuf et de la vitellogenèse.

Chez la grenouille au stade que nous étudions, les follicules irrégulièrement distendus et constitués par une mince enveloppe à noyaux aplatis, contiennent des ovules dont le protoplasma est peu abondant. Le noyau présente un intérêt particulier parce que le filament nucléinien y est des plus nets : or, on sait que dans l'œuf ovarique de l'adulte, la vésicule germinative a toute sa chromatine condensée en un nombre variable de taches germinatives. De là un premier point à élucider : le passage du premier au second de ces deux états.

D'autre part, certains de ces noyaux se présentent très volumineux, irrégulièrement bosselés. Souvent ce sont, dans le même élément, des pelotons distincts, à membrane d'enveloppe peu nette, et l'on croit assister à une fusion graduelle. Ajoutons que l'on

trouve très rarement des figures de division parfaites. Nous étions en face d'une question des plus importantes : celle de l'origine mono ou pluri-cellulaire de l'œuf chez les Amphibiens.

Götte, dans son travail remarquable sur le développement du *Bombinator* (22), a traité cette question et suivi l'œuf depuis l'origine du pli germinatif à l'apparition des pattes postérieures, jusqu'à maturité complète. Son opinion se trouve résumée dans ses conclusions d'une façon claire. C'est un passage qui mérite d'être cité : « Chez les Vertébrés, un principe bien établi est que chaque existence individuelle sort d'une forme primitive simple, la vésicule vitelline relativement homogène de l'œuf mûr, vésicule qui naît, dans l'organisme maternel, d'une ou de plusieurs cellules germinatives par une transformation spéciale. J'ai démontré que le produit de cette transformation est une masse sans organisation et sans vie, que les processus vitaux aussi bien que les causes déterminantes des premiers stades du développement sont étrangers à cette masse. »

Le fait le plus saillant et le plus curieux avancé par le savant Allemand est, à coup sûr, la disparition de la vie dans la masse protoplasmique qui deviendra l'œuf, après la fusion des éléments germinatifs, à un moment qui correspondrait, suivant lui, à l'évanouissement de la vésicule germinative. C'est aussi le fait qui a donné lieu aux plus vives critiques.

Semper, en particulier, s'est attaché à montrer combien sont peu solides les arguments invoqués par Götte pour appuyer son idée. Reprenant l'exposé du savant embryologiste, il fait ressortir : que l'absence des propriétés vitales au stade considéré, mouvement, nutrition, accroissement, n'est pas suffisamment établie; que, des affirmations mêmes de Götte, ressort l'existence de ces propriétés; en somme, que cette théorie, en contradiction avec toutes les idées admises, n'est qu'une hypothèse sans fondement (45).

Semper examine ensuite la question de la pluricellularité de l'œuf. Il la résout négativement en invoquant diverses recherches faites tant sur les Vertébrés que sur les Invertébrés. Après avoir insisté spécialement sur les travaux de Ludwig relativement aux

Siponculides, il cite le cas des Plagiostomes où il a fait lui-même des observations analogues à celles de Götte et qu'il a interprétées dans le sens inverse (46). Pour Semper, les groupements vus chez les Amphibiens correspondraient, comme ceux des Plagiostomes, à une division et non à des stades de fusion.

Il y a là, selon nous, deux questions bien distinctes :

Une première, d'une importance capitale au point de vue théorique et qui a été soigneusement examinée par Semper : c'est la question de la « discontinuité de la vie organique » : cette discontinuité ne paraît pas suffisamment prouvée.

La seconde question est celle de la pluricellularité. C'est un point d'observation et qui appelait de nouvelles recherches. Des phénomènes de division comme ceux observés à l'origine des ovules primordiaux chez les Plagiostomes paraissent incontestables chez les Amphibiens ; car, comme le fait bien remarquer Semper, si les processus de fusion indiqués par Götte étaient aussi précoces et aussi importants, chaque pli germinatif donnerait au plus naissance à deux œufs. Mais, outre que la division n'implique pas l'impossibilité du fait de la fusion, nous allons voir que des stades plus avancés et aussi, des matériaux d'études plus variés, conduisent à des résultats qui rappellent ceux de Götte et présentent de l'intérêt au point de vue de la constitution définitive de l'œuf des Vertébrés ovipares.

2. Glande génitale indifférente de la grenouille (Période de métamorphose). — Nous avons dit que la glande génitale d'une larve de grenouille, à la sortie des membres antérieurs, présente des follicules bien développés. Cette circonstance nous paraît exceptionnellement favorable et nous lui attribuons une grande importance. Si l'on prend la glande à son origine, à une période où sa trame est pour ainsi dire nulle, des groupements de cellules qui ne présentent pas nettement les phénomènes de la division, sont en somme difficiles à interpréter. Adressons-nous au contraire, à un stade où le follicule est différencié, les faits observés dans cette enveloppe seront très compréhensibles, et des apparences de fusion ne laisseront aucun doute dans l'esprit si nulle part les noyaux en question ne sont

séparés, soit par une membrane cellulaire visible, soit par une subdivision de l'enveloppe folliculaire proprement dite. C'est précisément ce que nous avons pu voir chez la grenouille rousse (*R. temporaria*) au stade dont nous nous occupons. Les follicules contiennent généralement plusieurs noyaux (fig. 47, Pl. V). Conformément aux indications de Götte, le protoplasma peu abondant est probablement très fluide, car il est fort difficile de fixer ses limites. En tout cas, il n'est jamais possible de voir dans chacun des noyaux le centre d'un élément bien individualisé. Jamais, non plus, nous n'avons assisté à un cloisonnement de la loge folliculaire. Au contraire, la fusion graduelle emprunte un caractère de netteté particulière à la structure même de ces noyaux. Grâce au magnifique développement du filament chromatique, nous voyons, enchevêtrés l'un dans l'autre, les pelotons de deux ou trois noyaux sans contours bien nets, et enveloppés d'une couche commune de protoplasma très légère. D'autres fois, certains pelotons sont dissociés et les filaments se montrent dispersés dans toutes les directions et sans aucun ordre. Ces faits préludent à la condensation de la chromatine et nous aurons à y revenir. Pour le moment, nous voulons seulement faire ressortir la netteté des pelotons chromatiques irrégulièrement bosselés résultant de la fusion de deux ou trois noyaux.

Un fait qui s'ajoute aux précédents comme critérium sérieux en faveur de la fusion, c'est précisément la présence extrêmement rare de figures karyokinétiques, comme celle que nous donnons (Pl. V, fig. 48). C'est une plaque équatoriale avec son fuseau achromatique parfaitement accusé. Ce fait nous prouve que, dans l'ovaire jeune, on observe des phénomènes de division, comme on devait s'y attendre suivant les observations judicieuses de Semper. Mais d'autre part, si les groupements que nous venons de décrire correspondaient à des divisions, pourquoi ne trouverions-nous jamais, ni dans les cas d'union intime, ni dans les cas de noyaux voisins et contenus dans le même follicule, ces mêmes apparences de karyokinèse? et cela pour des noyaux présentant une structure aussi marquée. Pourquoi non plus n'assisterions-nous pas à l'in-

dividualisation par production, soit d'une membrane limite, soit d'un cloisonnement du follicule ?

En somme, les figures karyokinétiques rares que l'on peut observer ne font que corroborer les faits relatifs à la fusion, en montrant isolément des formes que nous devrions rencontrer en abondance dans nos groupes nucléaires, si division il y avait. Elles attestent du reste une division primitive de laquelle sont sortis ces groupements.

Jusqu'où est allée la multiplication ? Avons-nous fusion d'éléments individualisés ou même de follicules, ou bien une simple fusion nucléaire à la suite d'une division qui aurait affecté seulement le noyau ? Avant d'essayer de répondre à cette question, examinons un autre type : le Crapaud vulgaire, *Bufo vulgaris*.

3. Glande génitale du crapaud (Période de métamorphose). — La larve du crapaud est beaucoup plus petite que celle de la grenouille et pourtant sa glande génitale est beaucoup plus volumineuse. L'étude histologique semble prouver qu'elle est aussi plus avancée dans son développement. La différence pourrait bien tenir au développement très précoce des ovules de l'organe de Bidder. Quoi qu'il en soit, les follicules sont plus nets et surtout plus réguliers que dans le cas précédent. Les mêmes phénomènes de fusion que nous avons observés chez la grenouille se retrouvent ici, mais avec un caractère tout différent, parce que les noyaux qui s'unissent ne présentent pas le filament chromatique ou plutôt ne le présentent plus. Donc, dans des enveloppes folliculaires bien développées, il n'est pas rare de rencontrer, au milieu d'une masse protoplasmique finement granuleuse et toujours simple, plusieurs noyaux présentant chacun une membrane bien nette, toute la substance chromatique étant condensée en un, deux ou trois nucléoles, quelquefois davantage. On voit fréquemment deux noyaux soudés en quelque sorte l'un à l'autre ; la membrane se dissout au point de contact et les deux éléments se fusionnent en un seul (Pl. V, fig. 49).

Le noyau doué de la plus grande vitalité semble, de la sorte, absorber l'autre ou les autres. Il y a là, si l'on veut, la lutte pour

l'existence dont parle Knappe (26), *Kampf ums Dasein*. Mais nous ne saurions interpréter comme cet auteur, les phénomènes que présente la constitution de l'ovule. Suivant lui, les noyaux renfermés ainsi dans la même enveloppe résulteraient de la division d'un noyau primitif prenant d'abord l'aspect mûriforme (*Maulbeerförmigekernzerklüftung*), et s'émiettant ensuite en parties correspondant aux lobes (*Maulbeertheilung*). L'élément vainqueur dans la lutte dont il vient d'être question (vésicule germinative) deviendrait plus volumineux et garderait autour de lui la plus grande partie du protoplasma, les autres allant à la périphérie constituer l'épithélium de la capsule ovulaire.

Les faits que nous avons décrits montrent clairement une fusion graduelle¹. A des stades plus avancés, nous assisterons bien à un transport de chromatine, mais d'une nature toute différente. Quant à cette division mûriforme, nous n'avons pas de raison particulière pour l'admettre, étant donné qu'à la base de la glande on observe des faits de karyokinèse.

Une multiplication normale donne des follicules plurinucléés. Notre figure 50 b (Pl. V) fait bien ressortir la supériorité acquise par l'un des noyaux. Ce noyau est plus volumineux : il présente un filament chromatique net et a condensé autour de lui un plasma plus dense que celui du reste du follicule. L'absorption de la chromatine et l'évanouissement final des noyaux les plus faibles paraissent avec la même évidence. Il arrive que ces derniers corps subissent d'abord une altération de leur membrane qui disparaît partiellement ou totalement, laissant libre une ou plusieurs masses chromatiques destinées à accroître la réserve du noyau persistant. Dans le cas des ovules primordiaux du crapaud, les noyaux qui se fusionnent sont bien indépendants et limités ; ils échappent totalement, à ce point de vue, aux objections que pourraient susciter

1. Dans un travail récent (*Etudes d'Embryologie sur les Vertébrés : l'Axolotl*), M. Houssay, parlant de l'œuf des Trématodes, Dendrocèles marins et Rhabdocèles, qui est enfermé dans une coque avec plusieurs cellules dites vitellines, exprime une opinion semblable dans les termes les plus nets : « Il (*l'œuf*) se comporte comme un phagocyte, et vit aux dépens des cellules qui l'entourent. »

des pelotons chromatiques comme ceux de la figure 47 (Pl. V). La portion de la glande qui présente les follicules très nets dont il vient d'être question n'a pas de figures karyokinétiques. Celles que nous avons vues chez la grenouille, celles qui s'observent ici même à la base de la glande, quoique avec une netteté moindre, nous portent à croire que la division s'est produite et se produirait encore là comme ailleurs, que nous sommes bien en présence d'une fusion et non d'une multiplication.

En comparant le stade en question chez le crapaud au même stade chez la grenouille, nous trouvons une différence frappante et caractéristique : c'est que, dans le premier cas, le filament nucléinien n'existe plus. Nous verrons bientôt que, pendant cette même période, nous pouvons déjà assister chez la grenouille à une condensation du filament.

Disons donc seulement, et sans insister davantage que, chez le crapaud, la condensation s'est faite dans chaque noyau du follicule avant la fusion. Ce fait n'est pas seul à prouver qu'en somme la glande est ici plus avancée dans son développement, comme nous le disions il y a un instant. Le protoplasma présente aussi une masse beaucoup plus considérable; il est finement grenu, et, comme jamais on ne le voit présenter de traces de division, on peut dire que l'ovule primitif est dès lors nettement constitué, et présente plusieurs noyaux en voie de fusion.

Donc, pas plus chez le crapaud que chez la grenouille, nous n'avons pu voir, dans le même follicule, plusieurs éléments individualisés. La présence exceptionnelle de figures karyokinétiques nous porte à croire que les noyaux d'un même follicule se sont produits de la sorte, par division, et sans aller jusqu'à complète individualisation, puisque jamais nous n'avons vu nettement une division du protoplasma. Ainsi, l'examen de la glande génitale à un stade qui nous paraît particulièrement favorable pour ce genre de recherches, nous amène à confirmer, sur divers points, et dans un certain sens, plusieurs données de Götte.

α.) Le follicule se forme avant l'œuf. Ce qui ne veut pas dire que les noyaux qui s'unissent correspondent à autant d'éléments pri-

mordiaux distincts, puisqu'on observe des cas de division. Mais l'œuf ou mieux l'ovule primitif n'est, à proprement parler, définitivement constitué, que quand tous les phénomènes précédemment décrits sont accomplis, c'est-à-dire, quand tous les noyaux sont fusionnés en une vésicule germinative simple à chromatine condensée. Or, depuis longtemps, le follicule est nettement différencié.

D'autre part, que le contenu plurinucléé du follicule n'ait été que virtuellement ou d'une façon transitoire pluricellulaire, on peut admettre, dans le sens que nous avons précisé, ces deux autres propositions générales de Götte :

β.) Les cellules se fusionnent.

γ.) Les noyaux se fusionnent.

Le phénomène en question nous semble n'avoir rien de commun avec la division originelle vue par Semper chez les Plagiostomes.

L'*ovule primordial*, organisme d'abord monocellulaire, est pourvu d'un noyau à filament chromatique bien constitué. Nourri abondamment, il présente des faits de karyokinèse qui augmentent sa masse plasmatique, en même temps que sa substance chromatique. Cet ovule primordial, muni d'une enveloppe déjà différenciée, est donc caractérisé par l'état nettement cinématique et les phénomènes de division de la *vésicule germinative primordiale*. La fusion ultérieure des différentes portions de cette vésicule devenue multiple, la condensation de la nucléine en un nombre variable de taches germinatives, préludent à une période d'indifférence ou de repos relatif, après laquelle l'ovule auquel nous pouvons, pour spécifier, réserver la dénomination d'*ovule primitif*, commencera son évolution propre.

4. **Origine des taches nucléolaires de l'ovule primitif.** — Nous avons avancé plus haut que les taches chromatiques, isolées dans la vésicule germinative de l'œuf ovarien, résultaient d'une condensation du filament nucléaire primordial. La larve de grenouille pendant la période de métamorphose va nous permettre de suivre cette transformation. Quelques coupes minces faites dans la glande

génitale à ce stade nous montrent en effet des états nucléaires différents, que l'on peut ordonner de la manière suivante :

1° Des masses pelotonnées, irrégulières et mal limitées, représentent la chromatine totale de ce qui va devenir l'ovule primitif. Les filaments affectent, avec le renflement nucléolaire, des rapports qui sont surtout nets dans les cas, assez fréquents, où les nucléoles sont libres et rattachés au peloton par le filament lui-même dont ils sont la terminaison (Pl. V, fig. 51).

2° Le filament perd de sa netteté à mesure que le nucléole s'accroît; et l'on voit, par exemple, des noyaux contenant deux ou trois taches chromatiques, et dans lesquels on ne perçoit plus que quelques traînées pâles comme indice de la structure primitive.

3° Le filament n'existe plus. Le noyau présente une couche périphérique de granules chromatiques et pigmentaires. Au centre, le nucléole volumineux présente deux zones bien distinctes. La plus extérieure donne les réactions de la nucléine; elle présente deux ou trois prolongements d'apparence pseudopodique par lesquels les matériaux de la périphérie semblent condensés vers le centre; la zone centrale est claire et porte en son milieu un amas pigmentaire (Pl. V, fig. 52 a).

4° Enfin, le nucléole ne présente plus ses prolongements. Sa structure n'a pas changé; mais, la périphérie n'ayant plus de granulations pigmentaires, il est à supposer qu'elles ont toutes été transportées au centre. Il reste extérieurement une zone colorée assez épaisse. Qu'elle vienne se condenser avec la masse centrale en laissant à la périphérie une simple couche limite, et nous aurons la vésicule germinative telle qu'elle se présente au même stade dans les ovules primordiaux du *Bufo* (Pl. V, fig. 52 b).

Une question se pose relativement aux nombreuses taches que l'on observe à une époque plus avancée. Les derniers stades que nous venons d'observer portent en effet sur des noyaux à un seul nucléole. La présence de pigment et l'allure spéciale de ces éléments nous conduiraient à penser que les conditions générales de l'histolyse ont retenti sur la glande génitale. Ces cas montrent

clairement la condensation de la chromatine ; mais celui présenté par la figure 51 (Pl. V), où trois ou quatre nucléoles sont nettement en rapport avec des filaments chromatiques épars, nous paraît beaucoup plus typique. Ces centres isolés confluent-ils ensuite en une masse unique ? C'est un point d'autant plus difficile à élucider que nous allons bientôt voir les taches germinatives de l'œuf ovarique bourgeonner, et présenter même, en fin de compte, une sorte de multiplication spéciale et régulière.

Ces rapports du nucléole avec la substance chromatique, cette sorte d'attraction exercée par lui à la disparition du filament, n'est pas la seule relation que nous ayons à signaler avec les phénomènes cytologiques généraux qui caractérisent la métamorphose. En poussant un peu plus loin cette étude, nous pourrions signaler des faits plus typiques, et présentant à divers points de vue un intérêt considérable.

Après avoir vu comment la vésicule germinative résulte de la fusion d'un certain nombre de noyaux, nous nous sommes demandé si, pendant toute la durée de l'évolution des ovules primitifs, cette vésicule reste intacte, et si les masses chromatiques qu'elle porte ont perdu définitivement toute individualité.

Examinons l'ovaire d'une jeune grenouille (*R. esculenta*) d'un an, c'est-à-dire, qui a subi son évolution au printemps de l'année précédente. La glande nous présente des œufs plus ou moins gros et plus ou moins développés.

α.) Les uns ne contiennent qu'un plasma granuleux avec une vésicule germinative à contours réguliers.

β.) D'autres ont une vésicule à contours irréguliers et leur plasma présente des filaments chromatiques de forme variable.

γ.) Chez d'autres, la vésicule est profondément altérée ; le plasma présente des corps particuliers analogues au noyau ; et, à sa périphérie, de véritables noyaux disposés plus ou moins régulièrement, semblent donner naissance au pigment d'une part, aux tablettes vitellines d'autre part.

δ.) Enfin, sur quelques-uns plus évolués, nous avons retrouvé d'une façon générale une grosse tache germinative (représentant

seule la vésicule primitive). Ces œufs contiennent un énorme vitellus central à tablettes bien constituées et une zone périphérique pigmentée, dans laquelle les noyaux du type précédent ont laissé des traces particulièrement nettes au bord interne, ce qui indique que c'est là qu'ils ont gardé le plus longtemps leur activité. Cette zone pigmentée est du reste séparée du vitellus par un espace clair, la masse centrale ayant diminué de volume. Chacun de ces points demande une étude détaillée.

5. **L'œuf jeune à vésicule germinative intacte. Noyau vitellin.** — Au stade que nous considérons, l'œuf est encore à un état de repos relatif intermédiaire entre la période d'activité qui nous a conduit à la constitution de l'ovule primitif, et l'état de mouvement singulier qui déterminera sa maturation.

L'enveloppe folliculaire est restée telle que nous l'avons vue; et sa structure ne changera pas pendant la série de phénomènes qui restent à parcourir. Ses noyaux ne feront que s'aplatir progressivement, à mesure que l'œuf augmentera de volume. De même, pendant toute cette évolution, nous ne verrons jamais, à la périphérie, une membrane vitelline nette et séparable de la masse totale, mais seulement une zone plus dense, corticale. Le plasma ovulaire finement grenu ne contient pas encore les tablettes vitellines : c'est, si l'on veut, l'*archilécithe* de His (24). Enfin, la vésicule germinative est limitée par une membrane et contient, dans un plasma plus clair, les taches chromatiques isolées et en nombre variable.

Ces taches présentent cette particularité qu'elles bourgeonnent et se multiplient. Le gonflement qu'elles subissent, probablement par suite de la pénétration du suc nucléaire, leur donne à la fin un aspect bosselé et réticulé qui semble provenir de vacuoles existant dans leur masse. Bientôt, la membrane de la vésicule se plisse, et la plupart des taches s'en vont à la périphérie où elles s'enfoncent dans les sinus de l'enveloppe.

Il n'est pas rare de rencontrer alors, au voisinage du noyau et plongée dans le protoplasma ovulaire, une vésicule arrondie ou légèrement ovoïde, à paroi épaisse et à double contour très net.

Cette vésicule semble résistante; elle se brise sous les actions mécaniques; elle fixe énergiquement les réactifs nucléaires, tandis que son centre reste absolument clair. Cette vésicule est-elle le noyau vitellin? D'après les caractères que nous venons d'indiquer, on pourrait le croire. En tous cas, de tous les corps particuliers que nous ont présentés nos préparations, c'est celui qui, *morphologiquement*, se prêterait le mieux à l'homologie. Nous verrons tout à l'heure une *homologie physiologique* plus intéressante parce qu'elle prête à des considérations générales. Remarquons encore que, si, d'une façon générale, cette vésicule était unique dans chaque ovule, il nous est arrivé d'en trouver deux et même trois (Pl. VI, fig. 56).

D'où provient ce corps particulier? Son aspect est variable (Pl. VI, fig. 55, 58); il se présente souvent sous la forme étirée avec deux extrémités renflées; quelquefois il est absolument aplati; enfin, une forme très significative est celle donnée par notre fig. 58 (Pl. VI).

L'une des extrémités est renflée en une sorte de massue présentant en son milieu un espace clair; l'autre extrémité est étirée. Si l'on observe : 1° l'orientation du corps dont la pointe est tournée vers la vésicule germinative, 2° le vide relatif présenté en ce point par le plasma de l'œuf dont les granules semblent s'être détournés pour céder passage, 3° la solution de continuité de la membrane, laquelle s'infléchit précisément dans la direction du corps en question, 4° la position des taches germinatives dans les plis de la membrane, l'interprétation qui s'impose est que cette massue chromatique sort de la vésicule germinative. C'est une grosse tache nucléolaire qui se gonfle comme nous l'avons vu et comme nous le verrons encore pour les autres; elle sort de l'enveloppe commune en la refoulant même légèrement, et prend naturellement la forme renflée à l'extrémité distale, la forme étirée à l'extrémité proximale. Après sa sortie, la portion étirée se ramasse, et la massue primitive devient une capsule successivement aplatie, puis ovoïde, et enfin plus ou moins régulièrement sphérique.

La destinée de ce corps nous a paru difficile à saisir. Une seule

fois, nous l'avons vu transformé totalement en pigment noir. Quoi qu'il en soit, lorsque les tablettes vitellines apparaissent, il n'existe plus.

Retenons seulement l'origine chromatique et nucléolaire du corps en question. Nous allons voir, à propos d'un stade ultérieur que la bibliographie n'est pas absolument muette sur son compte. De plus, nous nous assurerons qu'on peut voir dans sa production le simple prélude d'un processus des plus curieux et des mieux accentués.

6. Migration de la substance chromatique. Les tablettes vitellines. Le pigment. — Nous réunirons dans ce paragraphe les stades β et γ , qui sont trop étroitement liés pour supporter l'étude séparée. Ici, nous n'aurons plus à parler que de la vésicule germinative et du protoplasma ovulaire. Les plissements de l'enveloppe du noyau, que nous avons indiqués au stade précédent, s'accroissent de plus en plus; les solutions de continuité sont fréquentes et importantes; et le plasma nucléaire, dont les granulations sont ramassées sur l'un des côtés, semble ne plus occuper tout l'espace de la vésicule. Les taches germinatives prolifèrent activement à la périphérie, et émettent, dans le protoplasma cellulaire, des corps filamenteux plus ou moins ondulés et bosselés, qui continuent à bourgeonner et à s'accroître, probablement en agissant sur les granulations plasmatiques ambiantes; car on voit s'agrandir graduellement autour d'eux des espaces clairs, dans lesquels vont se différencier les tablettes vitellines (Pl. VI, fig. 60 et 61).

Ces corps, arrivés à la périphérie, vont donner naissance, par bourgeonnement, à de véritables noyaux. Le reste du filament chromatique appliqué sur le bord de l'aréole, par un dédoublement auquel participe probablement le protoplasma hyalin, donne des corps vitellins qui s'amoncellent dans la cavité, d'une part, et d'autre part, une traînée pigmentaire qui reste sur place. L'adjonction graduelle, à la périphérie, de ces aréoles limitées au moins en grande partie par du pigment, simule à s'y méprendre un amoncellement de cellules. C'est ainsi que l'on assiste, à la périphérie d'abord, à la production du pigment qui forme des espèces

d'aréoles extérieures; les premiers corps vitellins étant plutôt repoussés vers l'intérieur. Les noyaux qui constituent les centres de ces sortes d'éléments transitoires renferment très peu de chromatine, et pâlisent très vite sur les bords de l'œuf où ils disparaissent.

Ainsi, des massules chromatiques issues de la vésicule germinative viennent donner dans le plasma ovulaire et à la périphérie d'abord, de véritables éléments cellulaires transitoires dont ils fournissent le noyau, et prendre part à la formation simultanée des tablettes vitellines et du pigment. Pendant ce temps, le protoplasma de l'ovule subit une sorte de contraction; car ses granules laissent à la périphérie une sorte de vide, dans lequel commencent les processus que nous venons d'esquisser. Ajoutons aussi que ce plasma pénètre la vésicule germinative, ou plutôt envahit naturellement l'espace clair qu'elle occupait, puisque l'enveloppe nucléaire a disparu. On constate même à un certain moment que, le plasma extérieur ayant pâli et étant devenu en quelque sorte moins dense, celui qui occupe l'ancien emplacement de la vésicule présente une densité considérable et conserve seul l'affinité qu'avait primitivement pour les colorants le protoplasma ovulaire.

Pendant ce temps, les taches qui sont restées en place se gonflent considérablement. Elles bourgeonnent souvent, par deux extrémités et d'une façon régulière, des massules arrondies et plus claires qui semblent s'éteindre graduellement (Pl. VI, fig. 62).

Nous venons d'assister à l'émission successive par la vésicule germinative de deux ordres de productions.

Les unes, plus rares et plus volumineuses, caractérisées par leur apparition précoce: leur destinée est plus difficile à saisir.

Les autres, plus petites et plus abondantes, sont nettement en rapport avec la formation des tablettes vitellines et du pigment: leur apparition est plus tardive. Ces faits méritent d'être examinés à un double point de vue:

- 1° Au point de vue des processus de l'ovogenèse;
 - 2° Au point de vue de la biologie générale.
7. L'émission chromatique considérée comme processus ovogéné-

sique. — La description que nous venons de donner implique que l'œuf ovarien, avec son vitellus développé, dérive d'un élément simple qui est l'ovule primitif indifférent. Il y a, au stade qui nous occupe en ce moment, une sorte de production endogène de noyaux et même d'*éléments* transitoires, en vue de la formation du vitellus, comme il y a eu au début une sorte de multiplication endogène du noyau dans l'élément germinatif primordial, pour accroître la masse chromatique. Nous rapprochons ces deux points parce qu'ils sont peut-être corrélatifs.

Notre exposé, ramené à cette expression simple, se rapproche d'une théorie générale déjà ancienne concernant l'œuf des ovipares. Suivant cette théorie, l'œuf serait une simple cellule *ne recevant aucun élément du dehors* : c'est l'opinion de Gegenbaur (21) qui voit dans les éléments du vitellus, non pas des cellules, mais des vésicules provenant des granulations du protoplasma ; de Schwann, Reichert, Leuckart, Wagner, qui voient, dans le vitellus, de véritables éléments nés par production endogène.

Nous sommes, au contraire, en opposition avec une autre théorie générale due à Waldeyer, pour lequel les éléments du jaune proviendraient, dans l'œuf d'oiseau, de l'épithélium du follicule. Des prolongements cellulaires particuliers traverseraient la *zona radiata* pour donner dans l'œuf les granulations, origine du jaune. Et ces granulations seraient en somme englobées par le protoplasma ovulaire, de la même façon qu'une amibe absorbe les corps étrangers pour sa nutrition, *sans cesser d'être une simple cellule*.

His (24, 25), à la suite de recherches sur les Oiseaux et les Poissons osseux, a émis une théorie qui diffère de la précédente en ce que les éléments qui, suivant lui, donneraient la partie nutritive de l'œuf, seraient des leucocytes. L'enveloppe folliculaire n'est pas formée d'éléments épithéliaux, mais bien de globules migrants qui existent en abondance dans le stroma de l'ovaire. His avoue, du reste, n'avoir pas assisté à leur pénétration.

Nous indiquons seulement cette doctrine de His, parce que nous nous sommes trouvé en présence de cas où, incontestablement, les globules blancs pénètrent dans l'œuf. Ces faits, sur lesquels nous

reviendrons tout à l'heure, ont ici une tout autre signification.

La doctrine de Waldeyer a été longtemps admise d'une façon très générale. Il nous est impossible de l'adopter pour notre cas : parce que les noyaux dont nous avons du reste donné l'origine sont toujours en dedans de la couche corticale ovulaire, parce qu'ils ont une structure indiscutable et présentent des figures de division très nettes.

Du reste, les recherches plus récentes de Roule et Fol sur les Ascidies (42 et 49), de Schäfer (43) sur les Mammifères, les nouvelles données de Balbiani (2) sur l'œuf des Myriapodes, tendent à attribuer, dans la formation des éléments nutritifs, un rôle essentiel à la vésicule germinative. Enfin, Will (55), à la suite de recherches sur les Insectes et les Amphibiens, admet, d'une façon générale, mais sans préciser les processus, que le tissu germinatif, qui donne par division les granules vitellins, sort de la vésicule germinative.

En tenant compte de ces divers travaux, nous pourrions sans difficulté faire rentrer les faits que nous avons décrits dans une théorie qui semble générale, puisqu'elle embrasse toutes les observations des auteurs précédents, soit sur les Invertébrés, soit sur les Ascidies.

Roule, Fol et Balbiani rapportent au noyau et au nucléole la formation des cellules folliculaires.

Chez les Géophyles, le nucléole émet hors de la vésicule un ou plusieurs cordons chromatiques qui se fragmentent, dans le plasma ovulaire, en petits *corps celluliformes* identiques à ceux qui commencent à constituer le follicule, et que Balbiani rapporte à la même origine. Ces corps, par leur destinée ultérieure, sont les homologues du *noyau vitellin*.

Nos recherches nous ont fait voir que chez les Amphibiens, les mêmes corps prêtent à la même homologie physiologique. Will, partant de faits observés sur certains insectes (Orthoptères et Hémiptères), faits qui concordent du reste avec les observations antérieures de Balbiani, indique que, chez les Amphibiens, les corps issus de la vésicule germinative se transforment directe-

ment en granules vitellins, tandis que chez les Invertébrés que nous venons de voir, il y aurait une double origine. Ici en effet, une portion des produits nucléaires donne naissance aux éléments épithéliaux qui ne sont qu'un terme de passage conduisant également à du vitellus.

En examinant avec soin les phénomènes présentés par l'œuf des Amphibiens, nous avons vu que cette distinction n'existe même pas. *L'émission chromatique qui a pour point de départ les taches germinatives donne lieu à des corps de dimensions variables : quelques-uns d'entre eux, plus volumineux, rappelleraient par leur forme et leur aspect certaines descriptions de noyau vitellin : c'est là un rapprochement purement morphologique. Physiologiquement, tous ces corps méritent ce nom, puisque tous semblent contribuer à la formation des tablettes vitellines, et d'une façon identique à celle vue chez les Invertébrés. Car nous voyons encore ici certains de ces fragments constituer à la périphérie les mêmes corps celluliformes dont parle Balbiani, et même attester leur valeur comme cellules par des phénomènes réguliers de karyokinèse.*

8° Conclusion. L'émission chromatique considérée comme phénomène biologique général. Dégénérescence pigmentaire. Phagocytose. — Avant de comparer à d'autres le fait de l'émission chromatique qui nous a longuement occupé, il nous faudrait récapituler toutes les données morphologiques que nous possédons sur son compte.

L'étude bibliographique nous a montré que la découverte des corps chromatiques dans le plasma ovulaire revient à Oscar Hertwig (23).

Ce savant a vu dans l'œuf ovarien de la grenouille, avant l'apparition des granules vitellins :

1° Ordinairement un, quelquefois deux ou trois corps fusiformes volumineux dont la description concorde dans les grandes lignes avec notre stade de sortie des vésicules (fig. 57 et 58, Pl. VI).

2° D'autres corps fusiformes plus petits (spindeliger) très nombreux ; ce sont probablement nos filaments ondulés.

Quelle est la signification de ces productions ? Hertwig se tient sur la réserve parce qu'il n'a pu voir, ni leur origine, ni leur des-

tinée. Il combat cependant l'idée de Will (54), parce que, dit-il :

1° « Jamais il n'a assisté, ni à l'émigration, ni à la division d'un tissu germinatif;

2° « Toujours la surface de la vésicule germinative est lisse et dépourvue de pointes. »

Nos recherches ayant porté, comme celles d'Hertwig, sur la grenouille, ces deux objections doivent reposer sur un défaut d'observation. Les mêmes corps ont été indiqués, deux ans plus tard, par Schultze¹ chez la *Rana temporaria*. Schultze parle de formations aciculées « plus ou moins tordues », qui rappellent fort bien les descriptions précédentes. Il signale également des « aiguilles cristallines » rouges, qui « seraient peut-être des cristaux d'hématoïdine ».

Schultze semble n'avoir pas eu connaissance du travail antérieur d'Hertwig qu'il ne cite pas. Nous nous en tenons à la description de ce dernier qui est du reste plus complète.

En somme, Hertwig a vu simplement dans le plasma ovulaire les corps dont nous avons suivi l'évolution. Il résulte de notre description que ses gros fuseaux pourraient bien n'être qu'une forme aberrante ou transitoire d'un type vésiculaire, qui nous a paru beaucoup plus fréquent. Nous avons suivi l'origine et la destinée de ces productions. Enfin, sur plusieurs points, nous sommes en contradiction avec le savant allemand.

1° Les corps filiformes existent encore, que les granules vitellins se forment déjà à la périphérie (Pl. VI, fig. 60 et 61).

2° On peut assister à la migration du tissu de la vésicule germinative (Pl. VI, fig. 57, 58, 59, 60, 61).

3° Enfin, non seulement la vésicule germinative est, à ce stade, hérissée de pointes dans lesquelles sont précisément engagées les taches nucléolaires, mais la membrane présente des solutions de continuité, et l'on peut assister à sa destruction graduelle.

La migration de la chromatine, sa transformation ultérieure en

1. O. Schultze. Untersuch. über die Reifung und Befruchtung der Amphibieneies. *Zeitsch. f. wiss. Zool.*, t XLV, 1887.

tablettes vitellines et surtout en pigment, rappellent immédiatement à l'esprit des faits semblables que nous avons vus se produire d'une façon très générale pendant la métamorphose. De même, par exemple, que nous avons vu la nucléole servir de point de départ au boyau chromatique dans la dégénérescence épithéliale, de même nous voyons ici le filament chromatique se condenser en un nombre variable de taches germinatives qui sont également le point de départ de l'émission. De même que le boyau chromatique donnait du pigment, de même les filaments chromatiques du plasma ovulaire en donnent. Mais l'homologation entre les processus de l'histolyse à ses débuts, et ceux de l'ovifformation pourrait être poussée plus loin. Considérons l'œuf au dernier stade que nous nous étions proposé (5).

A ce stade, il présente une couche périphérique de pigment aérolé dans lequel on distingue encore, surtout au bord interne, des noyaux pâles, alignés plus ou moins régulièrement. La masse centrale est entièrement formée de tablettes vitellines; et, sur les bords, nous avons *toujours* trouvé quelque part un reste de la vésicule germinative : une ou plusieurs grosses taches chromatiques aérolées (Pl. VI, fig. 63, 64). Cette persistance mériterait peut-être d'être suivie, pour déterminer dans quelle limite s'effectue l'évanouissement de la vésicule germinative : c'est un point spécial que nous n'avons pas à aborder. Nous indiquerons seulement à ce stade deux faits qui nous intéressent particulièrement.

Dans l'intérieur du vitellus, il n'est pas rare d'observer des masses mamelonnées se fusionnant graduellement avec le vitellus, et dans lesquelles les tablettes sont transformées en granulations pigmentaires. Nous nous sommes demandé s'il n'y avait pas là une dégénérescence des œufs totalement évolués, et non pondus la première année. Les faits suivants nous ont confirmé dans cette opinion en nous montrant, dans l'œuf développé et resté sur place, de véritables phénomènes de diapédèse et de phagocytose.

Ce n'est pas sans surprise que nous avons constaté, dans certains œufs, une abondance assez considérable de globules rouges. Dans ce cas, la zone pigmentaire, ouverte en un point, semblait livrer

passage à une sorte de courant plasmatique émané d'un vaisseau du stroma. Ce courant, s'étendant dans la région vitelline, limitait nettement le pourtour interne de la zone de pigment; et les tablettes, au lieu de nager isolées dans ce fluide, étaient contenues dans des globules nucléés (Pl. VI, fig. 65 et 66).

L'ouverture de la couche pigmentaire, et surtout, les nombreuses hématies en voie de destruction répandues dans l'œuf, ne laissent aucun doute sur la diapédèse. Nous croyons ne pas trop nous avancer en rapportant aux globules blancs les éléments renfermant les tablettes. Et nous verrons là un fait de phagocytose déterminant l'utilisation, par l'organisme, des matériaux nutritifs de l'œuf évolué mais non éliminé.

Ainsi, après avoir vu la chromatine de l'œuf participer directement à la formation du pigment et des tablettes vitellines, nous venons de constater que le vitellus lui-même se transforme en pigment dans certaines conditions; il peut donc être regardé à ce point de vue comme un produit intermédiaire. L'homologie que nous indiquions entre la formation du pigment par la chromatine dans l'ovifformation et dans l'histolyse peut être étendue à la même transformation des tablettes vitellines: car les corps chromatiques (boyaux et balles) décrits dans l'histolyse constituent aussi bien un intermédiaire.

Par conséquent, produits chromatiques et tablettes vitellines peuvent être considérés au même titre comme des éléments de transition pouvant également aboutir à du pigment¹.

Cette étude rapide de l'évolution de l'œuf méritait d'être poussée jusque-là, puisqu'elle nous a mis sous les yeux toute une série des phénomènes morphologiques et physiologiques que nous donnons comme caractéristiques de la métamorphose: migration de la subs-

1. Dans un travail déjà cité (*Études d'Embryologie sur les Vertébrés*), M. Houssay donne des faits qui semblent parler dans le même sens. Parlant des éléments de l'œuf au moment où se différencie l'hypoblaste chez l'Axolotl, il dit: « Il y a balancement entre la taille des granules et la présence du pigment. Ainsi, des cellules actives ont de petits granules et sont pigmentées, des cellules au repos ont de gros granules et sont dépourvues de pigment. Lorsque celles-ci entrent en activité, les granules prennent des dimensions plus faibles et le pigment y apparaît. »

tance chromatique, formation de pigment, diapédèse et même phagocytose.

Suivre également l'évolution de la glande génitale mâle ne présentait pas le même intérêt à notre point de vue particulier. L'homologation à établir entre les processus de l'ovogénèse et ceux de la spermatogénèse constitue, du reste, un travail considérable, et que nous espérons pouvoir donner plus tard.

VIII. — RÉSULTATS GÉNÉRAUX DE CETTE ÉTUDE HISTOLYTIQUE

Après avoir montré, par l'exemple de la glande sexuelle, que les phénomènes histologiques de la métamorphose ne sont point isolés, il nous a paru intéressant de rechercher les conditions physiologiques dans lesquelles se produisent des modifications aussi marquées et aussi générales. Le travail, fait pour la métamorphose, pourra susciter sur des points analogues des études également intéressantes.

Mais d'abord, résumons, en quelques propositions, les résultats fondamentaux de cette étude histolytique.

1° *L'histolyse n'est pas localisée dans la queue et l'appareil branchial, elle est générale.*

2° *La diapédèse, qui l'accompagne ordinairement, est aussi générale.*

3° *Les seuls produits histolytiques dont on puisse suivre la destinée ultérieure sont des éléments figurés, chromatiques, ayant pour point de départ la substance nucléaire plus ou moins condensée en masses qui ne se distinguent pas du nucléole. Le protoplasma cellulaire intervient probablement aussi dans leur formation. Certains de ces produits, par leur identité complète avec le filament de la cinèse et par les conditions dans lesquelles ils s'observent, suggèrent des idées théoriques sur le rôle possible du nucléole dans la cinèse régulière.*

4° *Ces produits donnent directement naissance au pigment qui s'amoncelle dans l'histolyse ; ou bien sont pris et élaborés par les*

globules blancs ; ou bien, enfin, sont entraînés à l'état de liberté dans le torrent circulatoire, pour subir finalement la même transformation. Ce mode d'origine peut rendre compte de la présence du pigment en des points où elle suscite de grosses difficultés : dans l'intérieur de la cavité générale, le long des parois vasculaires, etc...

5° Les fragments résultant de l'histolyse musculaire (sarcolytes) n'ont qu'une existence transitoire ; mais ils donnent une netteté particulière aux phénomènes de phagocytose qui, ailleurs, ne s'exercent que sur des produits d'origine méconnaissable.

6° Enfin, la masse des tissus subit, dans la dégénérescence, une condensation spéciale qui semble avoir son point de départ dans la substance du muscle, dont les faisceaux ou les fibres se trouvent raccourcies.

7° On peut expliquer, par cette action mécanique du muscle, la coexistence des phénomènes de multiplication et des phénomènes de destruction, et, particulièrement, la localisation curieuse des figures karyokinétiques qui s'observe dans les épithéliums.

CHAPITRE III

ETUDE EXPÉRIMENTALE ET GÉNÉRALE

I. — CRITIQUE HISTORIQUE

De tous les faits que nous venons de passer en revue, celui qui a le plus frappé les observateurs, parce qu'il est peut-être le plus saillant, est la disparition rapide de la queue. Et, en effet, la régression complète, dans l'espace de quelques jours, d'une partie du corps constituant à elle seule plus du tiers du poids total, et comprenant les tissus les plus divers, méritait les recherches minutieuses dont elle a été l'objet.

Malheureusement, des modifications histologiques portant sur un point particulier de l'organisme comme celles décrites par Barfurth (6) et Loos (31) ne pouvaient fournir les données d'une interprétation générale. En étudiant l'histolyse de la queue, ils n'ont trouvé que des changements morphologiques; et, pour l'explication, ils ont dû se rabattre sur des principes généraux qui peuvent embrasser des faits, mais qui ne sauraient représenter une solution scientifique.

Barfurth (4, 5, 6), le premier, invoque une proposition développée par Weissmann, à savoir : que *les organes devenus inutiles dégénèrent*. Mais, le savant histologiste des métamorphoses des Insectes avait insisté sur ce point que les organes inutiles cèdent la place à d'autres, correspondant aux nouvelles conditions d'existence : il partait même de là pour considérer la dégénérescence comme la

condition du progrès dans l'évolution ontogénique. Barfurth comprend parfaitement que cette explication ne saurait suffire pour la queue des Anoures; et il trouve une action adjuvante dans les conditions alimentaires. Leuckart (29) avait déjà fait ressortir cette influence de l'alimentation; le jeûne prolongé détermine avant la mort une consommation des réserves graisseuses et même, dans une certaine mesure, d'autres tissus comme le tissu musculaire. Les réserves joueraient un rôle considérable dans divers états physiologiques spéciaux, comme le sommeil hibernal ou estival. Or, Barfurth, observant ses larves, avait remarqué que vers la sortie des membres antérieurs, elles mangent beaucoup moins.

Partant de ces données, il institue toute une série d'expériences sur des têtards, qu'il répartit en divers lots : les uns abondamment nourris, les autres privés d'aliment. Il croit constater que la privation de nourriture raccourcit considérablement les derniers stades de l'évolution, et se hâte de généraliser ces données dans son article intitulé : *La faim considérée comme principe accélérateur dans la nature (Hunger als förderndes Princip in der Natur)*.

Les expériences comparatives faites par le savant allemand ont été conduites avec un soin minutieux. Toutes les conditions (espèce et dimensions de larves, température, date, durée des opérations) ont été notées. C'est un travail consciencieux, consigné dans des tableaux très nets, et dont quelque chercheur tirera peut-être profit. Mais les conclusions que Barfurth tire de ces résultats sont tellement curieux qu'il faudrait pouvoir les examiner tous successivement. Pourtant, comme ils provoquent tous à peu près les mêmes critiques générales, nous ne prendrons qu'un ou deux exemples. Et d'abord, en quoi consiste l'opération?

Prendre des larves à un stade donné; en faire deux lots égaux, l'un avec nourriture, l'autre sans nourriture; compter jour par jour, à mesure qu'elles se présentent, les larves métamorphosées¹.

De ces numérations ressortiraient les faits suivants :

1. Rappelons que Barfurth considère la métamorphose comme terminée à la sortie des membres antérieurs.

1° Dans toutes les expériences, pendant les trois premiers jours où l'on observe la métamorphose, celle-ci est en prédominance chez les larves livrées au jeûne ;

2° A mesure que l'on prend des larves plus âgées, cette prédominance s'accroît pendant toute l'opération, et la somme totale des larves évoluées est supérieure du côté où manque la nourriture.

Comment ces propositions se trouvent-elles établies ?

Prenons les résultats des expériences numérotées 3 et 6 qui doivent nous présenter les faits dans toute leur netteté. La première porte sur 260 larves de *Rana fusca*, la plupart sans membres postérieurs. La seconde est faite avec 30 larves de *Bufo*, la plupart avec des membres postérieurs bien développés.

DATES	TOTAL des métamorphoses		DATES	TOTAL des métamorphoses	
	LARVES à jeun.	LARVES nourries.		LARVES à jeun.	LARVES nourries.
2 juill. 1886 . .	1	1	31 juill. 1886 . .	1	2
3	0	1	1 ^{er} août	0	0
4	7	0	2	2	1
5	2	5	3	2	1
6	5	5	8	1	0
7	3	4	9	0	1
8	5	4	10	1	1
9	3	5	14	1	0
10	2	3	»	»	»
11	2	3	»	»	»
12	1	5	»	»	»
13	2	3	»	»	»
Totaux . . .	33	39	Totaux . . .	8	6
3 premiers jours.	8	2	3 premiers jours.	3	3

La première chose qui frappe, c'est que, nulle part, les chiffres ne sont assez différents pour imposer les conclusions. Des différences minimales comme celles de 6 à 8, de 33 à 39, peuvent relever de causes nombreuses, et particulièrement du degré de développement des larves, degré qu'il est impossible de saisir. Car, le tirage

au sort auquel s'est livré Barfurth ne nous paraît pas le moins du monde assurer une égale répartition.

Mais chacune des deux propositions données plus haut soulève des objections directes.

Que signifie cette somme de métamorphoses faite au bout de trois jours?

Il est tout à fait inutile de remarquer qu'au lieu d'une prédominance, on a quelquefois égalité comme dans l'expérience n° 6.

Il suffira de constater que si, dans les deux cas, au lieu de faire la somme en question après trois jours, on la fait au bout des deux premiers, le résultat est juste inverse.

La seconde proposition impose à l'esprit une autre question.

Pourquoi chaque opération finit-elle tel jour (13 juillet, 14 août) plutôt qu'un ou deux jours après? Dans l'expérience n° 3, sur 260 larves, nous n'en avons que 72 évoluées ¹. Dans l'expérience n° 6, sur 30, nous n'en avons que 14. Que sont devenues les autres? Avec les variations que l'on voit d'un jour à l'autre dans chaque série, il se peut qu'un jour en plus ou en moins annule la prédominance ou la renverse. Chacune des autres opérations susciterait des remarques du même genre. Ainsi, en comparant les expériences 13 et 14, on trouverait pour les trois premiers jours un résultat inverse. De même pour l'expérience relative à l'influence de la température.

Les soins multiples qu'a apportés Barfurth dans ces recherches sont faits pour inspirer confiance à ceux qui, dans un but quelconque, voudraient utiliser ses données. La variabilité même des chiffres consignés prouve qu'il n'a pas voulu échapper aux objections; en tout cas, cette variabilité est telle qu'il nous paraît impossible de tirer une conclusion sérieuse relativement au sujet qui nous occupe.

Mais supposons que ces résultats soient significatifs et que, dans ses expériences, Barfurth n'ait fait qu'accélérer ce qu'il appelle un

1. Dans cette expérience, la somme totale donne une relation inverse de celle qui est avancée.

« processus naturel ». Nous restons en face d'un fait aussi bizarre qu'inexpliqué : des animaux très voraces se livrant tout à coup et spontanément au jeûne.

Loos (31) vient de faire remarquer un fait que nous avons constaté nous-même dès le début de ces recherches : à savoir que quand les larves ne mangent pas, c'est qu'elles ne peuvent plus manger. La chute du bec corné, l'évolution de l'appareil maxillaire définitif les mettent dans l'impossibilité de prendre de la nourriture. Quant au reste, les conclusions générales de Loos semblent absolument calquées sur celles du savant de Bonn. Comme lui, il considère, dans la queue, la dégénérescence d'un organe inutile; et, avec lui également, il fait intervenir la faim comme facteur essentiel dans la régression. Le jeûne des larves étant un jeûne forcé, peu importe qu'on les nourrisse abondamment ou qu'on les prive d'aliment. C'est donc au jeûne forcé que Loos attribue l'histolyse de la queue. Mais, les conclusions des expériences de Barfurth étant renversées, que reste-t-il pour établir ce rôle de la faim? Il reste des faits comme les expériences de Leuckart sur le jeûne; les phénomènes observés dans l'hibernation ou dans l'estivation.

Deux questions s'imposent : 1° Le cas des larves d'Anoures est-il comparable à ces derniers? 2° Si, parmi ces derniers, il s'en trouve de semblables, ne pourrait-on pas les faire relever de causes autres que la faim?

1° La plupart des cas ne sont pas comparables au nôtre.

α. La régression des tissus dans l'hibernation ou dans le jeûne expérimental se produit-elle à la suite de phénomènes de diapédèse comme ceux que nous avons décrits? Rencontre-t-on, au bout d'un temps si court, des parties totalement dégénérées et envahies par les leucocytes? Autant que l'étude bibliographique a pu nous éclairer sur ce point, rien n'est moins établi.

β. L'ordre de destruction des tissus dans le jeûne, reproduit par Loos lui-même, nous permettrait de constater au moins une anomalie curieuse. Cet ordre serait le suivant : réserves graisseuses, musculature, glandes sexuelles, etc...; le tube digestif serait atteint en dernier lieu. Il y aurait beaucoup à dire sur ce point :

nous ne parlerons que du corps adipeux développé au contact des glandes sexuelles. Non seulement cet organe ne disparaît pas pendant la métamorphose, mais il se présente, à la fin, avec un développement au moins égal au volume primitif.

2° S'il en est de comparables, ils peuvent relever de conditions physiologiques autres que le jeûne.

Le seul cas de cet ordre que nous puissions actuellement signaler est celui récemment étudié par Parker (39). On sait que le *Protopterus annectens*, qui vit dans les lacs de l'Afrique australe, à l'arrivée de la sécheresse, s'enfonce dans la vase pour attendre, dans l'humidité relative d'une sorte de nid boueux, le retour des eaux. Pendant cette période, le savant anglais a constaté un rôle actif des leucocytes sur les masses musculaires latérales, et croit pouvoir conclure que le Protoptère vit aux dépens de ses tissus jouant le rôle de réserve. Il faut remarquer que l'animal se trouve dans des conditions toutes spéciales, non seulement au point de vue de l'alimentation, mais aussi sous le rapport de la respiration : or, on verra que c'est précisément à des modifications de ce dernier ordre que nous rapportons les faits de diapédèse et de phagocytose. Pour établir l'influence du jeûne, il faudrait, pour le moins, examiner un Protoptère dans les conditions normales de respiration et de circulation, après l'avoir privé d'aliment pendant un certain laps de temps. C'est une expérience qu'il ne nous a pas été donné de faire. Mais nous pensons qu'elle conduirait à un résultat négatif, comme celles que nous avons tentées sur nos larves.

L'alimentation n'exerce aucune influence sur la métamorphose des larves d'Anoures.

Nous conservons, depuis dix-huit mois environ, des têtards d'*Alytes*, soumis au jeûne, et isolés, avec des pattes postérieures déjà bien développées. Ces larves sont amaigries, et leurs pattes postérieures ont considérablement diminué de volume pendant l'hiver dernier ; or, les autres larves, sœurs de celles-ci, avaient évolué en été 1889. Quelques-uns des sujets en expérience, mis à l'étuve et nourris, se sont métamorphosés en plein hiver. D'autres larves, écloses au printemps de cette année (1890), sont métamorphosées.

Celles restées en expérience sont toujours au même point, et ne semblent pas disposées à évoluer. Il s'agit du reste ici de *faim* plutôt que de *jeûne* à proprement parler. Les larves en question avaient, dans l'intestin, des algues susceptibles d'une multiplication très active. Elles ne vivent, en somme, depuis dix-huit mois, que de leurs excréments : ajoutons que, tous les huit jours, les algues qui commencent à s'amasser dans les vases, sont éliminées, de façon à remettre l'animal dans les conditions primitives.

Des larves de tout âge, qui ne présentaient pas les conditions particulières des précédentes, privées totalement de nourriture en plein été, s'étiolaient graduellement et au bout d'un temps plus ou moins long finissaient par mourir, sans que l'évolution fût le moins du monde accélérée, et sans qu'il fût possible de constater de phénomènes histolytiques comme ceux que nous avons décrits.

Il semble résulter de ces expériences :

1° Que, jusqu'à la métamorphose proprement dite, qui commence à partir du développement complet des membres postérieurs, l'évolution n'est pas accélérée par le jeûne.

2° Qu'il est, au contraire, possible, en réduisant en quelque sorte l'alimentation à son minimum, de fixer la larve pendant un temps considérable (et dont nous ne pouvons donner les limites) à un stade déterminé.

3° Que, dans le jeûne expérimental pratiqué sur les têtards eux-mêmes, l'autophagie se présente avec des caractères tout différents de ceux qu'elle offre dans la métamorphose.

Nous avons songé également à pratiquer l'alimentation artificielle pendant cette période. Au moyen d'une pipette, on introduisait dans la bouche des têtards de la viande broyée. Au bout de deux ou trois jours, l'animal, dont l'évolution n'avait pas été le moins du monde gênée par ce régime substantiel, refusait de déglutir, et rejetait les parcelles alimentaires avec l'eau d'expiration; probablement parce que son tube digestif en voie de transformation ne pouvait plus rien recevoir. Cette expérience avait été entreprise précisément en vue d'entraver, si possible, la métamorphose de l'intestin. Le résultat a répondu par la négative; mais ce fait

semble s'ajouter à tous les autres pour prouver que, si le jeûne ne peut en rien accélérer l'évolution, l'alimentation forcée est aussi incapable de l'enrayer.

Loos, faisant ressortir l'insuffisance du principe de Weissmann, remarque que, chez les Urodèles, « qui subissent à peu près la même métamorphose d'animaux aquatiques en animaux terrestres », la queue persiste. C'est alors qu'il fait intervenir le principe accélérateur de Barfurth, la faim; et il faut bien reconnaître qu'il lui donne une certaine apparence de valeur comme cause déterminante, lorsqu'il remarque qu'elle est la conséquence d'un jeûne forcé. Malheureusement, le savant allemand aurait pu se poser tout aussi bien l'objection des Urodèles, après avoir introduit son second principe. Ceux-ci ont à subir la même transformation de l'appareil buccal: il résulte même des observations de Marie von Chauvin (14) qu'ils ne mangent pas à ce moment, ce qui complète l'identité des deux cas au point de vue du rôle possible de l'alimentation. Pourquoi la queue des Urodèles persiste-t-elle?

La queue peut être considérée comme un organe devenu inutile par suite du développement des membres. Mais, le jeûne n'expliquant rien, on se demandera avec Loos « pourquoi un organe aussi important dégénère rapidement et ne subit pas, comme cela se voit ordinairement, une régression graduelle et lente à travers une série ininterrompue de générations ». Les faits qui nous occupent rentreraient alors dans la catégorie des questions actuellement insolubles, auxquelles on ne peut répondre que par les mots: hérédité, répétition des stades ontogéniques, etc... Cependant, pour qu'un être remplace, par d'autres, des conditions d'existence dont il s'était jusque-là fort bien trouvé, il doit y avoir des causes déterminantes *actuelles* dont la connaissance, difficile à atteindre (il faut en convenir) pourrait bien jeter quelque jour sur les conditions mêmes du développement phylogénique.

Or, nous nous trouvons justement, chez les Anoures, en face d'une de ces déviations dans l'évolution, déviation des mieux caractérisées et particulièrement favorable à l'étude, puisqu'elle se présente dans un développement larvaire et que l'animal libre se

prête à l'expérimentation. Et nous pensons que, s'il est impossible de répondre au dernier pourquoi suscité par ces phénomènes obscurs d'évolution, des séries de phénomènes indissolublement liés comme ceux que nous allons décrire sont de nature à préciser les idées d'adaptation et d'hérédité, en faisant ressortir le déterminisme physiologique rigoureux qui doit présider à l'évolution ontogénique.

II. — ÉTUDE EXPÉRIMENTALE DE LA MÉTAMORPHOSE

1° Les modifications anatomiques qui se produisent au début de la métamorphose déterminent un abaissement de pression dans les voies respiratoires de la larve. — Nous reprendrons successivement les conditions physiologiques dans lesquelles s'opère la métamorphose et que nous avons données dans la première partie de ce travail. Notre but sera de montrer qu'il existe, entre elles et les phénomènes de l'histolyse, un lien indissoluble. *Le rythme respiratoire s'accélère; la production ou plutôt l'élimination de l'acide carbonique diminue.* Ces faits sont-ils susceptibles d'explication. Nous avons vu : 1° que la sortie des pattes détermine la production, en avant d'elles, d'orifices expirateurs complémentaires; 2° qu'au même moment, l'évolution de la région maxillaire détermine un état de transition particulier dans la région du bec corné; 3° que la mue épithéliale de la peau aussi bien que de la muqueuse buccale entraîne la disparition des valvules nasales.

Ces trois modifications anatomiques nous ont paru conduire au même résultat : abaissement de la pression de l'eau dans les voies respiratoires.

Quoique le fait s'impose suffisamment à l'esprit, il nous a paru intéressant de constater directement : d'une part, les modifications de la pression sur des animaux aquatiques à l'état normal ; d'autre part, un abaissement de pression obtenu en agrandissant artificiellement les orifices expirateurs.

Il était matériellement impossible d'obtenir, à ce double point

de vue, des résultats directs sur nos larves, beaucoup trop petites pour ce genre d'expérimentation. Élargir le spiraculum, pratiquer des orifices expirateurs complémentaires chez le têtard, étaient les seules opérations réalisables. Lorsque nous apporterons ces expériences à l'appui de nos résultats généraux, on verra qu'elles donnent une confirmation indirecte, mais évidente, de la proposition que nous avons avancée.

Les ressources mises obligeamment à notre disposition par M. le professeur Pouchet, dans son laboratoire maritime de Concarneau, nous ont permis de tenter des expériences de contrôle sur des poissons à orifices expirateurs étroits, comme l'Anguille.

Il s'agissait, en somme, de noter le maximum de pression à l'expiration sur l'individu sain, et de répéter l'opération après avoir élargi sensiblement la boutonnière expiratrice. Les appareils dont nous nous servions étaient très simples. C'étaient des tubes de verre en forme de T renversé. Le calibre du verre était choisi de façon que les branches du T pussent entrer à frottement, par l'orifice d'expiration. La branche médiane était graduée en centimètres à partir du point de soudure.

L'animal étant fermement maintenu dans l'eau par un aide, on introduisait, en arrière, dans l'ouverture branchiale, l'une des branches horizontales du T, l'autre assurant l'expiration régulière.

La graduation de la branche verticale permettait d'évaluer les oscillations de la colonne liquide et devait nous donner, en prenant pour zéro le niveau de l'eau dans le bassin, la pression positive ou négative.

Les résultats moyens obtenus sur l'animal sain sont les suivants. La colonne liquide verticale part du niveau de l'eau et s'élève à 1 centimètre et demi ou 2 centimètres, maximum à l'expiration. Il est clair que cette donnée n'a pas une valeur absolue. L'orifice étant maintenu béant, les conditions de l'expiration peuvent être légèrement changées. Nous ferons la même réserve pour une faible pression négative (1 millimètre ou 2 à peine) que nous avons constatée à la fin du mouvement expirateur. Mais, ceci dit, la première donnée nous semble signifier quelque chose comme terme

de comparaison avec des expériences répétées dans des conditions exactement identiques : on opérerait cette fois sur les mêmes animaux après avoir donné artificiellement aux orifices d'expiration des dimensions à peu près triples des primitives. Dans ces conditions, le maximum de pression ne dépassait jamais 4 ou 5 millimètres d'eau.

Ces chiffres nous montrent qu'en augmentant les dimensions des orifices expirateurs dans la respiration aquatique, on abaisse la pression du fluide respirable de la cavité branchiale.

Notons en passant la difficulté qu'il y aurait à constater directement sur des larves d'Amphibiens des variations de pression qui se mesurent par quelques millimètres d'eau, sur des Poissons volumineux et forts comme ceux dont nous nous sommes servi.

2° L'expérience prouve que les mêmes modifications anatomiques déterminent l'accélération du rythme et le ralentissement dans la fonction. — Après avoir montré comment les conditions anatomiques énumérées plus haut peuvent concourir à un abaissement de pression, nous avons à examiner quelle peut être l'influence des mêmes conditions sur le rythme et la fonction respiratoires.

Nous avons déjà vu, par des dosages de l'acide carbonique éliminé, que l'apparition des spiracula complémentaires et la disparition des valvules nasales coïncident avec une accélération du rythme et un ralentissement dans la fonction respiratoire. Si ce double phénomène dépend des conditions anatomiques susdites, l'expérimentation doit nous fournir l'appui de faits concordants.

α.) Considérons de gros têtards d'Alytes munis déjà de pattes postérieures bien développées, quelques jours avant la sortie des membres antérieurs; la numération simple des mouvements respiratoires nous donne des chiffres très peu variables : 70 ou 72 à la minute. Ce terme de comparaison étant fixé, pratiquons artificiellement des boutonnières expiratrices complémentaires aux points où elles doivent se produire normalement à la métamorphose. En modifiant les conditions d'expiration, nous modifions le rythme respiratoire, lequel s'accélère rapidement comme à la

sortie des pattes. Dans quelques heures, il passe de 70 mouvements à la minute à 125, 130 et même plus. En somme, une condition anatomique qui apparaît à une certaine période étant accompagnée d'une modification physiologique, nous voyons qu'en produisant artificiellement la même condition, nous obtenons le même changement fonctionnel.

Du reste, dans nos expériences sur les Poissons précédemment indiquées, nous avons constaté des faits identiques. Une anguille, dont les orifices expirateurs ont été agrandis, présente des mouvements respiratoires nettement accélérés.

Il existe donc une relation entre l'élargissement des voies expiratrices à la sortie des membres antérieurs, et l'accélération du rythme respiratoire. Cette relation, il est possible de la faire ressortir même pendant la métamorphose. Certains de nos graphiques de la respiration pendant cette période sont précisément accompagnés d'un tracé spécial désigné par les lettres *se*, et obtenu de la façon suivante. Après avoir enregistré les mouvements respiratoires et circulatoires normaux, d'un coup de ciseaux, nous élargissons sensiblement les boutonnières en avant des pattes. L'accélération produite à l'apparition de ces orifices se trouvait accusée considérablement : c'est le fait incontestable qui ressort de la comparaison des tracés. (Voir les graphiques de la figure 1, dans le texte.)

β . Pour l'étude expérimentale de la fonction, nous empruntons encore une base à notre étude des modifications fonctionnelles qui se produisent pendant la métamorphose. Cette base, c'est l'abaissement constaté, au début, dans l'élimination de l'acide carbonique. Les opérations que nous avons faites consistaient encore à déterminer la quantité d'acide carbonique rejeté pendant une période donnée. Chaque expérience comprenait deux temps :

1^{er} Temps. — Dosage de l'acide carbonique produit par un nombre de têtards N, ayant un poids P, enfermés dans un vase avec une quantité d'eau déterminée E, une atmosphère d'air de volume également connu A ; l'opération durant un temps fixe T.

2^e Temps. — Dosage de l'acide carbonique éliminé dans les

mêmes conditions de milieu et de temps, par les mêmes animaux, opérés comme dans nos recherches sur le rythme, c'est-à-dire munis d'orifices expirateurs artificiels, ou à orifices expirateurs sensiblement agrandis.

Nous ne reviendrons pas sur le détail de ces opérations qui sont toujours les mêmes. Nous dirons seulement qu'en les répétant avec toutes les modifications possibles, modifications par exemple dans l'âge et dans la quantité des larves employées, modification dans la durée des expériences, les variations des résultats se sont constamment produites dans le même sens. Le détail d'un grand nombre d'opérations serait fastidieux : nous nous en tiendrons à deux exemples typiques.

Douze têtards d'*Alytes*, pesant ensemble 24 grammes et ayant les pattes postérieures longues de 4 à 6 millimètres, étaient mis en expérience pendant vingt-quatre heures. Ils ont donné pendant cette période environ 55 milligrammes d'acide carbonique. Après la production artificielle des *spiracula complémentaires*, l'émission est tombée pour le même temps à 36 milligrammes.

Trente larves prises à un stade beaucoup plus jeune et pesant ensemble 40 grammes, donnaient à l'état normal 92 milligrammes ; et après l'opération, 57 milligrammes seulement.

La modification est, comme on le voit, de même ordre que celle constatée à la sortie des membres antérieurs, et indiquée par nos courbes (voir fig. 1, dans le texte). On peut donc déduire de ces recherches que l'élargissement normal des voies expiratrices au début de la métamorphose est lié à un abaissement dans la quantité d'acide carbonique éliminé.

3° Relation directe entre l'abaissement de la pression et le ralentissement dans la fonction. — Mais il ne suffit pas de constater, soit par l'observation, soit même par l'expérimentation, qu'il existe un *rapport* entre une variation de pression résultant de conditions anatomiques connues, et le rythme ou même la fonction respiratoire. Le rythme et la fonction pourraient, à la rigueur, se modifier sous une influence concomitante de l'abaissement de pression, sans relever directement de cet abaissement. Nous avons donc à

établir directement l'influence de la pression sur les échanges gazeux dans la respiration aquatique.

On sait que, chez les Mammifères, la pression intrapulmonaire joue un rôle considérable, quoiqu'elle se mesure par des chiffres très faibles : chez l'homme, par exemple, par 1 ou 2 millimètres de mercure. Dans le cas de la respiration aérienne, ce rôle est double : la pression favorise l'absorption de l'oxygène, elle favorise également l'élimination de l'acide carbonique.

Dans une note préliminaire (9), nous avons avancé que, comme chez les Mammifères, un abaissement de pression dans la cavité respiratoire doit déterminer une accumulation d'acide carbonique dans le sang.

Dans le cas en question, la pression n'avait d'abord d'importance à nos yeux qu'en tant qu'elle indique une accumulation de l'eau dans la chambre branchiale. La production des *spiracula complémentaires*, constituant un élargissement des orifices de sortie, avait comme influence immédiate de raccourcir la période de contact entre l'eau d'inspiration et les houppes respiratoires, fait qui se traduisait au manomètre, dans nos expériences sur les Poissons, par un abaissement de la pression positive à l'expiration. La modification dont il s'agit est comparable à celle qui se produit chez les Mammifères dans les cas où le rythme respiratoire se précipite : on admet alors que la production d'acide carbonique diminue, parce que les échanges n'ont pas le temps de s'effectuer au niveau des vésicules pulmonaires. La même accélération du rythme se produit du reste chez nos larves comme phénomène consécutif.

Une autre question se posait : à savoir, si la pression, à elle seule, exerce quelque influence sur les échanges. L'oxygène se trouve au contact des branchies à l'état de gaz dissous ; et dans le cas de l'osmose simple, où l'eau arrive à la membrane qui la sépare du sang sous la pression extérieure, on ne conçoit guère que les échanges se fassent autrement que par molécules liquides tenant le gaz en dissolution. En est-il de même lorsque le liquide est soumis à une pression ?

Les conditions physiques du phénomène sont des plus simples :

d'une part, un liquide contenant un gaz dissous; d'autre part, un liquide portant une substance chimique ayant de l'affinité pour le gaz susdit; les deux séparés par une membrane animale perméable. L'opération a été réalisée sous une forme qui rappelle de très loin, il est vrai, le cas physiologique, mais qui lui est comparable par les conditions essentielles.

Une membrane de baudruche séparait une eau chargée d'acide carbonique d'une solution de baryte : les deux liquides restaient en présence jusqu'à neutralisation complète de la solution.

3 centimètres cubes de cette solution de baryte titrée étaient neutralisés en 4 h. 30 à la pression atmosphérique.

Pour exercer une pression sur l'eau contenant l'acide carbonique, nous avons adopté le dispositif suivant. (Voir fig. 4, B, texte).

Un corps de pompe destiné à recevoir le liquide communiquait par un tube en T, d'une part avec un manomètre, d'autre part avec l'extrémité supérieure d'un endosmomètre. L'endosmomètre plongeait lui-même dans l'eau de baryte à la pression atmosphérique, et préservée du contact de l'air par une membrane de caoutchouc.

Dans ces conditions, en exerçant sur le piston une pression de 5 centimètres de mercure, nous obtenions la neutralisation de la même quantité de baryte (soit 3 centimètres cubes de la solution) en 55 minutes. Ces expériences indiquent nettement que *la pression favorise l'échange des molécules liquides entraînant le gaz dissous.*

Restait à savoir, si l'élévation du niveau dans le réservoir à baryte correspondait exactement à la quantité du liquide chargé de gaz nécessaire à la neutralisation sous la pression atmosphérique; en d'autres termes si, outre qu'elle favorise le passage du liquide, la pression n'influe pas sur la teneur en acide carbonique de ce même liquide dans sa transmission. — Or, si l'on ajoute aux 3 centimètres cubes de baryte une quantité d'eau gazeuse égale à celle qui a traversé la membrane dans l'expérience précédente, on constate qu'elle est loin de suffire à la neutralisation. *Donc, la quantité de gaz transmise sous pression n'est pas en rapport avec la masse d'eau qui passe pendant le même temps.*

Est-ce à dire que la pression soit plus favorable à l'osmose du gaz qu'à celle du liquide qui le dissout? Non. Car, dans l'expérience faite à la pression atmosphérique, le niveau de la baryte après saturation n'avait pas varié sensiblement. Il est clair qu'avec une pression, la quantité de liquide transmise par osmose est plus grande par rapport au volume gazeux que quand cette pression fait défaut. Nous tenterons tout à l'heure de nous rendre compte de ces détails. *Notons seulement que la pression accélère la saturation et par conséquent favorise l'osmose gazeuse.*

β.) Ce principe fondamental étant établi, nous avons voulu reprendre ces recherches dans des conditions se rapprochant davantage de la réalité. Malheureusement des observations directes sur un animal aquatique à l'état physiologique présentaient des difficultés insurmontables. Forcé de nous en tenir aux conditions physiques du phénomène, nous avons institué une nouvelle série d'opérations en substituant à l'eau chargée d'acide carbonique et à la baryte les fluides véritables entre lesquels s'effectuent les échanges respiratoires : l'eau aérée et le sang. Les essais au tournesol étaient eux-mêmes remplacés par l'examen spectroscopique : il est clair que le sang devait être considérablement dilué comme dans toutes les expériences de ce genre, pour donner un spectre permettant l'étude des bandes d'absorption¹. Voici, en quelques mots, le dispositif que nous avons adopté (fig. 4, A, texte). Un réservoir très étroit V est destiné à recevoir le sang étendu, qui s'élève à un certain niveau n dans son intérieur. Il est hermétiquement fermé à sa partie supérieure par un bouchon présentant trois tubes de sortie. L'un de ces tubes, t , plonge dans la solution sanguine et se continue au dehors par un caoutchouc que l'on peut obturer au moyen d'une pince. Un autre, t' , ne plonge pas : c'est un simple tube de dégagement pour l'atmosphère qui recouvre la solution. Il vient affleurer au dehors sous une légère épaisseur

1. Nous sommes heureux de pouvoir remercier ici notre excellent ami M. Couvreur, chef des travaux de physiologie, qui a bien voulu nous prêter le concours de ses connaissances techniques, et de sa patience pendant les longues heures nécessitées par l'examen spectroscopique.

d'eau *E*. Enfin, le troisième, *l''*, porte inférieurement une baudruche qui vient au contact du sang. C'est l'une des branches d'un tube en T dont la branche impaire est latérale. Cette dernière est en rapport avec un manomètre, la branche supérieure communique avec un corps de pompe contenant l'eau aérée. Cette eau arrive donc au contact de la baudruche d'une part, et d'autre part, peut recevoir par le piston *p* une pression déterminée, qui sera traduite par le manomètre. Enfin, tout le système doit être porté à un niveau tel que le réservoir contenant la dilution de sang vienne se placer entre la fente d'un spectroscopie et une lampe à gaz.

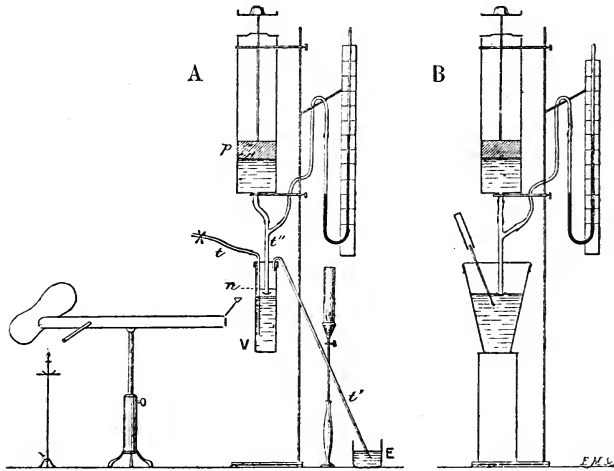


Fig. 4.

Dans ces conditions, l'appareil est prêt à fonctionner. Il est clair que le sang, mis ainsi en expérience, a été largement hématosé par le contact de l'air, étant donnée l'affinité très grande de l'hémoglobine pour l'oxygène. Or, pour avoir dans nos expériences un repère convenable, il est préférable d'agir sur le sang suffisamment chargé d'acide carbonique pour présenter nettement la bande de réduction de Stokes. Les échanges se faisant à travers la baudruche avec l'eau qui remplit le tube en T et le corps de pompe, la question serait alors de savoir si, avec ou sans pression,

on obtient plus ou moins vite la substitution des deux bandes de l'oxyhémoglobine à la bande de réduction.

Une opération préliminaire est donc nécessaire. Mettons le tube de sortie t , ménagé à cet effet, en rapport avec un générateur d'acide carbonique. Le sang se charge graduellement du nouveau gaz; et l'on surveille, au spectroscope, le point exact où la bande de Stokes se substitue aux deux bandes d'oxydation. La première moitié de l'expérience est faite.

Remplaçons le générateur d'acide carbonique par un générateur d'hydrogène. Le passage du courant gazeux entraîne rapidement l'atmosphère d'acide carbonique que l'on voit sortir en E par le tube de dégagement. Quelques secondes suffisent et tout est disposé pour les expériences véritables : nous avons du sang présentant le spectre de l'hémoglobine réduite et ce sang est au contact de l'hydrogène, par conséquent, d'une atmosphère inerte. De plus, grâce au tube de dégagement t' , la pression de la solution sanguine ne peut varier, et reste égale à la pression atmosphérique : rien ne peut donc venir troubler nos résultats. Il n'y a plus qu'à attendre, dans des conditions dont on est maître (avec une pression déterminée ou sans pression), l'apparition du spectre de l'oxyhémoglobine. Les résultats de cette seconde série d'expériences ont été donnés brièvement dans une précédente communication (8). Nous ne ferons que les reproduire ici :

1° *La pression favorise les échanges.* — Avec une pression de 6 centimètres de mercure, les bandes d'oxydation paraissaient régulièrement au bout de 50 ou 55 minutes. Sans pression, elles ne se montraient qu'après 10 ou 11 heures.

2° *Sans pression, le niveau de la solution sanguine ne s'élève pas sensiblement. Avec une pression, ce niveau s'élève.* — C'est la répétition exacte des données de notre première série d'expériences. La méthode spectroscopique confirme les résultats de la méthode purement chimique, et offre un avantage considérable, puisqu'elle nous permet d'utiliser les fluides mêmes entre lesquels s'effectuent les échanges dans la respiration aquatique.

.. Nous ajouterons une remarque importante qui peut rendre

compte des variations de niveau observées dans les cas de pression. Elle est également empruntée à la communication que nous venons de rappeler :

« En adoptant le schéma de l'osmose donné par Brücke, nous dirions que, lorsqu'elle ne reçoit aucune pression, la membrane n'a pas d'affinité particulière pour l'un des liquides qui la baignent et qui, tous deux, sont en somme de l'eau. De ce chef, sont annulés les courants pariétaux de *filtration*, et le courant central de *diffusion* persiste seul ; comme c'est un courant d'*échanges*, on conçoit que le niveau de la solution ne varie pas.

« Mais, on sait que la pression augmente le *pouvoir d'imbibition*, c'est-à-dire l'affinité de la membrane pour le liquide au contact duquel elle se trouve. Par suite, quand nous exerçons une pression dans notre cas, des courants de filtration s'établissent du liquide pressé vers le liquide non pressé ; l'eau passe avec le gaz du corps de pompe, et il est tout naturel que, dans le réservoir, le niveau de la solution s'élève. »

Quoi qu'il en soit, dans les conditions particulières que nous avons envisagées et en variant le plus possible les procédés opératoires, nous croyons avoir prouvé et expliqué même, en quelque façon, que la *pression favorise les échanges*. On peut conclure par analogie qu'elle exerce dans la respiration aquatique une influence égale et de même sens. Et, pour faire une application au cas particulier de nos larves au moment de la métamorphose, nous dirons que : l'abaissement de pression qui résulte de l'élargissement des orifices expirateurs détermine une baisse dans l'élimination de l'acide carbonique, en entravant le jeu régulier de la fonction respiratoire.

Ainsi, en ajoutant les données expérimentales aux constatations physiologiques faites pendant la métamorphose, nous avons établi le déterminisme fonctionnel rigoureux qui rattache : d'une part, certaines modifications anatomiques apparaissant à la sortie des membres antérieurs ; d'autre part, divers changements relatifs à la fonction respiratoire tels que : abaissement de la pression de l'eau dans la chambre branchiale, accélération du rythme, diminution

dans la quantité d'acide carbonique éliminé. Non content d'avoir fait de ces divers points une chaîne dont chaque anneau est soudé à celui qui précède aussi bien qu'au suivant par des faits d'expérience, nous avons cherché des rapports immédiats entre ces points.

Par exemple, après avoir montré que la diminution dans l'acide carbonique éliminé se produit régulièrement à *la suite* de l'abaissement de pression, nous avons établi qu'en fait, le second phénomène *peut à lui seul engendrer* le premier. De même, par analogie avec ce qui se passe chez les Mammifères dans les cas d'asphyxie, nous avons pu considérer l'accélération du rythme qui se produit dans les mêmes conditions comme un phénomène consécutif.

4° **Le ralentissement du rythme circulatoire et la diapédèse.** — S'il était possible de rattacher les modifications circulatoires à celles que nous venons d'étudier, l'insuffisance des échanges nutritifs rendrait compte des altérations que subissent les tissus; et nous dirions que la stagnation du sang dans les fins capillaires favorise la sortie des globules blancs, comme on l'a observé sur nos larves elles-mêmes sous l'action du curare.

Il résulte des expériences de Traube et Thiry (48-49) que l'acide carbonique non éliminé du sang exerce une action sur les centres d'arrêt du cœur : on pourrait donc déjà admettre, par analogie, que l'insuffisance des échanges respiratoires entraîne une accumulation de l'acide carbonique dans l'appareil de la circulation; d'où le ralentissement du rythme cardiaque et du mouvement circulatoire en général. Mais nous pouvons établir le rapport en question d'une façon directe.

Reprenons nos expériences de gêne respiratoire. Nous pouvons varier les procédés : perforer la cavité branchiale, oblitérer l'un des orifices nasaux, etc... Nous ne reviendrons pas à la numération des battements du cœur. La même dissociation des mouvements respiratoires et circulatoires qui caractérise les débuts de l'histolyse, s'obtient artificiellement sur des larves jeunes. Le synchronisme est détruit; et, d'une façon absolue, le rythme cardiaque est

ralenti. La démonstration sera plus complète, et la relation que nous voulons établir ressortira mieux encore, si nous considérons dans ces expériences le résultat final.

Il faut examiner au microscope la queue de la larve quelques instants seulement après l'opération. Les capillaires périphériques du bord du lophioderme, et particulièrement le riche réseau de l'extrémité, sont oblitérés de toutes parts par des amoncellements de globules rouges : la circulation est très ralentie. Au bout d'un jour, l'extrémité se flétrit et présente des phénomènes de destruction. Évidemment, la larve n'est pas arrivée à un degré d'évolution lui permettant de remplacer par d'autres les conditions de locomotion et d'existence qui vont lui faire défaut. Ses pattes n'étant pas développées, ses poumons ne pouvant non plus suppléer à la respiration branchiale, pour se substituer à elle en fin de compte comme dans la métamorphose régulière, l'animal est condamné à mourir si le désordre introduit dans ses fonctions de nutrition est irréparable. Mais avant ce terme, plusieurs jours s'écoulent pendant lesquels on assiste à la régression d'une partie notable de la queue.

5° Rôle des phagocytes. — Ces faits établissent, entre les causes anatomiques qui entravent l'exercice régulier de la fonction respiratoire et le ralentissement de la circulation capillaire, un rapport que les expériences de Traube et de Thiry nous permettaient déjà de supposer. L'état d'asphyxie lente dans lequel se trouvent les tissus rend compte des altérations qu'ils subissent. Le ralentissement consécutif dans la circulation vient encore accentuer les troubles nutritifs ; mais il a un autre effet, qui est de permettre la sortie des globules blancs : d'où les faits de phagocytose que nous avons décrits. La diapédèse est générale, l'histolyse est générale ; mais l'une n'engendre pas l'autre comme semble l'indiquer Metschnikoff. Ces phénomènes sont généraux parce qu'ils relèvent des mêmes conditions physiologiques générales ; le même déterminisme qui préside aux modifications fonctionnelles règne donc ici jusque dans les détails.

Metschnikoff attribue une activité spéciale aux globules blancs

et explique la diapédèse de la façon suivante : une région quelconque étant altérée, soit par la présence de corps étrangers, soit par suite d'une irritation mécanique, soit par suite de conditions de nutrition défavorables, les globules blancs vont s'y rendre grâce à une sorte de système avertisseur reliant les divers tissus aux vaisseaux, et dans lequel le tissu conjonctif jouerait le rôle de fil conducteur.

La migration des leucocytes, quoique déterminée par les conditions générales de la circulation, est active, en ce sens que ces éléments peuvent traverser les parois capillaires sans que ces parois soient sensiblement altérées. Nous dirons aussi avec Metschnikoff qu'il y a phagocytose, mais *phagocytose de produits de destruction, et sans aucune espèce de cytomachie*, puisqu'on peut trouver des tissus en état de complète histolyse avant l'invasion des globules blancs. On ne peut non plus regarder les leucocytes comme les gardiens de l'organisme veillant à la conservation de tous les matériaux élaborés. Leur activité particulière et les conditions générales que nous avons étudiées rendent possible ce rôle prophylactique. Mais il semble s'exercer lui-même dans les limites d'un déterminisme des plus rigoureux. Et nous avons vu qu'une partie des débris histolytiques, non seulement échappe à leur action, mais même est perdue pour la larve. Les globules blancs, sortis des vaisseaux, absorbent les débris qu'ils rencontrent comme ils feraient des corps étrangers introduits dans le sang; souvent même, ne retrouvant pas une voie de retour vers la circulation centrale, ils subissent les conditions défavorables qui ont tué les tissus dont ils mangent les débris, et dégènèrent sur place.

6° La dégénérescence de la queue. Comment la queue des Urodèles persiste. — Mais pourquoi la queue des Anoures est-elle atteinte plus profondément que les autres régions de la larve et subit-elle une régression totale?

Le fait s'expliquerait déjà par la position excentrique de cet organe lequel doit subir d'une façon plus marquée le ralentissement dans la circulation périphérique. Nous pouvons ajouter avec Loos une condition adjuvante qui est la dérivation d'une bonne partie

du courant sanguin dans les pattes postérieures. En rapport avec cette dérivation, nous indiquerons un fait anatomique facile à constater chez l'Alyte. Au début de la métamorphose, se développe considérablement, sous la chorde, la masse cartilagineuse qui donnera le pygostyle. Or, cette masse refoule en bas et en arrière, dans un plan vertical, l'aorte qui primitivement se continuait dans la queue suivant une direction rectiligne. Cette déviation dans le cours du sang, jointe à un ralentissement, peut diminuer considérablement l'apport dans la queue, au profit des iliaques.

Notre explication physiologique de la métamorphose tourne la difficulté à laquelle se butte l'hypothèse de Barfurth et de Loos, car elle nous permet de comprendre que la queue des Urodèles persiste. Le *développement précoce des pattes*, la respiration par des *branchies externes*, mettent ici la larve dans des conditions toutes différentes. Les modifications fondamentales subies par la cavité branchiale chez les Anoures, et auxquelles nous rapportons tous les faits qui nous ont occupé, ne peuvent se présenter chez les Urodèles, dont les *houppes externes* disparaissent d'une façon graduelle, à mesure que se substitue la fonction pulmonaire.

CONCLUSION. — DÉFINITION DE LA MÉTAMORPHOSE. LA GLYCÉMIE ASPHYXIQUE.

La conclusion naturelle de toutes ces recherches sera une définition de la métamorphose chez les Anoures.

Au point de vue anatomique, c'est une période qui commence à l'apparition des membres antérieurs, et qui finit à la régression complète de la queue et de l'appareil branchial.

Au point de vue physiologique, elle est caractérisée par un ensemble de modifications qui se tiennent, et dont nous pouvons donner maintenant la succession régulière :

1° Conditions anatomiques déterminant un abaissement de pression dans la cavité branchiale.

2° Ralentissement de la fonction et accélération du rythme respiratoire.

3° Accumulation de l'acide carbonique dans le sang et ralentissement du mouvement circulatoire.

4° Histolyse, diapédèse et phagocytose.

Telle est la série expérimentale que nous annonçons plus haut (p. 100). Dans l'explication de l'évolution des Anoures, elle substitue le déterminisme physiologique à des hypothèses mal fondées ; ce déterminisme, nous pensons qu'il règne dans toutes les évolutions, et nous sommes convaincu, en particulier, qu'on pourrait le rechercher avec fruit dans divers cas de *métamorphose*.

Quelques expériences finales ajouteront peut-être quelque chose aux éléments de cette définition physiologique, et nous permettront d'en préciser la formule.

Les modifications histologiques que présente le foie pendant cette période, les rapports qui existent peut-être entre ces modifications et celles des autres tissus, nous ont conduit à rechercher le glycogène total contenu dans une larve à différents stades. Toutes les opérations, faites suivant le procédé de Brücke, nous ont donné le même résultat : *absence totale de glycogène*. Sur ce point, nous ne faisons que confirmer les données de Claude Bernard (12) qui n'a pas trouvé de glycogène chez le têtard.

La recherche du glycose total, à l'aide de la liqueur de Fehling titrée, nous a donné des faits plus intéressants. Des têtards d'Alytes, pesant en moyenne 3 grammes au début de la métamorphose, servaient pour cette étude. La quantité de sucre était suffisante pour permettre des dosages sur les animaux isolés.

La moyenne de cinq ou six opérations au lendemain de la sortie des pattes nous donnait le chiffre énorme de 28 milligrammes avec des oscillations de 25 à 30.

A la fin de la métamorphose, la moyenne tombait à 18 milligrammes. Or, avant cette période, nous n'avons pu déceler de sucre chez nos larves. La métamorphose serait donc caractérisée par une production abondante de sucre.

Ces faits, et particulièrement, l'*abaissement* de la courbe du glucose à la fin de la transformation larvaire, nous ont paru rappeler les résultats exposés par Dastre dans son travail sur la glycémie

asphyxique (16). Dastre a montré, en effet, que l'asphyxie a toujours pour conséquence une *hyperglycémie* ; l'*hypoglycémie* indiquée par Claude Bernard ne serait qu'une conséquence de l'asphyxie longtemps prolongée, et résulterait de l'épuisement vital des réserves que cette asphyxie a provoqué. Le diabète curarique n'est qu'une forme du diabète asphyxique. Dastre rappelle à ce propos le fait suivant tiré des leçons sur le diabète (11) : « Dans « une de nos expériences, écrit Claude Bernard, nous produisons « à volonté l'hyperglycémie en ralentissant le jeu de l'appareil à « respiration artificielle. »

A quoi attribuer cette production considérable de sucre pendant la métamorphose ? La transformation des corps figurés dont nous avons parlé tant de fois, corps rappelant par certaines réactions la matière amyloïde, donnerait-elle du glucose en même temps que du pigment ? En somme, y aurait-il une relation entre la formation des produits chromatiques figurés, et l'accumulation du sucre chez la larve ? En rapportant le fonctionnement des cellules hépatiques au ralentissement du cours du sang suivant l'idée de Würtz, la larve tout entière, avec sa circulation ralentie, se trouverait transformée momentanément en un vaste foie donnant du sucre en abondance, sans l'intermédiaire du glycogène. Mais, ces considérations sont du ressort de l'hypothèse. Pour ne retenir que les faits, nous dirons qu'une production considérable de glucose au début de la transformation larvaire, un ralentissement dans cette production à la fin de l'évolution, nous semblent rappeler les faits signalés par Dastre. Ils s'ajoutent à la série expérimentale que nous venons de donner pour montrer *dans la métamorphose : un ensemble de phénomènes asphyxiques.*

INDEX BIBLIOGRAPHIQUE

1. **Balbiani**. — Leçons sur la génération des vertébrés; Paris, Doin, 1879.
2. — Sur l'origine des cellules du follicule et du noyau vitellin de l'œuf chez les Géophiles, *Zoolog. Anz.*, 1883, p. 155-156.
3. **Balfour**. — Comparative Embryology, vol. II; London, 1881.
4. **Barfurth**. — Versuche über die Verwandlung der Froschlarven, *Archiv. f. mik. Anat.*, 1887.
5. — Der Hunger als förderndes Princip in der Natur, *Ibid.*
6. — Die Rückbildung des Froschlarvenschwanzes und die sog. Sarcoplasten, *Ibid.*
7. **Bataillon**. — Les homologues des orifices nasaux et le canal lacrymal, *Revue Linnéenne de Lyon*, 15 décembre 1889.
8. — Sur les conditions physiques de la respiration aquatique, *Soc. de Biol.*, 1889.
9. — Recherches expérimentales sur la métamorphose des Anoures, *Comptes rend. Acad. des sciences*, 21 et 28 octobre 1889.
10. — Étude préliminaire sur la cinèse nucléolaire dans l'histolyse chez les amphibiens, *Lyon*, Pitrat, 1890.
11. **Bernard** (Cl.) — Leçons sur le diabète, 1877.
12. — Les phénomènes de la vie, 1879.
13. **Born**. — Ueber die Nasenhöhlen und den Thränennasengang des Amphibiens, *Morphol. Jahrb.*, t. II, 1876.
14. **Chauvin** (Marie von). — Ueber die Verwandlung der mexicanischen Axolotl in Amblystoma, *Zeitsch. für wiss. Zool.*, t. XXVII.
15. **Courvoisier**. — Ueber den sympathischen Grenzstrang, *Arch. f. mik. Anat.*, 1874.
16. **Dastre**. — De la Glycémie asphyxique; Paris, 1879.
17. **Demarbaix**. — Division et dégénérescence des cellules géantes de la moelle des os, *La Cellule*, t. V, 1^{er} fasc., 1889.
18. **Eberth**. — Zur Entwicklung der Gewebe im Schwanz der Froschlarven, *Archiv. f. mik. Anat.*, t. II.
19. **H. Fol**. — Sur l'œuf et ses enveloppes chez les Tuniciers (*Rec. Zool. suisse*, 1883). et *C. rend. de l'Ac. des sciences*, t. I, 1883.
20. **Ganin**. — *Zeitsch. für wiss. Zool.*, 1875, p. 385. Extrait du travail russe.
21. **Gegenbaur**. — Ueber den Bau und die Entwicklung der Wirbelthier Eier mit partieller Dottertheilung (*Müller's Archiv*, 1861).
22. **Gœtte** (A.). — Die Entwicklungsgeschichte der Unke; Leipzig, 1875.
23. **O. Hertwig**. — Ueber das Vorkommen spindeligter Körper im Dotter junger Froscheier, *Morphol. Jahrb.*, t. X.
24. **His**. — Untersuchungen über das Ei und die Eientwicklung bei Knochenfischen, 1873.
25. — Untersuchungen über die erste anlage des Wirbelthierleibes, 1868.

26. **Knappe**. — Das Bidder'sche organ, *Morphol. Jahrb.*, t. II, 1886.
27. **Kölliker**. — Entwicklungsgeschichte des Menschen und der höheren Thiere, 1861.
28. **Kowalewsky**. — Beiträge zur Kenntniss der nachembryonalen Entwicklung der Musciden, *Zeitsch. f. wiss. Zool.*, 1887.
29. **Leuckart et Bergmann**. — Anatomisch-physiologische Uebersicht des Thierreichs; Stuttgart, 1852.
30. **List**. — Ueber die Betheiligung der Leucocyten an dem Zerfall der Gewebe im Froschlarvenschwanz während der Reduction desselben. Ein Beitrag zur phagocytentelehre, *Biolog. Centralbl.*, t. IX, 1889-90.
31. **Loos**. — Ueber Degenerations. Erscheinungen im Thierreich, besonders über die Reduction des Froschlarvenschwanzes und die im Verlaufe derselben auftretenden histolytischen Prozesse. *Preisschriften gekrönt, etc.*, Leipzig, 1889.
32. **Ludwig**. — Ueber die Eilbildung im Thierreiche, 1874.
33. **Margo**. — Neue Untersuch. ueber die Entwick., das Wachstum, die Neubildung und den feineren Bau der Muskelfasern (*Denksch. d. Kaiserl. Akad. d. Wissen. in Wien*, t. XX, 1862).
34. **S. Mayer**. — Die sog. Sarcoplasten, *Anat. Anz.*, 1886.
35. **Metschnikoff**. — Untersuchungen über die intracelluläre Verdauung bei Wirbellosen Thieren, *Arbeiten aus der Zool. Instit. d. Un. Wien*, t. IV, 2 p., 1883.
36. — Untersuch. über die mesod. Phagocyten einiger Wirbelthiere, *Biol. Cent.*, 1883.
37. **Paneth**. — Die Entwick. von quergestreiften Muskelfasern aus Sarcoplasten *Sitzungsb. der Wien. Akad. Math. Naturw.*, t. XCII.
38. — Die Frage nach der Natur der Sarcoplasten. *Anat. Anz.* II, 1887.
39. **N. Parker**. — Preliminary note on the Anatomy and Physiology of Protopterus annectens. *Nature*, vol. 39, 1888.
40. **W. K. Parker**. — On the structure and development of the Skull of the common Frög. *Phil. Trans.* CLXI, 1871.
41. — On the structure and development of the Skull of the Batrachia. *Phil. Trans.* t. CLXVI, 2^e partie, 1876.
42. **Roule**. — La structure de l'ovaire et la formation des œufs chez les Phallusiadées, *C. rendus de l'Ac. des sciences*, t. I, 1883.
43. **Schäfer**. — On the structure of the immature ovarian ovum in the common Fowl and the Rabbit. (*Proceedings of the Royal Society*. N. 202, 1880.)
44. **Schneider**. — Beiträge z. vergl. Anat. und. Entwick. Gesch. der Wilberthiere. Berlin, 1879.
45. **Semper**. — Ueber die Göttesche Discontinuitätslehre des organischen Lebens, *Arbeiten aus dem Zool. Instit. in Würzburg* 2, 1875 (p. 167).
46. — Das Urogenitalsystem der Plagiostomen und seine Bedeutung für das der übrigen Wirbelthiere (*Ibid.* p. 195.)
47. **Siebold et Stannius**. — Manuel d'Anatomie comparée, 1849. *Traduct. Spring et Lacordaire*.
48. **Thiry**. — *Zeitschr. rat. med.*, XXI, 1864.
49. **Traube**. — *Allgem. med. Centralztg.* 1862-1863.
50. **Viallanes**. — Recherches sur l'histologie des Insectes, etc... *Annales des Sc. nat. Zool.*, 6^e série, t. XIV, 1882.
51. **Waldeyer**. — Ueber die Veränderungen der Quergestr. Muskeln bei Entzündung und dem Typhusprocess, sowie über die Regeneration derselben nach substanzdefecten. *Virchow's Archiv.*, 1865, t. XXXIV.
52. — Eierstock und Ei. Leizig, 1870.
53. **Weissmann**. — Ueber die nachembryonale Entwicklung der Musciden: *Zeitsch. f. wiss. Zool.*, 1856.
54. **Wiedersheim**. — Lehrbuch der Vergl. Anat. der Wirbelthiere. Iéna, 1886.
55. **Will**. — Ueber die Entstehung des Dotters und der Epithelzellen bei den Amphibien und Insecten. *Zool. Anz.* 1884, n° 167-168.

EXPLICATION DES PLANCHES

PLANCHE I

Fig. 1. — Coupe transversale totale d'une larve d'Alyte au niveau des fosses nasales, montrant les valvules (*a*). — *b*, fosses nasales; *c*, cavité buccale. — Gross. : 18/1.

Fig. 2. — Portion (*a*) de la coupe précédente grossie. — *a*, limite de la région olfactive; *b*, valvule interne; *c, c, c*, terminaisons gustatives de Schultze sur la valvule externe; *d, d*, capillaires sanguins. — Gross. : 60/1.

Fig. 3. — Connexion vasculaire entre le poumon et la veine splénique (*a*). — *b*, poumon; *c*, intestin rejeté latéralement (région stomacale); *d*, rate; *e*, corps adipeux; *f*, aorte; *g*, veine splénique.

Fig. 4, 5, 6 et 7. — Figures demi-schématiques présentant l'évolution des mécanismes respiratoires. La direction des flèches donne la direction des courants. Les flèches pleines correspondent aux courants d'eau; les flèches pointillées, aux courants aériens. *b*, bouche; *c*, orifice nasal externe. — Fig. 4 : *a* valvules nasales (ces valvules n'existent plus aux stades suivants). — Fig. 5 : *a, a'*, apparition des spiracula complémentaires. — Fig. 6 et 7 : *a, a*, accumulation dans la cavité buccale de bulles d'air qui se mettent finalement en rapport avec le poumon. Suit le mouvement particulier de brassage qui constitue le passage à la respiration aérienne. — Gros. : 18/1.

Fig. 8. — Histolyse de la peau à la limite des masses musculaires et de la lame lophodermique supérieure (queue de larve de *Rana temporaria*, section transversale). — *a*, basale épaissie considérablement et ayant un aspect finement grenu; *b*, zone épithéliale externe : elle n'est plus bordée par la cuticule normale; *c*, couche épithéliale inférieure à éléments allongés dans laquelle l'émission chromatique est très active et très régulière; les assises intermédiaires présentent le même fait avec une intensité moindre. — Coloration : Rosaniline. — Gross. : 80/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 9, 10, 11. — Processus de l'émission (exemples choisis en des points quelconques de la peau en dégénérescence). — Fig. 9 : *a*, le nucléole transporté à la périphérie et gonflé, proémine à la surface du noyau. Dans tous les cas suivants, les rapports du boyau chromatique avec le noyau sont conservés. — Col. : Safranine Rosaniline. — Gross. : 560/1. Types : *R. temporaria* et *Alytes obstetricans*.

PLANCHE II

Fig. 12. — Boyaux chromatiques libres (*a* et *b*); *c*, figure de karyokinèse (dédoulement de la plaque équatoriale); *d*, transformation pigmentaire du boyau chromatique. — Col. : Ros. — Gross. : 560/1. Types : *R. temporaria* et *Alytes*.

Fig. 13. — Karyokinèse avec fuseau achromatique très net. Type : *R. temporaria*. — Gross. : 560/1.

Fig. 14. — *a*, Élimination d'un boyau chromatique dans le phénomène de la division; *b*, le boyau chromatique étend ses replis en dehors des limites de l'élément cellulaire où il semble avoir pris naissance. Outre la transformation pigmentaire sur place (*d*), le repli (*c*) étalé dans un élément voisin présente aussi un dépôt de pigment. — Gross. : 560/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 15 et 17. — Émissions de formes variables. — Fig. 17. En *a* et en *b*, double boyau : ils restent distincts en *b*; en *a*, parti de deux nucléoles, ils confluent plus loin en une masse simple. — Col. : Safranine. — Gross. : 560/1. Type : *Alytes obstetricans*.

Fig. 16 et 19. — *a*, émission de massules chromatiques arrondies ou ovoïdes. Dans la figure 16, modification claviforme du nucléole dont la pointe vient toucher la paroi nucléaire, juste au point où l'on voit sourdre la goutte chromatique. — Col. : Ros. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 18. — Dégénérescence épithéliale dans les branchies. — *a*, d'un noyau part une traînée chromatique terminée par une masse arrondie; *b*, phagocyte gonflé considérablement; il a absorbé de nombreuses granulations chromatiques reconnaissables dans son intérieur. — Col. : Ros. — Gross. : 560/1. Type *R. temporaria*.

Fig. 20. — Érosion de l'épithélium cutané par la face interne. — *a*, lacune contenant des leucocytes (phagocytes), des globules rouges; *b*, point où la peau est réduite à une assise d'éléments; *c*, phagocytes. — Col. : Ros. — Gros. : 60/1. Type : *Alytes obstetricans*.

Fig. 21. — Émission chromatique dans la dégénérescence des éléments de la chorde. — *a*, gaine (basale) de la chorde, épaissie, grenue; *b*, virgules chromatiques plus petites que dans la peau, partant en grand nombre des noyaux. — Col. : Ros. — Gross. : 600/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 22. — *a*, *b*, *c*. La chromatine sort des noyaux de la chorde sous forme de granulations. — Col. : Carmin. — Gross. : 560/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 23. — Les éléments du centre de la chorde dissociés facilement. — Plus de noyau; en *b*, la chromatine appliquée sur l'un des côtés de la paroi semble la renforcer. — Col. : Picro-carmin. — Gross. : 560/1. Type *R. esculenta*.

Fig. 24. — Dégénérescence pigmentaire dans les cellules ganglionnaires d'origine du vague. — *a*. Le noyau a encore un contour net; l'élément est surmonté de productions chromatiques et pigmentaires provenant probablement de la dégénérescence d'un élément voisin : ce sont deux filaments renflés à leurs deux extrémités, les extrémités inférieures transformées en pigment. — *b*. Le boyau n'a plus de limite, les deux boyaux donnent supérieurement un amas pigmentaire. — *c*, élément envahi totalement par la dégénérescence. — Col. : Rosan. — Gross. : 560/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 25. — Coupe d'un faisceau nerveux en histolyse. — *a*, sphérules chromatiques; *b*, fusion en une masse latérale irrégulière de ces sphérules, ainsi que des granulations plus fines que l'on voit répandues en *c* dans le faisceau. — Gross. : 250/1. Type : *Alytes obstetricans*.

Fig. 26. — Dégénérescence vésiculaire des fibres nerveuses (Degenerations, Kügelchen de Courvoisier). *a*, *a*, vésicules myéliniques ??; *a'*, vésicule bosselée irrégulièrement. — Col. : Vert de Méthyle. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 28. — Dégénérescence musculaire. Raccourcissement et dissociation des fibrilles à la périphérie. — *a*, fibrilles centrales coupées transversalement; *b*, fibrilles périphériques dissociées et donnant sur une coupe transversale une disposition en anneau. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

PLANCHE III

Fig. 27. — Même phénomène que précédemment (fig. 28). — Coupe longitudinale. — *a*, fibrilles centrales longitudinales; *b*, fibrilles périphériques dissociées et placées plus ou moins transversalement. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 29. — Altération du sarcolemme. — *a*, Sarcolemme transformé en réseau; *b*, *c*, pénétration des leucocytes; *d*, fragmentation du faisceau musculaire. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 30. — *a*, *a*, faisceaux musculaires intacts; *b*, faisceau altéré montrant la dissociation longitudinale des fibrilles; *l*, *l*, *l*, leucocytes. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 31. — Invasion des leucocytes dont quelques-uns, *a*, *a'*, renferment déjà des fragments musculaires (sarcolytes). — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 32. — Coupe longitudinale d'un faisceau transformé totalement en un amas de phagocytes. — Gross. 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 33. — Déformations présentées par deux phagocytes pris au hasard dans une dissociation (les noyaux sont invisibles, les éléments n'étant ni fixés, ni colorés). — A. α , α' , α'' , sont les états successifs observés en une minute; en α' , les pointillés représentent des formes intermédiaires. — B. Modifications subies par un autre élément pendant le même temps; les changements sont marqués par des pointillés. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 34. — Dégénérescence des phagocytes dans les tissus (dissociation). Division *in extremis* curieuse ayant pour point de départ le noyau très modifié (*a*, *a*); le protoplasma s'échancre à son tour en lobes correspondants (*b*, *b*); la division suit (*c*); les fins globules se transforment en pigment (*d*). — Col. : Vert de Méthyle. — Gross. : 250/1. Type : *R. esculenta*.

Fig. 35. — Dégénérescence des noyaux périnysiens. — *a*, *b*, *c*, massules chromatiques provenant des noyaux du sarcolemme. — *d*, massules provenant de la régression des noyaux conjonctifs. — Col. : Rosaniline. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

PLANCHE IV

Fig. 36. — Régression des noyaux musculaires qui deviennent homogènes, s'étirent en prenant les formes les plus diverses, et finissent par disparaître (*a*, *b*, *c*). — Col. : Carmin. — Gross. : 250/1. Type : *R. esculenta*.

Fig. 37. — Coupe transversale de l'intestin : *a*, paroi musculaire dont le raccourcissement dans tous les sens détermine des plissements dans l'épithélium; *b*, — α , α , α , localisation des figures karyokinétiques. — Col. : Ros. — Gross. : 60/1. Type : *Bufo vulgaris*.

Fig. 38. — Distinction des phagocytes et des éléments conjonctifs par l'élection des colorants. — *a*, *b*, *c*, les noyaux conjonctifs rejettent leurs granulations de chromatine qui sont reconnaissables dans le protoplasma des leucocytes. — En *c*, un de ceux-ci recueille les granules qui disparaissent en même temps du noyau conjonctif. — *d*, capillaire sanguin. — Col. : Rosaniline. — Gross. : 560/1. Type : *R. esculenta*.

Fig. 39. — Émission de balles chromatiques par les noyaux conjonctifs (particulièrement visible en α). — Gross. : 250/1. Type : *Alytes obstetricans*.

Fig. 40. — Dégénérescence des éléments conjonctifs suivie dans le sérum. — *a, a'*, l'élément *a* de longs prolongements et le noyau se présente comme une tache brillante; *b, b'*, les prolongements sont très rétractés et sur le côté des noyaux paraît une vésicule à double contour; *c, c'*, cette vésicule grossit et persiste seule finalement : l'élément primitif s'émiette. — Gross. 250/1. Type : *R. esculenta*.

Fig. 41. — Tissu conjonctif à la base de la queue pour montrer la prédominance de la diapédèse des globules blancs sur celle des globules rouges. — *a, a*, globules rouges; *b, b*, globules blancs. — Gross. : 250/1. Type : *Bufo vulgaris*.

Fig. 43 et 44. — Dégénérescence du cartilage branchial. — *a, a*, destruction de la substance fondamentale; *b, b, b*, le noyau disparaît et fait place à des amoncellements de granulations chromatiques. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

PLANCHE V

Fig. 42. — Diapédèse de globules blancs dans l'épithélium de la région œsophagienne. — *a, a, a*, globules blancs; *b*, épithélium cilié. — Color. : Rosaniline. — Gross. : 250/1. Type : *Rana temporaria*.

Fig. 43. — Structure du foie normal chez la larve. — *a, a, a*, cellules hépatiques — *b*, canalicule biliaire. — *c*, vaisseau sanguin. — Color. : Ros. — Gross. : 250/1. — Type : *Rana temporaria*.

Fig. 46. — Structure du foie pendant l'histolyse. — *a, a*, cellules hépatiques; *b, b*, balles chromatiques accumulées dans ces cellules. — *c*, amoncellement de ces produits dans la veine sus-hépatique. — *d*, globules elliptiques dans la veine sus-hépatique. — *e*, endothélium vasculaire. — Color. : Rosaniline. — Gross. : 250/1. Type : *Rana temporaria*.

Fig. 47. — Débuts de la formation de l'ovule. — *a* et *b*, follicules à contenu pluri-nucléé à la surface de la glande génitale. — Color. : Rosaniline. — Gross. : 250/1. Type : *Rana temporaria*.

Fig. 48. — Karyokinèse dans la même glande génitale (*c*). — Color. : Ros. — Gross. 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 49 et 50. — Développement de l'ovule chez le crapaud. — *f*, enveloppe folliculaire; *v, v', v'', v'''*, vésicules germinatives; *t, t*, taches germinatives. — Fig. 50 : *a*, multiplication du noyau de l'élément germinatif primitif encore visible (*k, k'*); *b*, supériorité acquise par l'un des noyaux (*o*); *c*, ovule constitué avec une seule vésicule germinative. — Fig. 49 (*a, b*) et 49 bis. — Stades successifs de l'absorption de toute la chromatine par l'une des vésicules germinatives. — Color. : Rosaniline. — Gross. : 250/1. Type : *Bufo vulgaris*.

Fig. 51. — Condensation aux nucléoles de la chromatine d'un follicule (*o*). Les rapports avec le nucléole sont surtout visibles en *a, a', a'', a'''*, où le filament qui s'y termine est libre. — Color. : Ros. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 52. — Condensation de la chromatine au nucléole. — *a*, le nucléole présente, dirigés vers la périphérie qui porte encore quelques granules, des prolongements d'apparence pseudopodique; *b*, plus de prolongements. — Color. : Ros. — Gross. : 250/1. Type : *R. temporaria*.

Fig. 53 et 54. — Ovule et portion d'ovule présentant de nombreuses taches germinatives (*t, t', etc.*); *v, v'*, vésicules chromatiques libres dans le plasma ovulaire. — Color. : Ros. — Gross. : 250/1, 60/1. Type : *R. esculenta d'un an*.

PLANCHE VI

Fig. 55. — Même cas que celui des fig. 53 et 54. La vésicule sortie du noyau est étirée avec deux extrémités renflées (*v*). — *n*, vésicule germinative. — *f*, enveloppe folliculaire. — Color. : Ros. — Gross. : 250/1. — Type : *R. esculenta* d'un an.

Fig. 56. — Même cas. Deux vésicules libres au lieu d'une : *a*, *a'*. — Color. : Ros. — Gross. — 60/1. Type : *R. esculenta* d'un an.

Fig. 57, 58. — Stade de sortie de la vésicule chromatique. — Fig. 57. Ovule entier. — Fig. 58. Grossissement plus fort. — Color. : Ros. — Gross. : 60/1 et 250/1. Type : *R. esculenta* d'un an.

Fig. 59. — Autre cas d'émission chromatique (*a*, *a'*). — *b*, *b*, gonflement et bourgeonnement des taches de la vésicule. — Color. : Ros. — Gross. : 250/1. Type. *R. esculenta* d'un an.

Fig. 60 et 61. — Disparition des parois de la vésicule germinative dont le plasma se colore plus énergiquement (*a*). — Émission active des fragments chromatiques qui vont bourgeonner dans le plasma ovulaire et constituer à la périphérie de véritables éléments transitoires en s'entourant d'un plasma moins dense (*b*, *b*, *b*, *b*). — *v* et *p*, développement simultané à la périphérie des tablettes vitellines et du pigment. — Color. : Ros. — Gross. : 60/1 et 250/1. Type : *R. esculenta* d'un an.

Fig. 62. — Disparition des taches restées en place. — Gonflements successifs et réguliers, et émission par les extrémités (*a*, *a'*) de balles de plus en plus claires qui s'effacent graduellement (*b*). — Color. : Ros. — Gross. : 250/1. Type : *R. esculenta* d'un an.

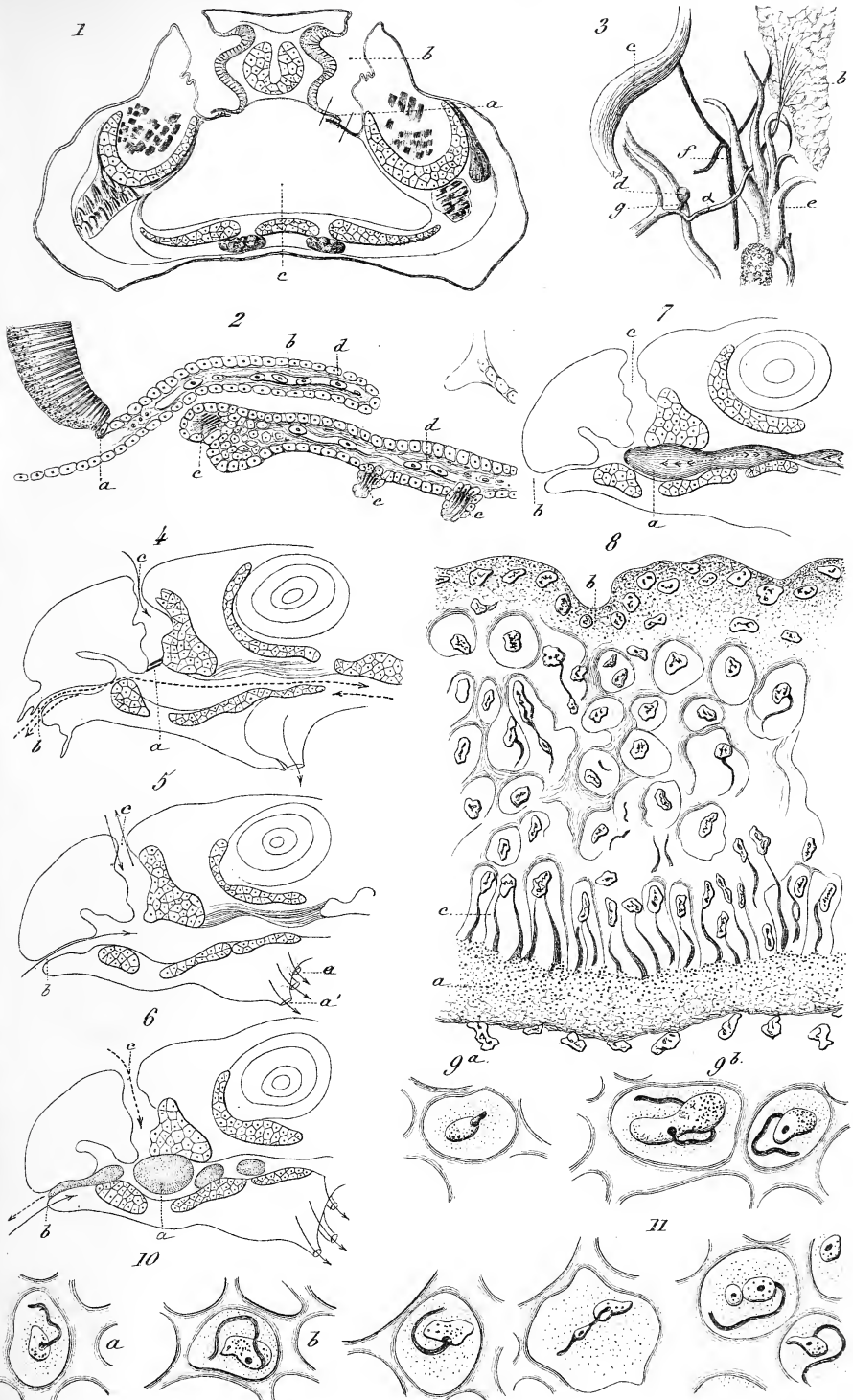
Fig. 63 et 64. — Persistance d'une grosse tache germinative aréolée excentrique sur un œuf dont le vitellus est bien développé. — *a*, tache germinative (grosie en *a'*); *v*, vitellus; *p*, aréoles pigmentaires de la périphérie. — Color. : Ros. — Gross. : 60/1 et 250/1. Type : *R. esculenta* d'un an.

Fig. 65 et 66. — Phagocytose des éléments du vitellus nutritif dans l'œuf non éliminé. — *f*, enveloppe folliculaire; *p*, pénétration du courant plasmatique; *h*, globules rouges en dégénérescence; *l*, phagocytes; *a*, aréoles pigmentaires périphériques. — La figure 66 montre, à côté de quelques hématies en régression, des globules blancs renfermant des tablettes vitellines. — Color. : Ros. — Gross. : 60/1 et 560/1. Type : *R. esculenta* d'un an.

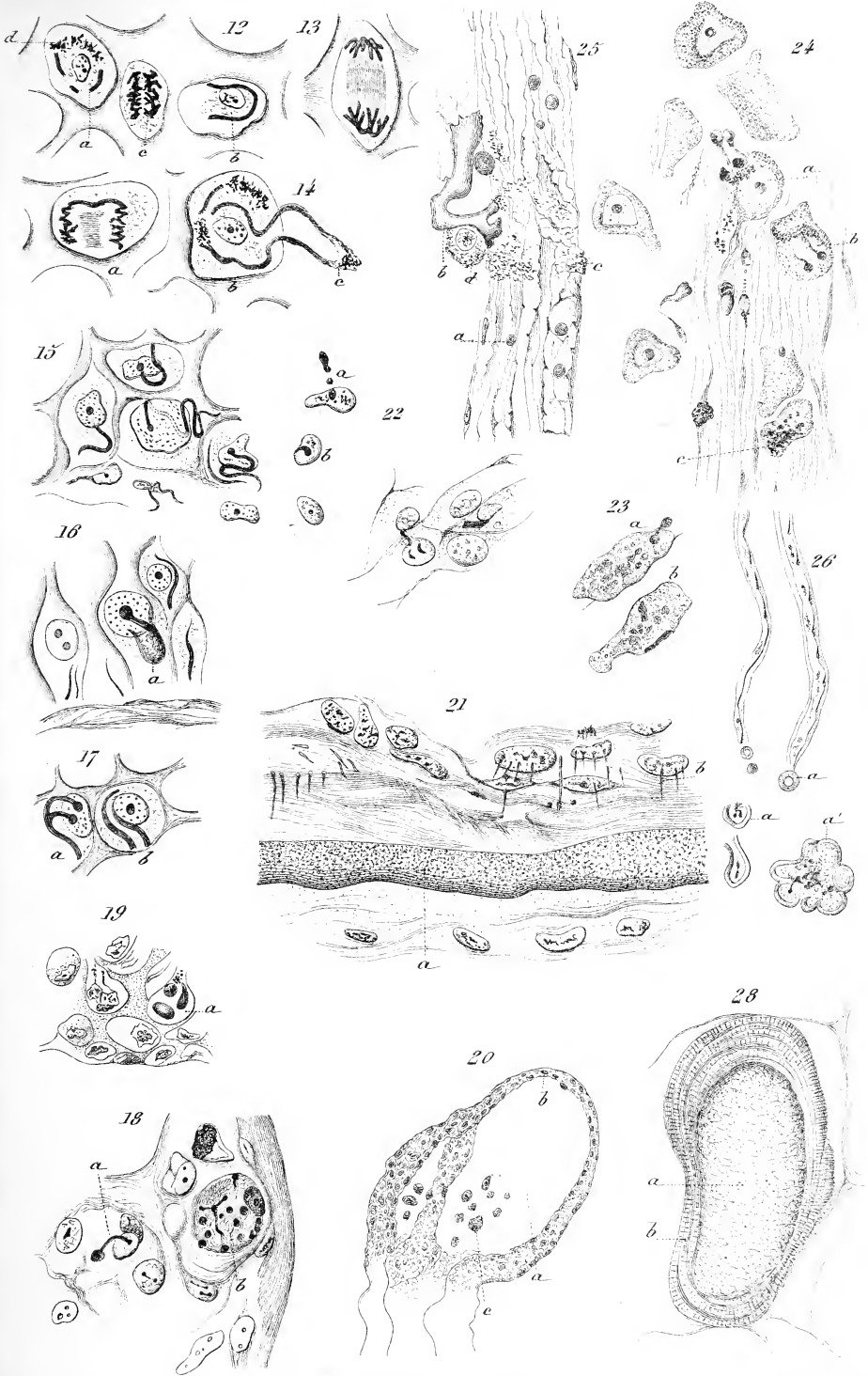
20 MAR 92



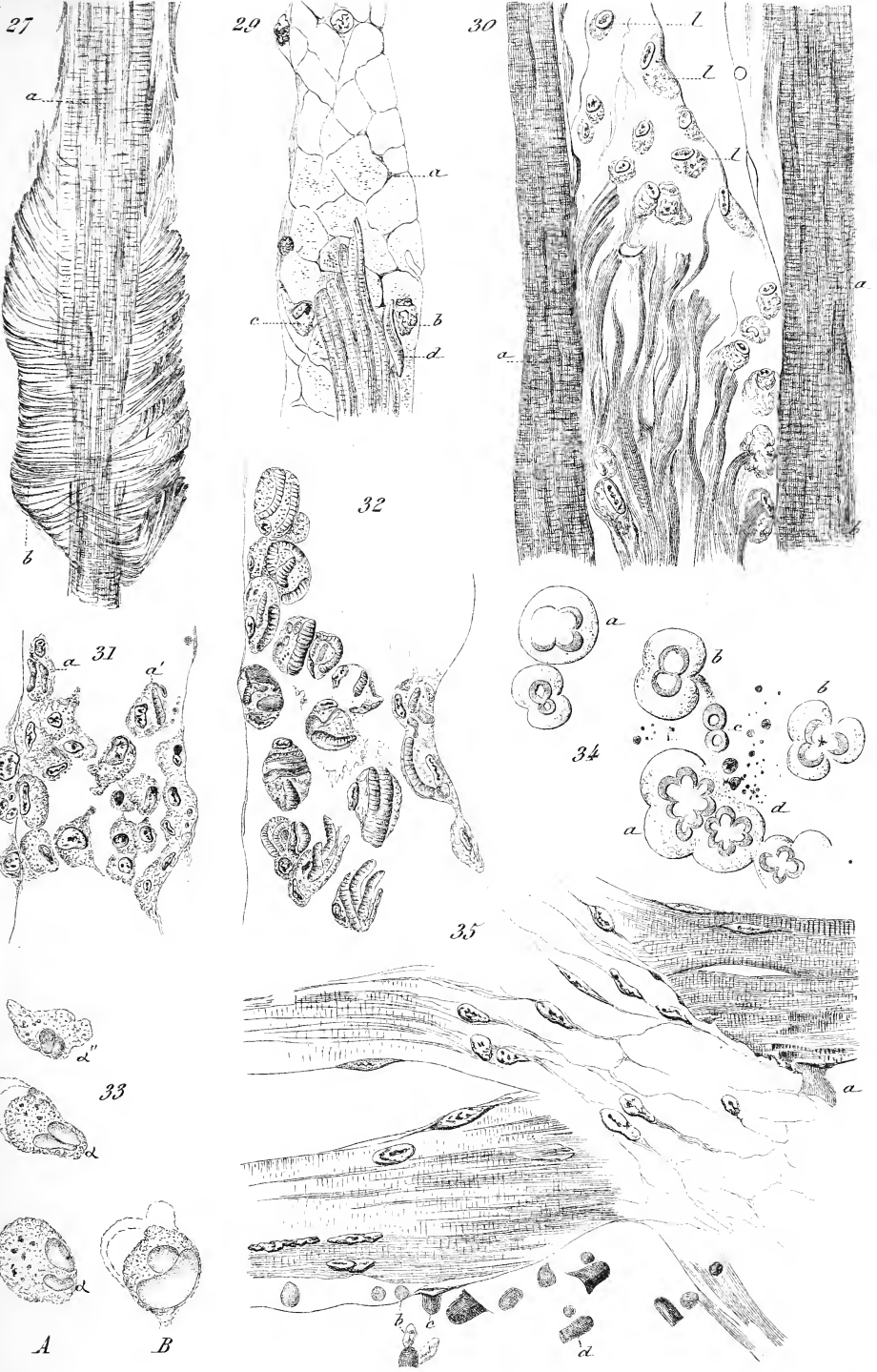




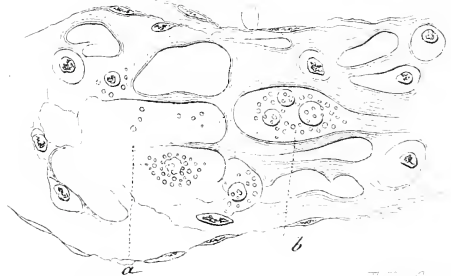
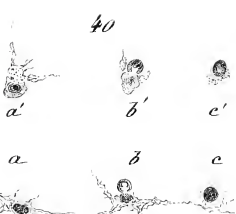
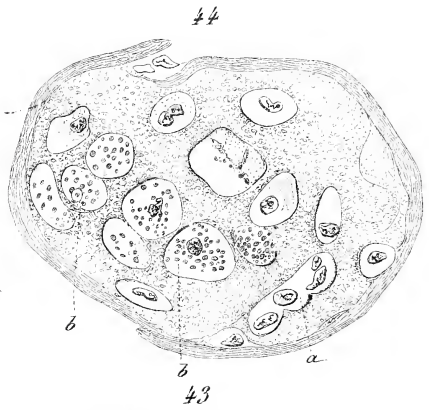
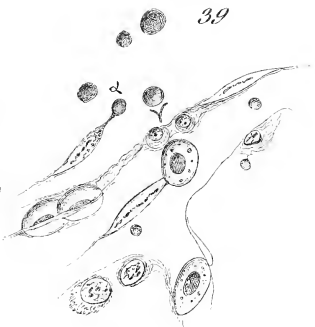
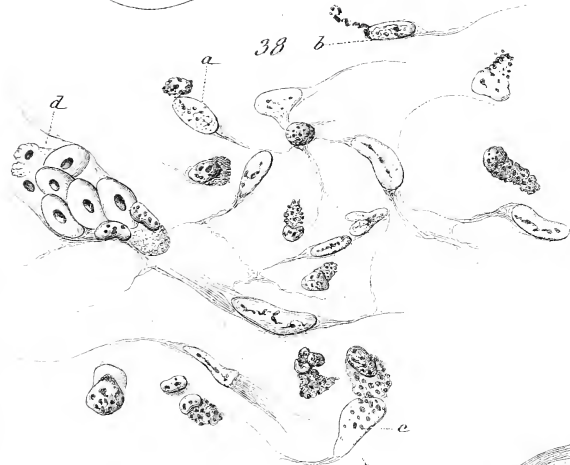
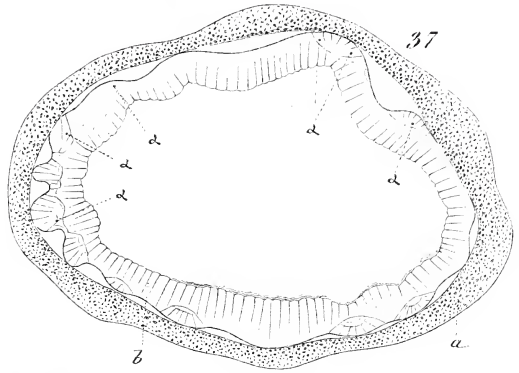
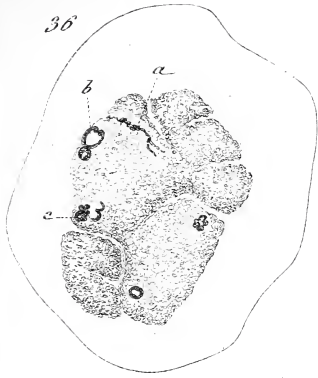






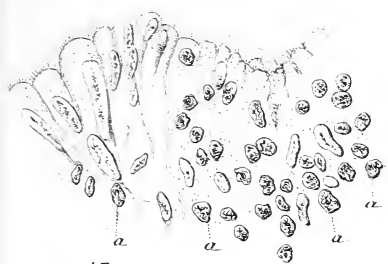




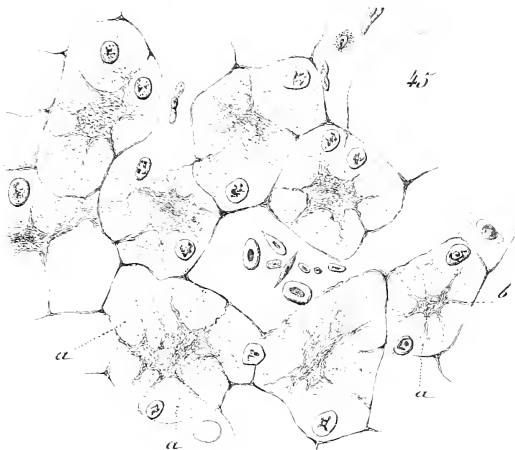




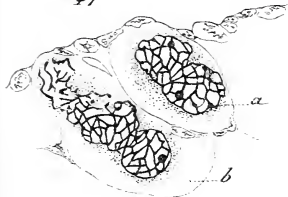
42



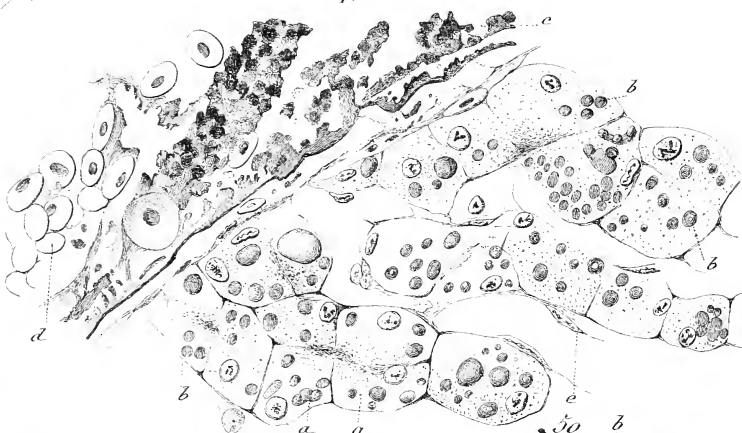
45



47



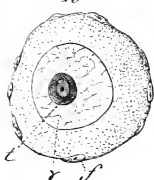
46



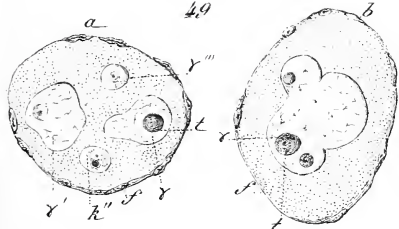
48



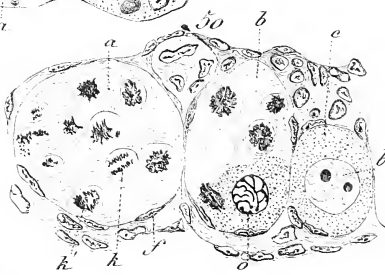
49 bis



49



53



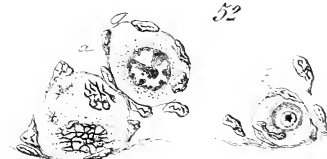
51



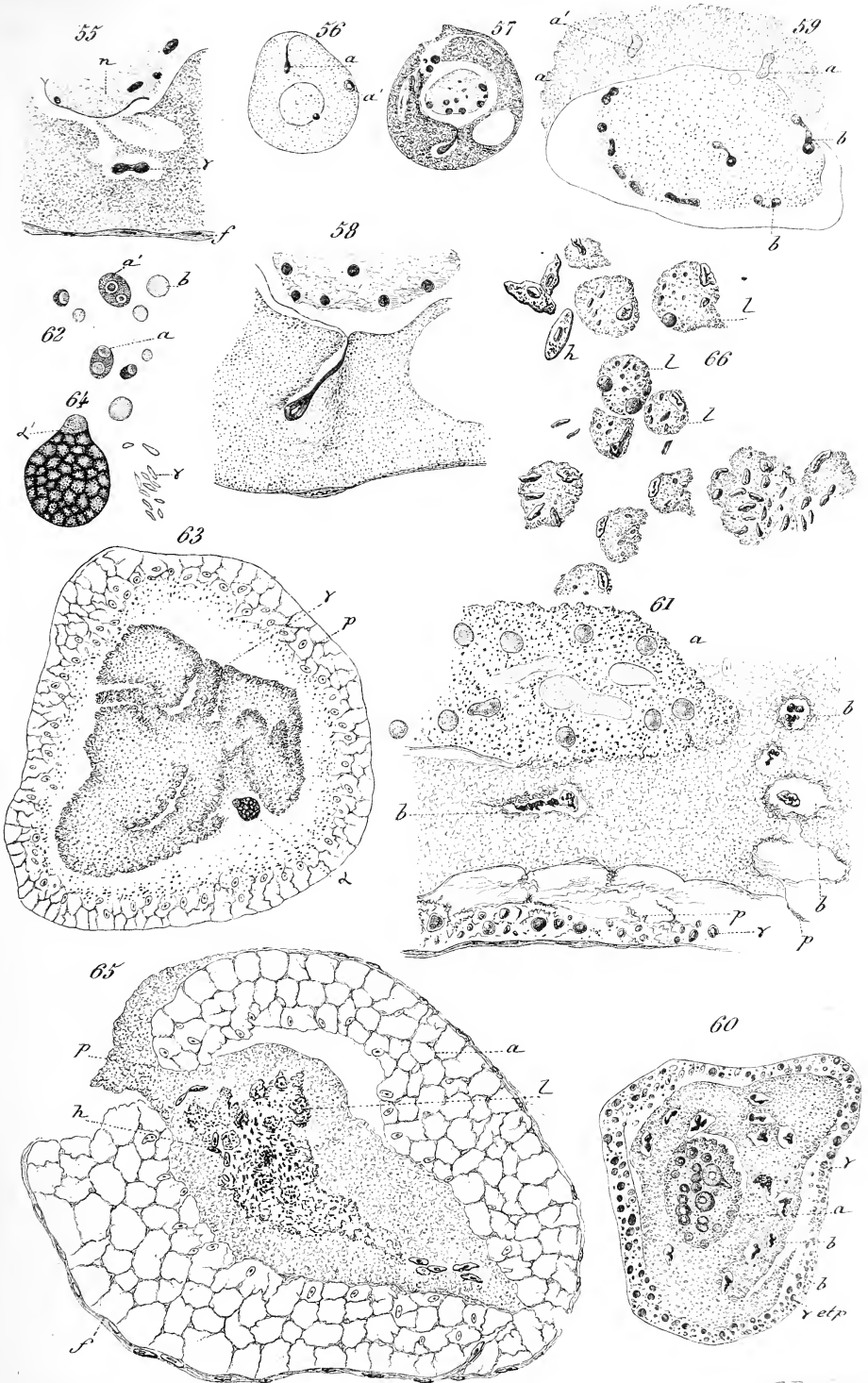
54



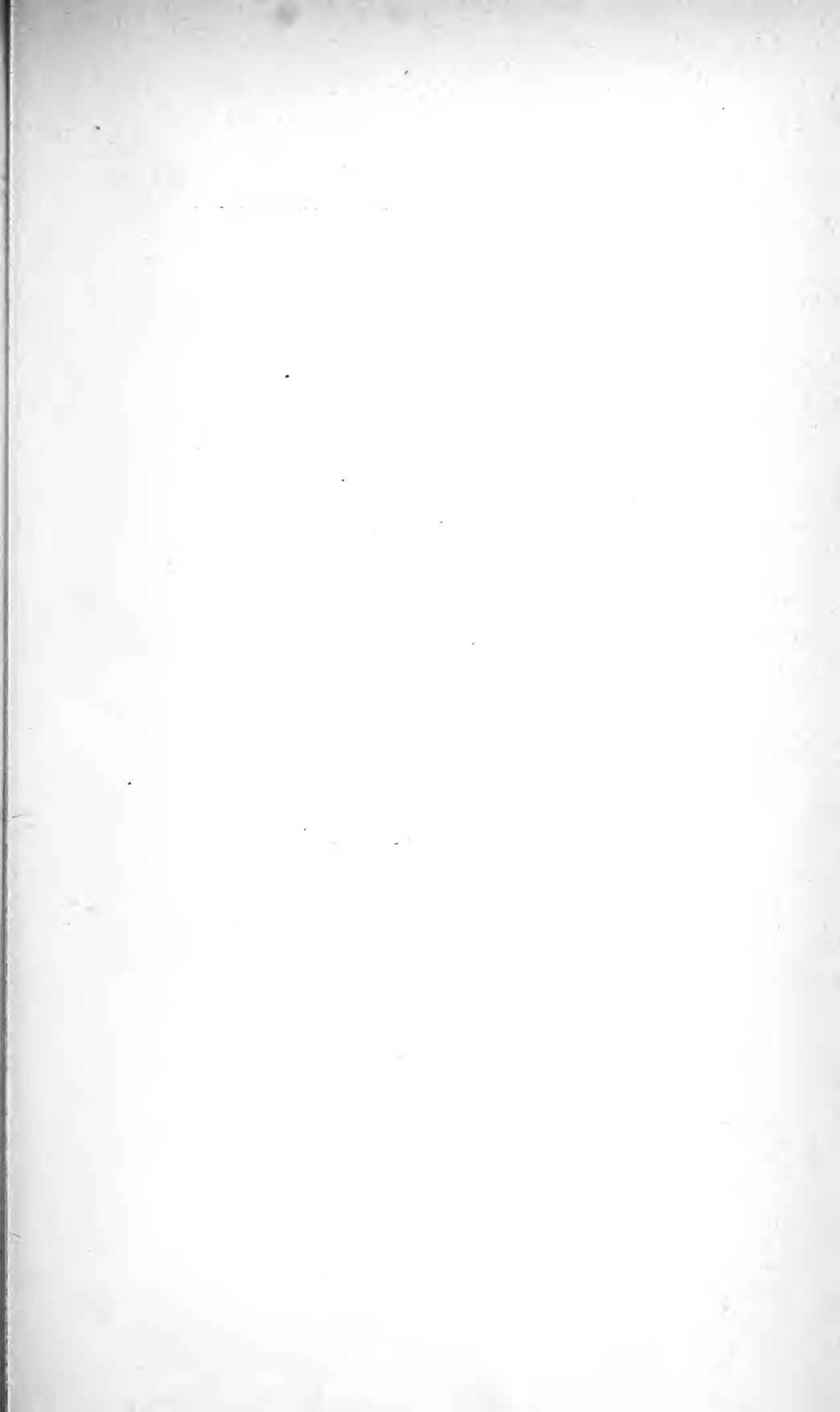
52











ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

VOLUMES EN VENTE

(Juillet 1891.)

Tome I. — **La doctrine de Malherbe d'après son commentaire sur Desportes**, par Ferdinand BRUNOT, docteur ès lettres, ancien élève de l'École normale supérieure, chargé d'un Cours complémentaire à la Faculté des lettres de Lyon, lauréat de l'Académie française. 1 vol. grand in-8° avec 5 planches hors texte. 10 fr.

Tome II, Fascicule 1^{er}. — **Recherches anatomiques et expérimentales sur la métamorphose des Amphibiens anoures**, par E. BATAILLON, préparateur de zoologie à la Faculté des sciences de Lyon. 1 vol. in-8° avec 6 planches hors texte 4 fr.

EN PRÉPARATION :

Sur la théorie des équations différentielles du premier ordre et du premier degré, par M. AUTONNE.

Anatomie et physiologie comparées de la Pholade. Mouvement, travail, tact, gustation, vision dermatoptique, photogénie, par le D^r R. DUBOIS, professeur de physiologie générale et comparée à la Faculté des sciences de Lyon.

Correspondance du cardinal Albéroni avec le comte J. Rocca, ministre du duc de Parme (1703-1742), publiée pour la première fois d'après le manuscrit de Plaisance, par Émile BOURGEOIS, professeur à la Faculté des lettres de Lyon.

16 SEP 96

ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME — 2^e FASCICULE

ANATOMIE ET PHYSIOLOGIE COMPARÉES

DE LA

PHOLADE DACTYLE

STRUCTURE, LOCOMOTION, TACT, OLFACTION
GUSTATION, VISION DERMATOPTIQUE, PHOTOGENIE

AVEC UNE THÉORIE GÉNÉRALE DES SENSATIONS

PAR

le Docteur **Raphaël DUBOIS**

PROFESSEUR DE PHYSIOLOGIE GÉNÉRALE ET COMPARÉE A L'UNIVERSITÉ DE LYON

« Άνευ μὲν γὰρ ἀφῆς οὐδεμίαν ἐνδέχεται
ἄλλην αἰσθησίν ἔχειν : l'animal ne peut, sans le
toucher, avoir aucun autre sens. »

ARIST., *De Anima*, L. XIII, ch. 13.

« Ergo non debet poni alter sensus præter
tactum ».

SAINT THOMAS D'AQUIN,
Som. théol., *Quest.* LXXVII, art. 3.

68 figures dans le texte, 15 planches hors texte

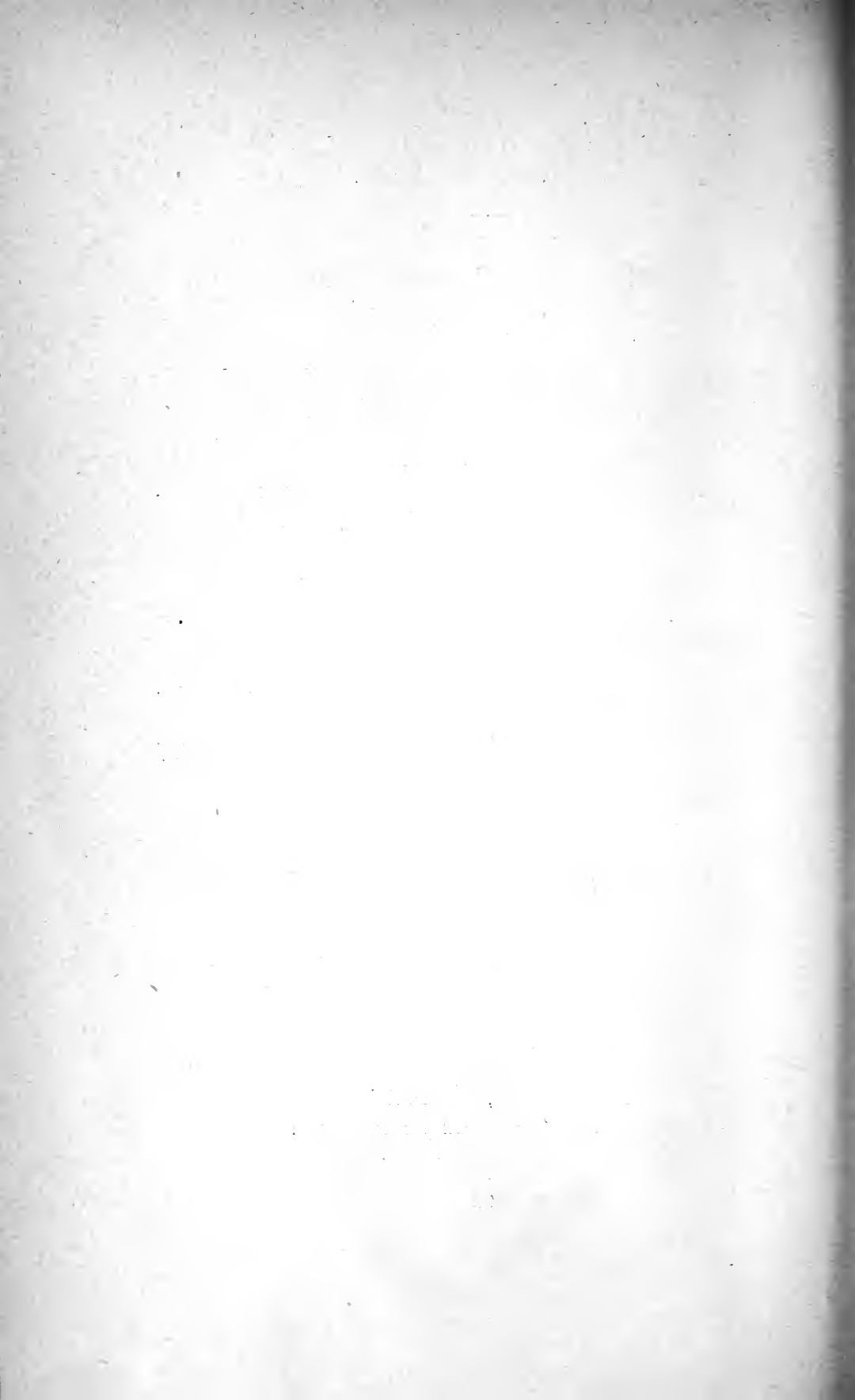


PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE
120, boulevard Saint-Germain

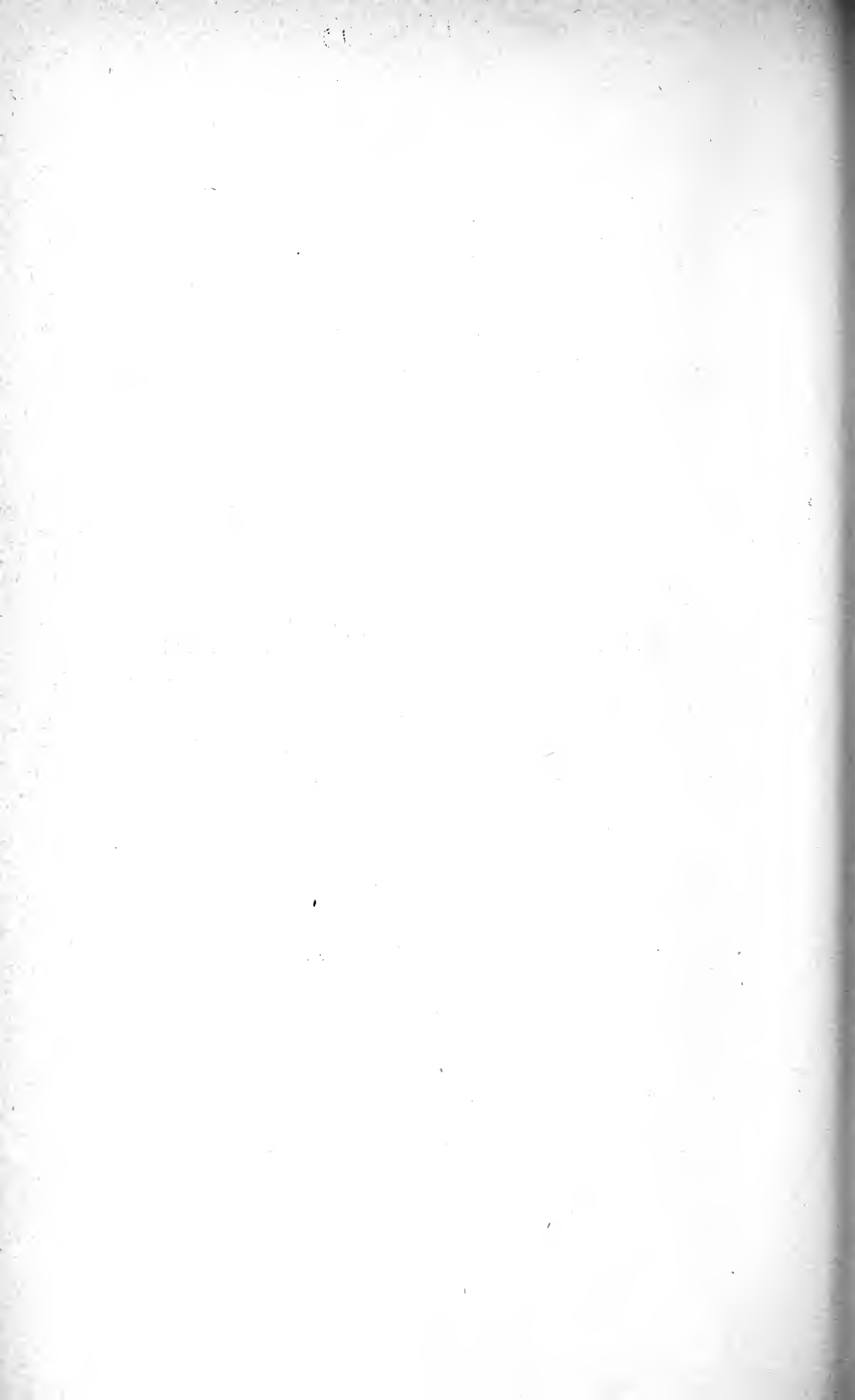
1892



ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME SECOND

(Fascicule 2°)



16 SEP 96

Lyon.

ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME — 2^e FASCICULE

ANATOMIE ET PHYSIOLOGIE COMPARÉES

DE LA

PHOLADE DACTYLE

STRUCTURE, LOCOMOTION, TACT, OLFACTION
GUSTATION, VISION DERMATOPTIQUE, PHOTOGÉNIE

AVEC UNE THÉORIE GÉNÉRALE DES SENSATIONS

PAR

le Docteur **Raphaël DUBOIS**

PROFESSEUR DE PHYSIOLOGIE GÉNÉRALE ET COMPARÉE A L'UNIVERSITÉ DE LYON

« άνευ μεν γαρ αφής ουδεμίαν ενδέχεται άλλην
αίσθησιν έχειν : l'animal ne peut, sans le
toucher, avoir aucun autre sens. »

ARIST. *de anima*, I. XIII, ch. XIII.

« Ergo non debet poni alter sensus propter
tactum ». SAINT THOMAS D'AQUIN,

Som. théol. quest. LXXVIII, art 3.

68 figures dans le texte, 15 planches hors texte



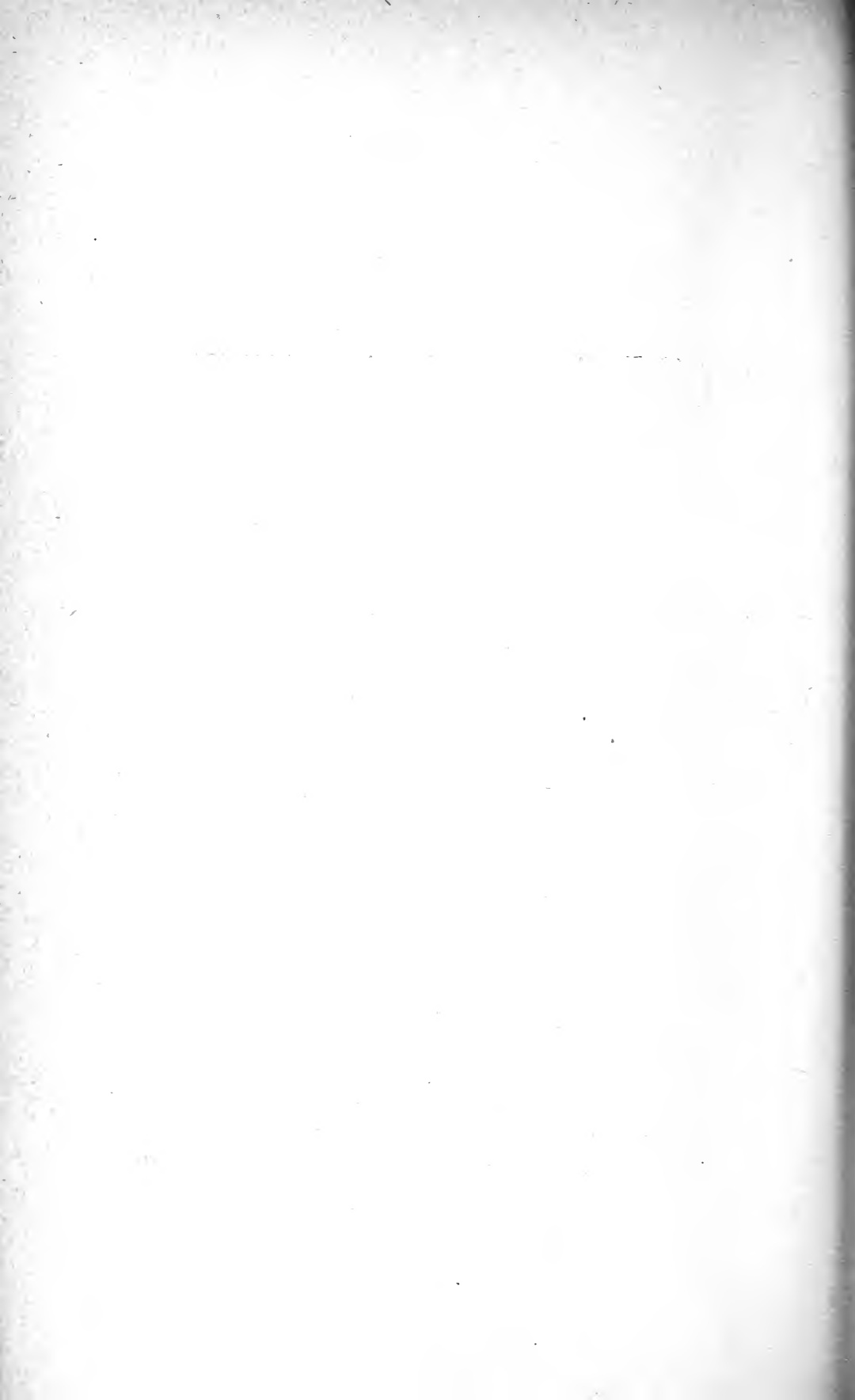
PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE

120, Boulevard Saint-Germain

1892



PRÉFACE

Peut-être quelques-uns seront-ils surpris que l'histoire d'un lambeau de mollusque puisse être l'objet d'une étude poursuivie pendant plusieurs années.

On a dit de la grenouille qu'elle est un « animal physiologique », en raison de la multitude d'expériences variées qu'elle permet de pratiquer et de leur caractère particulièrement démonstratif. On peut en dire autant de la Pholade qui, de tous les invertébrés marins, que j'ai observés, est certainement le plus maniable et celui qui répond avec le plus de netteté aux questions que lui adresse l'expérimentateur.

Les réactions par lesquelles la Pholade manifeste sa sensibilité sont aussi nombreuses et aussi variées que les excitations capables de mettre en jeu son irritabilité; mais ce qu'il y a de véritablement merveilleux, c'est que cette huître puisse écrire ses propres sensations, dans un langage dont la clarté et la précision ne laissent rien à désirer, ainsi qu'on s'en assurera facilement par l'examen des nombreux graphiques reproduits dans cet ouvrage.

Par l'étude comparative, à la fois statique et dynamique, du mécanisme biologique de cet organisme relativement inférieur et de ceux qui appartiennent aux animaux supérieurs, on peut se convaincre que les lois physiologiques sont plus simples et plus générales qu'on ne le suppose communément.

Pour recueillir les principaux avantages de cette méthode, on ne doit pas se borner à comparer les êtres terrestres entre eux. Il est de toute nécessité de rechercher ce que deviennent les fonctions et

Nous avons adopté dans cet ouvrage la nouvelle orthographe de la « Revue de Philologie française ».

les mécanismes propres à les satisfaire, dans des milieux aussi différents que possible de celui qui nous entoure, c'est-à-dire chez les êtres marins.

C'est ce que j'ai entrepris, malgré les difficultés qui résultent de notre organisation universitaire provinciale.

D'autre part, on a multiplié à l'excès les laboratoires maritimes d'anatomie, subventionnés par l'Etat, tandis qu'il n'existe à l'heure actuelle qu'un seul laboratoire maritime de physiologie, celui de Tamaris-sur-mer, pour lequel aucun crédit spécial n'a été jusqu'à présent accordé.

C'est dans cet établissement que j'ai fait les expériences les plus simples relatées dans ce mémoire, mais, pour celles qui nécessitaient un matériel très difficilement transportable, j'ai dû faire venir au laboratoire de physiologie générale et comparée de la Faculté des Sciences de Lyon, et à grands frais, l'eau de mer et les animaux qui m'étaient nécessaires.

Grâce à l'extraordinaire vitalité de ces derniers, les résultats obtenus n'en ont pas été moins satisfaisants, mais il est facile de concevoir qu'en procédant de cette manière le champ de l'expérimentation en physiologie comparée devient extrêmement limité. Aussi, au lieu de publier une monographie complète de la Pholade, je n'ai pu étudier jusqu'à présent que l'anatomie et la physiologie du siphon de ce mollusque, objet du présent travail.

En revanche, j'ai eu la satisfaction de donner à cette publication tout le développement que je pouvais désirer, grâce à la fondation récente des *Annales de l'Université de Lyon*, dont l'heureuse initiative appartient à l'Association des amis de l'Université lyonnaise, puissamment secondée d'ailleurs, dans cette œuvre de décentralisation, par M. Liard, directeur de l'Enseignement supérieur, par le Conseil général de nos facultés et par M. Masson de Paris.

Les belles photogravures de nos préparations microscopiques qui accompagnent le texte et qui ont été multipliées à dessein, sont aussi d'origine lyonnaise : elles sont l'œuvre de M. M. Lumière fils. L'examen de ces planches nous dispense de faire l'éloge de leurs auteurs, dont le mérite et le dévouement à la science sont d'ailleurs connus de tous.

J'ajouterai que le mode de publication choisi par le comité des Annales nous a paru préférable à tous ceux qui sont employés actuellement en France, d'une part parce qu'il permet de se procurer chaque travail isolément et que, d'autre part, il fait connaître nettement son origine et par conséquent les tendances du centre universitaire d'où il est sorti.

J'ai adopté pour cet ouvrage la *nouvelle orthographe de la Revue de philologie française*, parce qu'elle supprime d'étranges anomalies, n'ayant pas même le mérite de pouvoir être considérées comme des vestiges ancestraux d'une phase ancienne de l'évolution de notre langage national, qu'il n'est pas nécessaire de compliquer à plaisir, surtout en matière scientifique.



INTRODUCTION

La physiologie étudie les phénomènes de la vie, lesquels se distinguent facilement des faits anatomiques parce qu'ils comportent l'idée de temps, de durée. Cette science s'occupe seulement des phénomènes actuels : aussi, l'embryologie, qui suit les phases du développement des animaux et des végétaux vivant actuellement, doit-elle être considérée comme une branche de la physiologie, tandis que la paléontologie, dont les problèmes comportent également l'idée de temps, s'en sépare nettement, puisqu'elle étudie non ce qui vit, mais ce qui a vécu.

La physiologie se divise en un certain nombre de branches, dont la plus importante est la *physiologie générale*, qui traite des phénomènes communs aux animaux et aux végétaux et découvre les grandes lois qui régissent les êtres vivants.

La *physiologie zoologique* a un rôle plus spécial : elle ne s'occupe que des phénomènes biologiques qui s'observent chez les animaux et comprennent principalement la *physiologie anthropologique*, avec ses applications à la médecine, et la *physiologie zoologique proprement dite*, avec ses applications plus variées à la vétérinaire, à l'agriculture, à la pisciculture, à la sériciculture, etc., etc.

Les progrès de la physiologie tout entière, et spécialement de la physiologie de l'homme, dépendent en grande partie de ceux qui sont réalisés en physiologie zoologique.

Toutefois, pour que ces progrès puissent se développer, il est indispensable de comparer sans cesse entre eux, les mécanismes employés par l'homme et par les autres animaux pour satisfaire leurs besoins naturels, ou, si l'on veut, pour assurer l'exercice normal des fonctions physiologiques : telle est la mission du savant qui s'occupe de *physiologie comparée*.

Mais si l'étude comparative des fonctions et des mécanismes propres à les satisfaire, considérés dans l'ensemble de la série animale, a une importance pratique très grande, il n'est pas difficile d'imaginer que sa portée philosophique ne saurait être moindre.

Au fur et à mesure que l'on descend l'échelle animale, ces mécanismes se simplifient. On voit les appareils de perfectionnement, si compliqués chez l'homme, devenir de plus en plus rudimentaires, et les procédés employés par les animaux pour répondre aux besoins de leur organisme nous apparaissent alors dans toute leur naïveté.

On conçoit facilement l'immense parti que l'on peut tirer de ces études comparatives pour la recherche de ce qu'il y a de fondamental dans le jeu des organes et des appareils qui entretiennent et perpétuent chez l'homme la vie et la pensée.

La physiologie comparée ne comprend pas seulement la connaissance des rapports qui existent entre les mécanismes fonctionnels employés par les animaux d'espèces différentes, ou *physiologie phylogénique*, elle suit aussi l'évolution de la fonction chez l'embryon, pendant que l'anatomie embryologique détermine la forme des organes aux différents stades de leur développement : elle prépare ainsi la physiologie de l'embryon ou *physiologie ontologique*. Mais la marche du physiologiste et celle de l'anatomiste sont d'ordinaire différentes, parfois même absolument divergentes. L'histoire morphologique et embryogénique du poumon, par exemple, et l'étude du développement de la fonction respiratoire envisagée successivement dans l'œuf, dans l'embryon, dans le fœtus et dans le corps de l'adulte, ne pourraient manifestement pas tenir dans un même cadre. Les divergences qui résultent de ce que l'on ne peut suivre parallèlement le développement de la fonction et celui de l'organe s'accroissent encore davantage quand on étudie la manière dont les divers animaux satisfont la fonction générale de la respiration. La plupart du temps le physiologiste ne peut que constater l'indépendance de la fonction et de l'organe, qui n'avait pas échappé aux dynamistes de l'école d'Aristote, et que Saint-Thomas d'Aquin a pu utiliser pour le développement de ses conceptions théologiques en faisant de l'organe l'esclave de la fonction : « *Non enim potentia*

sunt propter organa, sed organa propter potentias. Unde non propter hoc sunt diversæ potentiæ, quia sunt diversa organa; sed ideo natura instituit diversitatem in organis, ut congruerent diversitati potentiarum ». Som. theol. Quæst. LXXVIII, art. 3.

Toutefois, malgré les modifications profondes que peut subir un organe dans le cours de son évolution, il peut arriver que la fonction lui reste fidèlement attachée. C'est ce qui se passe pour l'écran sensible de notre œil, par exemple. La rétine, en effet, n'est qu'un fragment du tégument externe, qui, après avoir été enfoui dans la profondeur du corps de l'embryon, reparaît, plus tard, à la périphérie pour donner l'organe sensoriel. Or, chez la Pholade, qui n'a pas d'yeus, à proprement parler, c'est encore la peau qui est le siège de la vision. On peut, d'ailleurs, chez les invertébrés, suivre pas à pas le développement *in situ* de l'organe visuel aus dépens de l'ectoderme et déjà, pour ce motif, considérer la vision comme une fonction de la peau.

La découverte de la *fonction dermatoptique* chez la Pholade est un fait important, non-seulement parce qu'elle nous fait savoir que certains animaux ne sont pas nécessairement aveugles, quoique dépourvus de ce qu'on peut appeler un organe visuel, mais encore et surtout parce qu'elle nous a conduit à des considérations fondamentales relatives au véritable fonctionnement de la rétine humaine et à une *théorie générale du mécanisme des sensations*. Nous ne pouvons pas dire cependant que cette théorie soit absolument nouvelle : Démocrite l'avait pressentie il y a plus de vingt-trois siècles. Ce philosophe admettait que chaque sens n'est qu'une sorte de toucher. Après avoir condamné cette opinion dans le *traité de la sensation*, Aristote soutient une doctrine semblable à celle de Démocrite dans le *traité de l'Ame* : « *καίτοι καὶ τὰ ἄλλα αἰσθητήρια ἀφ᾽ ἧ αἰσθάνεται, ἀλλὰ δι' ἑτέρον* : Pourtant les autres organes (sensoriels) sentent aussi par le toucher. » Le célèbre commentateur d'Aristote, Saint-Thomas d'Aquin formule la théorie, dont nous parlons, d'une manière plus précise encore : « *Ergo non debet poni alter sensus præter tactum* » (1). Mais, on peut affirmer, étant

(1) Voir 3^e Part., chap. VI

donné l'état de la science aux époques où vivaient ces philosophes, qu'elle ne pouvait avoir que la valeur d'une hypothèse ingénieuse ne reposant sur aucun fait scientifiquement établi. Cette hypothèse philosophique ne devait acquérir la valeur d'une vérité scientifique qu'après la découverte des faits relatés dans ce mémoire et qui constituent, suivant nous, une des preuves les plus palpables de la fécondité de la physiologie comparée.

Toutefois, il serait injuste de ne pas reconnaître que les notions physiologiques qui nous ont été fournies par l'observation et par l'expérimentation, aidées du raisonnement, eussent été insuffisantes à nous donner une explication satisfaisante des phénomènes sur lesquels repose notre théorie et des faits qui s'y rattachent plus ou moins directement, si l'anatomie comparée n'était venue en aide à la physiologie comparée.

Ces deux sciences devront toujours se prêter un mutuel appui quand le physiologiste voudra porter ses investigations en dehors des sentiers battus, c'est-à-dire au-delà de l'expérimentation usuelle limitée actuellement à un petit nombre d'animaux domestiques, dont l'anatomie se rapproche beaucoup de celle de l'homme.

Malheureusement, jusqu'à ce jour, la Physiologie a été considérée comme une branche accessoire de la médecine et il résulte de cette fausse conception philosophique de la science la plus générale entre toutes, que la plupart des physiologistes sont plutôt médecins que naturalistes et par cela même, souvent privés des notions indispensables à ceux qui veulent aborder l'étude de la physiologie comparée. Il ne faudrait pas croire toutefois que les notions acquises par les naturalistes proprement dits soient toujours suffisantes pour résoudre un problème de physiologie.

L'anatomiste poursuit un autre but que le physiologiste et celui-ci, dans la plupart des cas, ne trouvera pas dans les ouvrages d'anatomie ce dont il a besoin pour éclairer ses recherches spéciales. Il devra se faire anatomiste, histologiste au besoin, s'il veut se rendre exactement compte des phénomènes qu'il observe, car, en physiologie comparée, on ne saurait séparer l'étude du mouvement, par exemple, de la connaissance approfondie de ce qui se meut.

La conception d'une *physique biologique* est une invention

malheureuse de chercheurs qui, n'ayant pas à leur disposition les méthodes d'investigation que l'on doit employer pour étudier la structure intime des êtres organisés, ont préféré déclarer que la connaissance de l'organisation ne pouvait fournir que des renseignements négligeables.

La physiologie générale elle-même, qui n'est autre chose que la mécanique biologique, peut être aussi considérée comme la physiologie comparée des animaux et des végétaux.

Si cette science s'attache plus particulièrement à l'étude des phénomènes de la matière vivante réduite à son état le plus élémentaire, à l'analyse des propriétés du sarcode ou protoplasme, elle n'en pourra pas moins progresser et se développer qu'à la condition que celui qui la cultive possède les méthodes d'investigation mises en œuvre pour l'étude de l'anatomie générale.

Rien ne nous autorise, d'ailleurs, à assimiler la matière vivante à celle des corps bruts et si, à côté des procédés spéciaux à la physiologie, le naturaliste qui s'occupe plus particulièrement de la dynamique biologique utilise des méthodes ou des appareils imaginés par les physiciens ou par les chimistes, ce n'est pas une raison suffisante pour admettre qu'il existe une physique biologique ou une chimie physiologique.

D'autre part, si l'on veut appeler physique biologique l'ensemble des conditions cosmiques qui constituent le milieu où vivent les animaux et les végétaux, et les rapports qui existent entre les individus et le milieu qu'ils habitent, on montrera seulement que l'on ne connaît pas l'histoire et les origines de la physiologie, ni même l'étymologie du nom qui a été donné à cette science par les anciens.

On ne saurait protester trop énergiquement contre cette tendance fâcheuse qui consiste à enseigner le mépris de la connaissance approfondie de l'organisation statique des êtres lorsqu'il s'agit d'étudier la substance vivante à l'état dynamique.

La Physiologie comparée devra sans cesse s'appuyer sur l'Anatomie comparée, comme la Physiologie générale s'appuiera sur l'Anatomie générale; seulement, et c'est-là un point essentiel, *le physiologiste devra donner à ses recherches anatomiques une*

orientation particulière, distincte de celle que le morphologiste adopte en vue du but philosophique spécial qu'il poursuit.

L'examen attentif des résultats consignés dans ce mémoire sur l'Anatomie et la Physiologie comparées du siphon de la Pholade dactyle fera peut-être mieux qu'une longue dissertation philosophique, saisir de quelle façon nous comprenons l'étude et l'enseignement de la physiologie, dont la place est marquée parmi les sciences pures qui s'appuient à la fois sur l'observation, sur l'expérimentation et sur le raisonnement.

J'ajouterai, enfin, que je ne professe pas, comme certains expérimentateurs empiriques qui appartiennent bien plutôt à l'école de Magendie qu'à celle de Claude Bernard et de Paul Bert, quoi qu'ils en puissent dire, le mépris systématique des idées théoriques ou philosophiques.

Sans doute, il est vrai, comme le répètent à tout propos ces empiriques, qu'un fait nouveau, si petit soit-il, peut ruiner la plus séduisante des théories; mais quel esprit sensé voudrait nier aujourd'hui qu'il est indispensable de grouper les faits connus dans un ordre méthodique, au lieu de les entasser pêle-mêle, sans chercher les liens qui les unissent ou les lacunes artificielles qui les séparent, au risque de jeter la science dans la plus stérile des confusions.

D'ailleurs, l'histoire des autres sciences, de la physique et de la chimie, par exemple, ne nous montre-t-elle pas que les théories ne permettent pas seulement de grouper des faits connus, mais qu'elles présentent encore cet immense avantage de conduire sûrement et rapidement à la découverte de nombreux faits nouveaux.

Pourquoi la Physiologie resterait-elle à l'état empirique alors qu'elle tend de plus en plus à devenir, sous le rapport de la rigueur scientifique, l'égale de ses sœurs aînées, de l'Astronomie, de l'Anatomie, de la Physique, de la Chimie, en un mot des sciences générales que l'on considère comme des sciences exactes?

La véritable sagesse consistera donc, non à repousser le secours de la logique, mais à se servir de la théorie, tant qu'elle ne sera pas en opposition avec les faits, et à la modifier ou la transformer suivant les progrès accomplis dans le domaine de l'observation et de l'expérimentation.

ANATOMIE ET PHYSIOLOGIE COMPAREES DE LA PHOLADE DACTYLE

PREMIÈRE PARTIE

MORPHOLOGIE

I. — HISTORIQUE

La Pholade dactyle est un curieux mollusque qui habite les côtes de la Manche, de l'Océan et de la Méditerranée.

Cet animal était connu des anciens, qui s'en servaient pour leur alimentation, mais il est probable qu'ils confondaient sous un même nom tiré du grec *φολεα*, *φολας* qui signifie aussi *trou*, *caverne*, divers coquillages marins habitant, comme la Pholade, des trous creusés dans le roc ou dans l'argile.

Il est bien certain toutefois que la Pholade dactyle avait spécialement attiré l'attention des naturalistes de l'antiquité, car Pline (1) parle dans ses œuvres de la merveilleuse propriété qu'elle possède, à l'exclusion des autres espèces du même genre, de dégager de la lumière.

Ce coquillage marin a porté successivement divers noms scientifiques : *Pholas*, *Athencœus*; *Concha longa* (Rondelet); *Donax* sive *Dactylus mas* (Belon); *Balanus* et *Dactylus* (Bonnani et Lister).

Les pêcheurs de nos côtes désignent également sous des noms différents cette « huître » qu'ils appellent suivant les localités,

(1) Plinius : Lib. IX, *Historia mundi*.

Dail, *Daille*, *Dayon*, *Datte de mer*, à cause de sa vague ressemblance avec un doigt humain, qui lui a également valu le nom spécifique de *Dactylus* (du grec δακτυλος, doigt) que lui aurait donné Linné (1).

Sur les côtes de Sussex, où elle abonde, les Anglais la connaissent sous le nom de *Piddick* et il est probable qu'elle porte encore beaucoup d'autres noms vulgaires.

Parmi les auteurs modernes qui ont écrit sur le *Pholas dactylus*, on doit citer principalement Réaumur et Poli.

Réaumur a communiqué à diverses reprises d'intéressantes notes à l'Académie des sciences sur la façon dont ces coquillages s'enfoncent dans le sol et sur les *merveilles des Dails*, (2) et Poli (3) en a donné une assez bonne description anatomique, à laquelle on n'a d'ailleurs ajouté que fort peu de chose, mais qui renferme quelques erreurs graves.

Nous citerons encore les noms de Monti, de Beccari et de Galeati (4).

Quant aux recherches contemporaines, elles portent pour la plupart, comme celles des auteurs que je viens de citer, sur des points très spéciaux, à propos desquels elles seront rappelées.

Mais, de l'examen de ces quelques documents, il ressort clairement qu'une étude biologique générale de la Pholade, à la fois zoologique, anatomique et surtout physiologique était absolument indiquée.

II. — TAXONOMIE ET ORGANOGRAFIE

Si l'on se base sur la manière d'être de la coquille des animaux adultes pour la classification des mollusques marins, il ne convient pas de considérer, ainsi qu'on le fait généralement, la familles des

(1) D'après le savant conchyliologiste français Fischer, le *Pholas dactylus* des auteurs contemporains ne serait autre chose que le *Dactylina dactylus* de Linné (j. de Conch. T. VIII, p. 242).

(2) Réaumur : C. R. 1713 et 1723.

(3) Poli : *Testacea ustriusque Siciliae eorum historiae et anatomæ*, 1792-1795,

(4) V. Comm. Benon, vol. II, 1724.

Pholadidæ à laquelle appartient la Pholade dactyle, comme composée de lamellibranches *bivalves*. Les *Pholadidæ* constituent en réalité une famille à part de mollusques lamellibranches *polyvalves*, ainsi que je l'ai démontré récemment par l'étude histologique de leurs valves accessoires (1). Cette famille doit être placée, comme l'avait autrefois proposé notre savant conchyliologiste lyonnais, M. Locart, après les *Chitonidæ*, qui termine la série des Gastéropodes et au commencement de la série des Lamellibranches.

Le corps de la Pholade dactyle est incomplètement protégé par deux grandes valves principales, minces, fragiles, garnies de saillies aiguës, dentées, régulièrement disposées.

Ces valves peuvent atteindre sur les plus beaux individus, jusqu'à huit centimètres de longueur. Elles sont baillantes en haut pour donner issue au siphon, et fortement échancrées en bas pour le passage du pied. Cette armure légère et incomplète semble surtout faite pour donner au corps mou de l'animal des points d'appui, principalement par ses crochets puissants, armés de larges cuillerons, et constituer un squelette de soutien plutôt qu'un moyen de défense (*v. Pl. I*).

Cette enveloppe testacée est cependant complétée par cinq valves dorsales accessoires qui présentent, ainsi que je l'ai démontré (*Loc. cit.*), à des degrés divers, les caractères des véritables coquilles.

Les valves principales ne sont pas reliées par des ligaments, mais seulement par les prolongements du manteau et par les muscles.

Le reste du corps, sauf le pied, est protégé par un épiderme assez solide, coriace, mais qui ne suffirait pas à défendre l'animal contre les crabes et autres redoutables ennemis. Il n'échappe à leur poursuite qu'en s'enfermant dans des trous qu'il creuse dans l'argile ou même dans les roches les plus dures (calcaires, gneiss.) par un mécanisme qui sera étudié dans un chapitre spécial.

(1) R. Dubois : *Etude sur la nature des valves ou pièces accessoires chez les pholadidæ et sur l'importance que présente la connaissance de leur texture histologique au point de vue de la classification* : (bull. soc. malac. France, VII, juin, 1890).

Les lobes du manteau, minces et transparents dans une grande partie de leur étendue, s'épaississent au bord inférieur et antérieur et se soudent presque sur toute leur longueur, ne laissant qu'une étroite ouverture ovale pour le passage du pied à la partie antérieure.

Ce manteau se continue postérieurement pour former les deux lobes accolés qui, réunis par une enveloppe commune, constituent un tube unique long et flexible, le siphon. Celui-ci est attaché par sa base à la face interne et supérieure des grandes valves par des insertions musculaires disposées en éventail.

Si l'on fend le manteau de manière à détacher les lobes en coupant leurs commissures, on aperçoit, en allant d'avant en arrière, les parties suivantes :

Entre la masse abdominale et l'insertion des lobes du manteau, sous une espèce de capuchon formé par lui, se remarque sur la ligne médiane une ouverture transverse : c'est la bouche.

Elle est pourvue de deux lèvres minces qui se continuent à droite et à gauche en une paire de palpes labiales allongées, lancéolées et soudées dans une partie de leur longueur sur les parties latérales du corps. La masse abdominale est assez grasse, le pied est court, large et tronqué.

De chaque côté de la masse abdominale se trouve une paire de feuillet branchiaux. Immédiatement au-dessous de la masse abdominale, les branchies du côté droit se soudent à celles du côté gauche, dans une portion de leur longueur et se détachent ensuite pour se continuer dans l'intérieur du siphon branchial.

Vers l'extrémité postérieure du corps est un muscle très puissant, transverse, qui sert à rapprocher les valves de la coquille. Outre ce muscle supérieur, il en existe encore un autre à la partie antérieure, dont les fibres très courtes s'insèrent sur quelques points du bord cardinal, en y laissant des impressions.

La cavité buccale aboutit par un œsophage gros et court à un estomac en forme d'ampoule entièrement enveloppé par le foie et dans lequel la bile pénètre par un petit nombre de cryptes biliaires, qui en percent la paroi. C'est de la paroi postérieure de l'estomac et au-dessus de la grande courbure que l'intestin prend naissance.

Cet intestin cylindrique, grêle, forme plusieurs grandes circonvolutions dans l'intérieur du foie. Après ces circonvolutions, l'intestin se dirige vers la ligne médiane et dorsale; il est embrassé par le ventricule, qu'il traverse, passe derrière le muscle abducteur postérieur et se termine presque immédiatement en un anus flottant entre les branchies.

Le foie est assez considérable; il constitue à lui seul presque toute la masse abdominale : l'ovaire lui est accolé, et ce dernier organe ne prend un grand développement qu'au moment de la ponte.

Comme chez tous les mollusques de la même classe, le cœur est parfaitement symétrique : il est placé sur le dos, dans la ligne médiane et il est composé d'un ventricule assez large et de deux oreillettes aplaties, triangulaires, qui s'ouvrent dans les feuillets branchiaux, dont elles semblent la continuation.

Le système nerveux est bien développé (*v. pl. XIV*) : des ganglions cérébroïdes (*G. C*) partent les nerfs palléaux antérieurs (*P. a*), les nerfs des palpes labiales (*L*), les cordons du grand collier (*C*) et ceux du petit collier (*c*). Ces derniers réunissent les ganglions cérébroïdes au ganglion pédieux (*G. P.*), d'où partent les nerfs du pied (*N. P.*) et deux branches nerveuses se rendant à l'intestin (*N. I.*). Des ganglions viscéraux (*G. V.*) situés près de l'anus partent les deux nerfs branchiaux (*N. B.*) et les deux nerfs palléaux postérieurs (*P. p.*). Ces derniers donnent naissance chacun à trois branches dont la distribution est particulièrement intéressante au point de vue de l'étude du fonctionnement du siphon.

Les deux branches les plus rapprochées des ganglions viscéraux (*A, B*) se rendent dans l'épaisseur du siphon, tandis que l'extrémité du nerf palléal va se distribuer avec la troisième branche (*C*) dans l'épaisseur de la paroi interne du siphon ventral.

Le point de bifurcation de la troisième branche se trouve situé au-dessous d'un organe triangulaire (*P*) qui n'existe dans le genre *Pholas* que chez la *Pholade dactyle* (organe de Poli).

Entre les deux branches internes, à leur origine sur le nerf palléal postérieur, se trouve un amas de cellules nerveuses formant une sorte de ganglion nerveux diffus.

Le système musculaire comprend les muscles abducteurs des valves, les muscles propres du pied et enfin deux muscles particuliers pour le mouvement des diverses parties du manteau.

Les muscles du pied s'insèrent sur les cuillerons, traversent la masse abdominale et contribuent à consolider les divers organes, dont elle est composée. Tout le bord antérieur du manteau et presque toute la masse des siphons est formé de muscles, ainsi que nous allons le voir en étudiant en détail la structure de cet important organe.

Cette rapide description, qui n'est guère plus complète que celles que l'on rencontre dans les meilleurs traités, et en particulier dans celui de Deshaies (1), est seulement destinée à donner une idée générale de la topographie et des rapports des organes : elle serait absolument insuffisante pour se rendre exactement compte des relations des fonctions avec les parties qui en assurent l'exercice. Aussi, avant d'aborder l'étude physiologique du siphon, qui forme l'objet principal de ce premier mémoire, nous attacherons-nous à faire connaître en détail son anatomie et sa structure histologique.

III. — ANATOMIE DU SIPHON

De l'espace libre limité par les bords des valves principales de la coquille s'écartant l'une de l'autre dans leur tiers postérieur, sort un cylindre blanchâtre, membraneux, rétractile et protactile, creusé dans son épaisseur de deux canaux parallèles séparés par une mince cloison : c'est le siphon (*pl. I et pl. IX*). Ces canaux possèdent deux orifices distincts et séparés. Le canal qui correspond à la face dorsale présente une extrémité libre légèrement recourbée en arrière et dépassant la terminaison du second canal de quelques millimètres. Son orifice externe est arrondi et présente un bord tranchant et lisse dépourvu d'appendices.

L'orifice du canal ventral est plus large et son pourtour est garni

(1) Deshaies : *Traité de conchyliologie*, T. II, p. 67 et suiv. 1843-1850.

de petites houppes tentaculaires très pigmentées, ramifiées comme un tronc de corail garni de ses branches.

Ces troncs tentaculaires se continuent par leurs bases sans transition brusque avec la paroi interne du siphon sur laquelle elles forment des saillies longitudinales, généralement aussi très pigmentées.

Le siphon n'est en réalité qu'une expansion du manteau qui, dans son plus grand allongement, peut atteindre jusqu'à 10 ou 13 centimètres de longueur, c'est-à-dire deux à trois fois la longueur des valves principales.

Par son extrémité antérieure, il s'insère latéralement sur la face interne des deux valves, à la réunion du tiers antérieur avec les deux tiers postérieurs, par deux expansions foliacées, membraneuses et musculaires disposées en éventail.

Cette partie du manteau est séparée du siphon proprement dit par un sillon transversal circulaire, situé sur la face externe, et de la lèvre postérieure duquel part un repli cuticulaire, qui va tapisser les deux tiers postérieurs de la face interne des coquilles en formant un étui au siphon (membrane coquillière).

Au-dessus de la lèvre postérieure du sillon transversal, la face externe du siphon est couverte de villosités, qui deviennent d'autant plus fines et plus rapprochées, que l'on s'éloigne davantage de son lieu d'insertion.

Sur la face ventrale, cette surface chagrinée s'avance en pointe vers la partie antérieure ou buccale de la pholade, dans l'interstice qui sépare les deux grandes valves; elle se continue avec le pont membraneux et musculaire qui réunit le bord libre des deux valves principales vers leur partie moyenne et se divise antérieurement en deux bandelettes qui se séparent pour se réunir un peu plus loin, après avoir formé une ouverture ovalaire donnant passage à un pied large, épais et charnu.

Le pont membraneux et l'anneau qui entourent le pied offrent une surface lisse dépourvue de villosités.

Dans la région dorsale, la surface chagrinée se termine par une languette arrondie en avant et dont l'extrémité libre finit à la partie antérieure du métaplexe.

Sur chaque face latérale, le siphon présente un sillon longitudinal, qui correspond à la cloison séparant les deux canaux accolés comme les canons d'un fusil de chasse.

Si on examine à la loupe la surface externe du siphon macéré dans un liquide conservateur, (1) on constate qu'elle est parsemée dans son tiers postérieur, c'est-à-dire vers l'extrémité libre, d'élevures à bords ondulés, imbriquées comme les tuiles d'un toit, ou mieux, comme les écailles d'une pomme de pin. (*pl. XV, fig. 9*). Dans le tiers moyen, ces reliefs forment des replis saillants, à bords irréguliers tournés vers l'extrémité libre du siphon (*fig. 10*). Plus en avant, vers la base du siphon, ces papilles sont représentées par des éminences mamillaires isolées (*fig. 12*), plus étroites à la base que vers la partie libre. Elles sont plus rares dans la zone moyenne que sur le reste de la surface du siphon.

Dans cette région, on en compte environ une trentaine sur une rangée circulaire complète et l'on peut évaluer en moyenne à seize cents ou deux mille le nombre de ces papilles cutanées sur la surface totale du siphon.

A l'état vivant, toutes ces saillies ont une configuration très analogue. Elles sont isolées, rangées circulairement et comparables à de petites écailles incurvées suivant la circonférence du siphon, à bord libre, aminci et comme trifolié (*fig. 11*). Par leur extrémité libre, elles s'écartent de la surface du siphon au point d'être parfois situées dans un plan presque perpendiculaire à celle-ci. Leur crête brun foncé paraît à la loupe formée de deux lèvres pigmentées fortement, limitant entre elles un sillon plus clair. On serait tenté de les considérer comme des yeux si, d'une part, l'examen histologique ne montrait qu'elles sont constituées par de simples replis cutanés et si, d'autre part, l'analyse physiologique ne prouvait que certaines parties dépourvues de papilles sont également sensibles à la lumière.

En dehors de ces papilles on ne rencontre aucun point assez

(1) La forme des papilles se conserve mieux dans la liqueur de Müller que dans l'alcool ou dans les solutions de sublimé, qui rétractent fortement les tissus du manteau.

différencié pour être considéré comme un organe spécial et c'est en vain que j'ai cherché à la base des tentacules, autour de l'ouverture du siphon, les yeus dont parlent Will (1) et Vaillant (2).

Canal ventral ou aspirateur. — Il représente une cavité en forme de cône largement évasé vers la base du siphon et séparé de l'autre canal par une cloison très mince, transparente, lisse et régulière dans l'extension complète; la paroi de la cloison présente au contraire des replis transversaux quand le siphon est contracté. Dans un siphon fendu, suivant la ligne médiane de la face ventrale et étalé, cette cloison forme une bande triangulaire très allongée, qui se prolonge jusqu'à la base du siphon. Dans son tiers inférieur, cette cloison donne insertion aux quatre lames branchiales. Sur le reste de son étendue, la paroi interne du canal est lisse, sauf dans les points suivants :

1° Dans son tiers postérieur, elle se pigmente de plus en plus au fur et à mesure que l'on se rapproche davantage de l'orifice externe et se montre en cette région creusée de sillons longitudinaux, séparant des colonnes qui donnent naissance aux troncs tentaculaires, au nombre de douze environ.

Ces sillons et ces colonnes sont croisés par des replis circulaires très fins, parallèles et très rapprochés, légèrement sinueux et paraissant plus pigmentés vers les crêtes.

2° De chaque côté de la cloison, et parallèlement à ses bords, s'étendent deux cordons en relief, qui partent du milieu de la région d'insertion des branchies pour aller se perdre insensiblement dans le tiers postérieur de la paroi du canal. La présence de ces cordons a été signalée pour la première fois par Poli : ils ont été depuis, ainsi que les triangles, dont nous allons parler (*pl. XI, tr.*), étudiés avec plus de soin par Panceri.

3° En dehors de la région où s'insèrent les branchies et un peu

(1) Will : *Ueber die Augen Bivalven un der Ascidiën* : *Froriep's neu Notizen* T. XXIX, nos 622 et 623, 1844

(2) Vaillant : *Note sur les organes de la vue chez la Pholade*, *mém. soc. biol.*, 4^{me} sér. 3, 1863, p. 126.

en avant du point où commencent les cordons, on constate, en outre, la présence de deux plaques triangulaires formant, comme les cordons, un relief pariétal et constituées également par une série de replis transversaux, saillants et très rapprochés les uns des autres.

La structure de ces organes sera étudiée plus loin avec plus de détail.

Canal dorsal. — Sa face interne ne montre rien de particulier.

Comme le précédent, il est plus pigmenté vers son orifice externe, où il présente également des colonnes charnues et des plis transversaux, mais ici les colonnes charnues ne donnent pas naissance à des troncs tentaculaires.

IV. — STRUCTURE HISTOLOGIQUE DE LA SURFACE DU SIPHON

Considérée dans ses traits généraux, la structure du siphon de la Pholade dactyle rappelle celle que l'on rencontre dans le siphon des autres lamellibranches siphonnés et qui a été étudiée et décrite avec beaucoup de soin par M. Roule, mais à un point de vue purement morphologique (1). Aussi cette étude, pourtant si remarquable, serait-elle absolument insuffisante pour servir de base à une analyse physiologique des fonctions du siphon.

Examinée sur une coupe longitudinale, les tentacules se montrent fondamentalement constitués comme les autres parties de la paroi du siphon, dont elles ne sont que des expansions plus ou moins ramifiées et hérissées, comme le corps même du siphon, de papilles plus ou moins saillantes et pigmentées (*pl. III fig. 2*).

Les papilles, dans toute l'étendue de la surface du siphon, ne sont elles-mêmes que des soulèvements du derme, qui offre la même structure, aussi bien dans les saillies, que dans les inter-

(1) L. Roule : *Recherches histologiques sur les mollusques lamellibranches* Jour. de l'anat. et de la phys. (T. 23, p. 30-86, pl. IV à VIII, 1887).

valles qui les séparent. (v. pl. II, III, IV, V, fig. 1 et pl. VI, VII, et VIII).

De dehors en dedans, on rencontre : 1° la cuticule ; 2° une rangée ininterrompue de cellules épithéliales pigmentées surtout dans leur partie externe. La partie profonde de ces cellules est constituée par un protoplasme plus clair, facilement colorable et renfermant un gros noyau ovoïde (v. pl. XV fig. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8).

Quand on les examine, non sur les coupes, mais après dissociation par l'alcool au tiers additionné d'acide azotique, ou après macération prolongée dans la liqueur de Müller, ces éléments semblent se terminer par une mince membrane hyaline affectant la forme d'un calice plissé ou mieux d'un parapluie retourné, (fig. 2, 3, 7) d'autres fois par des prolongements en forme de racine (fig. 1, 4, 5). Mais il est bien évident que tel n'est pas leur véritable mode de terminaison.

Ces éléments pigmentés représentent dans la peau de la Pholade les diverses variétés de cellules pigmentaires qui ont été décrites et figurées par Fraisse (1), par B. Scharp (2) et par Patten (3) dans les organes oculaires de certains mollusques (4). Leur mode appa-

(1) P. Fraisse : *Ueber Mollusken Augen mit embryonalem Typus* : Zeit. f. w. Zool.; 35 B. 1881.

(2) B. Scharp : *On the visual organs in Lamellibranchiata* : in Mitth. Z. stat. Neapel, 5 B. 1833.

(3) W. Patten : *Eyes of Molluscs and Anthropods*. Mitth Zool. stat. Z. Neapel T. VI, 1836.

(4) REMARQUE. — Il importe de faire observer immédiatement que Patten a décrit et figuré sous le nom de cellules myo-épithéliales (fig. 153, pl. 32, a) les mêmes éléments que Fraisse et Scharp avaient considérés comme cellules visuelles. Selon Patten, ces cellules myo-épithéliales se termineraient par des fibres radiées qui, en s'unissant, formeraient une base : ce même auteur aurait vu pénétrer entre ces cellules des fibrilles nerveuses présentant de petits renflements ganglionnaires. L'extrémité de ces fibrilles viendrait s'accoler à la cellule myo-épithéliale. Fraisse et Scharp n'ont pu constater la présence de fibrilles nerveuses dans les yeux qu'ils ont étudiés. De mon côté, je n'ai rencontré qu'une seule fois dans la peau de la Pholade une disposition rappelant celle qui a été décrite par Patten (v. pl. XV, fig. 5, 6), mais j'ai tout lieu de croire, sans vouloir cependant l'affirmer, qu'il s'agit de l'extrémité d'une fibrille conjonctive appartenant aux faisceaux du squelette, qui vont se perdre dans les couches superficielles du siphon et non d'une fibrille nerveuse. D'ailleurs la manière dont se termine exactement le système nerveux dans la couche que nous considérons comme exclusivement myo-épithéliale chez la Pholade, n'a pour nous qu'une importance secondaire.

rent de terminaison profonde est le résultat de dilacérations produites pendant la dissociation, et l'examen des coupes (*v. Pl. II, III, IV, V, VI, VII, VIII*). montre bien qu'elles ne se confondent pas ensemble chez la Pholade, comme cela a été admis par M. Roule (*loc. cit.*, p. 10) pour le siphon de la Vénus, dans lequel ces prolongements se réuniraient pour former une *basale* séparant les éléments épithéliaux des fibres musculaires sous-jacentes.

Par leur terminaison profonde, ces éléments épithéliaux se continuent directement avec des fibres musculaires lisses diversement orientées, suivant les replis du derme, mais concourant principalement à la formation d'une couche contractile longitudinale et d'une couche circulaire située plus profondément.

La part importante que la substance contractile prend à la formation des papilles n'avait pas échappé à Poli, qui leur avait donné le nom de *vésicules musculaires* bien qu'il n'eût à sa disposition aucun instrument capable de le renseigner sur leur structure histologique.

Nous ne saurions mieux comparer encore les éléments dont nous avons parlé plus haut, qu'à ceux qui ont été récemment décrits par F. Bernard (1), et qui occupent la presque totalité de la rétine de la valvata; M. Bernard les compare aux « rétinulæ » de Patten.

Au-dessous de ces cellules, la peau du siphon ne présente pas de basale et leurs prolongements se continuent intérieurement avec des fibrilles musculaires sous-jacentes, ainsi que je l'ai déjà dit et que le montrent avec la plus grande netteté les microphotogravures des planches II, III, IV, V, VI, VII, VIII.

En ce qui concerne leurs relations avec les nerfs, on peut dire de ces cellules ce que M. Bernard dit des rétinulæ de l'œil de la Valvata: « Rien n'autorise à penser que les filaments nerveux du réseau périphérique soient en relation avec ces prolongements. »

Nos éléments pigmentaires dermatiques de la Pholade présentent

(1) F. Bernard : *Recherches sur la valvata piscinalis*; bull. sc. de la France et de la Belgique. Paris, 1890 (v. pl. XVII, fig. 3).

comme les rétinulæ trois parties distinctes : le segment externe tourné du côté de la cuticule qui correspondrait aux bâtonnets des rétinulæ de Patten et de Bernard ; le segment pigmenté occupant la partie moyenne et le segment profond renfermant un protoplasma clair entourant le noyau.

J'ai rencontré également, çà et là, sur mes coupes des cellules affectant la forme que Patten a décrite sous le nom de « rétinophoræ » ou de « cellules incolores » et que M. Bernard a figurées également (*loc. cit.*, *fig. 4, pl. XVII*). J'ai pu également en isoler quelques-unes par la dissociation. On peut se demander, avec ce dernier auteur, s'il y a une distinction fondamentale entre les cellules pigmentées rétinulæ et ces cellules dites incolores ou rétinophoræ : « Patten ne le croit pas, dit M. Bernard, et cite des « exemples de rétinophoræ. où le prolongement grêle est pénétré « de pigment. J'ai vu moi-même souvent des traînées étroites de « pigment faire suite à un corps fusiforme : mais rien ne prouve « que ce pigment ne provienne pas des cellules voisines. »

Ce qui semble plus important, au point de vue des rapprochements que nous serons forcés de faire plus tard entre la peau de la Pholade et une rétine, c'est la présence de cellules qui sembleraient *rétinophoræ* par la base et *rétinulæ* par le sommet ; le prolongement basilaire est unique et variqueux, le corps cellulaire renflé ; un col grêle aboutit à une portion pigmentée, qui s'élargit, sans cependant devenir aussi large que les parties voisines. Ayant observé plusieurs fois cette *forme de passage*, je crois pouvoir me ranger sans hésitation du côté des zoologistes qui admettent que *les deux éléments peuvent dériver l'un de l'autre par voie de transformation dans les types inférieurs*.

J'ai très nettement vu les prolongements rétrécis de ce que l'on peut regarder comme les éléments correspondants des rétinophoræ présenter des granulations pigmentaires et je les considère comme les variétés d'un seul et même élément.

Pour ce qui est du second noyau son existence me paraît douteuse : en effet, j'ai souvent rencontré dans les éléments pigmentés dermatiques rétinulæ ou rétinophoræ, à côté du noyau véritable, une ou plusieurs grosses granulations ayant l'aspect de gouttelettes

et ressemblant beaucoup plus aus globules de lutéine que l'on trouve dans les cônes et les bâtonnets de certaines espèces de vétébrés (reptiles, oiseaux), qu'à des noyaus.

Quant au mode de terminaison des éléments en question, il est de même nature que celui des rétinulæ, qui ne forment pas de basale.

J'ajouterai enfin que pour la peau de la Pholade je n'ai pas été plus heureux que M. Bernard pour la rétine de la valvata » je n'ai pas réussi à observer le riche réseau nerveus décrit par Patten le long de ces cellules. » (*v. la remarque de la page 11*).

Dans aucun cas, je n'ai pu distinguer de différences fondamentales entre les cellules pigmentaires des papilles et celles qui occupent les sillons. Toutefois les segments épithéliaux qui sont situés vers la crête de la papille sont souvent plus allongés et plus fortement pigmentés. On voit très nettement, comme je l'ai déjà fait remarquer sur les coupes faites parallèlement à leur grand axe, que leurs extrémités, se mettent en rapport avec les terminaisons des fibres sous-jacentes (*fig. I pl. III et pl. VII.*), quelquefois renflées en fuseau, qui marchent les unes directement vers la profondeur de la paroi, les autres suivent une direction circulaire ou longitudinale. Plus profondément, ces fibres musculaires vont se mettre en rapport avec la couche neuro-conjonctive dont on trouvera plus loin la description.

La *paroi interne* des siphons présente la même structure fondamentale, sauf cependant qu'elle est revêtue de cils vibratiles.

Au niveau des cordons et des triangles de Poli, dont j'ai parlé plus haut, cette structure est très amplifiée et il devient alors beaucoup plus facile de reconnaître les rapports existant entre ce que j'appelle le *segment épithélial*, le *segment contractile* et le *segment neural*. On voit très nettement la continuité de ces trois segments dans les coupes transversales et longitudinales des cordons lumineux (*pl. XI et pl. XII, fig. 1 et 2 et pl. XV, fig. 15 à 24*). Quant à la nature contractile du segment moyen, elle est mise hors de doute par l'analyse physiologique.

V — STRUCTURE HISTOLOGIQUE DES COUCHES PROFONDES DU SIPHON

Entre la paroi interne des canaux et la paroi externe du siphon, on rencontre des couches musculaires plus ou moins puissantes. Les unes sont formées de fibres longitudinales et les autres de fibres circulaires. (*pl. II, fig. 1. c, d, e, f, f', e', d'*). Les fibres circulaires (*d, d' pl. II, fig. 1*), sont, en général, plus fines et se colorent en jaune rougeâtre par le micro-carmin, tandis que les fibres longitudinales prennent une teinte plus franchement rouge.

Les faisceaux musculaires des différentes couches sont soutenus par un squelette conjonctif.

On ne peut se faire une idée exacte de la structure interne, très compliquée du siphon, qu'en examinant attentivement la coupe transversale reproduite par la microphotogravure dans la planche II de ce mémoire (*fig. 1, 2 et 3*).

En allant d'une paroi à l'autre, on peut compter jusqu'à seize couches successives dans l'épaisseur de l'un ou de l'autre canal.

De dehors en dedans on trouve en effet :

- 1° La cuticule externe ;
- 2° La couche myo-épithéliale (*a fig. 1, 2 et 3, pl. II*) ;
- 3° La couche neuro-conjonctive (*b. ibid*) ;
- 4° Une mince couche superficielle des muscles longitudinaux (*c. ibid*) ;
- 5° La zone des fibres circulaires (*d*) ;
- 6° Une couche de faisceaux musculaires, longitudinaux, épars dans les travées conjonctives radiées résultant de l'épanouissement des cloisons aponévrotiques des muscles centraux (*e*) ;
- 7° La zone d'épanouissement des travées conjonctives radiées ;
- 8° La zone externe des grands muscles longitudinaux centraux (*f*) ;
- 9° Une zone de travées conjonctives séparant la zone f de la suivante ;

10° La zone interne des grands muscles longitudinaux centraux (*f*);

11° Une couche profonde de petits faisceaux musculaires épars dans des travées conjonctives comme en 6 (*e'*);

12° Une couche interne de fibres musculaires correspondant à la couche 5 (*d'*);

13° Une mince couche de muscles longitudinaux profonds comme en 4 (*c'*);

14° La couche neuro-conjonctive interne (*b'*);

15° La couche myo-épithéliale interne (*a'*);

16° La couche cuticulaire interne à cils vibratiles.

La paroi du siphon est donc en réalité formée par l'accolement de deux membranes composées de couches symétriquement disposées les unes par rapport aux autres, et dont la juxtaposition se fait entre les deux couches interne et externe (*f* et *f'*) des grands muscles longitudinaux.

En d'autres termes, les couches et zones 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, représentent respectivement à l'extérieur les couches 16, 15, 14, 13, 12, 11 et 10 qui appartiennent à la paroi interne.

VI. — CONSTITUTION, DISTRIBUTION ET RAPPORTS DES DIVERSES COUCHES DES PAROIS DU SIPHON

Couche cuticulaire externe. — Cette couche s'étend uniformément sur toutes les saillies du derme et tapisse les sillons qui les séparent. On ne distingue à sa surface aucun appendice piliforme ou autre, aucun orifice. Examinée au microscope, la cuticule se montre composée de trois zones anhistes distinctes : une zone moyenne comprise entre deux autres : l'une externe et l'autre interne plus réfringente et plus mince que la zone moyenne, qui est la plus épaisse des trois.

Couche cuticulaire interne. — Elle tapisse la paroi interne des canaux du siphon : on n'y distingue aucune ouverture. Elle est

recouverte de cils vibratiles plus fins que ceux des branchies et très caducs.

Couche myo-épithéliale externe. — La couche myo-épithéliale externe est constituée en partie par les éléments épithéliaux dont la structure a été étudiée antérieurement: ces éléments épithéliaux se continuent avec des fibres contractiles superficielles dont les unes affectent une direction longitudinale et suivent toutes les inflexions du derme au niveau des papilles, tandis que les autres forment un plan de fibres circulaires.

Couche myo-épithéliale interne. — La disposition des segments contractiles et des segments épithéliaux est la même que dans la couche externe. Mais, les segments épithéliaux sont couronnés de cils vibratiles et prennent en certains points, particulièrement sur les cordons et sur les plaques de Poli, les caractères de cellules caliciformes de sécrétions (*pl. XV fig. 14, 15, 16, 17, 23, 24*). Ainsi que nous l'avons déjà indiqué, la continuité entre les segments épithéliaux, les segments contractiles et les éléments de la couche neuro-conjonctive est surtout apparente au niveau de ces organes de Poli (*pl. XI et pl. XII, fig. 1 et fig. 2*). Nous reviendrons sur ce point encore une fois à propos de la description des cordons et des plaques triangulaires.

Couches neuro-conjonctive externe et interne. — Ces deux couches sont respectivement sous-jacentes aux couches myo-épithéliales interne et externe. Elles sont composées de cellules et de travées conjonctives limitant des lacunes. Dans les parties les plus superficielles de cette zone surtout, on rencontre également des cellules bipolaires et multipolaires, donnant naissance à des prolongements très-fins, qui les mettent en communication les unes avec les autres et, très certainement aussi, avec les segments contractiles de la zone myo-épithéliale, comme l'indiquent les résultats fournis par l'analyse physiologique. Les filaments qui relient ces cellules présentent parfois une série de petits renflements, de varicosités. Je considère les tractus formés par les cellules et les filaments

comme un plexus nerveus, sorte de ganglion diffus, servant à mettre les éléments myo-épithéliaux en communication avec le système nerveus central.

Entre les éléments conjonctifs proprement dits et les cellules ganglionnaires nerveuses, se trouvent en assez grande abondance des cellules de volume variable, libres, le plus souvent arrondies.

Elles sont parfois très granuleuses, mais lorsque les granulations ne sont pas trop nombreuses, on peut distinguer facilement le noyau, qui est volumineux. Ces éléments se colorent fortement par le réactif d'Erlich et résistent énergiquement à la décoloration par l'acide azotique au tiers. Cette réaction permet de les reconnaître, alors même qu'elles ont perdu leur forme arrondie et qu'elles sont sorties de la couche neuro-conjonctive. Elles peuvent en effet se glisser et chevaucher entre les éléments de la couche myo-épithéliale en s'allongeant parfois considérablement (*pl. XIII*).

Ce sont des éléments migrants, amœboïdes, peut-être même de véritables phagocytes. Je les considère comme les représentants chez la Pholade de ceux que M. Roule a signalés dans les lacunes du siphon de la Vénus et auxquels il assigne une origine endothéliale.

La couche neuro-conjonctive interne ne présente rien de bien spécial, si ce n'est au niveau des cordons et des plaques de Poli, qui méritent une description particulière. Nous dirons seulement qu'en ces points son épaisseur et l'importance des éléments nerveus qui entrent dans sa constitution prennent une grande extension. (*pl. XI et pl. XII, fig. 1 et 2.*)

Des couches fibro-musculaires. — Entre les deux zones neuro-conjonctives, le siphon est constitué dans toute son épaisseur par des couches musculaires, dont il est important de connaître la disposition pour s'expliquer les mouvements de l'organe complexe que nous étudions.

Les couches 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 qui sont représentées dans la figure I de la planche II, par la cuticule et les couches *a, b, c, d, e, f*, avec leurs zones intermédiaires, forment l'enveloppe commune du siphon, tandis que les parois propres des canaux sont constituées par les couches 12, 13, 14, 15 et 16.

Au niveau de la cloison, la zone fibro-musculaire interne *d'*, fournit, de chaque côté, deux lames qui se réunissent et s'accolent sur la ligne médiane de la cloison. Elles circonscrivent sur les côtés de la cloison deux groupes de faisceaux musculaires longitudinaux, comprenant chacun un faisceau antérieur et un autre postérieur.

En arrière de ces deux groupes musculaires, on rencontre un gros faisceau musculaire faisant saillie dans la cavité du canal dorsal (*E. fig. I., pl. II*).

Les couches 11, 12, 13, 14, 15 et 16 (*a', b', c', d', fig. 1, pl. II*), concourent seules à la formation des parois propres des canaux et les couches 14, 15 et 16 entrent exclusivement dans la composition des triangles et des cordons de Poli (*L. fig. 1, pl. II*).

Squelette fibreux du siphon. — Des travées de fibres conjonctives se rendent directement de la face profonde de la couche fibro-contractile externe à la couche fibro-contractile interne. Elles forment des plans longitudinaux radiés, des cloisons pour ainsi dire aponévrotiques séparant les uns des autres les grands faisceaux musculaires des couches 8 et 10. D'autres fibres conjonctives, mais affectant une direction circulaire, séparent les grands muscles longitudinaux de la zone externe (*f*) des faisceaux de la zone interne (*f'*). Les muscles de ces faisceaux sont eux-mêmes divisés en faisceaux secondaires par des cloisons moins importantes (*fig. 2 et fig. 3, pl. II*).

Un certain nombre de fibres ayant concouru à la formation des cloisons radiées traversent la couche fibro-contractile externe (*d. fig. 2 et fig. 3, pl. II*). Le trajet qu'elles suivent sur les coupes est indiqué par des espaces plus clairs.

En sortant de cette zone, elles se divisent en pinceaux fibrillaires, qui limitent les lacunes et servent de soutien aux éléments de la couche neuro-conjonctive.

Dans cette même couche, la plupart de ces fibres se terminent dans des cellules conjonctives qui, à leur tour, envoient de fins prolongements dans divers sens et en particulier dans les interstices des éléments de la couche myo-épithéliale.

Ces prolongements, lorsqu'on ne connaît pas leur origine, peuvent être facilement pris pour des fibrilles nerveuses.

Elles offrent le même aspect et la même disposition que les filaments que Patten (*loc. cit.*) considère comme des terminaisons nerveuses inter ou intra-épithéliales.

De la face profonde de la couche myo-épithéliale externe partent d'autres fibrilles conjonctives, qui convergent les unes vers les autres par petits groupes en pinceau (*fig. 1, pl. IV*).

Ces fibrilles forment, en se réunissant, des fibres plus volumineuses qui se dirigent directement vers les couches profondes. Elles traversent les cloisons radiées aponévrotiques des grands muscles longitudinaux pour aller se terminer dans la couche neuro-conjonctive interne de la même manière que celles dont il a été question plus haut.

Le long de ces fibres, on rencontre çà et là des noyaux allongés très minces, et la considération de l'origine et du trajet suivi par ces fibres, ainsi que la façon dont elles se comportent vis-à-vis des réactifs colorants, ne permettent pas de les confondre avec des fibrilles nerveuses.

En résumé, on voit que les deux lames complexes qui, par leur accollement forment la paroi totale du siphon, sont reliées entre elles et maintenues dans leur accollement par des travées conjonctives : celles-ci partent de chacune des deux couches myo-épithéliales pour se rendre à la couche myo-épithéliale opposée, en formant sur leur trajet des cloisons aponévrotiques pour les muscles, ainsi que le squelette fibreux limitant les lacunes et servant de soutien aux éléments de la couche neuro-conjonctive.

Les éléments conjonctifs (cellules et fibres) semblent avoir la même origine que les fibres contractiles, qui constituent les couches fibro-contractiles interne et externe, car un certain nombre de fibres conjonctives proprement dites vont se perdre dans ces couches et semblent se continuer, en se modifiant, avec les éléments qui les forment. Disons tout de suite que l'examen physiologique ne permet pas de nier, ainsi que nous le verrons plus tard, la contractilité des fibres appartenant aux couches que

j'ai appelées pour cette raison *fibro-contractiles* circulaires interne et externe.

Les caractères de ces fibres, ainsi que les relations qui existent entre le lieu d'apparition des éléments migrants et la situation des cellules conjonctives, nous permettent de considérer comme exacte l'opinion de M. Roule, en ce qui concerne l'origine de la travée conjonctivo-musculaire du siphon de la Vénus (*loc. cit.*, p. 45) (1).

Toutefois, je ne crois pas que tous les éléments contractiles du siphon de la pholade aient la même origine et l'on peut affirmer qu'il existe dans le siphon deux espèces bien distinctes morphologiquement et physiologiquement d'éléments contractiles : 1° des fibres fines, à contractions lentes, d'origine conjonctivale ou mésenchymale; 2° des fibres à contractions rapides, plus volumineuses, ne se colorant pas de la même manière que les précédentes avec les mêmes réactifs.

Les premières forment particulièrement les feuillets circulaires que j'ai désignés sous le nom de couches fibro-contractiles et aussi les éléments de la couche myo-épithéliale, qui viennent se mettre en rapport par leurs extrémités périphériques avec la terminaison des segments épithéliaux d'une manière assez intime pour qu'ils semblent se continuer avec eux. Les secondes, au contraire, forment les grands muscles longitudinaux et les divers faisceaux plus petits qui suivent la même direction longitudinale.

Il y aurait donc, dans le siphon de la Pholade deux sortes de muscles représentant au point de vue physiologique, tout au moins, les muscles rouges et les muscles blancs que l'on rencontre chez les vertébrés.

(1) « En somme, dit M. Roule, la travée conjonctivo-musculaire du siphon de la Vénus montre les caractères du mésenchyme typique : parmi les cellules mésoblastiques d'abord toutes semblables, les unes conservent chez l'adulte le caractère d'éléments conjonctifs susceptibles de migration et de déplacement à travers la substance fondamentale qu'elles produisent, les autres deviennent des fibres musculaires lisses en formant la substance contractile ».

VI. — DES TRIANGLES ET DES CORDONS DE POLI

Ces organes ont été décrits pour la première fois par Poli (1), puis étudiés avec plus de soin par Panceri (2), qui a reconnu la nature glandulaire de l'épithélium qui les recouvre.

Toutefois, les recherches de ces auteurs ne peuvent donner de leur structure une idée suffisante pour qu'il soit possible de se rendre compte de leur fonctionnement physiologique. Les cordons sont situés dans le canal ventral, sur la cloison, (*Co, pl. IX et Co Pl. X.*) de chaque côté de la ligne médiane. Ils s'étendent depuis l'extrémité du canal jusque vers la base du siphon. Un peu en dehors et en avant se montrent les deux triangles (*pl. IX, tr.*).

Ces cordons et ces plaques triangulaires forment un relief de un à deux millimètres sur le reste de la paroi, dont ils se détachent, en outre, par leur couleur blanc jaunâtre notablement différente de la teinte gris bleuâtre du fond.

Leur surface est marquée de sillons transversaux formés par le frocement des couches qui les composent.

Pour bien comprendre la structure de ces organes, il est indispensable de connaître celle des couches myo-épithéliales et neuro-conjonctives que nous avons décrites plus haut.

Ces cordons, ainsi que les triangles, ne sont en réalité que le résultat d'un accroissement considérable de la couche neuro-conjonctive (*L fig. 1 et fig. 3, pl. II; Co. pl. X; n, n. pl. XI; ec. fc, n. fig. 1 et id. fig 2, pl. XII.*) accompagné d'une modification morphologique et physiologique des segments épithéliaux de la couche myo-épithéliale.

Ces-ci ne sont plus ici, comme dans la paroi externe, représentés par des segments recouverts d'une épaisse cuticule et chargés de matière pigmentaire; il sont transformés au niveau des cordons et des plaques en cellules caliciformes (*fig. 14, 15, 16, 17, 23,*

(1) loc. cit. p. 2.

(2) Panceri: *Organe lumineux et lumière des Pholades*: ann. d. sc. nat. 5^{me} ser. 2001.

24, pl. XV.) munies de cils vibratiles très caducs. Ces cellules s'unissent par leur rebord pour former une paroi externe mamelonnée, comme capitonnée (*fig 1, pl. XII et fig 23 et 24, pl. XV*).

A l'état frais, ces cellules sont remplies d'un contenu blanchâtre, formé de fines granulations, qui est rejeté au dehors dès qu'on excite l'organe ou les nerfs qui s'y rendent.

Dans les coupes qui ont nécessité l'emploi de réactifs fixateurs exerçant une action fortement irritante, ces cellules se montrent vides de leur contenu, rétractées et leurs parois sont accolées. Il se forme entre elles de vastes lacunes qui donnent à la coupe un aspect particulier (*f. c. pl. XI et pl. XII*).

Vers leur partie profonde, ces segments épithéliaux présentent un noyau assez volumineux et se continuent par un prolongement plus ou moins renflé qui représente le segment contractile (*f. c. pl. XI et pl. XII*). Celui-ci, à son tour, se poursuit sans ligne de démarcation visible, avec des tractus (*tr. n. fig. 1, pl. XII*) venus du tissu neuro-conjonctif (*n. n. n. fig. 1, pl. XII*) formant la masse principale des cordons et des plaques.

C'est principalement au niveau de ces organes que se montre manifestement la continuité des segments épithéliaux, contractiles et neuraux, dont la constatation est si importante pour l'explication des faits physiologiques qui nous sont fournis par l'expérimentation.

Dans la masse neuro-conjonctive, et surtout à sa base, on rencontre, en grand nombre, des éléments granuleux plus ou moins irréguliers et qui présentent la plus grande analogie avec des éléments de même nature que l'on trouve dans le mucus dont s'imprègnent les cordons et les plaques, quand on les excite.

Ce sont des éléments migrants auxquels j'attache une grande importance au point de vue du rôle des plaques et des cordons dans la production de la lumière (*v. Photogénie.*). A côté des éléments caliciformes sécréteurs, on rencontre aussi, en les isolant par la dissociation, des éléments qui se terminent par un segment épithélial en cône ou en bâtonnet (*fig. 18, 19, 20, 21, 22, pl. XV*); je les considère comme des éléments purement sensoriels.

VIII. — NERFS ET VAISSEAUX DU SIPHON

Les couches neuro-conjonctives interne et externe, surtout au niveau des cordons et des plaques, constituent donc comme une sorte de ganglion nerveux diffus, étendu au-dessous de la couche myo-épithéliale et présentant, soit dit en passant, une certaine analogie avec les couches cellulaires nerveuses de la rétine situées au-dessous de la couche des cellules pigmentaires et de celle des cônes et des bâtonnets.

Le siphon reçoit, en outre, des nerfs qui mettent les grands muscles moteurs du siphon et la couche neuro-conjonctive en communication avec les ganglions viscéraux.

De ces ganglions, ainsi que nous l'avons déjà indiqué (*v. p. 5*), se détachent de chaque côté trois troncs principaux : le cordon du grand collier, qui se dirige en avant et dont nous n'avons pas à nous occuper ici ; en arrière, le nerf branchial et le nerf palléal postérieur.

Ce dernier est le véritable nerf du siphon ; il fournit trois branches principales ; la plus rapprochée de son origine est un nerf qui chemine sous le cordon de Poli (*a, pl. XIII*), tandis que la seconde branche (*b*) se rend dans les muscles longitudinaux. Le nerf palléal, après avoir donné naissance à ces deux branches, se dirige vers le triangle de Poli, passe au-dessous de cet organe et se divise encore pour fournir des filets très-fins aux parois externes du siphon.

Le ganglion viscéral, d'où partent les nerfs qui innervent le siphon, est très-facile à découvrir en écartant les branchies par la face ventrale, ce qui constitue une condition très-avantageuse au point de vue expérimental.

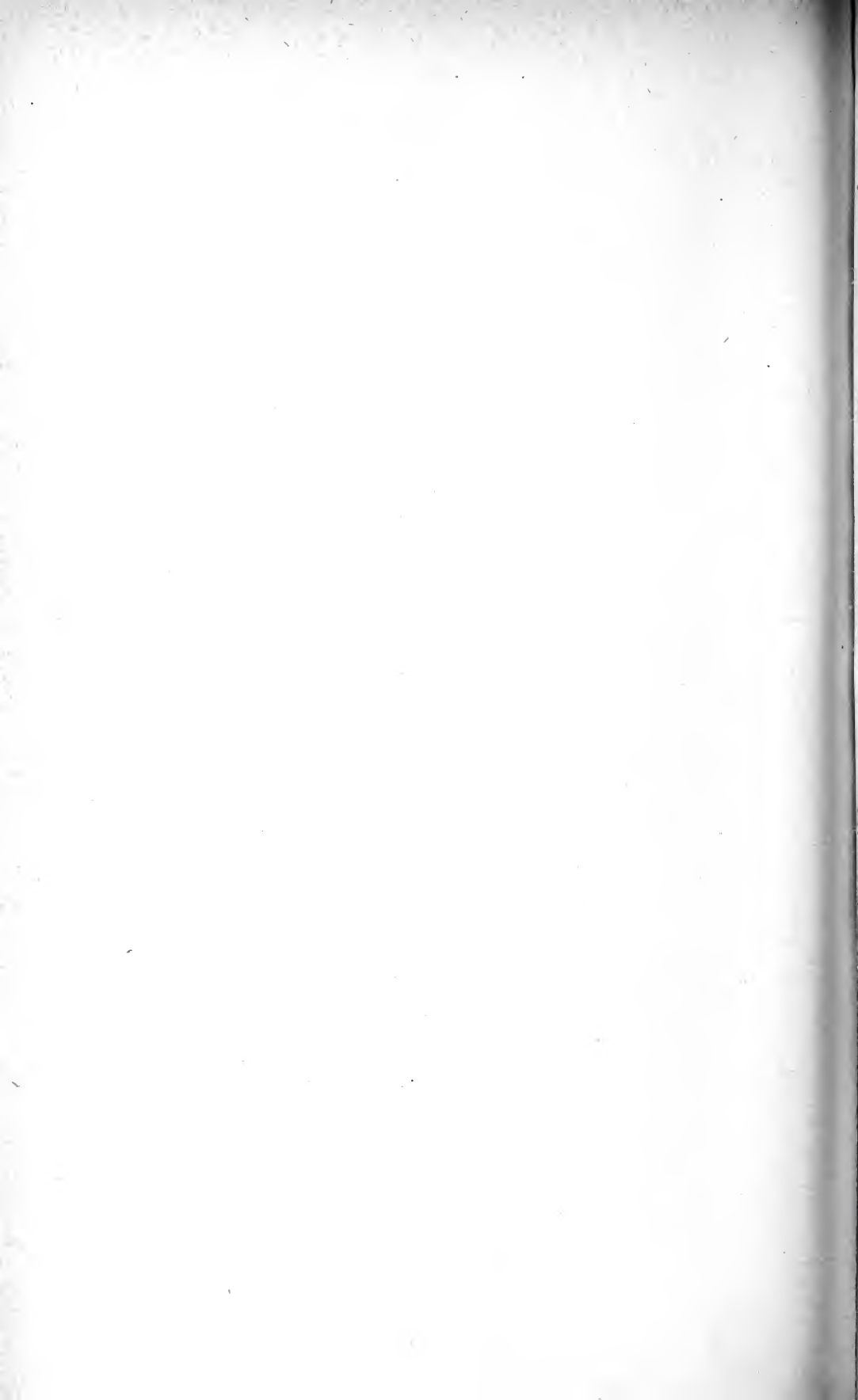
Vaisseaux. — Le système circulatoire de la Pholade ne diffère pas sensiblement de celui des autres lamellibranches (*v. p. 5*).

Le ventricule est allongé et tourné du côté du siphon. Il donne naissance à une courte aorte (aorte postérieure) qui se bifurque presque immédiatement en deux autres vaisseaux volumineux

lesquels se dirigent directement en arrière en suivant le trajet des cordons de Poli, au-dessous desquels ils cheminent jusqu'à l'extrémité libre du siphon. Ces vaisseaux représentent les artères palléales postérieures. Peu après leur naissance, elles donnent chacune une branche qui se dirige obliquement en arrière pour aller passer sous les triangles de Poli, en suivant à peu près le même trajet que le nerf qui se rent dans cette région. Cette branche se prolonge au-delà de l'organe, qu'elle irrigue sur son passage, pour aller s'anastomoser avec l'extrémité de la branche correspondante de l'autre côté.

Dans l'épaisseur de la cloison qui sépare les deux canaux, et dans toute son étendue, existe un réseau capillaire qui fait communiquer entre elles les deux branches principales des artères palléales postérieures. A leur extrémité postérieure, celles-ci se divisent en un grand nombre de petits capillaires, qui se distribuent aux tentacules de l'orifice du canal ventral. Le sang veineux circule dans un fin réseau qui se jète dans un vaste sinus lacuneux occupant la gouttière du siphon dorsal opposé à la cloison.

C'est à dessein que j'ai insisté, et quelquefois à plusieurs reprises, sur des points anatomiques qui pouvaient paraître tout d'abord ne présenter qu'un intérêt secondaire. On verra, par la suite, que ce sont précisément ces détails, qu'un anatomiste aurait pu parfois négliger, qui permettront, avec l'analyse physiologique proprement dite, de se rendre exactement compte du mécanisme intime du siphon de la Pholade.



DEUXIÈME PARTIE

PHYSIOLOGIE ZOOLOGIQUE

I. — DES MOUVEMENTS DU SIPHON. — IRRITABILITÉ ET CONTRACTILITÉ DE CET ORGANE

Le siphon représente le principal organe de mouvement chez la Pholade. Le pied, court et épais, est loin d'avoir la mobilité que l'on rencontre chez d'autres mollusques et, en dehors des mouvements exécutés par les valves, il n'y a guère à considérer que ceux du siphon. Ils ne peuvent être observés que sur l'animal extrait du trou qu'il occupe à l'état naturel. Dans ces conditions, on constate que le siphon peut exécuter plusieurs mouvements spontanés.

Allongement du siphon. — Le siphon peut s'allonger de façon à acquérir trois ou quatre fois la longueur des valves principales.

Cet allongement peut coïncider avec un état de flaccidité presque complet; il résulte alors du relâchement général des muscles : c'est l'*allongement passif*.

Dans d'autres cas, le siphon étant dur et demi contracté, on pourra provoquer un véritable *allongement actif*.

Celui-ci est généralement assez limité. On détermine facilement ce mouvement en touchant la surface du siphon avec un pinceau ou une baguette de verre imprégnés d'une solution d'acide acétique. Le mécanisme qui produit cet allongement est de tous points comparable à celui du thélotisme du mamelon chez la femme. J'ai

démonstré (1) que ce dernier phénomène avait à tort été considéré comme étant de nature réflexe, alors qu'il est dû en réalité à une excitation directe des fibres lisses longitudinales et circulaires qui entrent dans la constitution du mamelon. Chez la Pholade, cet allongement actif du siphon s'effectue comme dans le mamelon par excitation directe des fibres contractiles circulaires et longitudinales. On le provoque d'ailleurs sur un siphon séparé des centres réflexes nerveux.

L'allongement du siphon peut être également volontaire, ce qui permet à l'animal, ainsi que nous le verrons plus loin, de se servir de cet organe comme d'un instrument de travail.

Rétraction du siphon. — La rétraction du siphon est brusque ou lente, elle est partielle ou totale.

Sous l'influence de la volonté seule, l'animal rétracte son siphon lentement ou brusquement. Mais la rétraction peut toujours aussi être provoquée par une excitation mécanique périphérique : sa *rapidité*, ainsi que son *étendue*, sont toujours alors en rapport avec la *qualité* et avec l'*intensité* de l'excitation.

Lorsque l'animal excité est entier, la rétraction se fait le plus souvent en deux temps. L'excitation détermine d'abord une rétraction lente, s'irradiant autour du point touché, et suivie, au bout d'un intervalle plus ou moins court, d'un raccourcissement soudain et généralisé, qui diffère beaucoup du précédent par sa rapidité et par son amplitude.

Cette contraction secondaire est manifestement de nature réflexe, car si le siphon est séparé du ganglion viscéral par une section passant par sa base, on ne voit plus se produire que la contraction primaire, laquelle n'est pas due aux grands muscles longitudinaux, qui sont au contraire mis en jeu dans la contraction secondaire.

Le raccourcissement primaire est dû à la contraction de la couche myo-épithéliale, provoquée directement par l'excitant péri-

(1) R. Dubois : *Sur la physiologie comparée du thélotisme* : Assoc. d. sc. méd. 1890 et Province médicale, T. V, p. 178.

phérique. On peut s'en assurer en excitant d'un seul côté dans l'eau le siphon étendu d'une Pholade entière. Si l'excitation a été légère, la rétraction ne se manifeste que dans les parties superficielles de la région excitée. Il n'y aura pas alors de rétraction secondaire totale, comme cela se produirait si les grands muscles longitudinaux centraux entraient en jeu, mais seulement incurvation du côté excité.

Il n'est pas nécessaire de se servir d'un siphon entier pour obtenir la contraction primaire : on pourra toujours la provoquer sur un fragment de ce siphon et elle conservera toujours son caractère de lenteur, qui la distingue si nettement de la contraction secondaire.

L'irradiation de la contraction primaire autour du point excité se produit par un phénomène d'auto-excitation comme celui que l'on observe sur les fibres musculaires lisses des vertébrés, ou mieux encore dans la pointe du muscle cardiaque de la grenouille, dont l'enchevêtrement des fibres rappelle celui des éléments contractiles des couches myo-épithéliales du siphon.

Lorsque l'excitation est très légère, très superficielle, comme celle que l'on peut provoquer avec une pointe aiguë ou bien avec une fine baguette de verre imprégnée d'une substance excitante, ou encore avec une parcelle de sel, ou simplement un petit grain de plomb que l'on dépose sur le siphon placé hors de l'eau, le raccourcissement des fibres contractiles sous-épidermiques peut être très limité et l'on ne constate qu'une dépression localisée au point excité, sans que le reste du siphon soit influencé.

Contraction du siphon. — Quand on excite, comme je viens de l'indiquer, la contraction primaire, on provoque en général le raccourcissement à la fois des segments contractiles longitudinaux et des segments contractiles circulaires, d'où il résulte que le siphon se rétrécit en même temps qu'il se raccourcit. Lorsque l'excitation est assez forte, il n'est pas rare que la couche fibro-conjonctive intervienne et, dans ce cas, il peut se produire un véritable étranglement du siphon sous l'influence d'une excitation localisée périphérique. Sous l'action de la volonté ou d'un réflexe,

toute la couche fibro-contractile peut se contracter en même temps que les muscles longitudinaux, alors l'eau contenue dans le siphon est projetée avec une assez grande force au dehors. Enfin, l'animal utilise parfois, dans la partie postérieure seulement, les fibres circulaires pour fermer les orifices du siphon et emprisonner une certaine quantité d'eau dans son intérieur : le siphon devient alors piriforme et résistant. C'est l'attitude qu'il prend ordinairement au moment où le liquide intérieur va être projeté au dehors.

Dilatation du siphon. — La dilatation peut être passive ou active.

Dans le premier cas, tous les muscles sont dans le relâchement et l'eau vient gonfler les parois des canaux devenues flasques et minces. Dans le second cas, l'animal ferme l'extrémité de son siphon et refoule l'eau dans les canaux par le rapprochement des valves, en même temps qu'il s'oppose à son écoulement du côté du pied par le resserrement du sphincter qui l'entoure. En faisant alterner ce refoulement de l'eau avec des mouvements de rétraction des muscles longitudinaux, la Pholade peut imprimer au siphon des changements de longueur et de volume utilisables dans certaines circonstances.

Inflexions, balancement. — Le siphon est susceptible de s'incurver dans toutes les directions, et l'inflexion peut se produire suivant toute sa longueur ou seulement dans une région déterminée, particulièrement vers son extrémité libre. Tantôt cette incurvation est due simplement à l'action des fibres sous-épithéliales, tantôt à l'action isolée des grands faisceaux longitudinaux. Quand ces mouvements se produisent alternativement d'un côté et de l'autre, il peut en résulter un balancement plus ou moins rapide de l'organe. Celui-ci peut même décrire par son extrémité un mouvement circulaire en combinant l'action des divers faisceaux indépendants qui entrent dans sa constitution.

Mouvements de la cloison. — La cloison qui sépare les deux canaux est le siège de mouvements complexes, mais dont on peut facilement saisir le mécanisme en jetant les yeux sur la figure qui

nous montre la façon dont sont disposés les muscles qui la constituent en grande partie. (*pl. X*).

Occlusion du siphon. — L'occlusion de l'extrémité libre du canal ventral peut s'opérer de deux façons : elle peut être complète ou incomplète. Dans la fermeture incomplète, les tentacules qui garnissent cette ouverture, et qui sont d'ordinaire étalés comme les pétales d'une fleur, rapprochent leurs extrémités du centre de l'ouverture et forment un lacis serré permettant encore le passage de l'eau, mais s'opposant à l'entrée de corpuscules solides, même d'un très petit volume. D'autres fois, il y a constriction des fibres circulaires, de l'extrémité seulement. Ce dernier mode de fermeture est commun au siphon ventral et au siphon dorsal.

Grâce aus différents mouvements que je viens d'indiquer, la Pholade peut répondre à divers besoins, en les combinant entre eux de plusieurs manières.

II. — DU ROLE DU SIPHON DANS LE MÉCANISME RESPIRATOIRE

Dans l'état de repos des valves, la circulation de l'eau dans l'appareil respiratoire est assurée par le jeu des muscles qui entrent dans la constitution des parois propres des deux canaux. L'eau chargée d'oxygène est appelée de l'extérieur vers l'intérieur et traverse le siphon ventral à la base duquel s'insèrent les branchies. Après avoir servi à la respiration et s'être chargée d'acide carbonique, l'eau est ensuite rejetée par le canal dorsal. C'est pour cette raison que l'on a donné au canal ventral le nom de *canal branchial* ou encore de *canal aspirateur* et au canal dorsal celui de *canal expirateur*. Au lieu du mot canal ou tube, on emploie souvent celui de siphon, qui doit être réservé à l'ensemble des deux canaux. Cette expression, d'ailleurs, n'est pas absolument exacte, car la circulation de l'eau dans cet organe ne rappelle en rien ce qui se passe dans un siphon proprement dit.

III. — ELIMINATION, EXCRÉTION

Dans certains cas, la direction du courant dans le canal ventral peut être renversée et, par la contraction de ses parois, le siphon peut expulser au dehors soit des produits de sécrétion ou d'excrétion, tels que ceux qui résultent de l'exercice de la fonction photogénique, soit des corps étrangers. Caillaud a noté (1) que le produit de désagrégation des roches résultant de leur creusement par la Pholade pouvait être puisé par la bouche et, après avoir traversé le tube digestif, être rejeté par le canal branchial. Les matières excrémentielles, au contraire, s'échappent par le canal expirateur ou dorsal : elles se présentent souvent sous forme d'un long filament brunâtre ininterrompu. J'ai constaté à la surface d'un de ces filaments, chez une Pholade dactyle conservée vivante dans une cloche de verre depuis plusieurs mois, la présence d'une grande quantité d'algues monocellulaires, les unes vertes et les autres violettes, présentant le même aspect que les algues symbiotiques, qui ont été décrites par Brandt chez les animaux chlorophylliens (2).

Remarque. — *Sur d'autres animaux, j'ai pu suivre ce filament excrémentiel jusqu'au voisinage de la tige cristalline. Il m'a semblé que la substance gélatineuse de cette singulière formation, dont on ignore le rôle, avait servi de base au filament en question. Sur la tige cristalline, à l'une de ses extrémités demi-fluidifiée, on rencontrait en grand nombre les algues dont je viens de parler, ainsi que d'autres organismes animaux et végétaux vivants. Peut-être la tige cristalline n'a-t-elle d'autre rôle que de fixer et de nourrir des organismes qui peuvent à un moment donné rendre certains services à la Pholade aus dépens de laquelle ils vivent.*

Les canaux du siphon donnent non seulement passage à des matières solides et liquides, mais encore à des gaz dont l'origine

(1) Caillaud : *ext. des ann. d. Mus. de Nantes*, suppl. du 20 août 1855, Nantes imp*. Mellinet.

(2) Brandt : *Ueber das Zusammenleben von Algen, und Thieren* : *biol. cent. I*, 1881, 1882, p. 524.

n'est pas connue. Ces gaz sont très vraisemblablement le résultat d'une excrétion et ne sont pas empruntés à l'air libre, car ils peuvent être expulsés en assez grande abondance à l'état normal et spontanément par des animaux immergés depuis longtemps. Un abondant dégagement de ces gaz peut être obtenu en plongeant une Pholade dans l'eau bouillante. A l'état normal, la quantité expulsée en une seule fois ne dépasse pas, en général, deux à trois centimètres cubes, mais elle est parfois plus considérable chez les individus de grande taille, ce qui nous a permis d'en faire l'analyse.

	1 ^{re} ANALYSE	2 ^{me} ANALYSE	3 ^{me} ANALYSE
Volume total du gaz expulsé .	6 ^{cc} . 4	8 ^{cc} . 36	4 ^{cc} . 36
Acide carbonique.....	0 2	0 00	0 00
Oxygène.....	1 2	1 54	0 74
Azote	5 0	6 82	3 62
Oxygène %.....	18 6	18 4	16 5

La faible teneur de ces mélanges en acide carbonique tient probablement à la solubilité relativement forte de ce gaz dans l'eau. Quant à la proportion d'oxygène, plus faible que dans les gaz simplement dissous dans l'eau aérée à la pression ordinaire, elle semble indiquer que ce mélange est de l'air extrait de l'eau par la Pholade, mais ayant servi déjà à la respiration ; toutefois, on s'explique difficilement la présence d'une aussi grande quantité d'azote dans cet air.

Je rappèlerai enfin que le mode de terminaison des deux canaux présente une disposition avantageuse pour éviter le mélange de l'eau pure et de celle qui est souillée par les déjections. Lorsque le siphon est étendu, on constate que l'extrémité du canal dorsal est libre et que son orifice est tourné vers la face de l'animal, tandis que l'orifice du canal aspirateur s'ouvre directement en arrière,

c'est-à dire en haut, lorsque la Pholade occupe dans son trou sa position naturelle.

IV. — ROLE DU SIPHON DANS LA REPRODUCTION

Le canal aspirateur sert également de conduit vecteur pour les œufs; j'ai eu, en effet, plusieurs fois l'occasion d'observer leur présence dans le mucus qui recouvre ses parois; ce fait n'a rien de surprenant étant donné que les œufs séjournent souvent pendant un certain temps dans les feuillets des branchies (Poli), où ils trouvent sans doute des conditions particulièrement favorables à l'exercice de leur respiration, c'est-à-dire de l'eau pure et sans cesse renouvelée. Il est probable que le siphon joue aussi un rôle important au point de vue de la fécondation, mais je n'ai rencontré dans les auteurs aucun renseignement à ce sujet et mes observations sont encore trop incomplètes pour qu'il me soit permis de formuler une opinion sur cette question qui fera ultérieurement l'objet d'une étude spéciale.

V. — TRAVAIL DU SIPHON — PERFORATION DES ROCHES

La contraction du siphon est suffisamment puissante pour soulever des poids assez forts. On peut s'en assurer en fixant dans une cuve rempli d'eau une Pholade bien portante et en reliant le bout de son siphon à l'extrémité d'un fil qui se réfléchit sur une poulie et dont l'autre extrémité supporte un étrier ou un crochet que l'on peut charger de poids variables. J'ai même pu en remplaçant, sur une certaine étendue, la portion du fil allant du siphon à la poulie, par une mince tige de verre filé portant un levier très léger, déterminer par la méthode graphique, la nature et la valeur du travail fourni en fonction de certaines excitations (*v. fonction dermatoptique, chap. V, 3^e part.*)

La force de rétraction déployée par le siphon de la Pholade peut être assez grande pour triompher de la résistance de son tissu, qui

peut se déchirer dans certains cas, sous l'influence de sa propre traction et échapper ainsi à une violence extérieure. Quant aux mouvements que le siphon peut exécuter dans différentes directions, ils n'ont pas seulement pour but de se prêter aux diverses fonctions dont j'ai parlé plus haut, mais ils lui permettent encore d'accomplir un travail de protection, qui joue un grand rôle dans la vie de ce mollusque : je veux parler de la perforation du sol dans lequel la Pholade creuse la demeure où elle vit et meurt en recluse. Non-seulement les pièces de la coquille, qui recouvrent la Pholade, sont loin de posséder la résistance de celles de l'huître comestible par exemple, mais, en outre, elles laissent à nu une partie du corps de l'animal, qui deviendrait bientôt la proie des crabes ou d'autres animaux marins carnassiers, s'il n'avait le talent de se creuser une retraite sous l'argile et même dans les roches les plus dures. Un pareil travail semble d'autant plus surprenant de la part de ce mollusque, qu'il est incapable de déplacer son corps lourd et pesant lorsqu'il est extrait de son trou. Le siphon seul peut s'étendre et s'incliner dans diverses directions. Placée dans des bacs, la Pholade reste paresseusement étendue sans pouvoir même pénétrer le sable ou l'argile sur lequel elle repose, comme le font beaucoup d'autres bivalves. Il faut donc admettre, non qu'elle naît dans la roche, comme l'a prétendu Aldrovande, mais qu'elle y entre très jeune. Il n'est pas nécessaire que le fond soit encore à l'état de vase molle ainsi que le dit Réaumur (1), mais, on ignore à quelle période de leur évolution se fait cette pénétration, et la forme qu'elles affectent au moment de leur naissance est elle-même inconnue.

Caillaud (2) a trouvé dans le roc des Pholas candida dont la grosseur ne dépassait pas celle d'un grain de mil et des Pholas dactylus dont la longueur n'excédait pas cinq millimètres (3). Elles y pénétrèrent donc de très-bonne heure, mais sans que l'on sache comment. On les rencontre aussi bien enfoncées dans des argiles

(1) Réaumur — C. R. 1872, p. 155.

(2) Caillaud, *Catalogue des radiaires, des annélides, des cirrhipèdes et des mollusques marins, terrestres et fluviatiles de la Seine-Inférieure*, 1865, Nantes.

(3) Du même, *J. de Conch.* T. I., p. 360, 1850.

molles ou compactes que dans des roches d'une grande dureté. Caillaud les a vues perforer des blocs de calcaire tendre apportés des environs de Rouen pour la jetée du Croisic; aus environs du Pouliguen, elles perforent les gneiss surmicacés, le micaschiste et le talc. Enfin des espèces fossiles ont été rencontrées dans les porphyres protogynes altérés de Lessine (Belgique) et dans les roches volcaniques.

Non seulement on ignore encore comment la Pholade pénètre dans la roche, mais les auteurs ne sont pas même d'accord sur la façon dont elle agrandit sa demeure selon les besoins de son développement.

D'après Deshaies (1), il s'agirait d'une action chimique produite par une sécrétion acide qui serait ensuite neutralisée par le mucus. Cette opinion est d'autant moins acceptable que la Pholade perforé les roches les plus différentes au point de vue chimique, même les argiles compactes et que, d'autre part, on peut observer sur les parois de son trou les traces évidentes d'une action mécanique exercée par les aspérités de la coquille. Les observations et les expériences de Caillaud (*loc. cit.*), de Robertson (2), de Aucapitaine (3) et celles plus récentes de J. Prié (4) mettent hors de doute que l'agrandissement du trou de la Pholade est dû au frottement de la coquille contre les parois. Mais il existe encore de nombreuses divergences entre les auteurs sur la façon dont s'effectue ce frottement.

Parmi les auteurs qui ont écrit sur cette question de la perforation des roches on peut encore citer Adanson (5), Bonati (6),

(1) Deshaies, j. de conch., 1850, p. 22: *Quelques observations au sujet de la perforation des pierres par les mollusques.*

(2) Robertson: *Sur la perforation des pierres par le Pholas dactylus*: j. de conch., 4, 1853, p. 311.

(3) Aucapitaine: *Note sur les moyens qu'emploient les Pholades pour creuser les roches*: C. R. XXXIII, p. 661, 1851, et XIX, p. 402, 1851.

Du même: *Observations sur la perforation des rochers par les mollusques du genre Pholas*: in rev. magaz. zool., 2^e sér., III, p. 486, Paris 1854.

(4) J. Prié: Assoc. franc., p. 565, 1883.

(5) Adanson: *hist. d. Sénégal, coq.*, p. 262, 1757.

(6) Bonati, *Récréatio mentis et oculi.*

D'argenville (1), De la Faille de la Rochelle (2), Fleurian de Bellevue (3), qui ont également exposé des idées théoriques diverses sur ce mécanisme.

Le principal rôle a été attribué soit au mouvement d'ouverture ou de fermeture des valves, sous l'influence des muscles qui les mettent en jeu, soit à l'action du pied agissant comme une ventouse et susceptible de faire tourner la coquille en se déplaçant. Caillaud a cependant admis dans son dernier travail sur ce sujet l'intervention du siphon qui se gonflerait pour prendre un point d'appui sur les parois et servir de moteur.

Il résulte de nos expériences que c'est cette dernière opinion qu'il y a lieu d'adopter définitivement.

J'ai pu conserver pendant près d'une année une Pholade dactyle, au laboratoire de physiologie générale de la Faculté des sciences, dans une cloche où l'eau de mer n'était jamais renouvelée, mais dans laquelle des algues vertes s'étaient spontanément développées. On se contentait de remplacer par de l'eau douce celle qui s'était échappée par évaporation. Le mollusque était verticalement enfoncé dans l'argile, qui garnissait le fond du vase, jusqu'au niveau de l'extrémité postérieure de ses grandes valves, c'est-à-dire jusqu'à la naissance du siphon.

Pendant plusieurs mois que je pus l'observer à loisir, il n'y eut aucun déplacement du corps de l'animal, bien que l'action du pied et des valves pût s'exercer librement. J'eus alors l'idée de fournir au siphon un point d'appui en l'entourant incomplètement d'un bloc d'argile dure, formant une gouttière étroite dans laquelle le siphon pouvait s'engager en partie. Aussitôt la Pholade se mit au travail gonflant son siphon et prenant un point d'appui sur les parois de la gouttière ; en même temps elle commença à tourner sur elle-même et à s'enfoncer dans l'argile.

(1) D'argenville : *Conchyl.*, 2^e éd., p. 322 et *Enumerationis fossilium quae in omnibus Galliae provinciis reperiuntur tentamina*.

(2) De la Faille, de la Rochelle : *mem. s. la phol. Ac. de la Rochelle*, p. 93, 1763. (Mémoire lu en 1758; extrait dans le *Mercur* en 1855).

(3) Fleurian de Bellevue, *Acad. d. sc. et Journal de physique* de De la Metherie, Germinal, an X.

Il est bien évident pour moi que dans l'état adulte, l'organe le plus important, le seul actif à mon sens dans la perforation des roches est le siphon, qui imprime le mouvement de rotation et permet à la Pholade de râper les roches avec lesquelles elle se trouve en contact.

Le siphon de la Pholade sert donc non-seulement à assurer l'exercice des fonctions les plus importantes : respiration, alimentation, excrétion, reproduction, mais il est encore un organe de locomotion et de travail proprement dit.

Des propriétés si multiples, si variées, réunies dans un seul organe suffiraient déjà à justifier la complexité de sa structure intime. Pourtant je n'ai pas encore parlé des fonctions qui donnent au siphon de ce mollusque un intérêt véritablement capital au point de vue de la physiologie comparée.

Chez la Pholade, le toucher, la gustation, l'olfaction et la vision ont surtout leur siège dans le siphon : or, les notions anatomiques que nous avons acquises nous montrent que l'on n'y rencontre aucun des appareils compliqués qui concourent à l'exercice de ces sensations chez les animaux supérieurs.

On comprendra facilement les avantages que présente l'étude des organes sensoriels réduits à état rudimentaire, surtout lorsqu'on aura pu se convaincre que la nature produit les effets les plus variés avec les moyens les plus simples.

Les réactions par lesquelles la Pholade manifeste sa sensibilité sont aussi nombreuses que les excitations qui peuvent mettre en jeu son irritabilité, mais ce qu'il y a de véritablement instructif, c'est qu'elle peut, comme on va le voir, écrire ses propres sensations dans un langage très-clair et très-précis.

TROISIÈME PARTIE

PHYSIOLOGIE COMPARÉE

Du siphon considéré comme organe de sensibilité générale et spéciale

I. — ACTION DES EXCITANTS MÉCANIQUES ET ÉLECTRIQUES. — SENSATIONS TACTILÉS

Bien que le siphon puisse être, comme on vient de le voir, considéré comme un organe de travail et qu'il soit par cela même exposé à des froissements continuels contre les parois d'argile grossière ou de rocher de sa demeure, la sensibilité tactile n'en est pas moins extrêmement développée, ce qui ne saurait nous surprendre, puisque cette coïncidence se trouve précisément réalisée dans la main de l'homme.

Je me suis assuré que tous les points de la surface du siphon pouvaient réagir au contact, même très léger, d'un corps dur ayant une surface très réduite, tel que la pointe d'un stylet ou d'une fine aiguille.

La réaction qui suit l'excitation mécanique peut affecter deux formes très distinctes, dont nous avons déjà dit quelques mots à propos des mouvements du siphon (2^me partie. chap. I. p. 29.)

Dans la première, on observe seulement au point touché une

légère dépression, qui pourra aller en s'étendant de proche en proche, soit circulairement, soit longitudinalement, soit enfin dans les deux sens à la fois par un mécanisme que nous avons déjà étudié. Quand ce phénomène superficiel se produit isolément, c'est que l'excitation périphérique a été légère ou bien que l'on a agi sur un siphon séparé des ganglions viscéraux. Mais lorsque la Pholade est entière et que l'excitation mécanique a été assez forte et assez prolongée, elle est bientôt suivie d'une rétraction brusque du siphon tout entier, d'ordre réflexe, et qui s'exécute par l'intervention des grands muscles centraux longitudinaux. Cette action réflexe peut suivre d'assez près l'excitation pour que la contraction locale des segments musculaires sous-épithéliaux passe inaperçue, mais elle est toujours facile à constater lorsque l'animal est fatigué ou épuisé.

On peut analyser, par la méthode graphique, beaucoup plus exactement ces phénomènes, dont nous avons déjà parlé dans un chapitre précédent, mais sur lesquels il importe d'insister. Pour cela, il suffit de rattacher l'extrémité du siphon au moyen d'un fil, ou mieux d'une tige de verre filé au bras de levier d'un myographe à transmission, et d'exciter mécaniquement la surface du siphon avec une barbe de plume, par exemple.

Si le siphon est détaché du corps de l'animal ou si l'ébranlement mécanique est assez faible pour ne pas être communiqué aux couches profondes, on obtient une courbe unique, croissant lentement et régulièrement.



Fig. 1

Quand la Pholade est entière et bien portante, cette première contraction, qui est d'abord localisée, mais qui tend à s'irradier à

la surface, a eu à peine le temps de se produire que déjà la grande contraction réflexe des muscles centraus éclate avec sa brusquerie caractéristique, ainsi que le montre la figure suivante.



Fig. 2

Lorsque l'animal est fatigué, malade ou engourdi par le froid, la contraction secondaire ou réflexe des grands muscles peut se montrer beaucoup plus tard. Alors le tracé qui démontre l'existence de la contraction primaire a le temps de se développer et n'est plus coupé dès son origine par la contraction secondaire.

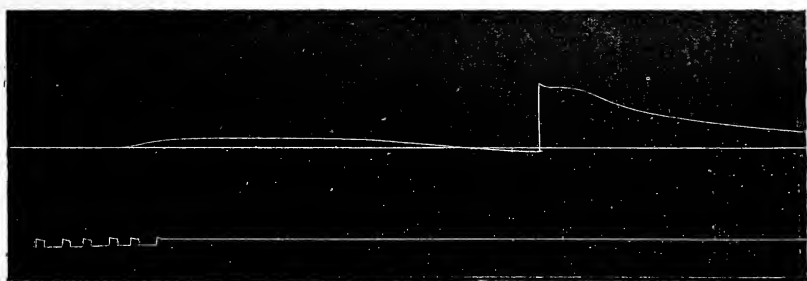


Fig. 3

Le tracé de la figure 3 a été obtenu avec un animal fatigué et la durée de l'excitation est marquée en demi-secondes sur la ligne inférieure ou ligne de zéro. La contraction primaire coïncidait presque avec l'excitation dans l'expérience qui a donné le tracé 2, tandis qu'elle s'est montrée beaucoup plus tardivement dans le

tracé 3 (au bout d'une seconde et demie). Cette contraction s'est en outre prolongée bien au-delà du temps pendant lequel a duré l'excitation. Enfin, la contraction secondaire est apparue aussi très tardivement, alors que le raccourcissement du siphon produit par la contraction primaire avait déjà complètement disparu.

L'ordre dans lequel apparaissent ces deux contractions peut être renversé si, au lieu de porter l'excitation sur la périphérie du siphon, on excite soit les nerfs centrifuges qui commandent aux muscles longitudinaux centraux, soit ces mêmes muscles directement par un courant galvanique.



Fig. 4

Le tracé de la figure 4 a été obtenu en provoquant une contraction générale du siphon détaché par l'excitation galvanique de son extrémité centrale.

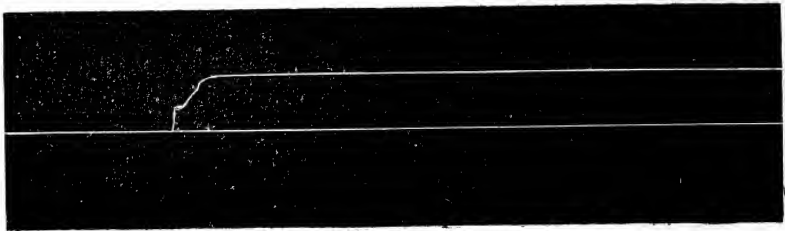


Fig. 5

Le tracé de la figure 5 montre un phénomène du même ordre que le précédent, mais obtenu en excitant les nerfs moteurs sur une pholade entière.

Les notions que nous avons acquises précédemment nous permettent d'expliquer facilement le mécanisme de ces diverses réactions.

Dans l'expérience qui a donné le tracé du numéro 2, les fibres musculaires sous-épithéliales se sont d'abord contractées, puis étant données les relations étroites qui existent entre cette couche contractile et la couche neuro-conjonctive sous-jacente, celle-ci a été ébranlée : l'excitation des éléments nerveux résultant de cet ébranlement a été transmise aux centres nerveux, d'où une excitation réflexe est partie pour provoquer la contraction des muscles longitudinaux.

C'est pour ce motif que j'ai donné le nom de *système avertisseur* à l'ensemble des éléments épithéliaux et contractiles de la couche myo-épithéliale.

Dans toutes ces expériences, il importe de tenir le plus grand compte du déterminisme expérimental, car on pourra obtenir avec le même excitant, selon son intensité ou bien selon la persistance ou la répétition de son application, des courbes différentes.

C'est ainsi que dans l'expérience qui a donné le tracé n° 5 on pourra peu à peu faire disparaître par la fatigue la courbe fournie par la contraction des grands muscles longitudinaux, en répétant plusieurs fois de suite l'excitation centrale galvanique du siphon, comme le montrent les figures 5, 6, 7 et 8

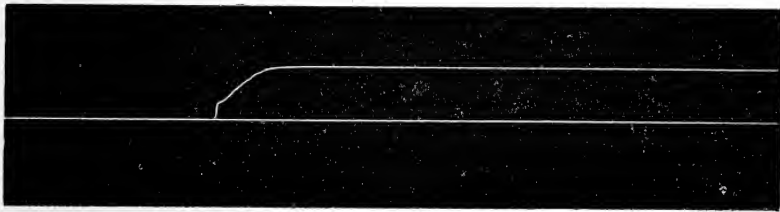


Fig 6

Le deuxième tracé (*fig. 6*), recueilli après plusieurs excitations successives, montre que la première contraction a déjà notablement diminué d'amplitude, tout en conservant sa brusquerie du début.

A son tour, cette brusquerie va disparaître si l'on continue les excitations, soit parce que les grands muscles longitudinaux cesseront de se contracter, soit parce que leur contraction devenue paresseuse sera fusionnée avec celle des autres éléments contractiles.

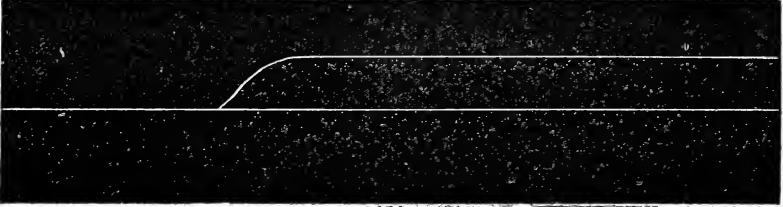


Fig. 7

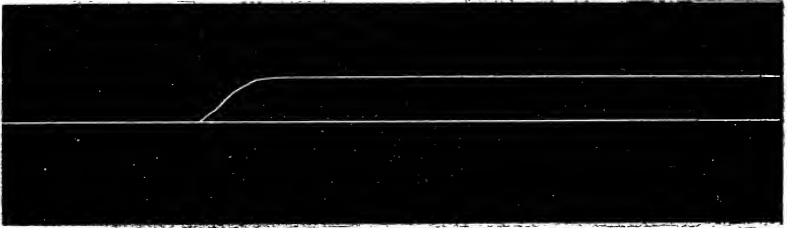


Fig. 8

Les tracés 7 et 8 permettent de suivre cette fusion successive. Il résulte de ces faits qu'on pourra obtenir des courbes très analogues avec un siphon dont les muscles centraux ne réagissent plus sous l'influence d'une excitation directe ou centrifuge et avec un autre siphon, non fatigué, mais détaché de l'animal (*fig. 9*) et par conséquent séparé des centres réflexes.

Dans ces deux cas, c'est la contraction du système avertisseur qui prédomine, avec les caractères que nous lui avons assignés, mais la *dissociation* de la contraction primaire et de la contraction secondaire est obtenue par des procédés différents.

Dans d'autres cas, au contraire, c'est la contraction du système avertisseur qui peut faire défaut alors que celle des muscles lon-

gitudinaus peut encore être provoquée. Un semblable résultat pourra être obtenu en fatiguant d'abord le système avertisseur d'un siphon détaché par un excitant spécial, tel qu'une vive lumière (*v. Vision dermatoptique*, chap. V, 3^{me} part.), puis en faisant agir, aussitôt cette fatigue obtenue, un courant galvanique sur l'ensemble du siphon.

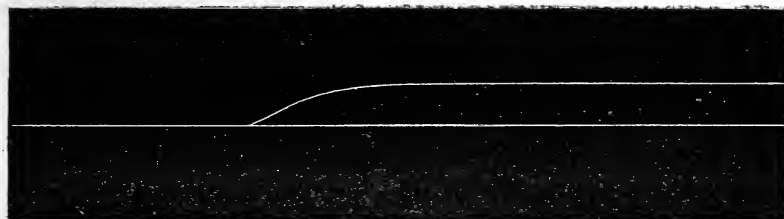


Fig. 9

Il n'est pas même nécessaire, pour obtenir une contraction unique, de faire intervenir l'action de la lumière jusqu'à épuisement de l'excitabilité du système myo-épithélial, il suffit de provoquer par l'éclairage la contraction du système avertisseur et, lorsque celle-ci a été obtenue de lancer dans le siphon éclairé une excitation galvanique unique. Le tracé de la figure 10 a été obtenu par une

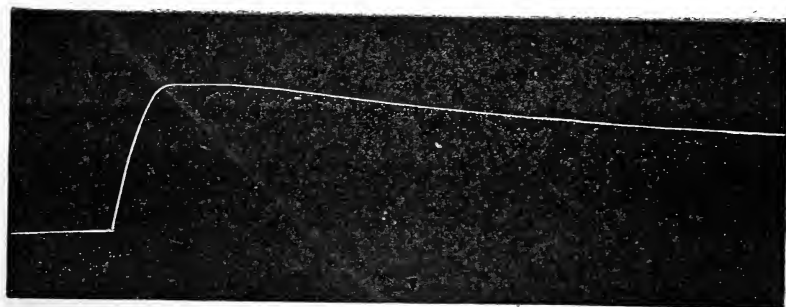


Fig. 10

dissociation de cet ordre dans laquelle la contraction primaire ou contraction du système avertisseur fait défaut, tandis que la contraction des muscles centraus persiste.

Avec des siphons détachés et exposés à la lumière on pourra également obtenir par l'excitation électrique des tracés très voisins de ceux qui sont représentés dans les figures 5 et 6 fournis par des Pholades placées dans l'obscurité, sans que cependant le système avertisseur entre en jeu. Dans ce cas, une excitation électrique unique ne suffit pas.

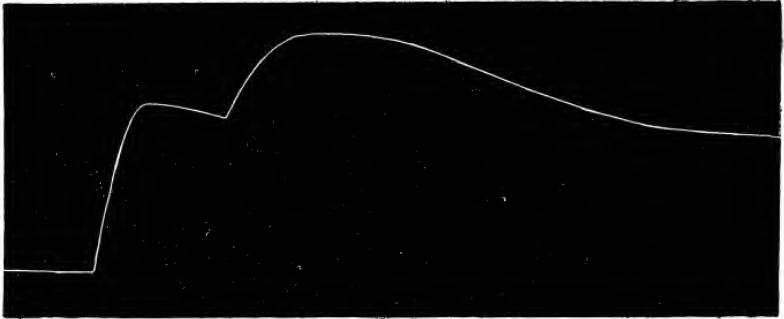


Fig. 11

La figure 11 reproduit un tracé de cette nature, mais il a fallu deux excitations galvaniques successives pour obtenir cette forme, qui est bien évidemment le résultat de ce que l'on est convenu d'appeler une secousse *musculaire additionnelle*.

Lorsque la première excitation a été violente, la seconde contraction peut affecter la lenteur caractéristique de la contraction des fibres superficielles, bien que cette seconde contraction soit comme la première, limitée aux muscles centraux.



Fig. 12

Le tracé suivant (*fig. 12*) montre trois secousses additionnelles, obtenues en augmentant la force du courant d'induction pendant

une contraction tétanique, et l'on peut constater que la rapidité de la contraction diminue à chaque secousse du muscle tétanisé.

Lorsque l'intensité de l'excitant ne varie pas pendant l'excitation galvanique, on obtient, au lieu de secousses additionnelles bien caractérisées, un véritable tétanos qui donne une courbe très analogue à celle du système avertisseur réagissant seul, sous l'influence de la lumière par exemple, dans un siphon détaché.



Fig. 13

Le second tracé de la figure 13 montre bien nettement que ce tétanos est le résultat de la fusion de plusieurs contractions partielles, qui se confondent pour donner une contraction homogène.

L'excitation mécanique et surtout l'excitation électrique du siphon d'une Pholade entière et bien portante donne toujours des courbes présentant une grande brusquerie dans le début de la contraction réflexe et en général une grande amplitude, mais on conçoit facilement que cette amplitude puisse varier beaucoup avec la taille de l'animal.

Qu'il s'agisse de l'excitation mécanique proprement dite ou de l'excitation électrique, j'ai toujours constaté que le temps perdu ou période d'excitation latente diminuait avec l'augmentation d'intensité de l'excitant.

La période latente, dans un siphon excité au moyen d'une pile au bichromate de potasse et d'un courant n° 1 de la bobine de Dubois Reymond a atteint une durée de huit centièmes de seconde,

tandis qu'elle a été seulement de cinq centièmes avec le n° 2 de la même bobine. (1)

Lorsque le siphon est isolé et placé dans une cuvette avec de l'eau de mer bien aérée, il continue d'y vivre pendant un jour ou deux. Il peut en être de même d'ailleurs dans une atmosphère humide.

L'excitation violente produite par le traumatisme résultant de la section persiste longtemps dans le bout proximal de l'organe, mais, la contracture qui en résulte et qui d'ailleurs, est très localisée, n'a d'autre effet que d'empêcher le siphon de s'anémier complètement.

Avec la vitalité de l'organe, l'excitabilité mécanique s'éteint peu à peu du bout proximal vers l'extrémité du siphon.

Ce sont d'abord les fibres longitudinales superficielles qui perdent les premières leur irritabilité; puis ensuite les fibres circulaires qui représentent l'*ultimum moriens* des éléments contractiles du siphon.

La sensibilité tactile ou générale s'exerce donc par toute la surface externe du siphon où elle se confond avec l'irritabilité musculaire des éléments contractiles du système avertisseur.

Elle existe aussi, bien que plus obscurément, sur la paroi interne des siphons et est plutôt amoindrie qu'exagérée au niveau des organes de Poli, qui répondent aux excitations mécaniques par une réaction spéciale (v. fonction photogénique).

Toutefois, il ne serait pas exact de dire que la sensibilité générale est absolument confondue avec la sensibilité tactile

(1) *Remarque.* Quant aux autres modifications imprimées aux contractions du siphon par les variations de l'excitation mécanique ou électrique, elles n'offrent qu'un intérêt secondaire parcequ'elles sont de même ordre que celles qui ont été observées pour les muscles en général. Il sera beaucoup plus intéressant de faire une analyse très exacte de ces phénomènes lorsqu'il s'agira d'étudier graphiquement les contractions provoquées par un agent qui n'a pas encore été appliqué en myographie, comme excitant physiologique, je veux parler de la lumière. (1)

(1) Postérieurement à la publication des principaux résultats de mes expériences M. d'Arsonval a publié, relativement à l'action de la lumière sur les muscles, d'intéressantes recherches, dont il sera question à propos de la vision dermatoptique.

proprement dite, chez la Pholade. Il est manifeste au contraire que les véritables organes du tact sont les tentacules qui garnissent l'orifice du canal ventral. Ces appendices sont très mobiles : lorsque le ciel est pur et que l'eau est transparente, l'orifice du siphon est largement ouvert et la couronne de tentacules reste épanouie à l'orifice du trou que ne dépasse pas le siphon à l'état naturel. Mais il suffit du moindre ébranlement du sol ou du plus léger contact avec un corps étranger pour voir se fermer aussitôt la couronne tentaculaire, puis le siphon se rétracter en rejetant son contenu liquide.

Lorsque le temps est sombre, ou l'eau trouble, les tentacules sont en général ramenés vers le centre de l'orifice du siphon, comme si l'animal redoutait la pénétration inopinée d'un ennemi à la faveur de l'obscurité.

Si quelque petit animal cherche à forcer la fragile barrière de dentelle formée par les tentacules à l'entrée du canal aspirateur, d'extrémité du siphon se resserre comme un sphincter et une véritable trombe d'eau brusquement lancée par une contraction totale du siphon peut rejeter au loin l'assaillant.

Nous savons que la structure des tentacules ne diffère pas fondamentalement de celle des autres parties du derme : toutefois les éléments contractiles qui s'y terminent sont notablement plus fins et plus déliés (*pl. III, fig. 2*).

Je n'ai pu découvrir dans ces papilles tactiles aucune terminaison nerveuse spéciale et il y a lieu d'admettre que les excitations tactiles, comme dans le thélotisme, mettent directement en jeu l'irritabilité des fibres contractiles superficielles, qui ébranlent consécutivement les éléments nerveux situés plus profondément.

Si l'on ampute l'extrémité du siphon portant les tentacules, son orifice reste ouvert, mais au bout d'un temps relativement court (sis à huit jours) on voit de nouveaux tentacules repousser sur la cicatrice du siphon, comme cela se produit après l'amputation d'un membre chez certains vertébrés.

III. — DE L'AUDITION

C'est en vain que j'ai cherché à constater l'existence du sens de l'ouïe chez la Pholade dactyle. Les bruits les plus intenses, les sons les plus aigus obtenus au moyen d'une sirène ou de cylindres métalliques pouvant donner jusqu'à 36,000 vibrations à la seconde n'ont provoqué aucune réaction significative. Le résultat a été le même avec des animaux sortis de l'eau ou immergés. En revanche, chez ces derniers, le moindre ébranlement du liquide, par un très petit corps tombant d'une certaine hauteur peut provoquer des mouvements des tentacules du siphon, mais il est bien évident qu'il s'agit ici d'un phénomène de tact proprement dit et que ce sont les ondulations du liquide ébranlé qui jouent dans ce cas le rôle d'excitant mécanique. Un bruit, un son, si peu intense soit-il, ne pouvant se produire dans l'eau, sans qu'il en résulte un ébranlement oscillatoire, on voit comment le tact, qui s'exerce ici grâce à l'irritabilité de la substance contractile, pourrait se substituer à un organe auditif proprement dit. Pour cela il suffirait que les ondulations qui résultent des sons produits eussent l'amplitude ou la vitesse voulue pour mettre en branle l'irritabilité du système avertisseur.

Peut-être le siphon de la Pholade est-il insensible au son, uniquement parce qu'il n'existe aucun appareil de renforcement dans les points où le tact est le plus développé.

D'ailleurs, dans l'organe auditif, chez les animaux les plus élevés en organisation, les terminaisons nerveuses ne sont pas directement excitées par le son. Il faut un intermédiaire qui joue le même rôle que le système avertisseur de la Pholade pour les autres sensations.

III. — DE L'ODORAT

Pour les animaux qui vivent au sein de l'eau, il est très difficile de séparer nettement l'odorat du goût et il serait bien imprudent de déclarer que telle substance insipide qui agit seulement sur

notre olfaction, doit être également une substance odorante, mais non sapide pour un mollusque marin réagissant sous son influence.

Ce que l'expérience démontre c'est que la Pholade sortie de l'eau et placée dans l'air humide où elle peut vivre très longtemps, se comporte au point de vue de l'olfaction à peu près comme l'escargot.

J'ai démontré (1) au moyen d'un grand nombre de réactifs odorants que la sensibilité olfactive n'est pas localisée chez ce mollusque pulmoné, comme on l'a prétendu, à l'extrémité des petits tentacules, mais qu'elle est diffuse et seulement plus ou moins prononcée et spécialisée, suivant les diverses régions du manteau qui recouvrent la partie protractile du corps de l'animal.

J'ai montré en outre, par des expériences variées et par l'observation directe, que dans la sensation olfactive, chez l'*Hélix pomatia*, ce n'est pas la neurilité ou excitabilité des terminaisons nerveuses sensorielles qui entre en jeu primitivement, mais bien l'irritabilité des segments contractiles avec lesquels elles se continuent vers l'extérieur, aussi bien chez les invertébrés que chez les vertébrés.

En effet, sur des tronçons de tentacules et sur des fragments de tégument cutané, absolument séparés de tout centre ganglionnaire nerveux et placés dans la chambre humide on peut, à l'aide d'un faible grossissement, distinguer très nettement des mouvements fibrillaires, qui ne peuvent avoir leur siège que dans les prolongements myo-épithéliaux auxquels aboutissent les fibrilles nerveuses terminales des nerfs cutanés, et qui se produisent toutes les fois que certaines vapeurs odorantes sont introduites dans la chambre humide.

Le même phénomène s'observe avec les téguments de la Pholade, quoique plus difficilement. D'ailleurs, cela ne saurait surprendre, car il n'existe pas de différence morphologique fondamentale entre la structure du manteau de la Pholade et celle du tégument de l'escargot.

(1) R. Dubois : sur la physiologie comparée de l'olfaction. C. R. de l'Académie des sciences, juillet 1890.

L'action des substances odorantes sur le siphon de la Pholade entière est on ne peut plus facile à mettre en évidence. On place ce mollusque dans une cuvette inclinée, ne renfermant que la quantité d'eau de mer nécessaire pour que la plus grande partie du corps soit immergée, le siphon restant en dehors du liquide.

L'expérience étant ainsi disposée, on attend que l'allongement du siphon se produise et que les tentacules s'épanouissent.

Si, à ce moment, on approche de la surface de l'extrémité du siphon une baguette de verre imprégnée d'une substance odorante on verra souvent se produire, au bout d'un intervalle de temps plus ou moins court, une contraction dont l'amplitude et la brusquerie varieront avec la nature de l'agent excitant. Quelques substances odorantes pour nous se sont montrées inactives sur la Pholade. Mais, ce qui m'a paru en outre ressortir clairement des nombreuses expériences que j'ai faites avec les corps volatils les plus divers, c'est qu'il n'existe aucune relation apparente entre les propriétés chimiques, caustiques ou irritantes des vapeurs employées et leur action sur l'olfaction.

J'ai réuni dans le tableau suivant les principaux résultats obtenus (1).

<i>Vapeurs odorantes pour la Pholade</i>	<i>Vapeurs indifférentes</i>
Xylène : très actif, rapide	Toluène.
Paraldéhyde : très actif, lent	Aniline.
Nitrite d'amyle : très actif	Isodichlorhydrine glycérique.
Sulfure de carbone : très actif, rapide	Xylidine.
Ammoniaque : très actif, très rapide	Quinoléine.
Crésylol : très actif, mais un peu lent	Alcool propylique.
Alcool amylique : actif, rapide	Essence d'anis.
— éthylique : très actif, mais lent	— de térébenthine.
Acide acétique : actif, rapide	— de menthe
Aldéhyde : actif, rapide	— de genièvre,
Essence de camomille : actif, rapide	— de girofles.

(1) L'expression « substance très active » signifie que le corps employé provoque une contraction d'une grande amplitude. Il n'y a pas de rapport constant entre l'amplitude de la contraction et la rapidité avec laquelle elle apparaît ou se développe.

*Vapeurs odorantes pour la pholade**Vapeurs indifférentes*

Alcool isopropylique : actif, assez rapide	— de canelle.
Chloroforme : actif, assez rapide	Nitro-benzine.
Essence d'aspic ; actif, lent	Phénol.
Camphre : actif, mais très lent	Diméthyle aniline.
Essence de Romarin : actif, lent	
Alcool butylique : actif, lent	
— méthylique : actif, lent	
Ether amylique : actif, rapide	
Ether ordinaire : actif, rapide	
Benzine : peu actif, lent	
Orthotoluidine : action faible, lente	

Il est certain que les vapeurs des corps très caustiques, tels que l'ammoniaque ou l'acide acétique, produisent toujours une contraction, mais cette condition n'est pas nécessaire, puisque l'on voit des corps qui ne jouissent d'aucune propriété irritante bien marquée, tels que le xylène, le camphre, l'essence de camomille, donner lieu à une réaction olfactive, tandis que d'autres, tels que l'essence de menthe ou de cannelle, se montrent inactifs.

Comme chez l'escargot, toutes les parties du manteau ne semblent pas également sensibles : les mouvements fibrillaires (contraction primaire), qui précèdent le retrait du siphon, se montrent ordinairement en premier lieu du côté des tentacules ; quand l'action olfactive est peu prononcée, les mouvements sont limités à cette partie du siphon, et il n'y a pas de contraction réflexe. Mais les mouvements fibrillaires peuvent également se montrer sur des fragments de siphon privés de tentacules et détachés du corps de l'animal.

VI. — DE LA GUSTATION

On sait que certains mollusques manifestent nettement la faculté qu'ils ont de faire un choix raisonné ou instinctif de leurs aliments, alors que l'odorat ne peut leur rendre aucun service sous ce rapport, par exemple s'il s'agit de substance ne contenant

aucun principe volatil. Il en est de même lorsqu'avec l'odorat la vue fait complètement défaut.

D'autres mollusques semblent au contraire tout à fait indifférents et introduisent en même temps dans leurs organes digestifs la vase et les matières inertes ou nutritives qui se trouvent à leur portée. On peut donc admettre l'existence du goût chez certains invertébrés appartenant à cet embranchement, chez l'escargot et la limace entre autres, bien que les preuves expérimentales nous manquent presque complètement.

En ce qui concerne les lamelibranches, les seules indications que nous possédions sur ce sujet sont dues à Flemming qui a décrit dans le genre pecten des verrues épithéliales pouvant être certainement comparées aux organes gustatifs des larves de grenouille étudiées par Schulze. Mais Flemming pense avec raison que les fonctions d'un organe ne sauraient se déduire de sa forme ou de sa structure.

Il était donc important d'instituer sur ce point intéressant de la physiologie comparée des organes des sens, des expériences susceptibles de nous renseigner sur l'existence de la gustation chez la Pholade, sur sa plus ou moins grande perfection, sur sa localisation et sur son mécanisme, dans le cas où l'existence de ce sens nous aurait été révélée.

Or, rien n'est plus facile que d'obtenir sur ce sujet des renseignements de la Pholade. Pour cela, on garnit un vase en verre cylindrique d'argile dans laquelle on creuse une cavité destinée à recevoir la partie inférieure du corps de l'animal, le siphon et la partie supérieure des grandes valves étant laissés en dehors.

On remplit alors le vase d'eau de mer, et lorsque la transparence est parfaite, on voit la Pholade allonger son siphon et ouvrir l'orifice du canal ventral en étalant sa couronne de tentacules. A ce moment, on laisse tomber à la surface de l'eau de mer, au-dessus de l'orifice du canal ventral, quelques gouttes d'une solution de picro-carminate d'ammoniaque, dont l'amertume est très prononcée et dont on peut facilement suivre les cercles de diffusion en raison de l'intensité de son pouvoir colorant.

Au moment où la coloration rouge envahit les zones liquides

qui baignent l'orifice du siphon, les tentacules se replient vers le centre de l'orifice du canal aspirateur, qui se ferme, puis, au bout d'un certain temps, le siphon se contracte fortement et rejette brusquement au dehors le liquide amer.

Il ne s'agit certainement pas ici d'une action topique, caustique ou autre, mais bien réellement d'une véritable impression gustative, car on pourra provoquer le même phénomène avec d'autres substances amères n'exerçant aucune action irritante sur nos tissus, non volatiles et d'ailleurs parfaitement indifférentes ou neutres au point de vue chimique : le sulfate de quinine, le chlorhydrate de strychnine, l'aloès, le quassia amara, l'extrait de gentiane, le sulfate de magnésie sont dans ce cas.

On obtiendra un résultat de même ordre avec les substances qui nous donnent la saveur salée : le sel marin, qu'il faudra alors employer en solution saturée, car l'eau de mer en contient déjà une forte proportion et aussi avec les corps à saveur acide, même les moins actifs chimiquement : acide acétique très dilué, acide tartrique, acide citrique, lactique en solutions très étendues ; les sels à saveur alcaline : carbonate et bicarbonate de soude, carbonate de potasse et d'ammoniaque, etc., fournissent également des réactions caractéristiques.

D'autres substances peuvent être introduites dans le canal aspirateur sans provoquer la contraction secondaire qui d'ordinaire est accompagnée de l'expulsion brusque du liquide contenu dans le siphon. Le sucre de canne, la glycose, la dextrine ou solutions concentrées sont dans ce cas. On observe le plus souvent un mouvement lent et très faible, dû à la contraction primaire, suivant de très près la pénétration du liquide sucré. D'autres substances, telles que la gomme, se sont montrées complètement inactives.

On peut constater par l'examen direct que les contractions primaire et secondaire présentent des caractères variables avec le degré de concentration des solutions de substances sapides employées comme réactifs physiologiques.

Mais, pour analyser ces caractères, il est indispensable d'avoir recours à la méthode graphique.

Pour cela, on peut adopter deux dispositifs différents, selon que

les substances sapides devront être déposées directement à la surface du siphon maintenu hors de l'eau, ou bien selon que l'on se proposera d'agir dans des conditions se rapprochant le plus possible de l'état normal, c'est-à-dire sur un animal immergé et placé dans sa position naturelle.

Dans le premier cas, la Pholade est couchée horizontalement et disposée de façon que son siphon puisse glisser facilement sans frottement sur le plan horizontal ou légèrement oblique qui le supporte. On peut se servir alors avec avantage d'une assiette plate de porcelaine, à bords larges au fond de laquelle se trouve un peu d'eau de mer. L'extrémité libre du siphon est ensuite reliée par une très fine tige de verre filé à un myographe de Marey à inscription directe. Il suffit pour obtenir un graphique, lorsque le siphon est bien étendu, de faire tomber sur un point quelconque de la surface, et de la plus faible hauteur que l'on pourra, une goutte d'une solution sapide. Ce procédé est particulièrement commode pour rechercher s'il existe des points plus sensibles les uns que les autres aux excitations gustatives et s'il y a, comme dans la langue, une spécialisation particulière, suivant les régions.

Le second dispositif repose sur l'emploi du myographe à transmission : il est d'ailleurs d'une grande simplicité comme le montre la figure 14.

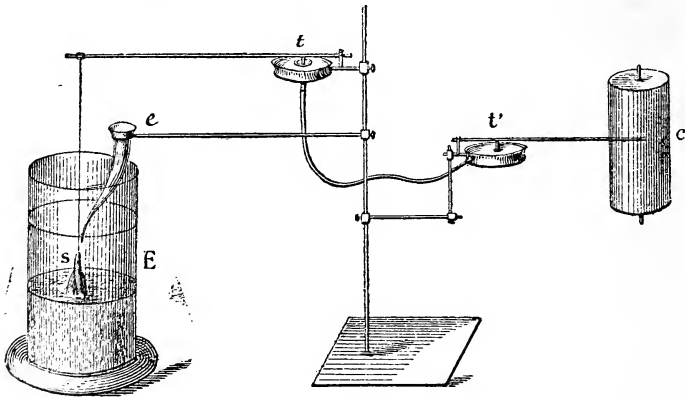


Fig. 14

La Pholade *S* est fixé dans un vase cylindrique *E* rempli d'argile dans sa partie inférieure, et renfermant une quantité d'eau

de mer assez grande pour que l'extrémité du siphon ne dépasse pas, dans son plus grand degré d'extension, la surface de l'eau. L'extrémité de celui-ci est reliée par une tige de verre filé au levier du tambour récepteur *T* lequel est mis en communication avec le tambour enregistreur *T'* portant un stylet qui permettra d'inscrire sur le cylindre *C* les moindres mouvements du siphon *S*. Un petit entonnoir *e*, dont l'ouverture effilée plonge dans l'eau, permet de conduire le liquide réactif jusqu'à l'ouverture du siphon, sans provoquer le moindre ébranlement à la surface.

Le liquide réactif doit être assez dense pour franchir dans le moins de temps possible, sans trop diffuser, l'espace qui sépare l'extrémité de l'entonnoir de l'orifice du siphon. Pour donner à la solution sapide la densité voulue, on peut se servir de gomme ou même de sucre de canne, comme le montre le tracé de la figure 15 obtenu au moyen du dispositif représenté figure 14 et de quelques gouttes de sirop de sucre qui n'ont fourni qu'une contraction primaire d'une amplitude négligeable.

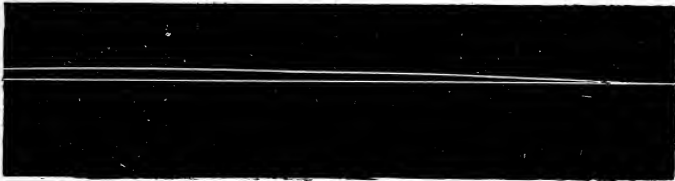


Fig. 15

Ce n'est qu'exceptionnellement, avec des Pholades très sensibles, que l'on peut obtenir au moyen du sucre une contraction secondaire, d'ailleurs toujours très réduite, comme le montre la figure 16.

Quand la sensation d'une saveur sucrée provoque une double contraction, la première est toujours très prolongée, d'une petite amplitude, et la seconde ne survient en conséquence que tardivement. Cette dernière ne présente également qu'une petite amplitude et elle est de courte durée, le siphon reprenant vite sa

longueur primitive. Mais, je le répète, on n'obtient ces faibles manifestations qu'avec des solutions saturées et il suffit, pour les expériences avec les excitants très actifs, de donner seulement à la solution une densité un peu supérieure à l'eau de mer. Dans ce cas, l'action du sucre est négligeable, ainsi que l'on peut s'en convaincre si l'on compare les tracés des figures 15 et 16 avec celui de la figure 17 obtenu en ajoutant une substance sapide très active au sirop de sucre.

Ce dernier tracé, il est vrai, a été pris avec le myographe à inscription directe armé d'un long stylet, tandis que les tracés 15 et 16 et tous ceux qui les suivent ont été recueillis avec le dispositif indiqué dans la figure 14, qui permet d'obtenir des courbes moins développées, mais aussi plus fidèles et plus comparables entre elles, le frottement du stylet sur le cylindre enregistreur n'étant plus communiqué à l'animal.

Le tracé de la figure 17 est néanmoins intéressant, parce qu'il montre très nettement la succession des contractions primaire et secondaire, et qu'il donne bien l'idée de l'importance des mouvements en question et de leur caractère, qui est toujours très franchement accentué.

Dans les expériences dont je vais parler maintenant, je me suis servi d'un liquide contenant du sucre, en quantité strictement nécessaire pour lui donner une densité un peu supérieure à celle de l'eau de mer, et des doses relativement faibles de substances sapes. Une à deux gouttes de ces solutions étaient en général suffisantes pour obtenir une courbe bien caractérisée.

Fig. 16

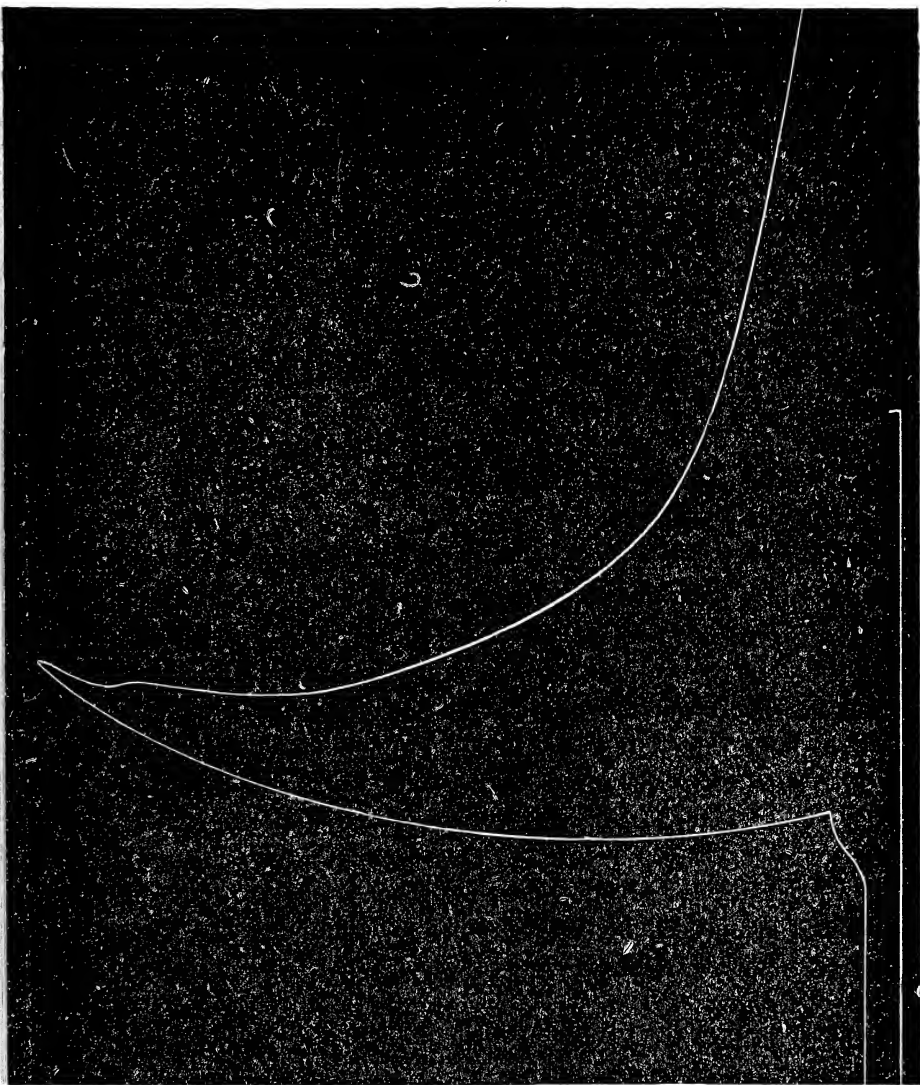


Fig. 17

Mes solutions sapides étaient composées de la façon suivante :

Solution sucrée et extrait de Quassia.	4 0/0
» » chlorhydrate de strychnine . »	»
» » extrait de gentiane	»
» » carbonate de soude.	»

Solution sucrée	d'ammoniaque	1 0/0
»	» acide tartrique	»
»	» citrique	»
»	» acétique	»
»	sulfate de magnésie	Solution saturée
»	essence de girofles	»
»	chlorure de sodium	» (1)

SAVEURS AMÈRES

Quassia. — Dans certains cas, la contraction secondaire s'est montrée beaucoup plus brusque que dans le tracé de la figure 18 fourni sans doute par un animal fatigué. Le second type (*fig. 19*) est de beaucoup le plus fréquent, je le considère comme le type normal, des réactions produites par des saveurs amères.

La figure 20 montre un tracé obtenu avec l'extrait de gentiane et la figure 21 un tracé donné par le chlorhydrate de strychnine. Les différences portent principalement sur l'amplitude des courbes et sur la durée de la contraction primaire, mais on ne peut s'empêcher de reconnaître qu'elles présentent véritablement un air de famille quand on les considère dans leur ensemble.

SAVEURS ALCALINES

Ces sensations se traduisent par des courbes qui diffèrent notablement des précédentes. Elles sont principalement caractérisées

(1) *Remarque*. — Les expériences qui nous ont donné les courbes reproduites dans les figures qui vont suivre ont été faites avec des *Pholades* de même origine, placées dans les mêmes conditions. Souvent le même mollusque a servi à des expériences faites avec des substances différentes.

Nous ne faisons figurer ici que des graphiques qui n'ont pas été produits accidentellement, mais dont on a pu obtenir plusieurs exemplaires comparables. Lorsqu'il s'est présenté quelques variations, toujours peu importantes d'ailleurs, nous avons pris le type moyen. Les divisions qui figurent souvent au bas des courbes marquent la valeur du temps en secondes inscrites au moyen d'un métronome enregistreur. Elles permettent de se rendre exactement compte de la durée des différentes phases. Dans toutes ces expériences le cylindre enregistreur marchait avec la même vitesse, mais pas toujours dans le même sens : on retrouvera facilement, par ce qui a été dit antérieurement, la direction de sa marche.

par un allongement très léger et de très courte durée suivi d'une légère contraction secondaire, ainsi que le montre la figure 22 obtenue

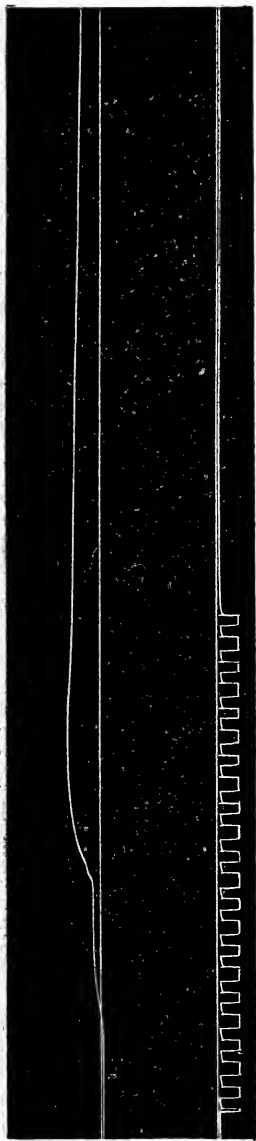


Fig. 18



Fig. 19

nue avec le carbonate de potasse. Le même accident s'observe sur la courbe de la figure 23, provoquée par le carbonate d'ammoniaque.

SAVEURS SALÉES

Quoique les Pholades soient en rapport permanent avec de l'eau

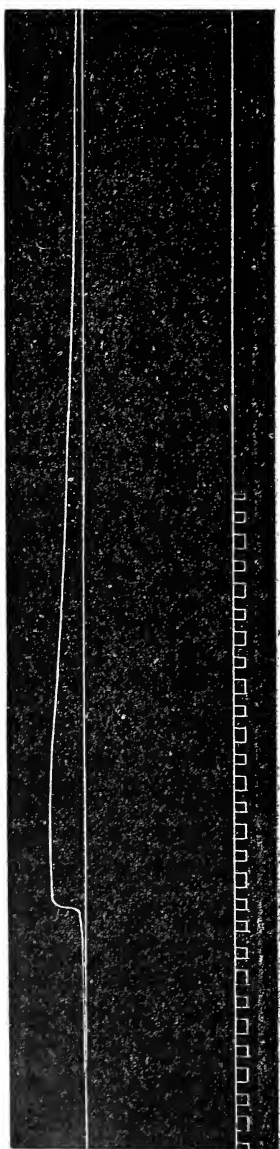


Fig. 20

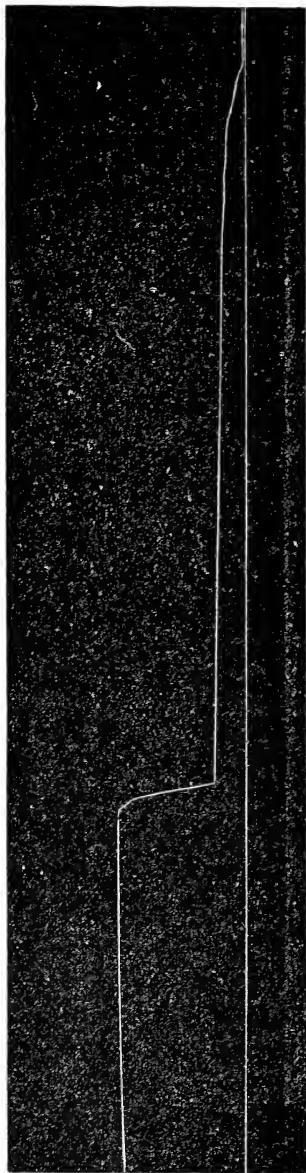


Fig. 21

de mer, laquelle est fortement salée, elles n'en sont pas moins capables de ressentir des impressions gustatives par leur contact

avec des solutions contenant une proportion de sel, supérieure à celle que contient leur milieu normal.

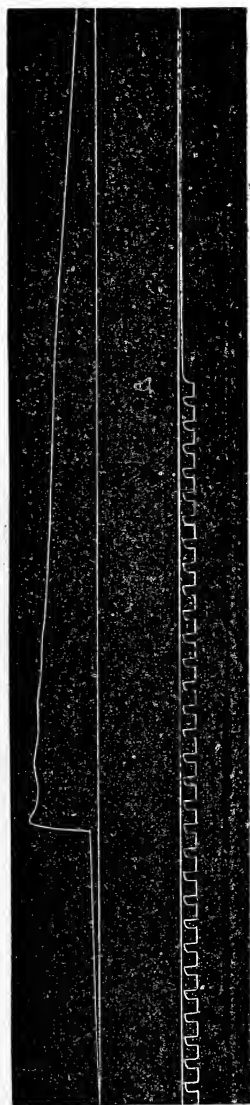


Fig. 22

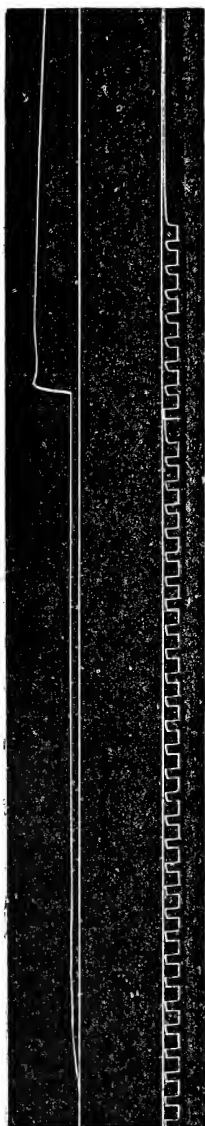


Fig. 23

La courbe de la figure 24 a été, en effet, obtenue en introduisant dans le siphon de la Pholade quelques gouttes d'une solution

saturée de sel marin. La réaction produite par une substance salée

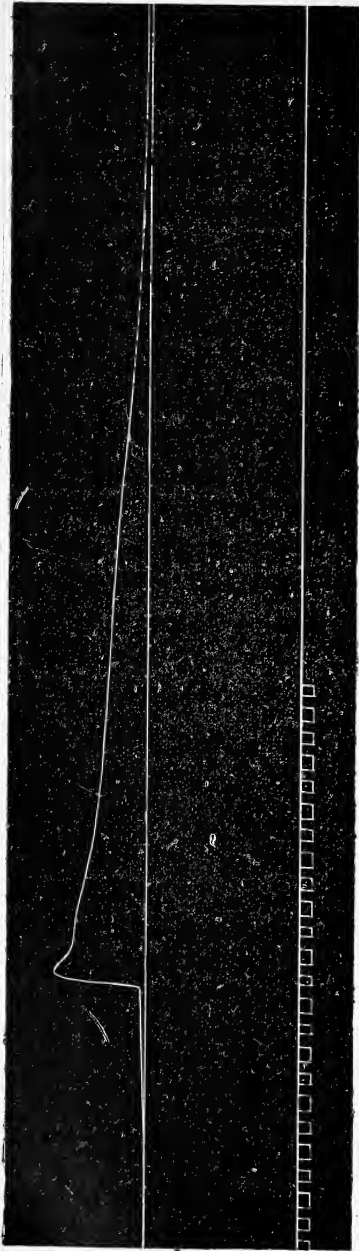


Fig. 24

offre beaucoup d'analogies avec celles que provoquent les substances alcalines, ainsi qu'on peut le voir en comparant les figures 24 aux figures 22 et 23. Toutefois, l'allongement qui suit la contraction secondaire dure moins longtemps.

SAVEURS ACIDES

Les substances à saveur acide produisent sur le système avertisseur un effet tout à fait caractéristique et dont j'ai déjà parlé à propos du mécanisme intime de l'allongement du siphon (*deuxième partie, chap. I*) comparé au thélisme chez la femme.

Les éléments contractiles circulaires sont excités exclusivement et cette réaction est des plus intéressantes à constater, car elle montre une élection qui prouve bien nettement que toutes les sensations gustatives ne se confondent pas. Ici, l'entrée en activité du système avertisseur ne se traduit pas par un raccour-

cissement primaire. C'est le contraire qui se produit, c'est-à-dire

un allongement et le tracé du mouvement du système avertisseur se développe alors au-dessous de la ligne du zéro, comme le mon-

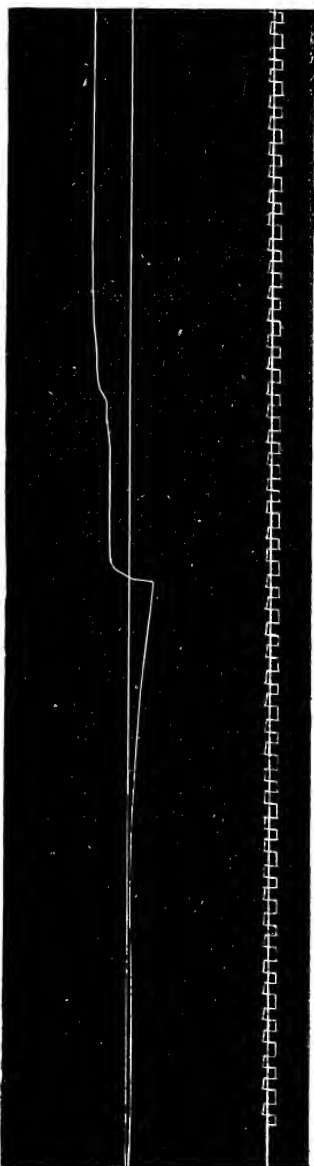


Fig. 25



Fig. 26

trent les deux tracés des figures 25 et 26, obtenus avec des solutions très diluées d'acide acétique et d'acide tartrique.

Naturellement cet allongement ne peut s'inscrire que lorsque le bout du siphon est relié au myographe par une tige rigide; en effet, si l'on se sert d'un fil flexible, le caractère dont je viens de parler ne s'inscrit pas comme le montre la figure 27 obtenue avec l'acide citrique.

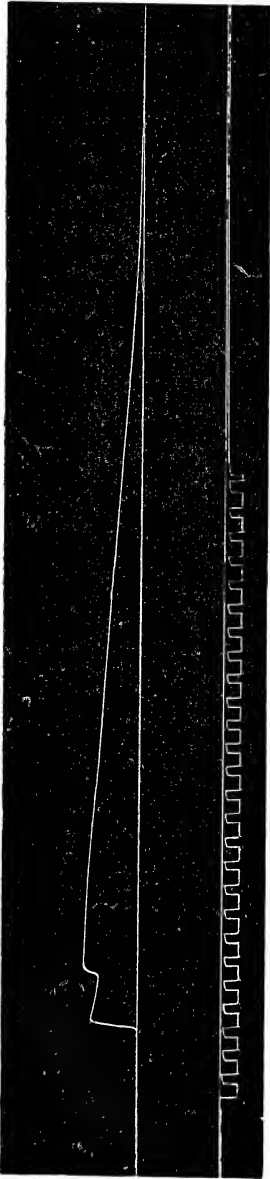


Fig. 27.

On peut d'ailleurs reconnaître *de visu* le mécanisme de cet allongement en déposant une goutte de solution acide sur un point de la surface extérieure du siphon. Il se produit en ce point une dépression qui s'étend de proche en proche, mais d'une manière particulière. C'est suivant le sens transversal que se propage cette dépression résultant manifestement d'une contraction des fibres circulaires.

En se contractant, ces fibres produisent un véritable étranglement analogue au resserement d'un sphincter, et le bout du siphon est projeté en avant, comme celui du mamelon, par une excitation directe des fibres lisses de l'auréole, chez la femme.

En revanche, si l'allongement du système avertisseur fait défaut dans la figure 27, on remarquera un autre caractère des mouvements sensoriels provoqués par les substances acides et qui existe bien dans les figures 25 et 26, mais à un degré moins prononcé, je veux parler du dédoublement de la contraction secondaire. Il se peut, mais je n'ose l'affirmer, que la contraction qui suit celle des grands muscles latéraux soit due aux segments musculaires avertis-

seurs longitudinaux, comme cela se passe quand on excite primitivement les masses centrales des parois du siphon par l'électricité.

Cette interprétation sera plus acceptable encore si l'on compare les tracés des figures 4 et 5 à celui de la figure 27. Dans le cas qui nous occupe il y aurait donc, sous l'influence d'un excitant gustatif acide, trois sortes de mouvements sensoriels apparaissant dans l'ordre suivant : 1° *contraction des fibres circulaires de l'avertisseur ou contraction primaire*; 2° *contraction des muscles centraux ou contraction secondaire* 3° *contraction des fibres longitudinales de l'avertisseur, provoquée par l'ébranlement du siphon ou par induction*. Dans certains cas cependant, il se produit très manifestement deux contractions secondaires successives, c'est-à-dire deux mouvements consécutifs des muscles longitudinaux centraux.

Le tracé de la figure 28 nous en fournit un bel exemple : le mouvement sensoriel a été produit ici par l'essence de girofles.

Il est intéressant de constater que la première contraction ne ressemble pas à la seconde. Peut-être s'agit-il d'une contraction réflexe suivie d'un mouvement de retrait volontaire exécuté par le siphon, comme pour éviter un contact désagréable. On ne peut s'empêcher d'être frappé de la ressemblance de la deuxième con-

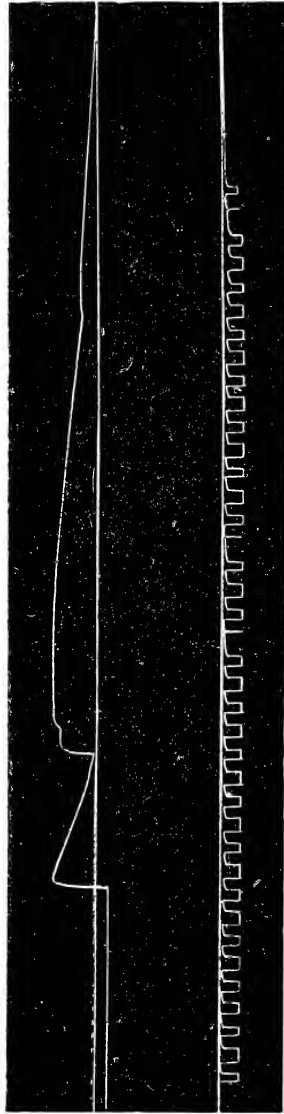


Fig. 28

traction secondaire avec celle que détermine l'excitation galvanique des muscles centraus (*v. fig. 4*) : on serait tenté de lui donner le nom de « contraction induite ». Pour expliquer rigoureusement ce résultat, il serait nécessaire de compléter nos expériences en détruisant sur une Pholade, tantôt les centres réflexes, tantôt les points qui doivent être le siège de la volonté.

De nouvelles expériences sont d'autant plus nécessaires que ce phénomène peut encore recevoir une autre interprétation.

On observe souvent aussi des contractions secondaires successives avec d'autres substances que l'essence de girofles, avec les réactifs acides ou alcalins, surtout lorsqu'ils ne sont pas très dilués et cela, non seulement en opérant sur des Pholades entières mais encore sur le siphon séparé du corps de l'animal. On ne peut guère expliquer ce résultat singulier qu'en admettant que le liquide excitateur, après avoir impressionné le système avertisseur, pénètre plus profondément dans la paroi du siphon et va agir comme un simple excitant musculaire sur les couches qu'il rencontre successivement en se diffusant.

DISTRIBUTION DE LA SENSIBILITÉ GUSTATIVE.

Je me suis proposé de rechercher également si quelque point du corps était particulièrement affecté aux sensations gustatives et j'ai été très surpris de constater que les grands tentacules placés près de l'orifice buccal ne sont que peu ou même pas du tout impressionnés par les substances sapides.

Au contraire, l'animal réagit de la façon que j'ai décrite dans ce chapitre toutes les fois que celles-ci sont mises en contact avec un point quelconque de la face interne ou externe du siphon. La sensibilité gustative est surtout marquée dans les parois du siphon. Elle est très amoindrie pourtant au niveau des cordons et des triangles de Poli, qui sont surtout des organes de sécrétion et elle est nulle dans les autres points du corps.

Les circonstances ne m'ont pas permis de préciser davantage tout ce qui a trait à la durée de la période latente, à l'amplitude, à la forme et à la durée des contractions sensorielles, provoquées.

par les différents excitants du goût et aus causes modificatrices telles que la fatigue, la température, etc. Mais il n'est pas douteux que l'on puisse pousser l'analyse des phénomènes gustatifs par la méthode graphique aussi loin que celle des sensations dermatoptiques qui vont nous occuper dans le chapitre suivant.

V. — De la fonction dermatoptique (1).

§ 1

La lumière est un phénomène subjectif. Sa cause externe consiste dans le mouvement d'un fluide dont les ondulations se mesurent en millièmes de millimètres et dont la durée s'évalue en billionnièmes de secondes.

Comment ces infimes ondulations de l'éther peuvent-elles agir sur nos centres nerveux ? un intermédiaire, un interprète pourrait-on dire, collecteur spécial des vibrations externes est nécessaire : c'est l'organe du sens de la vision : sa délicatesse doit être exquise, puisqu'il vibre sous l'influence de mouvements d'une extrême exigüité. Très compliqué chez les animaux supérieurs, ce transformateur des vibrations éhérées prend parfois une structure très simple chez les espèces qui occupent les degrés inférieurs de l'échelle zoologique. Chez certains êtres, l'œil n'est plus représenté que par une tache noirâtre, qui se distingue à peine du tégument, mais cette « *tache pigmentaire* » dernier vestige de l'œil, correspond à la partie sensible de notre rétine.

Ce qui dégénère surtout, chez l'invertébré, ce sont les parties accessoires comme celles qui, dans l'œil humain, concourent à l'accommodation et à la formation des images nettes sur l'écran sensible.

Aussi, comme l'ont admis Lamarek, Tréviranus, Müller, Grenacher, Sidney, Hickson, Carrère, Forel et plus récemment Plateau (2),

(1) Les principaux résultats de cette partie de notre étude ont été consignés dans un article paru le 15 avril 1890 dans la *Revue générale des sciences pures et appliquées* (1^{re} année, n° 7, p. 198 et suivantes), Paris.

(2) Plateau : *Erreurs commises par les guêpes et résultant de leur vision confuse* : Le Naturaliste, 12^{me} année, 2^{me} série, 15 août 1890, p. 188.

l'observation directe montre-t-elle que chez beaucoup de ces animaux la vision reste confuse au point qu'une guêpe peut se ruer sur la tête d'un clou croyant frapper une mouche de son aiguillon. Il convient d'ajouter toutefois que dans un récent et remarquable travail, Exner, de Vienne, (1) s'est attaché à démontrer que des images nettes pouvaient se former jusque sur les bâtonnets des yeux des articulés. En tous cas, il semble que la vision distincte ne puisse s'opérer qu'à une très courte distance. Dans un autre travail paru presque à la même époque V. Willem (2), a cru devoir conclure de ses expériences que les pulmonés terrestres ne distinguent la forme des objets d'une manière passable qu'à une distance de 1 à 2 millimètres et que les pulmonés aquatiques n'ont de vision distincte à aucune distance. Chez certains mollusques-marins, tels que la Patelle, il n'y a plus aucune pièce capable de donner lieu à la formation d'images nettes dans l'organe visuel qui ne peut manifestement être le siège que de phénomènes de vision confuse.

Mais les propriétés fondamentales persistent alors même que déjà l'organe oculaire a subi de profondes dégradations.

Paul Bert a le premier démontré que certains crustacés (les Daphnies) savaient apprécier les différences d'éclairage et distinguer les couleurs (3). Les Daphnies ne constituent pas une exception. Nos propres expériences sur le pyrophorus noctilucus (4), celles de Forel (5), de Lubbock (6), de Graber (7), d'Exner ne laissent aucun doute sur l'existence d'un sens chromatique chez les invertébrés.

(1) Sigm. Exner : *Die physiologie der facettirten Augen von Krebsen and Insecten* ; Leipzig und Wien., 1891.

(2) V. Willem : *La vision chez les Gastéropodes pulmonés* ; C. R. 26 janvier 1891.

(3) Paul Bert : *Arch. de phys.* T. II, p. 553, 554. 1869.

(4) R. Dubois : *Les Elatérides lumineux* ; bull. soc. zool. France, T. XI, et thèses de la Faculté des Sciences de Paris, p. 206, 1886.

(5) A. Forel : *Expériences et remarques critiques sur les sensations des insectes* Rec. zool. Suisse, Genève-Bâle, T. IV n° 1, 2, 3, 4, 1886, 87, 88.

(6) Lubbock : *Fourmis, abeilles et guêpes* bib. intern. T. XLV, p. 155, 1883.

(7) Graber : *Fundamentale Versuche über die Hellkeits und Farben empfindlichkeit augenloser und geblendeter Thiere*. Sitz. d. Keiserl. ac. d. Wiss. LXXXVII, 4^{me} et 5^{me} abt., math. nat. 1883, p. 201, Wien.

Bien plus, on a constaté chez beaucoup d'invertébrés dépourvus d'yeus une véritable sensibilité à la lumière : chez des protozoaires (Hœckel, Engelmann (1), des cœlentérés, (Marshall, Rapp, Bronn, Jourdan, Loeb, Sars), des bryozoaires (Graber), des vers (Hoffmeister, Darwin, Graber, Loeb.) des Arthropodes (Murray, Weismann, Pouchet, Plateau, Forel, Graber, Loeb.), des mollusques (Lacaze-Duthiers, Ryder, Patten, Willem) (2).

Des observations analogues ont été faites sur des vertébrés (grenouilles, caméléons, tritons) et ont conduit à penser que la peau est impressionnable par la lumière. Mais aucune preuve expérimentale n'a été fournie à ce sujet par les auteurs que nous avons cités et nous nous croyons en droit d'affirmer qu'ils n'ont pu faire au sujet du siège de la sensibilité dont ils avaient constaté l'existence que de pures hypothèses.

Nos recherches sur les Protées (3) et surtout sur le Pholas dactylus (4) mettent hors de conteste l'existence d'une fonction particulière du tégument que nous appellerons *fonction dermatoptique*.

D'ailleurs, n'était-il pas théoriquement vraisemblable que la peau pût jouir parfois de propriétés analogues à celles de notre œil ? L'embryologie ne nous fait-elle pas connaître *ab ovo* l'évo-

(1) *Remarque.* Engelmann a surtout étudié l'action de la lumière sur l'*Euglena viridis*, qu'il considérait à tort comme un animal, et sur le *Paramecium bursaria*. Chez ce dernier, d'après Engelmann, l'influence exercée par la lumière n'est pas *sensorielle* : elle est due à des modifications de la nutrition générale. On peut en dire autant de l'action de l'éclairage sur l'*Hydre verte*, signalée depuis longtemps par Tremblay et, d'une manière générale, sur tous les animaux renfermant des algues chlorophylliennes symbiotiques. Il est probable qu'il en est de même d'ailleurs dans plusieurs autres cas de sensibilité à la lumière signalés par des observateurs qui n'en ont recherché ni la cause, ni le mécanisme.

(2) Nous renvoyons pour l'indication des travaux des auteurs que nous venons de citer à la notice bibliographique que vient de publier M. V. Willem sur les perceptions dermatoptiques. (*Bull. sc. de la France et de la Belgique*, 18 mars 1891.) Nous exprimons en même temps ici le regret que l'auteur de ce travail se soit cru autorisé à formuler des critiques théoriques à propos de nos recherches expérimentales sans s'être plus profondément pénétré de leur signification.

(3) R. Dubois: *Sur la perception des radiations lumineuses par la peau chez les Protées aveugles des grottes de la Carniole*. C. R., 17 février, 1890 et recherches inédites sur le même sujet.

(4) R. Dubois: *Mensuration par la méthode graphique, des impressions lumineuses produites sur certains mollusques lamellibranches par des sources d'intensités différentes*. (*Bull. soc. biol.* 2 nov. 1888.)

lution de cet organe et ne nous montre-t-elle pas que notre rétine n'est qu'un retour, vers l'extérieur, d'une partie de l'épiderme englobé par l'embryon pour former le système nerveux? |

C'est de l'épiderme que nous vient toute sensibilité et cela se conçoit, car ce sont les parties les plus extérieures qui, les premières, doivent acquérir la propriété de réagir sous l'influence des excitants du milieu ambiant.

En définitive, l'œil réduit à ce qu'il a de plus fondamental, doit donc présenter chez le vertébré, comme chez l'invertébré, de grandes analogies avec le tégument : dès lors on peut supposer que le nécessaire de la vision, c'est-à-dire la sensation de clarté et de couleur, si merveilleuse qu'elle soit, peut être plus simple qu'on ne le croit généralement.

§. 2.

On comprendra maintenant, l'importance considérable que l'on doit attacher à l'étude d'un organe tel que l'œil réduit à son état primitif, originel, tégumentaire, chez un animal adulte, non seulement capable de voir par la peau, mais encore *susceptible d'écrire lui-même ses impressions lumineuses ou chromatiques.*

Cette bête, singulièrement précieuse pour une étude expérimentale rigoureuse des sensations optiques chez les invertébrés, est précisément la Pholade dactyle, ainsi que l'on en pourra juger par les résultats qu'elle nous a fournis sur ce sujet absolument nouveau.

Ce n'est pas seulement par le tact, la gustation ou l'olfaction étudiés précédemment, que cet inoffensif animal peut être averti du danger ou renseigné sur les phénomènes extérieurs qui l'intéressent. Il voit, imparfaitement, il est vrai, mais il voit par toute la surface libre du manteau et particulièrement du siphon, seule partie de l'animal qui puisse sortir de sa prison pour veiller sur ce qui se passe au dehors.

Si l'on place des Pholades arrachées de leur demeure, dans un grand vase rempli d'eau de mer, on ne tarde pas à les voir allonger considérablement leur siphon.

Elles restent ainsi, pendant de longues heures paresseusement étendues, aspirant et rejetant l'eau qui sert à la respiration et à la nutrition et leur attitude est la même pendant le jour et pendant la nuit, à la lumière comme à l'obscurité. Mais, vient-on à modifier subitement les conditions d'éclairage, aussitôt le siphon se contracte brusquement, comme si l'on touchait les organes tactiles, dont j'ai antérieurement parlé.

Il suffit de peu de chose, un mouvement rapide de la main interceptant pendant un court instant la lumière incidente, un nuage de fumée qui passe, une allumette éclatant dans l'obscurité, l'accroissement subit d'éclairage produit par le jeu d'un miroir ou d'une lentille, sont autant de causes suffisantes pour exciter cette contraction.

La sensibilité à la lumière n'est pas répandue seulement à la surface du siphon, mais encore sur toutes les parties du manteau qui ne sont pas recouvertes par la coquille. On la constate même sur la paroi interne du siphon, mais elle est surtout marquée dans les points les plus fortement colorés en brun par le pigment, comme le bout qui porte les tentacules.

On peut facilement construire un *explorateur de la sensibilité dermatoptique* très pratique pour ce genre de recherches, en se servant d'un des petits photophores électriques que l'on emploie fréquemment aujourd'hui en médecine.

Le photophore est enfermé dans un tube noirci muni d'une lentille plan-convexe, ou mieux d'une lentille plan-cylindrique et d'un petit diaphragme. On peut ainsi obtenir un fin pinceau de rayons parallèles que l'on promène à la surface de l'animal placé dans l'eau, à l'obscurité.

Dans toutes les régions excitables par la lumière, on ne rencontre, comme nous l'avons vu (*chap. III, 1^{re} partie*), aucun point assez différencié pour être comparé à l'œil d'un pecten, par exemple, et il est bien certain que c'est à tort que l'on avait autrefois signalé la présence d'organes oculaires à la base des tentacules.

Les papilles sont les seules parties que l'on pourrait, à la rigueur, considérer comme des yeux très rudimentaires, mais

outre qu'elles présentent, ainsi que le démontrent les photographies annexées à ce travail, la plus grande analogie avec le reste du tégument sous le rapport de leur texture, on peut mettre en évidence, au moyen de notre photophore, la sensibilité à la lumière dans des points où elles font défaut, soit par exemple, dans les parties du manteau qui entourent le pied, soit à la face interne de la paroi des siphons (1).

L'obliquité des papilles du siphon et leur étalement peut servir à augmenter la surface de l'écran sensible ou encore à recevoir des radiations dont l'incidence serait parallèle au grand axe du siphon, ce qui peut être particulièrement avantageux pour la Pholade en raison de son habitat.

La peau représente donc ici l'écran sensible, la rétine de notre œil, mais il ne pourra se former à sa surface aucune image nette, et la lumière réfléchie par les corps opaques ne sera pas concentrée par le merveilleux appareil optico-physiologique qui donne à notre vue sa grande perfection. Aussi, la Pholade, est-elle susceptible d'être surprise par un ennemi qu'elle ne peut voir, dans des conditions que nous allons examiner.

Si l'on place un de nos mollusques bien sensible dans une cuvette de verre, à fond plat, suspendue au-dessus d'un papier noir, dans un endroit bien éclairé, on provoquera une contraction toutes les fois qu'entre la source lumineuse et l'animal on fera passer un corps quelconque, par exemple un pain à cacheter tenu au bout d'une aiguille. Mais la Pholade restera indifférente si l'on promène le même petit signal, fût-il blanc et bien éclairé, entre le fond noir et la face inférieure non éclairée du mollusque.

On observe le même phénomène dans certaines altérations des milieux réfringents de notre œil : le malade peut distinguer encore ses doigts quand il les interpose entre l'œil et la lumière d'une fenêtre, alors qu'il ne peut en saisir ni les contours, ni les mouvements dans tout autre condition.

(1) Pour faire cette dernière expérience, on coupe obliquement en bec de flûte allongé le siphon d'une Pholade robuste et de forte taille et on le place dans l'eau de mer. Malgré cette blessure, elle ne tarde pas à étendre son siphon, et la partie mise à nu de la paroi interne peut être facilement frappée directement à l'exclusion des autres points avec le faisceau lumineux qui s'échappe du photophore.

Pourtant la sensibilité dermatoptique est considérable, car il suffit, avec un éclairage direct, d'une faible modification de l'intensité pour obtenir un effet très net.

Nous avons dit plus haut que le passage d'un simple nuage de fumée de tabac pouvait provoquer une contraction. Il en sera de même lorsque l'on interposera un verre dépoli, même très clair, entre une Pholade et la lumière du jour pénétrant par une fenêtre. Inversement, si après avoir laissé l'animal étendre son siphon derrière la glace, on enlève celle-ci brusquement, il se produit un mouvement de rétraction.

C'est bien la lumière, dans ces diverses expériences, qui est le véritable excitant, car on ne peut admettre que le passage d'un pain à cacheter ou d'un verre dépoli au-dessus d'un animal plongé dans l'eau de mer et éclairé par la lumière diffuse du jour modifie assez son état thermique pour provoquer de semblables effets.

D'ailleurs, si dans l'obscurité on approche de la surface de l'eau un ballon de verre enduit de noir de fumée et rempli d'eau bouillante, aucun mouvement ne se produit, tandis que la lueur d'une allumette, à un mètre de distance, fait éclater la contraction. De plus, nous verrons bientôt que les radiations infra-rouges et ultra-violettes du spectre solaire et du spectre électrique sont sans action sur la sensibilité de la peau de la Pholade.

Analysons maintenant les phénomènes extérieurs par lesquels la Pholade nous révèle la sensation lumineuse qu'elle a ressentie.

Nous avons vu qu'à l'aide d'un excitant mécanique, la pointe d'un stylet, par exemple, ou d'un excitant gustatif ou olfactif, on pouvait provoquer deux sortes de contractions bien distinctes, l'une par excitation directe des segments contractiles sous-épithéliaux, l'autre par un mouvement réflexe des grands muscles longitudinaux.

Nous obtiendrons les mêmes résultats en substituant au stylet le pinceau lumineux de notre photophore.

Si le siphon est éclairé d'un côté seulement, la contraction superficielle qui se produira dans le point où frappe la lumière, le fera

incurver lentement vers le foyer lumineux et l'on provoquera ainsi un véritable *héliotropisme animal*.

A ce moment, si l'on rapproche brusquement le foyer lumineux, aussitôt le siphon se redressera tout entier en se raccourcissant, par une brusque contraction totale.

L'étude approfondie de la structure du siphon et les observations physiologiques que nous connaissons, nous permettent de comprendre dès maintenant pourquoi nous avons vu se produire deux sortes de contractions distinctes, l'une qui peut être localisée et l'autre qui est caractérisée par un mouvement d'ensemble du siphon.

Lorsque la lumière exerce son action sur les éléments épithéliaux pigmentés, elle y détermine des modifications qui ont pour effet de provoquer la contraction des fibres contractiles avec lesquelles ils se continuent. Les éléments nerveux de la couche neuro-conjonctive sont ébranlés. Cet ébranlement nerveux est communiqué aux ganglions situés à la base du siphon; de ceus-ci part l'excitation réflexe qui met en mouvement les grands muscles longitudinaux.

En somme, les choses se passent comme si l'on touchait, si l'on excitait mécaniquement l'épiderme. L'excitation mécanique est remplacée par l'influence lumineuse, qui peut également faire jouer l'*amorçe*, c'est-à-dire la cellule épithéliale. Celle-ci provoque à son tour, par une action spéciale, que nous rechercherons ultérieurement, s'exerçant sur la fibre musculaire, qui la continue, l'explosion du potentiel accumulé pendant le repos. La fibre musculaire ébranle à son tour le système nerveux.

Ce mécanisme est bien différent de celui que l'on a admis jusqu'à présent pour expliquer les sensations lumineuses puisque, dans ma théorie, le système nerveux n'est influencé que très *secondairement* et *mécaniquement*. En d'autres termes, *c'est l'irritabilité de la fibre contractile qui est mise en jeu avant la neurilité de la terminaison nerveuse périphérique. La vision dermatoptique se produit donc ici par un véritable phénomène tactile se passant dans l'intérieur du tégument.*

Dans cette comparaison de la sensation lumineuse avec un phénomène tactile rien ne peut choquer nos idées, puisque l'on

sait qu'il suffit d'exercer sur notre œil une légère pression pour provoquer un phosphène brillant, dans l'obscurité la plus complète (1).

Sous ce rapport encore, la peau de la Pholade peut se comparer à notre rétine, aussi ai-je cru pouvoir donner à ses couches superficielles le nom de *rétine dermatoptique*, bien qu'elles puissent être le siège de sensations différentes se produisant par un mécanisme de même nature.

Nous admettrons également, quand il s'agira de la vision, que la peau renferme des *éléments dermatoptiques* composés des trois segments : épithélial, musculaire et neural, les deux premiers formant le système avertisseur.

§. 3.

Analyse physiologique expérimentale.

L'analyse physiologique va nous permettre maintenant d'appuyer sur de nombreuses preuves expérimentales notre nouvelle théorie du mécanisme de la vision. Mais, avant de produire les documents graphiques fournis par l'animal écrivant lui-même ses propres impressions visuelles, voyons comment il convient de disposer l'expérience.

La Pholade, en expérience, est fixée sur une planchette par son extrémité inférieure, le support est immergé avec l'animal dans une cuvette pleine d'eau de mer et à faces parallèles, de manière que

(1) Non seulement on peut obtenir ainsi des phosphènes circonscrits, en pressant légèrement le globe oculaire avec le doigt ou avec un corps quelconque, mais ces sensations entoptiques particulières peuvent être excitées simplement par la contraction des muscles moteurs de l'œil ou des muscles de l'accommodation, lorsque l'on fait un effort pour distinguer un point très faiblement éclairé dans l'obscurité. D'autre part, divers faits d'observation me portent à penser que le scintillement d'un point lumineux que l'on fixe dans une obscurité relative, comme une étoile, peut être le résultat de contractions successives comme celles d'un tétanos provoqué par une excitation continue, mais très faible. On verra, par la suite de ce travail, que cette explication n'est pas en désaccord avec certains phénomènes récemment constatés dans la rétine des animaux vertébrés.

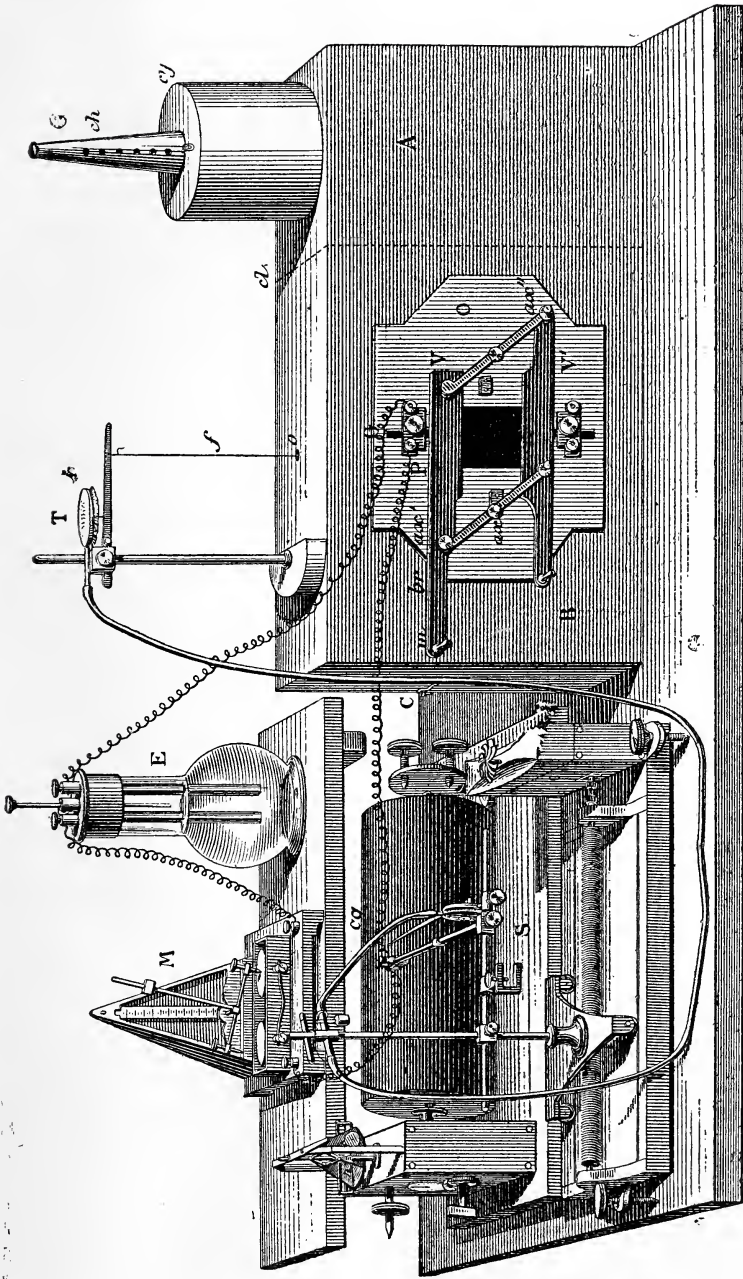
l'extrémité du siphon soit dirigée perpendiculairement à la surface du liquide.

L'extrémité libre du siphon est reliée au levier d'un tambour de Marey (*T. fig. 29*) qui transmettra à un tambour enregistreur semblable les moindres mouvements de cet organe. Ce second tambour (*S*) est muni d'un stylet qui inscrit tous les mouvements transmis par le tambour récepteur sur un cylindre (*cg*) revêtu d'un papier enduit de noir de fumée. La cuve de verre renfermant l'animal est enfermée dans une chambre noire (*B*), percée seulement d'une fenêtre antérieure et d'un petit orifice supérieur (*o*) pour laisser passer le fil (*f*) réunissant le bout du siphon au stylet du tambour récepteur (*T*). La fixation du fil au bout du siphon se fait avec une épingle de laiton recourbée ou avec un hameçon assez gros pour éviter les déchirures du tissu, qui provoqueraient des contractions permanentes de l'organe.

L'appareil doit être placé sur une lourde table ou mieus, comme nous l'avons fait, sur une console de pierre fixée dans le mur pour éviter tous les ébranlements. Pour cette même raison, les parois de la boîte doivent être en bois lourd et épais. Elle ne doit pas être garnie d'un fond et la cuve repose sur la console directement.

La petite fenêtre s'ouvre juste en face du siphon, dont on veut explorer la sensibilité à la lumière : Elle peut être fermée par une vitre quand on opère avec l'aide de la chaleur, comme nous le verrons plus loin et, dans ce cas, on fait plonger dans l'eau de la cuve un thermomètre régulateur, dont la tige sort par un petit orifice percé dans le plancher supérieur. Cette fenêtre peut également recevoir dans une glissière des verres de couleur ou des cuves plates renfermant des solutions colorées ou athermanes, des prismes, etc...

Obturateur. — La fenêtre peut en outre être ouverte ou fermée, pendant un temps plus ou moins long au moyen d'un obturateur. Celui-ci se compose d'une plaque de cuivre fixe percée d'un orifice de même dimension que la fenêtre. En avant de cet orifice, peuvent se mouvoir l'un vers l'autre deux volets mobiles glissant à frottement et parfaitement appliqués sur la plaque de cuivre. Les deux



EXPÉDIENT

Fig. 29

valves peuvent s'écarter l'une de l'autre ou se rapprocher en actionnant la manette (*m*) placée à l'extrémité de la grande branche (*br.*) Ces valves sont entraînées par le mouvement de rotation autour de leurs axes (*ax*) des travées parallèles, qui les réunissent. On peut faire mouvoir à volonté, l'une quelconque de ces valves, l'autre restant fixe. Il suffit pour cela de dévisser l'axe *ax* d'une quantité suffisante pour qu'il ne pénètre plus dans la plaque fixe. Celle-ci porte différents orifices dans lesquels on peut fixer les boutons *ax'*, *ax''*, qui immobilisent alors le volet qui les porte. Lorsque *ax'* est ainsi fixé dans une position déterminée, c'est le volet *v'* qui s'écarte ou se rapproche de *v* et réciproquement. On peut, par cette disposition, éclairer à volonté soit la partie inférieure, soit la partie supérieure ou moyenne du siphon placée devant l'orifice. Les bords des valves *v* et *v'* tournés du côté de l'orifice, sont munis d'une rainure qui permet un emboîtement réciproque et une occlusion parfaite de l'orifice. Cette rainure est garnie d'une petite bande de drap noir destinée à amortir le choc et à compléter l'occlusion pendant le rapprochement des volets. (1)

(1) Je me suis servi également, avec grand avantage de l'ingénieux obturateur photographique, imaginé par M. Chavanon, de Lyon, après l'avoir fait modifier par son inventeur, de façon à ce qu'il puisse fermer le circuit du signal au moment précis où la lumière tombe sur le siphon. Le temps de pose peut être très court (80/100 de seconde) et mécaniquement réglé d'avance.

L'obturateur Chavanon appartient à la classe des obturateurs centraus, Il présente sur les appareils du même genre un perfectionnement important. On sait, en effet que, quelle que soit la rapidité du fonctionnement d'un obturateur, il existe toujours au début une période pendant laquelle l'image est graduellement démasquée, jusqu'au moment où elle est complètement formée ou éclairée; de même, à la fin, il existe une deuxième période pendant laquelle l'image se trouve graduellement masquée. Ces deux périodes d'ouverture et de fermeture encadrent celle où la pose a lieu à pleine ouverture. Un obturateur idéal serait celui dans lequel les périodes d'état variable d'ouverture et de fermeture seraient nulles: c'est là une condition irréalisable pratiquement; mais, on peut s'en approcher plus ou moins en augmentant la durée du temps de pose à pleine ouverture.

D'après cela, un obturateur sera caractérisé par son rendement, c'est à dire par le rapport de la durée d'action réduite équivalente de l'obturateur idéal à la durée d'action totale effective de l'obturateur réel. Dans les obturateurs à guillotine (simple ou double) ou à disque tournant, le rendement atteint rarement 40/100; ces appareils font donc perdre une partie considérable du temps de pose. Dans l'obturateur de Chavanon, le rendement est d'environ 80/100; il est obtenu par un mécanisme spécial, basé sur les propriétés cinématiques de l'excentrique triangulaire. Il y a donc là d'excellentes dispositions pour déterminer exactement les conditions

Contact et signal électriques. — Au-dessus et au-dessous de l'orifice de la plaque fixe de mon obturateur se trouvent deux butoirs qui peuvent être déplacés le long d'une glissière (*G*). Ces pièces peuvent être fixées à demeure, de manière que leur bord supérieur vienne affleurer à l'une des divisions gravées sur le côté de la glissière. Le nombre des divisions visibles au-dessus de ce bord, indique exactement la hauteur de l'orifice limité par les deux bords des volets, au moment de leur écartement.

Ces pièces ont pour but : 1° de limiter la course des volets ; 2° de fermer un circuit électrique qui mettra en mouvement le signal de Després (*s d*) dès que le bord supérieur du volet touchera la pièce (*P*). Le bord de celle-ci porte deux boutons : l'un d'eux est muni d'un ressort en lame dont l'extrémité se rapproche ou s'écarte du second bouton au moment du contact avec le volet. Les fils en communication avec ces deux bornes de contact sont fixés par les boutons latéraux.

La partie moyenne de la pièce *P* et sa face postérieure sont en ébonite, de façon à isoler chacune des parties qui la composent et à amener la rupture du circuit dès que la valve s'abaisse (1).

Un *métronome* placé sur le trajet des fils, qui vont des bornes à un signal enregistreur de Després permet d'inscrire en quarts de seconde le temps qui s'écoule pendant l'ouverture de la fenêtre.

Les mouvements du siphon sont transmis par un fil ou une tige de verre filé (*f*) au stylet du tambour récepteur (*T*). Ces mouvements sont communiqués par un tube de caoutchouc au tambour

de l'expérience et opérer avec la plus grande précision, ce qui est précieux pour les éclairages de courte durée. D'autres détails de construction tels que, forme d'ouverture, réglage de vitesse, indicateur électrique du temps de pose, en font un véritable instrument de précision qui rendra de sérieux services aussi bien dans les travaux de l'amateur photographe que dans ceux du laboratoire de physiologie.

(1) REMARQUE. — Le circuit n'est fermé que lorsque le volet touche les bornes du contact ou butoir, mais la lumière pénètre en réalité avant que ce contact ait eu lieu. Cette cause de retard est compensée dans l'évaluation de la durée de l'excitation par le temps de rapprochement des valves, le contact étant rompu avant que les bords des volets soient réunis.

enregistreur (S) dont la plume inscrit à côté de la ligne des temps les courbes de contraction (1).

Sur le tube de caoutchouc se trouve une clarinette, qui est maintenue ouverte pendant le repos du siphon au moyen d'un poids (*p*) muni d'un crochet, et fermée en déplaçant le même poids au début de l'expérience.

Une petite cheminée en tôle (*ch*) munie d'un bec de gaz à régulateur, permet de donner à la chambre noire la température voulue.

Les expériences se font dans une pièce obscure où l'éclairage du siphon peut être fourni soit par le soleil au moyen d'un héliostat, soit par la lumière électrique, soit enfin par une lampe à gaz munie d'un régulateur. Cette lampe, dont l'intensité doit être réglée une fois pour toutes, peut glisser sur une longue planchette graduée placée devant la fenêtre. Ce dispositif est très avantageux pour la détermination de l'influence des excitations produites par des intensités lumineuses différentes.

§ 4

L'expérience étant ainsi disposée, la Pholade va pouvoir écrire elle-même les impressions qu'elle éprouve sous l'influence de l'excitation lumineuse. Bien plus, si ce que nous avons dit de l'autonomie du système avertisseur est exact, le siphon seul, détaché du corps de l'animal et, par conséquent, séparé des ganglions situés à la racine des canaux, pourra se contracter et inscrire cette contraction sur le cylindre de l'appareil enregistreur.

En effet, si après avoir laissé un siphon sectionné à la base reposer pendant un temps suffisant à l'obscurité, on l'excite par la lumière, il se contracte encore et l'on peut répéter l'expérience un grand nombre de fois pendant plusieurs jours consécutifs, quand on s'est placé dans des conditions favorables.

(1) REMARQUE. — La disposition figurée du tambour T, convient quand il s'agit d'enregistrer les mouvements très-énergiques d'une Pholade entière. S'il s'agit d'un siphon isolé, il est préférable de donner une position inverse, le fond du tambour devra être tourné du côté de la chambre noire.

Pour faire écrire ce lambeau de manteau détaché du corps de l'animal, il suffira de le fixer avec une épingle par son extrémité inférieure sur la planchette immergée dans la cuve à faces parallèles et d'accrocher avec un hameçon son extrémité libre au fil du tambour récepteur.

C'est ainsi qu'avec un éclairage d'une durée de deux secondes, fourni par une lampe de dis bougies, placée à 0,60 centimètres de l'obturateur, nous avons obtenu le tracé de la figure 30.



Fig. 30

Cette courbe montre que le raccourcissement du siphon isolé est le résultat d'une contraction unique, régulière, lente, progressive comme celles que l'on peut provoquer par une très légère excitation mécanique de la surface du siphon d'une Pholade entière.

Nous retrouvons ici tous les caractères de la contraction du système avertisseur, dont nous avons déjà parlé.

Il y a donc lieu d'admettre déjà que ce sont les mêmes éléments de ce système qui entrent en jeu, non plus ici sous l'influence du toucher, d'une vapeur odorante ou d'une substance sapide, mais d'un simple rayon de lumière.

Nous avons vu que dans le siphon coupé la contractibilité des grands muscles longitudinaux se conservait longtemps, puisqu'on pouvait la mettre en jeu par une excitation électrique, mais que leur contraction avait un caractère différent de la précédente. Ce n'est donc pas sur eux qu'agit la lumière dans le siphon coupé.

Mais si on fait agir la lumière sur le siphon d'une Pholade entière, c'est-à-dire relié aus centres ganglionnaires, on obtient des courbes présentant la plus grande analogie avec celles qui ont été fournies par les excitations tactiles et gustatives et dans lesquelles la contraction la plus lente se présente la première comme l'indiquent les deus tracés suivants.

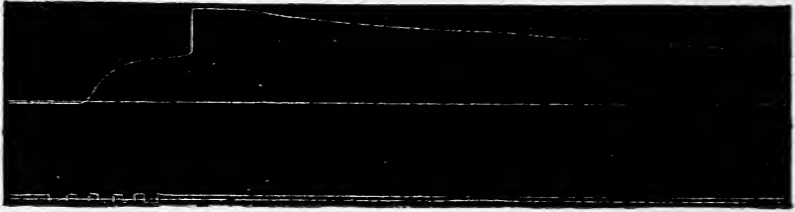


Fig. 31

Nous avons vu précédemment (*v. p. 43*) comment on pouvait dissocier les deus contractions et montrer que l'excitation extérieure agissait directement sur le système avertisseur tandis que la seconde contraction, ou contraction secondaire, était de nature réflexe.

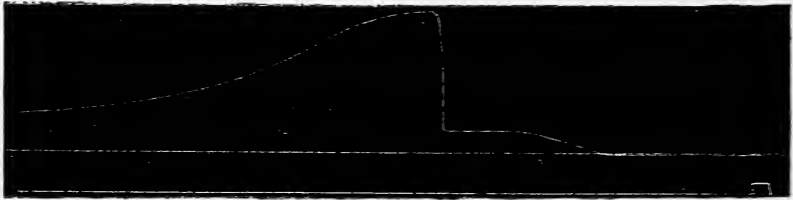


Fig. 32

Lorsque l'on excite alternativement par la lumière et par l'électricité un siphon de Pholade, l'excitabilité par ces deus agents ne disparaît pas simultanément par la fatigue. Quand l'excitation électrique est assez forte et assez prolongée on provoque assez rapidement la fatigue musculaire du siphon isolé; mais si la fatigue a été produite dans l'obscurité et qu'on fasse tomber sur ce siphon fatigué par l'électricité un rayon de lumière on obtient encore une contraction du système avertisseur.

Nous ne croyons pas nécessaire de reproduire à propos de l'action de la lumière toutes les preuves que nous avons données

pour établir l'indépendance de la contraction primaire et de la contraction secondaire et nous admettons, comme pour les autres sensations, que la première est le résultat d'une excitation directe et la seconde la conséquence d'un acte réflexe résultant de l'excitation mécanique des terminaisons nerveuses périphériques par les mouvements du système avertisseur.

Il est donc bien établi que non seulement la Pholade voit sans yeux, mais qu'elle peut écrire ses impressions visuelles, comme elle écrit celle du tact et du goût. On est frappé en outre de l'analogie existant entre le mécanisme qui produit la contraction réflexe du siphon et celui qui préside à la contraction réflexe de l'iris quand un rayon lumineux vient frapper notre rétine.

Mais on peut encore pousser plus loin la comparaison, comme nous allons le faire maintenant, en recherchant jusqu'à quel point la sensibilité visuelle de la peau d'un mollusque peut se rapprocher de celle de notre rétine.

§ 5.

Influence de la fatigue sur la fonction dermatoptique

Avant d'entrer dans des recherches comparatives, qui nécessitent des évaluations numériques et la détermination des rapports existant entre l'intensité et la qualité de l'excitant d'une part et la nature de l'effet qu'il produit de l'autre, il importe d'examiner, avec plus d'attention que nous ne l'avons fait jusqu'ici, les modifications pouvant résulter de la fatigue dans le fonctionnement du siphon (1).

(1) Il n'est peut-être pas inutile de rappeler ici que l'on appelle *période latente* le temps qui s'écoule entre le moment où la lumière tombe sur la rétine dermatoptique et le début de la contraction qui est indiqué par celui de la courbe.

L'*amplitude* de la contraction se mesure par l'étendue de l'aire circonscrite par la courbe, d'une part et la ligne de zéro, de l'autre.

Le *maximum de l'amplitude* ou *amplitude maxima* correspond à la distance maximale de la courbe à la ligne de zéro.

La *rapidité de la contraction* est indiquée par l'inclinaison plus ou moins grande de la partie de la courbe comprise entre son point d'origine et son maximum.

Enfin la *durée du travail* est exprimée par la longueur de la courbe.

NOTA. — Dans toutes nos expériences sur l'action de la lumière la rotation du cylindre enregistreur a toujours été la même (un tour en 80 secondes).

Un déterminisme expérimental rigoureux peut permettre de connaître les influences perturbatives étrangères, d'élucider et de mesurer leur action et par cela même d'annihiler leurs effets ou de les corriger.

Toutefois, nous reconnaissons volontiers que la personnalité du mollusque n'en existera pas moins, mais par de nombreuses expériences nous avons appris qu'elle était limitée à la vigueur plus ou moins grande de ses réactions. D'un individu à l'autre la force déployée peut varier dans son intensité, mais non dans sa direction, sous l'influence d'un même excitant. En d'autres termes, le travail fourni dans des conditions identiques, par deux individus différents ne se distinguera pas par sa *qualité* mais seulement par sa *quantité*.

La grandeur des aires circonscrites par les courbes variera avec la taille, la vigueur personnelle de l'animal, la longueur du siphon, mais si ces courbes ont été obtenues avec le même excitant, sur deux individus normaux elles auront la même forme générale et sous ce rapport on peut dire que la personnalité de notre mollusque est très limitée; d'ailleurs, au point de vue expérimental, rien n'est moins capricieux qu'une huître.

Ce qui importe donc surtout dans une étude comparative du genre de celle que nous allons entreprendre, c'est de déterminer très exactement les modifications qui peuvent se produire chez un même individu au cours d'une expérience ou d'une série d'expériences. Si l'on fatigue par des excitations répétées le siphon d'une Pholade entière, on voit s'allonger considérablement la durée de la contraction primaire en même temps que son amplitude diminue.

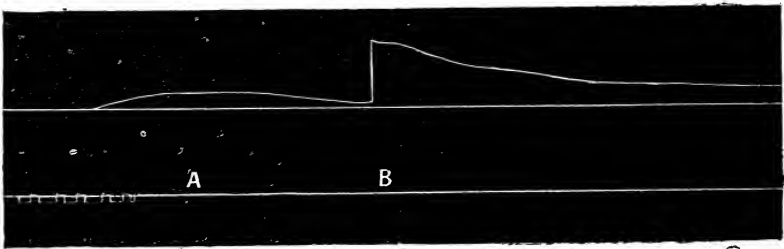


Fig. 33

La contraction secondaire n'apparaît plus que tardivement. Au contraire, lorsque l'animal n'est pas fatigué, cette contraction secondaire se montre très peu de temps après le début de la contraction primaire commel'établit l'examen comparatif des figures 33 et 34.

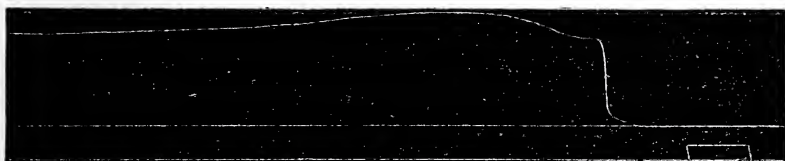


Fig. 34

La fatigue produite par l'action répétée d'un même excitant fait naître des réactions analogues à celles que l'on obtient en diminuant considérablement l'intensité de l'excitation, soit par l'éloignement du foyer, soit par l'emploi de radiations peu excitantes (radiations rouges par exemple.) A un certain moment, la fatigue peut être poussée assez loin pour que, sur un animal entier, la contraction secondaire fasse complètement défaut, puis, si l'on continue l'excitation, c'est la contraction primaire qui disparaît à son tour et enfin l'animal tombe, au point de vue de l'excitation lumineuse, dans l'inertie complète, alors que l'on peut encore provoquer des contractions par l'excitation galvanique ou mécanique, comme je l'ai déjà indiqué.

On peut suivre facilement les progrès de l'influence de la fatigue sur un siphon très robuste, de forte taille, excité à des intervalles de temps très rapprochés et seulement suffisants pour lui permettre de reprendre sa longueur primitive.

Les tracés suivants ont été obtenus avec des excitations se succédant de cinq en cinq minutes, la lampe étant placée à une distance fixe de 30 centimètres.

Ces tracés donnent lieu aux remarques suivantes :

La première excitation est toujours suivie d'une contraction beaucoup plus forte que les suivantes. Il semble qu'une certaine quantité de matériaux de réserve, de potentiel accumulé, se dépense

brusquement au moment de la première contraction (ce fait est très constant), après quoi il s'établit un régime régulier.

De l'examen des nombreux graphiques obtenus dans ces conditions, on peut conclure que des excitations lumineuses de même intensité répétées à cinq minutes d'intervalle amènent après la première contraction, toujours plus forte que celles qui suivent, une augmentation de la durée de la période latente qui s'accroît suivant une progression arithmétique : $n + 1, n + 2, n + 3, n + 4$, etc.

La durée du travail, c'est-à-dire le temps pendant lequel se fait le raccourcissement du siphon et son allongement consécutif est toujours le même pour les contractions consécutives à la première, mais la valeur de ce travail mesuré par l'aire circonscrite par la courbe devient de plus en plus faible.

L'excitant restant le même, la pholade fatiguée travaillera aussi longtemps, mais fera, dans le même temps, un travail moindre que si elle était reposée.

La rapidité de la contraction, qui est très grande au moment de la première excitation, devient beaucoup moindre pour les suivantes, ainsi que l'indique l'inclinaison de la courbe dans le début des divers tracés. Mais le temps qui s'écoule depuis le début de la contraction jusqu'à son point maximal est à peu près constant pour les contractions consécutives à la première et varie, en général, de 9 à 11 secondes.

En même temps, on peut voir dans les tracés reproduits dans les figures 35, 36, 37, 38, 39, 40 que l'amplitude maximale tombe de 22 millim. à 10 millim. puis à 7 millim., 5 millim., 4 millim., 3 millim., et enfin à 0 millim. quand la fatigue est complète.

Bien que l'on puisse arriver, en se plaçant dans de bonnes conditions, à évaluer, ainsi qu'on vient de le voir, la part qui revient à la fatigue dans des expériences consécutives, les résultats perdraient néanmoins beaucoup de leur netteté par des corrections, et il est préférable de ne pas avoir recours à ce moyen. D'ailleurs, l'expérience nous a appris que l'animal entier, lorsqu'il est placé dans des conditions favorables, peut réparer complètement, si on lui accorde un repos suffisant, les pertes résultant du travail qu'on lui a fait accomplir.

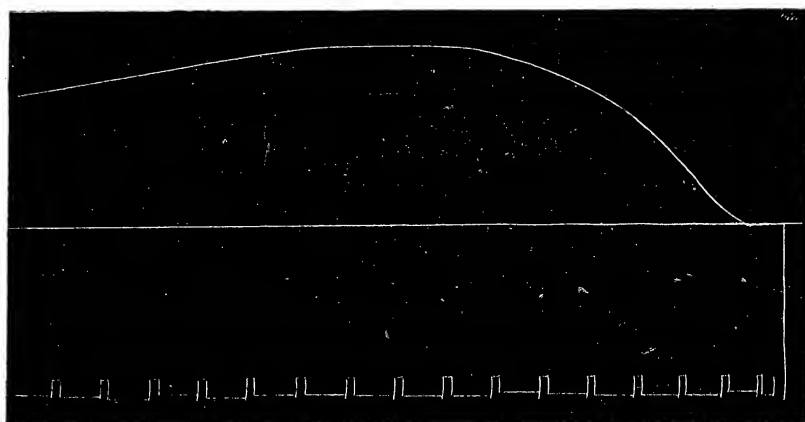


Fig. 35

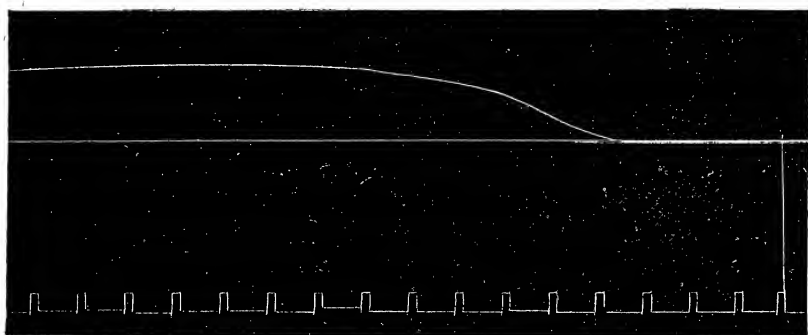


Fig. 36

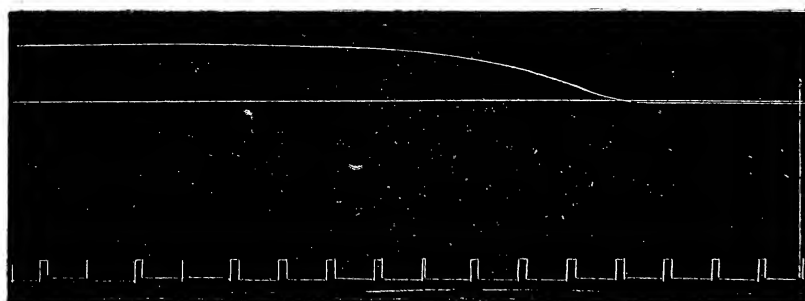


Fig. 37

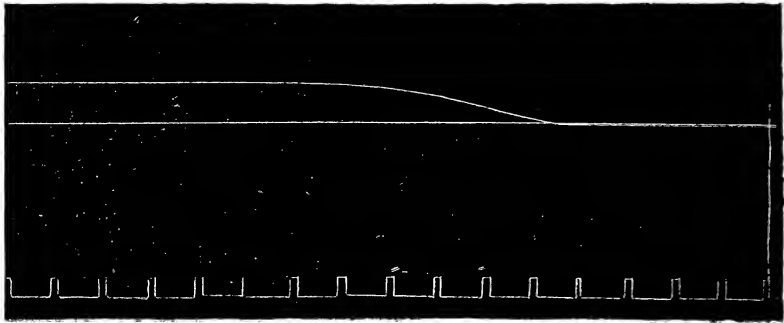


Fig. 33

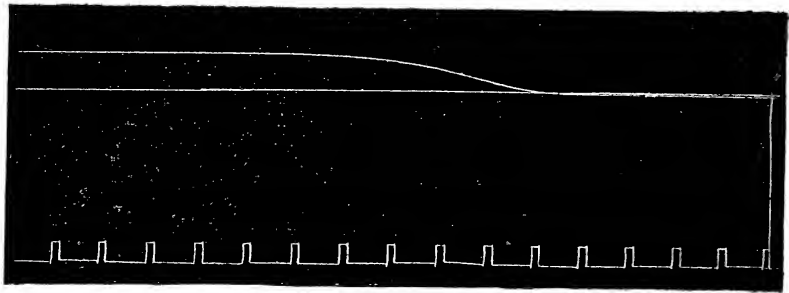


Fig. 39

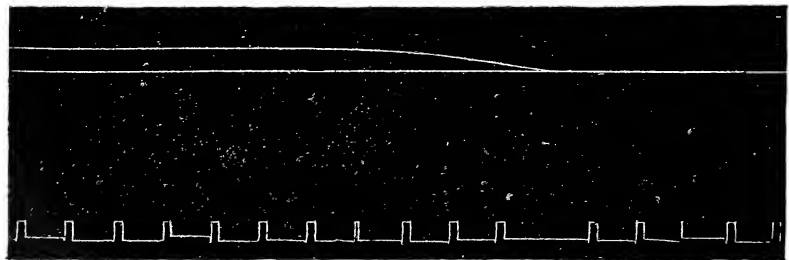


Fig. 40

Bien plus, le siphon lui-même, quoique séparé du reste du corps et privé par conséquent de circulation, trouvera dans sa propre substance les éléments d'une réparation suffisante pour qu'il soit possible, en espaçant assez les excitations, d'obtenir une série de résultats absolument comparables. Dans plusieurs circonstances, j'ai même pu constater que la réparation d'un siphon isolé se faisait plus facilement et que sa résistance à la fatigue était plus grande que quand cet organe était encore attaché à l'animal. Ce résultat paradoxal ne peut guère se comprendre qu'en admettant que le repos d'un siphon isolé, dans l'intervalle des excitations, est plus complet que celui d'un siphon relié au système nerveux central, ce qui est en opposition avec certains faits d'expérience, dont je parlerai à propos de la fonction photogénique.

Les tracés des figures 41 et 42 montrent bien nettement les effets de cette autoréparation et la curieuse résistance d'un siphon soilé.

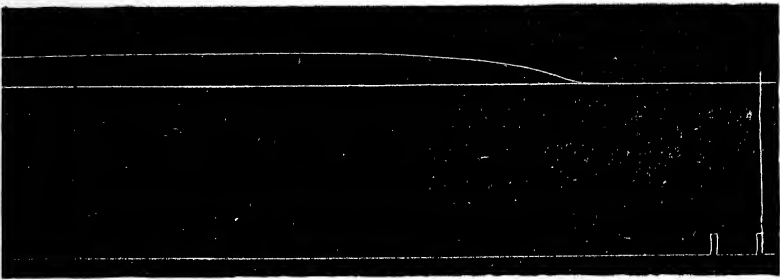


Fig. 41

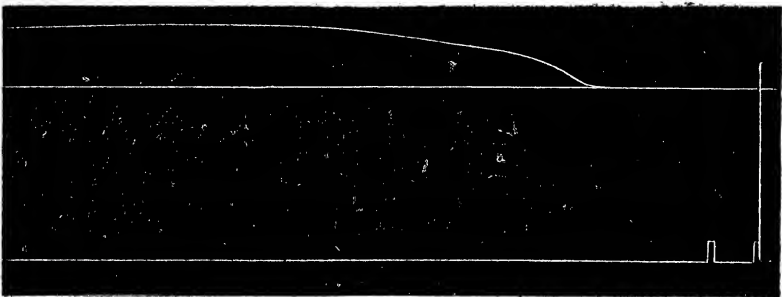


Fig. 42

La figure 41 représente le dernier graphique fourni par un siphon ayant servi pendant toute la journée à des expériences de fatigue. Après avoir laissé ce siphon reposer durant toute la nuit, on a pris le lendemain matin un tracé, la lampe étant placée, comme dans la précédente expérience, à 120 centimètres et la durée de l'excitation dans les deux cas étant de deux secondes.

Il est facile de reconnaître que l'amplitude de la seconde courbe est notablement plus considérable que celle de la première.

Excitation d'un siphon d'heure en heure. — Durée de l'excitation 2 secondes. — Lampe à gaz à 0,60 centimètres

HEURES	DURÉE en secondes du travail	AMPLITUDE maxima exprimée en millimètres	DISTANCE du début de la contraction à ce maximum en millimètres	PÉRIODE LATENTE exprimée en millimètres comptée depuis la fin de l'excitation	PÉRIODE LATENTE exprimée en millimètres depuis le début de l'excitation
1	41	15	36	5	12
2	40	13	34	4.5	10
3	41	12	31	4	9.5
4	39	10	42	6	—
5	39	11	35	5	12
6	45	12	41	4	11.5
7	37	9	32	6	13
8	40	10	36	6	13
9	40	10	31	5	12
10	37	8	31	7	14
11	40	7	32	8	14
12	36	7	37	10	16
<i>Le même siphon le lendemain</i>					
1	46	17	55	10	16
2	53	9	75	10	17
3	51	10	45	10	18

L'influence du repos l'a donc emporté, et de beaucoup, sur la diminution de vitalité que doit fatalement entraîner la mutilation nécessaire pour séparer le siphon de la Pholade.

L'expérience a montré, à la suite de nombreux essais, que si les

Pholades sont en bon état, la température convenable et l'eau de mer fraîche, un repos d'une heure est très suffisant pour obtenir des résultats comparables. Si les essais consécutifs sont peu nombreux un intervalle d'un quart d'heure peut suffire, mais c'est là un minimum.

Les tracés suivants, recueillis d'heure en heure, prouvent que pour les 8 à 9 premiers, au moins, pris dans la première journée, les variations produites par la fatigue sont négligeables.

Les chiffres qui figurent à la fin de ce tableau montrent bien que l'autoréparation du siphon n'empêche pas la diminution de sa vitalité. On peut, avec la première contraction qui se produit après une nuit de repos, obtenir une courbe dont l'amplitude sera supérieure à celle qui est fournie à la fin d'une journée de travail, mais la diminution de la vitalité n'en est pas moins mise en évidence par la grande rapidité avec laquelle se produit la fatigue le lendemain. Malgré le repos d'une heure laissé entre chaque expérience, comme la veille, on voit que, dans deux essais successifs, le maximum d'amplitude est tombé de 17 à 9 millim.. Mais ce n'est pas le seul signe auquel on peut reconnaître la diminution de la vitalité. Elle s'accuse encore par la lenteur avec laquelle se fait la contraction, qui n'atteint que tardivement son maximum, et enfin par l'allongement de la période latente.

Ce résultat paraît dépendre beaucoup plus de la diminution d'excitabilité, ou mieux, d'irritabilité des segments contractiles du système avertisseur que de leur contractilité proprement dite.

En général, on confond à tort l'excitabilité ou l'irritabilité de la fibre musculaire avec sa contractilité. Cependant une fibre musculaire peut avoir conservé toute sa puissance contractile, et pourra encore fournir la somme de travail normal alors qu'elle est devenue beaucoup plus paresseuse et répond moins facilement aux mêmes excitants.

Il y a plus, si l'on fatigue un siphon isolé par un excitant déterminé jusqu'à ce qu'il cesse de réagir sous son influence, on pourra encore provoquer des contractions de ce siphon en employant un excitant d'une autre nature, alors même qu'il serait moins énergétique que le précédent.

On dispose facilement un siphon de Pholade de telle façon qu'il soit excité alternativement par la lumière et par l'électricité. Or, dans plusieurs expériences, j'ai pu provoquer par la lumière des contractions de siphons placés dans l'obscurité et qui ne répondaient plus à l'électricité, ni par leur système musculaire central, ni par leur système avertisseur, et réciproquement. Il semble rationnel de penser dans ces conditions, que ce n'est pas la contractilité, mais bien l'irritabilité des segments contractiles de l'avertisseur, qui est modifiée pour tel excitant et non pour tel autre.

Mais cette diminution de l'excitabilité du système avertisseur peut encore recevoir une autre interprétation, si l'on admet que le segment contractile n'est mis en mouvement que sous l'influence d'une modification du segment pigmentaire produite par la lumière. Nous aurons à revenir ultérieurement sur ce point important.

§ 6.

Influence de la température sur la fonction photodermatique

La plupart de nos expériences ont été faites aus mois d'avril, de mai et de juin, mais quelques-unes aussi en hiver. Pendant cette saison les Pholades répondent moins facilement aus excitations, en partie, sans doute, à cause du ralentissement de l'activité de la nutrition générale. Mais la température seule a aussi une grande influence sur l'impressionnabilité du siphon pour la lumière. Pour étudier la loi à laquelle obéit cette cause perturbatrice, si importante à connaître au point de vue du déterminisme expérimental, j'ai placé une Pholade dans de l'eau de mer, dont la température a été portée progressivement de + 10° centigrades à + 35°. Le dispositif que j'ai décrit précédemment (*v. p. 78*), permettait de suivre à l'extérieur les variations de la température, la Pholade étant maintenue à l'obscurité dans l'intervalle des excitations. Chaque fois que la température de l'eau de mer subissait une élévation de 5°, on faisait tomber pendant deux secondes, sur le siphon, la lumière d'une lampe à régulateur placée toujours à la même distance.

On a pu obtenir ainsi une série de courbes en fonction de températures croissantes (série ascendante). Inversement, la température s'étant élevée à $+ 35^{\circ}$, on a éteint le petit bec de gaz de la chambre étuve et laissé la température de l'eau de mer s'abaisser lentement de $+ 35^{\circ}$ à $+ 10^{\circ}$, en prenant toujours de cinq en cinq degrés un tracé avec les mêmes précautions : j'ai obtenu ainsi une série de courbes, mais en fonction de températures décroissantes (série descendante).

SÉRIE ASCENDANTE

Températures croissantes.	Longueur de la période latente évaluée en millimètre
$+ 10^{\circ}$ centig.....	$0^{\text{m}}020$ f
$+ 15^{\circ}$ —	$0^{\text{m}}015$ e
$+ 20^{\circ}$ —	$0^{\text{m}}011$ d
$+ 25^{\circ}$ —	$0^{\text{m}}009$ c
$+ 30^{\circ}$ —	$0^{\text{m}}007$ b
$+ 35^{\circ}$ —	$0^{\text{m}}006$ a

Cette série ascendante est très régulière et ses termes a, b, c, d, e, f , peuvent se représenter de la façon suivante : $b = a + 1$, $c = b + 2$, $d = c + 2$ (probablement 3) $e = d + 4$, $f = e + 5$.

Donc :

Quand la température s'élève, la durée de la période latente diminue de cinq en cinq degrés de quantités croissantes comme la suite des nombres naturels.

Théoriquement on devrait avoir en partant de $+ 5^{\circ}$:

a	5	
b	$5 + 1$	6
c	$5 + 1 + 2$	8
d	$5 + 1 + 2 + 3$	11
e	$5 + 1 + 2 + 3 + 4$	15
f	$5 + 1 + 2 + 3 + 4 + 5$	20

En représentant cette progression par une courbe, on reconnaîtra qu'elle appartient à une parabole, comme cela se produit

d'ordinaire quand on enregistre les phénomènes de la nutrition en fonction du temps.

Il résulte de cette expérience *que l'irritabilité dermatoptique augmente avec la température suivant une loi très simple.*

SÉRIE DESCENDANTE

L'étude des courbes de la série descendante nous a fourni les chiffres suivants :

+ 30°	7 ^{mn} 5
+ 25°	9 ^{mn}
+ 20°	10 ^{mn}
+ 15° ...	14 ^{mn}

Bien que ces chiffres se succèdent ici moins régulièrement que dans la série ascendante, ils n'en suivent pas moins une loi analogue.

Cette expérience donne lieu aux remarques suivantes :

1° Que la température soit ascendante ou descendante, la durée de la période latente sera très sensiblement la même pour un même degré de température ;

2° Cette durée diminue suivant une courbe parabolique avec l'élévation de la température ; elle augmente suivant une courbe inverse de même nature avec l'abaissement de la température.

L'amplitude de la contraction varie également avec la température croissante ou décroissante.

Températures croissantes Maximum d'amplitude en millimètres

+ 10°	0 ^m 020
+ 15°	0 ^m 018
+ 20°	0 ^m 012
+ 25°	0 ^m 011
+ 30°	0 ^m 014
+ 35°	0 ^m 013

REMARQUE. — Il ne faut pas oublier qu'il s'agit ici d'un système complexe comprenant un segment épithélial et un segment contractile. Si l'action de la lumière se faisait sentir exclusivement sur le segment contractile, il est probable que la loi qui détermine le temps perdu en fonction de la température dans les contractions des fibres lisses se confondrait exactement avec celle que j'ai indiquée.

Températures descendantes	Maximum d'amplitude
+ 30°	0 ^m 004
+ 25°	0 ^m 005
+ 20°	0 ^m 0075
+ 18°	0 ^m 013
+ 15°	0 ^m 013

La mesure des maxima ne nous a pas donné de séries aussi régulières que celle des périodes latentes. Néanmoins on peut voir que si l'élévation de la température, dans les limites que j'ai indiquées, augmente l'irritabilité du système avertisseur, elle diminue assez rapidement sa puissance contractile.

Nous voyons également que le séjour dans l'eau chauffée entre + 35° et + 30° amène un épuisement considérable du siphon, lequel se traduit par une chute remarquable de l'amplitude. Celle-ci augmente ensuite peu à peu pendant le refroidissement, mais sans retrouver sa valeur primitive pour des degrés correspondants dans la série ascendante et dans la série descendante. La comparaison des distances existant dans les différentes courbes d'une même série, entre le début de la contraction et le point où elle atteint son maximum (relevé sur la ligne de zéro) permet de se rendre compte de la vitesse relative avec laquelle se fait, aus diverses températures, l'explosion du potentiel accumulé dans les muscles.

On peut conclure de l'examen des courbes :

1° *Que l'élévation progressive de la température jusqu'à + 35° accélère la vitesse de contraction.*

2° *Que l'action prolongée d'une température élevée comprise entre + 20 et + 35° amène rapidement un épuisement qui agit d'une manière inverse en ralentissant la vitesse des contractions et en diminuant simultanément leur amplitude.*

3° *Le maximum de rapidité de la contraction a lieu entre + 18 et + 20° centigrades.*

Quant à la durée de la contraction elle est d'autant plus courte et l'allongement consécutif du siphon se produit d'autant plus vite que

la température est plus élevée. En d'autres termes, la durée du travail est toujours abrégée par l'élévation de la température à partir du degré où le siphon peut commencer à se contracter (4).

Ces expériences montrent bien nettement que, pour obtenir des courbes comparables avec un même animal, ou avec des animaux différents, il faut avoir soin d'opérer à une température constante.

On obtient facilement ce résultat avec le dispositif qui nous a permis d'étudier l'influence des températures croissantes et décroissantes. Nous n'avons eu que rarement recours cependant à ce procédé artificiel parce que nous possédons, à la Faculté des Sciences de Lyon, des sous-sols dont la température est suffisamment constante et qui offrent en outre l'avantage d'être à l'abri des ébranlements.

D'autre part, il ressort également de ces expériences que la température la plus favorable à la vitalité de l'animal, à la conservation de son énergie et de son excitabilité est comprise entre $+ 15^{\circ}$ et $+ 18^{\circ}$. On fera bien de descendre même jusqu'à $+ 10^{\circ}$ si l'on veut obtenir de longues séries de tracés.

§ 7.

Influence de la charge sur les contractions

Dans l'emploi des myographes destinés à recueillir des courbes dermatoptiques, il faut tenir compte de la charge que le siphon peut avoir à supporter ou de l'effort qu'il peut avoir à effectuer.

Pour étudier les modifications imprimées à la contraction du siphon par le travail, on fixe la Pholade comme à l'ordinaire: Le bout du siphon est relié à un fil par une épingle de laiton. Le fil se réfléchit sur une poulie et est rendu rigide, dans la portion qui ne s'enroule pas, située entre la poulie et le siphon, par une tige de verre filé. Cette tige porte un stylet horizontal qui frotte sur le cylindre inscripteur posé verticalement.

(1) NOTA. — Dans ces expériences, je n'ai observé aucune contraction spontanée du siphon parce que les changements de température se sont faits progressivement. Il n'en est pas de même quand la température change brusquement, par exemple quand on fait arriver dans la cuve un courant d'eau chaude ou simplement en chauffant le vase récepteur par la partie inférieure.

La Pholade étant placée dans l'appareil et fixée comme d'habitude,



Fig. 43

on lui fait soulever des poids différents: 20^g, 10^g, 5^g, 2^g5 avec dix secondes d'éclairage à chaque excitation, la lampe étant distante de 12 centimètres.

Ces expériences ont donné lieu aux remarques suivantes :

1° *La rapidité de la contraction du siphon diminue quand la charge augmente.*

2° *L'amplitude diminue quand la charge augmente.*

3° *La durée de la contraction augmente quand la charge diminue.*

4° *L'allongement du siphon consécutif à son raccourcissement se produit plus rapidement avec des fortes charges.*

5° *La période latente diminue en même temps que la charge.*

6° *Lorsque le siphon a eu à soulever une forte charge (20, 10, 5 grammes), après la première contraction réflexe, il y a toujours une ou plusieurs autres contractions, mais volontaires, comme si l'animal voulait se débarrasser du poids qu'il supporte (fig. 43).*

Ces résultats sont intéressants non-seulement au point de vue du déterminisme expérimental, mais encore parce qu'ils montrent que l'on peut se servir de notre méthode pour étudier le travail produit sous l'influence d'un excitant nouveau, dont on peut facilement mesurer l'intensité.

§ 8

Influence de l'intensité de l'éclairage sur les contractions dermatoptiques.

Si l'on fait tomber à intervalles égaux et pendant des temps égaux sur le siphon d'une Pholade fraîchement séparé, la lumière d'une lampe munie d'un régulateur et placée à des distances croissantes, en ayant soin de laisser reposer le siphon pendant un temps convenable entre chaque excitation, on constate que les courbes obtenues ne sont pas identiques.

Dans les expériences qui nous ont fourni les tracés suivants avec le même siphon excité d'heure en heure, l'éclairage a duré deux secondes à chaque essai et la lampe munie d'un régulateur avait une valeur de *dis bougies*. Elle a été successivement éloignée du siphon à des distances de 0^m,60 centim., 0^m,70, 0^m80, 0^m90 et 1 mètre.

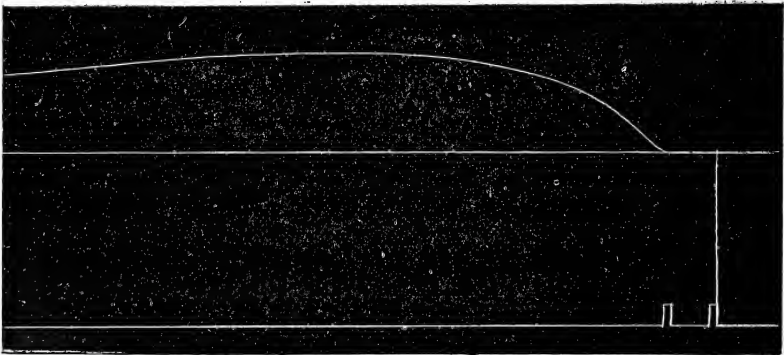


Fig. 44

Un simple coup d'œil jeté sur les courbes suivantes (*fig. 44, 45, 46, 47 et 48*) permet de constater d'abord qu'au fur et à mesure que

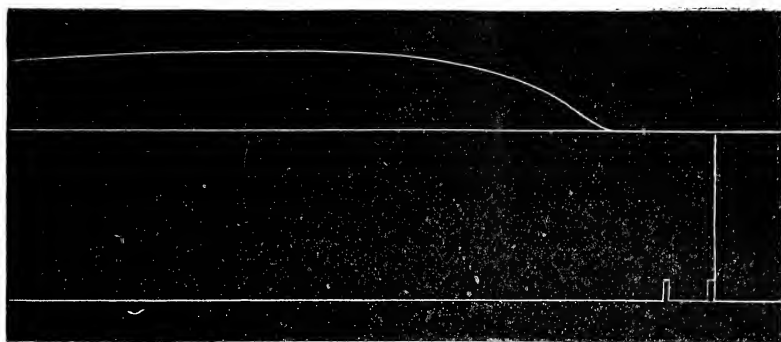


Fig. 45

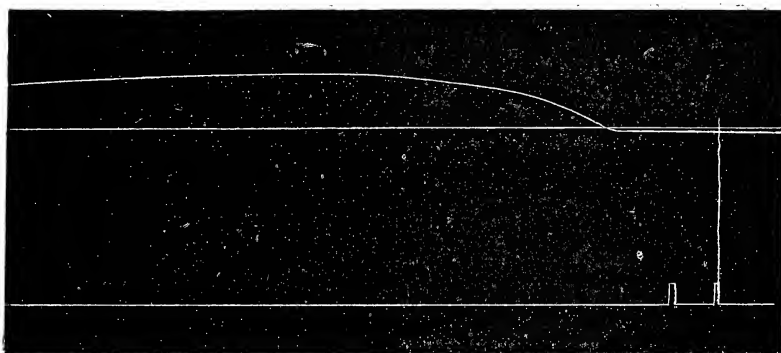


Fig. 46

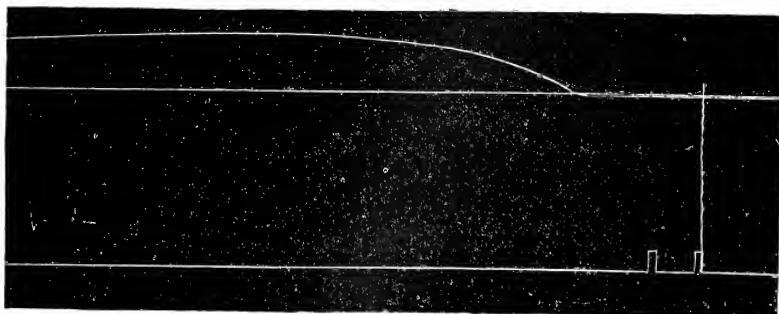


Fig. 47

l'on éloigne la lampe du siphon, c'est-à-dire que *l'on diminue l'intensité de la lumière incidente, la période latente s'allonge*; on

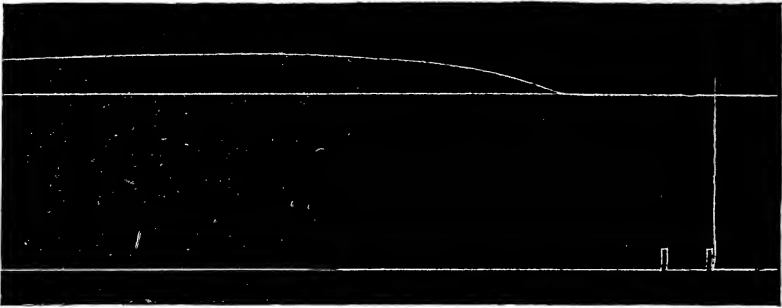


Fig. 48

voit, d'autre part, que pendant que *l'amplitude diminue la distance au maximum n'augmente pas sensiblement et que la durée du travail n'est pas notablement modifiée.*

Le système qui consiste à opérer par séries croissantes ou décroissantes en éloignant la lampe de 10 en 10 centimètres, ou en la rapprochant, nous a paru défectueux pour la recherche des relations numériques, en raison des faibles différences qui existent entre les diverses courbes et surtout parce qu'on ne se met pas ainsi suffisamment à l'abri de l'influence de la fatigue ou plutôt de l'épuisement.

Il nous a semblé préférable d'opérer d'abord en mettant la lampe à 0^m,20 puis à 0^m,40 (*fig. 49 et 50*) et en répétant plusieurs fois la même opération et à égal intervalle de temps. De cette façon, les effets de la fatigue et de l'épuisement pouvaient se répartir d'une manière plus uniforme sur toutes les courbes. Mais ces différences de distances sont encore trop faibles pour que l'on puisse aisément trouver les relations numériques.

Le procédé qui nous a donné les meilleurs résultats consiste à exciter soit le siphon isolé, soit le siphon attaché à la Pholade, avec une lampe placée alternativement à dix centimètres du siphon et à un mètre.

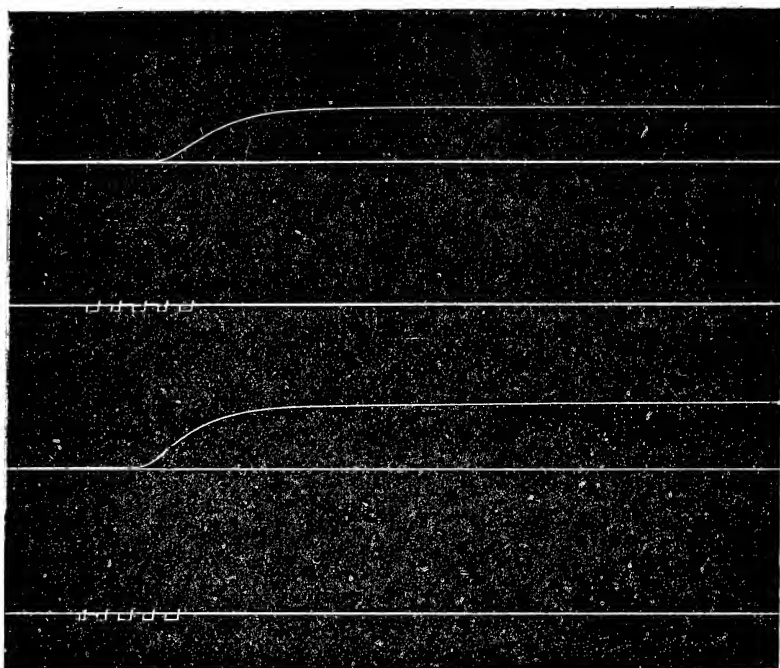


Fig. 49 et 50

Les tracés suivants (*fig. 51 et 52*) ont été obtenus avec une Pholade entière, de petite taille. La contraction primaire est à peine

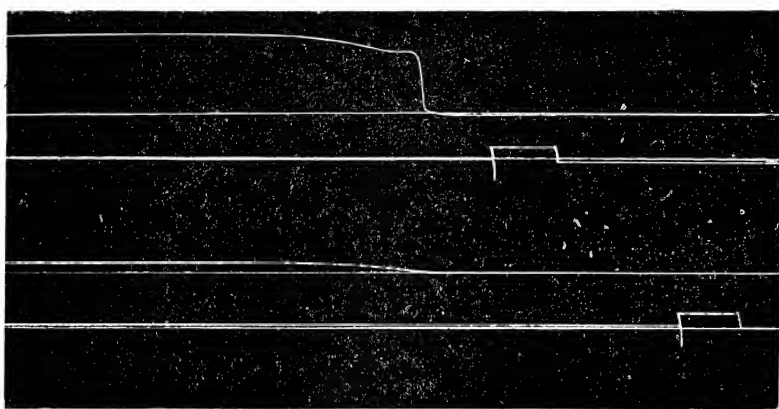


Fig. 51 et 52

visible, la contraction secondaire éclatant très-brusquement à dis centimètres de distance. La seconde courbe semble composée uniquement de la contraction primaire, ce qui n'a pas lieu de surprendre, puisque nous savons que dans les excitations très faibles quelles qu'elles soient, la contraction secondaire fait d'ordinaire défaut.

Les mesures prises sur un grand nombre de tracés semblables montrent que, d'une manière très générale, *l'amplitude de la courbe est dis fois plus grande quand l'intensité de l'éclairage est cent fois plus forte.*

En opérant avec des siphons détachés, la distance au maximum s'est montrée sensiblement constante, quelle que soit l'intensité lumineuse. Celle-ci n'a donc pas d'influence sur la rapidité de la contraction du système avertisseur, ce qui est un point important à constater, comme nous le verrons bientôt à propos de la vision chromatique.

Quant à la durée du travail, dans cette seconde série d'expériences, elle ne s'est pas montrée notablement modifiée par l'intensité lumineuse; mais nous n'avons pu avoir de mesures absolument exactes, le diamètre du cylindre enregistreur de Marey étant trop faible, même avec la vitesse minima, pour obtenir des courbes complètes.

Dans les figures 51 et 52 la distance qui sépare le début de l'excitation du commencement de la courbe et qui exprime la valeur du temps perdu ou période latente, a été trouvée de 15 millimètres avec la lampe à 10 centimètres, tandis qu'elle a atteint 40 millimètres la lampe étant portée à un mètre du siphon.

Si l'on fait le quotient de ces deux nombres : on trouve $\frac{40}{15} = 2.66$.

Les tableaux suivants, construits d'après des expériences faites sur des individus différents, montrent que les résultats obtenus sont très sensiblement concordants, que l'on évalue la période d'excitation latente en millimètres ou en secondes.

Si l'on examine les rapports des chiffres exprimant la durée de la période latente dans un même essai fait avec la lampe à 10 puis à

100 centimètres, on trouve que le quotient est toujours compris entre 2 et 3.

Pholade entière. Durée de l'éclairage : 1^{sec}.5. Excitation toutes les 15 minutes. Période latente évaluée en millimètres.

Lampe à 10 centimét. Lampe à 100 centimét.

15 m/m.....	35 m/m	
15 »	35 »	Rapport
16 »	40 »	des deux moyennes
16 »	x.....	$\left\{ \frac{36.6}{15.5} = 2.32 \right.$
<i>(Le stylet n'a pas marqué).</i>		
Moyenne <u>15.5</u>	Moyenne <u>36.6</u>	

2^{me} expérience avec 2 sec. d'éclairage

15 m/m.....	35 m/m	
19 »	45 »	Rapport
17 »	42 »	des deux moyennes
$\left\{ \frac{40.6}{17} = 2.38 \right.$		
Moyenne <u>17</u>	Moyenne <u>40.6</u>	

3^{me} expérience. Eclairage 2 sec. — Evaluation de la période latente en demi-secondes

1.5.....	3	
1.5.....	3	
2.....	4	
2.....	5	
x le stylet n'a pas marqué	4	
2.....	4	
2.....	4	
2.....	6	
1.....	0	
Moyenne <u>1.71</u>	Moyenne <u>4.1</u>	Rapport
$\left\{ \frac{4.10}{1.71} = 2.39 \right.$		

4^{me} expérience. — Mêmes conditions que dans la précédente, mais « siphon coupé ».

2.....	4.....	
2.....	4	
2.....	4	
2.....	5	
2.....	5	
2.....	6.....	
Moyenne <u>2</u>	Moyenne <u>4.66</u>	Rapport
$\left\{ \frac{4.66}{2.00} = 2.3 \right.$		

5^{me} expérience. — Mêmes conditions que dans l'expérience 4.

1.....	4
2.....	4
2.....	4.2
2.....	6
2.....	6

$$\text{Rapport des deux moyennes } \left| \frac{4.80}{1.80} = 2.60 \right.$$

Moyenne 1.8 Moyenne 4.8

Par la méthode des moyennes, on arrive au chiffre de 2,39, qui exprime la valeur moyenne du rapport entre la durée de la période latente avec un foyer à 10 centimètres et avec le même foyer à 100 centimètres.

L'expérience montre que la période latente diminue quand l'excitation augmente : dans le cas qui nous occupe sa durée est environ deux fois et demi plus petite quand la lampe est à 10 centimètres (I = 100) que lorsque ce même foyer est à 100 centimètres (I = 1).

Si à ce temps perdu on ajoute celui qui résulte de l'inertie inséparable des appareils mécaniques employés et aussi le *temps pendant lequel se fait la contraction utile du système avertisseur* de la Pholade, le chiffre 2.9 atteindra facilement 3.

Or, il est curieux d'observer qu'il existe entre la valeur du temps correspondant à la période latente et à la contraction active du système avertisseur, certaines relations avec celle de la sensation elle-même fixée par la loi de Fechner.

D'après cette loi la sensation croît suivant une proportion arithmétique, quand l'excitation augmente suivant une progression géométrique.

Dans notre expérience on pourrait écrire :

I = 10	100	1000, etc.
S = 1	2	3 etc.

Quand l'intensité lumineuse devient 100 fois plus grande, la sensation devient 3 fois plus grande seulement. Mais nous remar-

quons aussi que le temps pendant lequel se fait *l'impression-sensation* (1) est trois fois moindre.

On serait conduit à admettre que *la sensation augmente en raison directe de la vitesse avec laquelle elle se produit.*

Cette vitesse peut donc servir de mesure de la sensation chez la Pholade, où elle peut être facilement calculée.

En outre, nous verrons plus loin que j'ai pu mettre en évidence dans la peau de la Pholade le développement de modifications électriques de même ordre que celles qui ont été observées par Holmgren, Dewar et Chatin dans l'œil des vertébrés et de quelques invertébrés lorsqu'il est impressionné par la lumière.

Or, on peut encore dans ce cas établir des relations numériques entre la durée du temps pendant lequel se fait l'impression-sensation et le développement de la force électro-motrice. Dewar a, en effet, reconnu que la force électro-motrice développée dans l'œil frappé par une radiation lumineuse devenait trois fois plus grande quand l'intensité de cette radiation devenait cent fois plus forte. Partant de cet autre énoncé de la loi de Fechner que *la différence entre deux sensations est proportionnelle au logarithme du quotient des différentes intensités lumineuses*, le physicien anglais admet que la force électro-motrice peut servir de mesure à la sensation puisque $3 - 1 = 2$ et que 2 est précisément le logarithme de $\frac{100}{1}$ ou de 100.

On peut admettre d'après ce qui précède que *la vitesse de la sensation dans la rétine dermatoptique est en raison directe de la force électro-motrice qui s'y développe sous l'influence de la lumière.*

De l'ensemble des faits exposés dans ce paragraphe on peut encore conclure que *la peau de la Pholade sent avec une précision qui ne le cède en rien à celle de notre œil les plus légères différences d'intensité lumineuse.*

(1) J'expliquerai à la fin de ce travail ce que je désigne sous les noms d'impression et de sensation : ce sont deux phénomènes distincts que l'on confond en général sous la rubrique sensation.

§ 9

Minimum d'intensité lumineuse perceptible.

On trouve en éloignant la lampe jusqu'à ce que la lumière ne donne plus qu'une contraction imperceptible que la lueur la plus faible pour provoquer une sensation chez une Pholade bien excitable est égale à $1/400$ de bougie.

La Pholade peut donc par la peau distinguer comme nous, avec notre rétine, de faibles clartés, ainsi que nos expériences préliminaires devaient d'ailleurs le faire supposer.

§. 10

Influence de la durée de l'éclairage

Malgré son état d'infériorité morphologique, la Pholade peut-elle, comme nous, saisir le passage d'un éclair ? en d'autres termes un éclairage instantané peut-il agir sur la rétine dermatoptique d'une manière sensible.

D'un grand nombre d'expériences faites avec l'ingénieux obturateur de M. Chavanon (*v. p. 80*) le seul qui convienne dans ce cas, on peut conclure que, dans de bonnes conditions, avec une lampe de dix bougies placée à $0^m,30$, la durée minima de clarté sensible n'excède pas $2/100$ de seconde. Mais à cette limite inférieure, il est très probable que la sensation provoquée par la rétine dermatoptique n'est pas transportée jusqu'aux centres nerveux ganglionnaires, ou est trop faible pour être perçue par eux ; car on observe seulement alors la contraction de l'avertisseur, même sur les Pholades entières les plus sensibles.

Parfois cependant, avec un éclairage de deux à trois centièmes de seconde, la contraction du système avertisseur peut être suivie d'une contraction secondaire réflexe, mais elle n'apparaît alors qu'au bout d'un temps fort long ; celle-ci est en outre remarquable par son instantanéité, sa brusquerie, qui rappelle celle de la



Fig. 54

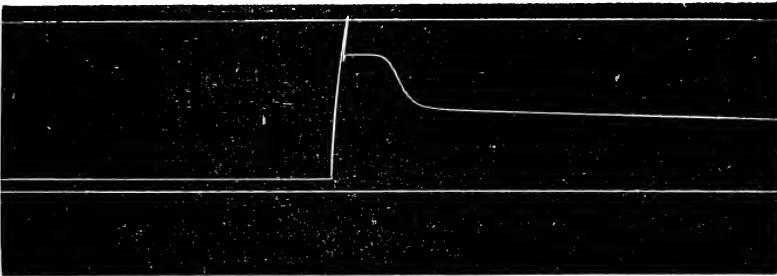


Fig. 55

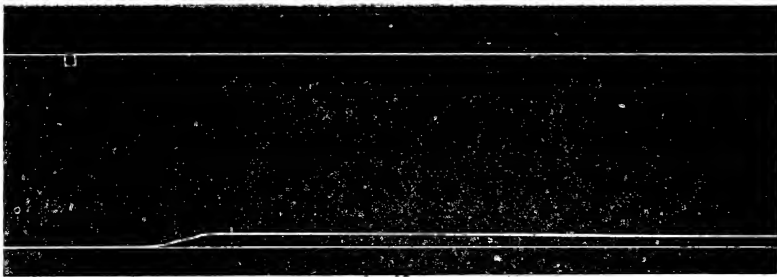


Fig. 56

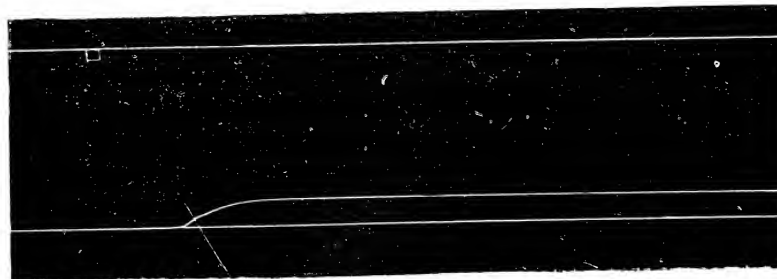


Fig. 57

détente d'un ressort (*fig. 54 et 55 ; la figure 55 n'est que la suite de la figure 54*). Il existe des rapports évidents entre la forme générale de cette courbe et celle que donnerait un siphon fatigué ou excité par des radiations peu actives (*V. fig. 3*), avec cette différence toutefois que dans le tracé 54-55 la contraction de l'avertisseur va en augmentant bien que très lentement jusqu'au moment où éclate la contraction secondaire.

Les figures 36 et 37 montrent en outre que la Pholade peut apprécier la durée d'un éclairage très rapide, puisque déjà avec un écart de un à deux centièmes de seconde, on obtient une différence dans l'amplitude de la contraction et dans la durée de la période latente. La rapidité de la contraction paraît elle-même modifiée, ce qui semblerait établir entre les effets des éclairages de très courte durée et les sensations chromatiques, certains rapports que nous signalerons dans le paragraphe suivant.

Au-delà d'une certaine durée, la prolongation de la période d'éclairement ne semble avoir aucune importance.

Je n'ai pu obtenir de contractions additionnelles avec de très courts éclairages, que lorsqu'ils étaient assez espacés et quand ils ne se succédaient pas pendant la période latente.

Il est donc expérimentalement établi que la peau de la Pholade peut être impressionnée par un éclairage d'une durée extrêmement courte (2/100 de seconde).

§ 11

De la chromodermatopsie ou vision dermatoptique des couleurs

Si l'on fait tomber par l'ouverture de l'obturateur successivement les différentes radiations simples du spectre solaire ou du spectre électrique, on constate que l'on peut provoquer des contractions du siphon isolé ou de celui d'une Pholade entière par toutes les radiations monochromatiques que notre œil peut distinguer. La Pholade est donc impressionnée par les mêmes couleurs que nous. Comme nous aussi, elle est insensible aux radiations ultra-violettes et ultra-rouges, ce qui démontre que les contractions observées,

ne sont dues ni à des radiations chimiques, ni à des radiations calorifiques. On peut encore s'assurer que ces dernières n'ont aucune influence sur le phénomène en question, en interposant sur le trajet des radiations lumineuses une cuve remplie d'une solution d'alun saturée : on obtiendra la même courbe avec la même radiation, avant et après l'interposition de la solution athermane. Au contraire, le plus léger déplacement du prisme, lorsque la Pholade est éclairée par des radiations déterminées, franchement vertes par exemple, suffira pour provoquer une contraction dans le jaune-vert.

On pourra, en outre, se convaincre par l'examen des graphiques que nous avons reproduits dans ce paragraphe, que les diverses radiations simples du spectre donnent naissance à des réactions différentes.

Mais on peut se demander s'il s'agit alors de véritables impressions colorées ou, plus exactement, de vraies sensations chromatiques? Ou bien si les différences observées dans les courbes obtenues avec des radiations simples, monochromatiques ne tiennent pas simplement à des différences dans l'intensité lumineuse des diverses régions du spectre. (1)

Je ne connais malheureusement aucune méthode photométrique qui permette de faire tomber sur un siphon de Pholade deux faisceaux de lumières monochromatiques différentes ayant la même *intensité lumineuse*, si ce n'est pourtant en éloignant plus ou moins le foyer lumineux jusqu'à ce que, avec le même siphon, on ait obtenu deux contractions ayant même amplitude, même durée, même période latente.

Dans ce cas, ce sera le système avertisseur qui représentera la partie essentielle du photomètre et jouera le même rôle que notre œil dans les procédés spectrophotométriques ordinaires.

(1) Cette question a déjà été sommairement discutée dans l'article que j'ai fait paraître le 15 avril 1890, intitulé : *Une nouvelle théorie du mécanisme des sensations visuelles*. Il est très probable que M. V. Willem assistant de zoologie à l'Université de Gand n'a pas eu connaissance de ce travail, ce qui est regrettable, car il eût pu parler de mes recherches avec une plus grande compétence que celle qu'il a montrée dans une courte notice bibliographique récemment publiée dans le bulletin scientifique de la France et de l'étranger (mars 1891).

Mais quoi que l'on fasse en admettant que les courbes obtenues puissent être comparables sous le rapport de l'amplitude, de la durée, elles n'auront pas même *forme* et c'est ce qui prouve qu'il entre dans l'action d'une radiation colorée quelque chose de spécial, qui la caractérise et qui n'est pas l'intensité.

Si l'on ne tient compte que de l'amplitude de la contraction, de sa durée et de celle de la période latente dans les tracés représentés dans les figures 58, 59, 60, 61, 62 et obtenus au moyen d'un siphon isolé et de verres colorés placés devant une source lumineuse d'intensité constante, on sera peut-être tenté de croire que l'intensité lumineuse seule entre en jeu.

Mais, avec un peu d'attention, on remarquera que la forme de ces graphiques n'est pas la même que celle des tracés obtenus avec des intensités différentes d'une même source de lumière blanche (*V. fig. 44, 45, 46, 47, 48*). On est frappé de la rapidité du départ de la contraction provoquée par les radiations vertes et jaunes, laquelle contraction atteint très vite son maximum d'amplitude, tandis qu'au contraire les radiations violettes et rouges ne déterminent qu'une contraction très paresseuse.



Fig. 58

La comparaison des deux séries de courbes, dont je viens de parler, permet encore une autre remarque, c'est que la rapidité de la contraction avec la lumière blanche est précisément intermédiaire entre celle des radiations jaunes et vertes et celle des radiations violettes et rouges. Il semble donc que lorsque la

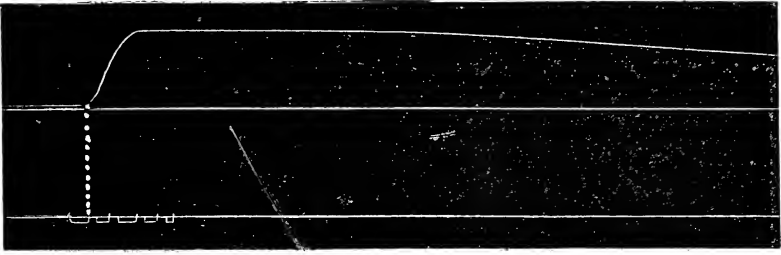


Fig. 59

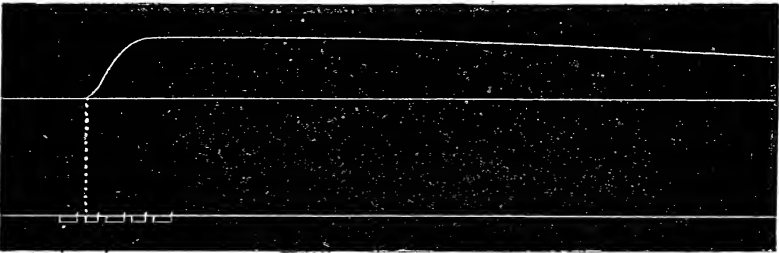


Fig. 60

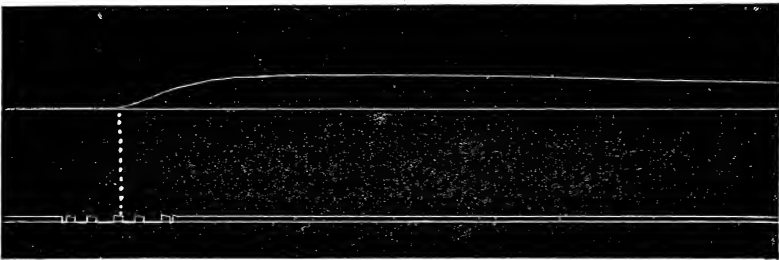


Fig. 61

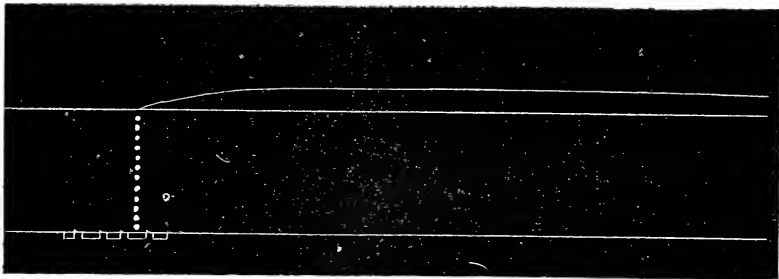


Fig. 62

lumière blanche composée de toutes les radiations simples du spectre, tombe sur la rétine dermatoptique, ces excitants, d'activités différentes, agissant simultanément, impriment à la contraction dermatoptique une vitesse moyenne, qui correspond précisément à la sensation de lumière blanche. La vitesse de contraction qui se rapproche le plus de celle de la lumière blanche est celle du bleu et l'on sait combien facilement on passe de la sensation de lumière blanche à celle du bleu pâle, qui est la seule persistante avec les lumières composées de très faible clarté. La nuance qui se rapproche le plus du violet est artificiellement produite par un mélange de bleu et de rouge ; or, il est remarquable que la vitesse de contraction du violet soit précisément intermédiaire entre celle du bleu et celle du rouge ; il en est de même pour le mélange du jaune et du bleu qui donne la sensation du vert. Enfin, le mélange d'une radiation excitatrice d'une contraction très rapide, comme le vert, avec une radiation à contraction très lente, comme le rouge, donne encore une vitesse moyenne qui correspond à la sensation du blanc ; on peut en dire autant du jaune et du bleu. Ainsi peuvent s'expliquer les *couleurs complémentaires*. Toutes les explications du mécanisme de la vision chromatique que nous connaissons ne reposent que sur des hypothèses. La théorie que nous proposons a le grand avantage, d'une part, d'être fondée sur des faits expérimentaux et, d'autre part, d'être d'une grande simplicité.

Nous dirons donc que la *sensation d'intensité lumineuse dépend de l'amplitude de la contraction dermatoptique du système avertisseur, tandis que la sensation chromatique résulte de la vitesse plus ou moins grande de cette contraction.*

Cette simple diminution de la rapidité de la contraction, qui va en s'accroissant du jaune au vert, au bleu, au violet et au rouge employés comme excitants, suffit pour modifier profondément le phénomène réflexe qui prend naissance dans les ganglions sensoriels de la Pholade entière et aussi la contraction des muscles centraux qui nous en révèlent l'existence. Pour chaque excitation chromatique particulière, la Pholade entière donne une courbe caractéristique résultant de l'action combinée du système avertisseur et du système moteur central du siphon. Dans les courbes

qui expriment la sensation du jaune, du vert, du bleu (*fig. 63, 64, 65*) la contraction du système avertisseur se confond presque avec

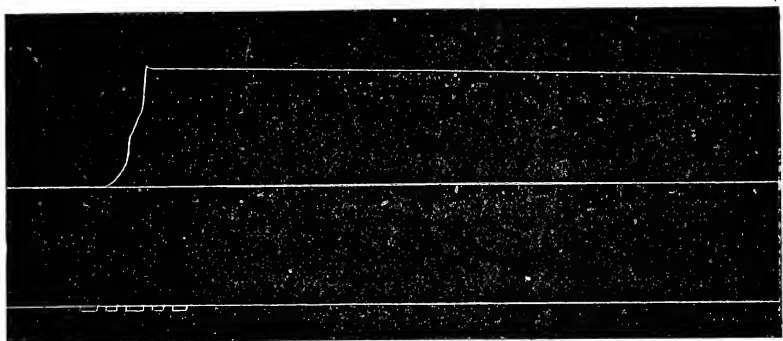


Fig. 63

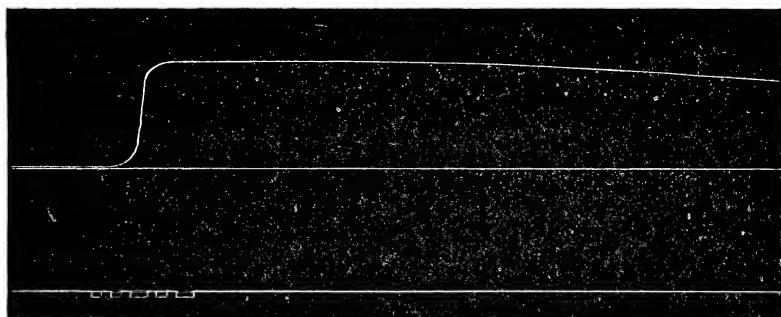


Fig. 64

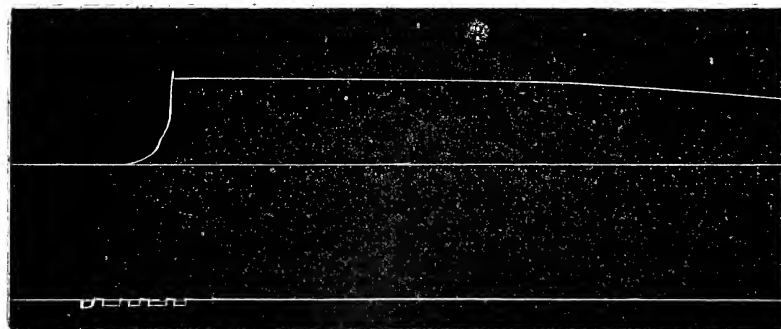


Fig. 65

la contraction réflexe qui la suit de très près. Avec les radiations rouges (*fig. 64*) qui donnent une contraction paresseuse de l'avertisseur, les muscles centraux ne répondent que tardivement, ce qui permet de mieux distinguer ces deux mouvements l'un de l'autre. Au moyen des radiations spectrales violettes il ne m'a pas été possible d'obtenir autre chose que la contraction du système avertisseur ; il est permis dans ce cas de penser que, s'il y a sensation avec cette radiation, elle peut n'être pas perçue, même comme simple acte réflexe (perception inconsciente) (1).

Avec chaque lumière monochromatique on peut obtenir une série de courbes variant avec l'intensité éclairante.

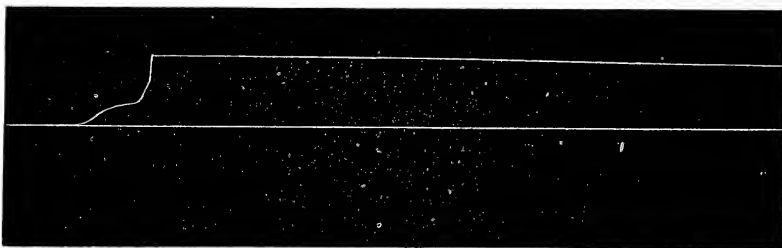


Fig. 66

Si l'on prend pour commune mesure de l'intensité éclairante de deux lumières de nature différente l'amplitude de la contraction qu'elles provoquent, on est conduit à admettre pour la peau de la Pholade comme pour notre rétine que les différentes régions du spectre sont loin d'avoir le même pouvoir éclairant.

L'amplitude maxima de la contraction décroît, en effet, dans un spectre solaire selon l'ordre suivant : jaune, vert, bleu, violet, rouge.

Les tracés 58, 59, 60, 61, 62 nous donnent les valeurs suivantes exprimées en millimètres. Ces valeurs sont variables bien entendu avec la taille de l'animal et l'intensité du foyer éclairant, mais toujours à peu près respectivement proportionnelles entre elles.

Jaune : 13 millim. ; vert : 10 millim. ; bleu : 8 millim. ; violet : 5 millim. ; rouge : 3 millim.

(1) REMARQUE. — Dans les conclusions de ce travail je donnerai la définition de ce que l'on doit entendre, selon moi, par sensation et perception.

Dans une expérience, j'ai cherché à comparer l'amplitude d'une courbe obtenue au moyen d'un foyer déterminé de lumière blanche, avec les courbes provoquées par ce même foyer après interposition d'une série de verres de couleurs, j'ai trouvé les chiffres suivants :

Hauteur maxima de la courbe dans la lumière blanche	=	22 ^{mm}
«	«	« verte = 11
«	«	« jaune = 8
«	«	« bleue = 6
«	«	« violet = X
«	«	« rouge = 1

Par suite de la mauvaise qualité du verre violet, je n'ai eu aucune réaction dans cette lumière, mais si on additionne les valeurs obtenues avec les autres radiations colorées composantes du foyer de la lumière blanche on trouve le chiffre 26, qui se rapproche sensiblement du nombre 22. Si la lumière violette avait produit une réaction, le chiffre 26 fût peut-être devenu 29, mais le résultat n'aurait eu rien de surprenant étant donné que les verres employés n'étaient pas monochromatiques. Il serait intéressant de refaire cette expérience dans de meilleures conditions, pourtant elle déjà suffisante pour montrer que les *intensités partielles des radiations composantes du spectre s'ajoutent pour constituer l'intensité éclairante du foyer qu'elles forment par leur réunion.*

La période latente de contraction a une durée variable avec la nature de la radiation excitante.

Voici les valeurs respectives exprimées en demi-secondes que j'ai trouvées dans une expérience :

Jaune : 1,5 ; vert : 2 ; bleu : 2,5 ; violet : 3 ; rouge : 4.

La durée de la période latente augmente donc du jaune au vert, du vert au bleu, du bleu au violet, du violet au rouge et cela d'une manière très générale (1).

(1) REMARQUE. — L'énoncé de cette loi paraît être en contradiction avec celui qui figure dans ma note des Comptes-rendus de l'Académie des Sciences du 19 août 1889 intitulée « sur l'action des agents modificateurs de la contraction photodermatique chez le *Pholas dactylus* » ce qui tient à ce que l'on a imprimé par erreur le mot *décroit* au lieu du mot *croit*.

Avec la lumière blanche et avec les diverses lumières simples, je n'ai pu saisir aucune différence entre la durée minima de l'éclairage nécessaire pour provoquer une contraction : Cette durée minima a été trouvée, comme pour la lumière blanche, de deux à trois centièmes de seconde.

Quant à la durée de la contraction, qui doit, dans notre esprit, exprimer la persistance de la sensation chromatique, elle a toujours été en décroissant dans l'ordre suivant : blanc, vert, jaune, rouge.

Mes expériences relatives à la fatigue résultant des excitations répétées avec les diverses radiations spectrales sont trop peu nombreuses pour qu'il soit permis d'en tirer des conclusions générales. Je dirai seulement que l'irritabilité dermatoptique m'a semblé diminuer plus rapidement avec les radiations rouges qu'avec les radiations vertes, bien que ces dernières agissent plus fortement sur le système avertisseur.

Passage d'une radiation colorée à une autre. — Lorsqu'une Pholade est placée dans une région déterminée du spectre solaire, on peut, en faisant tourner légèrement autour de son axe, le prisme de diffraction, faire tomber sans transition brusque sur le siphon une radiation d'une longueur d'onde différente. J'ai constaté ainsi que le passage du rouge au vert, du violet au vert et du bleu au vert et au jaune provoquait toujours une contraction. Dans deux expériences, le passage du vert au rouge a donné lieu manifestement, à un allongement du siphon suivi d'une contraction, puis d'un second allongement (*fig. 66 et 67*).

Ces résultats expérimentaux me paraissent dus surtout au changement d'intensité éclairante, à moins que l'on admette que la contraction du système avertisseur n'est jamais aussi complète pour les radiations excitatrices des contractions lentes que pour les radiations à excitation rapide. Nos résultats, encore incomplets sur ce point, ne nous permettent pas de nous prononcer quant à présent.

De l'ensemble de nos expériences, il résulte que la sensation d'intensité lumineuse est fonction, pour un même individu, de l'amplitude

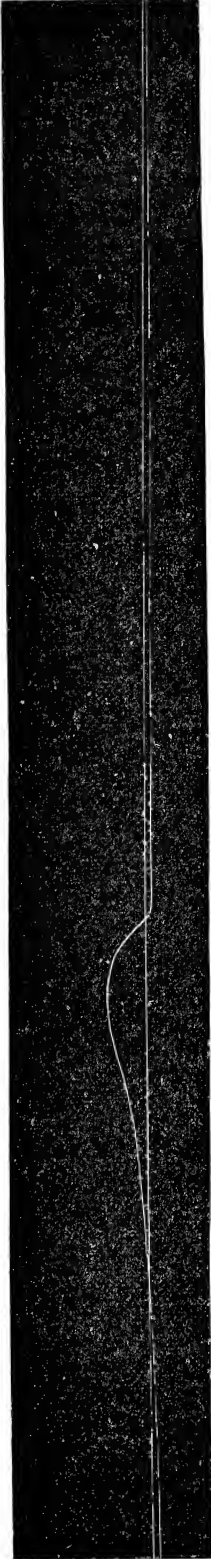


Fig. 67

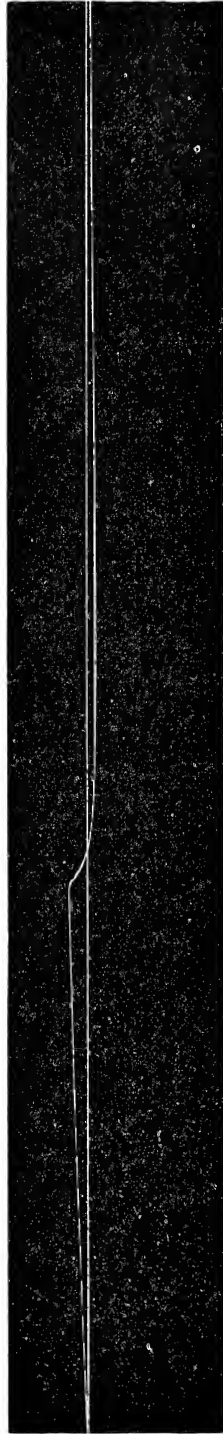


Fig. 68

du mouvement de l'avertisseur et que la sensation de couleur est déterminée par la rapidité de ce mouvement, comme dans l'audition la hauteur d'un son est fonction de la rapidité des vibrations sonores et son intensité de l'amplitude de celles-ci. (1)

Les expériences suivantes vont nous montrer maintenant combien sont défectueux les procédés employés jusqu'à ce jour par certains observateurs qui nous ont précédé dans l'étude expérimentale de la vision chez les invertébrés.

Ces procédés consistent à placer des animaux sous des verres transparents ou opaques, ou sous des verres plus ou moins fortement colorés, ou enfin dans le spectre solaire, pour voir s'ils ont quelque préférence marquée pour tel ou tel éclairage, pour telle ou telle couleur. D'autre fois, comme Lubbock l'a fait pour les guêpes, on déposait des aliments sur des papiers de différentes couleurs pour savoir si les insectes pourraient ensuite les reconnaître; d'autres encore ont tiré d'ingénieuses conclusions des préférences que montrent les insectes pour les fleurs dont les pétales sont colorés. La méthode « photokinétique », employée surtout par Graber et à laquelle on devrait presque entièrement, d'après M. Willem, le peu de données que nous possédons sur la perception des couleurs par les animaux aveugles, aurait conduit celui qui l'aurait appliquée à l'étude de la vision dermatoptique chez la Pholade à déclarer que celle-ci n'existait pas, au moins pour les radiations colorées. Mais il ne s'en suit pas fatalement, de ce qu'un animal ne manifeste aucune préférence soit pour tel ou tel éclairage, soit pour telle ou telle couleur, qu'il n'en ait pas la sensation, ainsi que nous allons le voir.

La Pholade, comme je l'ai indiqué au commencement de ce travail, est, il est vrai, dans l'impossibilité de changer de place quand elle est extraite de son trou, dans lequel, d'ailleurs, elle ne

(1) Ces recherches expérimentales établissant qu'il n'existe aucun rapport entre l'ordre de réfrangibilité des radiations spectrales et celui des effets physiologiques qu'elles produisent, nous ne nous attarderons pas à discuter ici la théorie de Handl (*Ueber den Farbensinn der Thiere und die Vertheilung der Energie in spectrum*. Sitzungs b. pk. Akad. d. Wiss. Wien., 94 ter Band, 1886.) après laquelle l'intensité des perceptions est à peu près proportionnelle à la quantité d'énergie contenue dans les rayons lumineux qui les provoquent.

fait que tourner, mais elle peut allonger considérablement son siphon dans toutes les directions. Or, il m'a été impossible de découvrir chez ce mollusque la moindre préférence, soit pour la lumière, soit pour l'obscurité, soit pour une radiation colorée quelconque. Il ne donne des manifestations de sensibilité optique que lorsqu'il passe de l'obscurité à la lumière ou inversement de la lumière à l'obscurité, ou bien encore d'une radiation colorée à une autre. Mais il faut pour la lumière comme pour la chaleur d'ailleurs, que ce passage soit assez brusque. S'il se fait lentement, il n'y a pas de réaction *appréciable*. Ainsi lorsque la Pholade a étendu son siphon, le passage du jour à la nuit ne lui fait subir aucune modification sensible tandis qu'elle réagit sous l'influence d'un nuage de fumée qui passe.

J'ai entretenu pendant très longtemps des Pholades bien vivantes tantôt couchées dans des cuvettes, tantôt plantées verticalement dans de l'argile et immergées dans de l'eau de mer.

Dans une première série d'expériences, les vases étaient recouverts d'un côté par une glace transparente et de l'autre par une glace opaque ou simplement dépolie, de telle façon que le siphon pouvait s'incliner soit du côté de la lumière, soit du côté de l'obscurité ou de la lumière diffuse. Dans aucune de ces expériences, je n'ai vu les Pholades choisir un genre d'éclairage plutôt qu'un autre.

Les verres colorés ne m'ont pas donné de résultats plus concluants, bien que j'aie disposé ces verres de beaucoup de manières, mais le plus souvent pourtant en recouvrant le récipient avec deux verres de couleurs complémentaires juxtaposés. Après vingt-et-une expériences, j'ai été amené à constater que *la Pholade n'avait de préférence marquée pour aucune couleur*.

Dans tous ces essais, la lumière venait directement d'en haut.

§. 12

Phénomènes électriques produits dans le siphon de la Pholade par l'action de la lumière

L'ensemble de tous les faits d'observation et d'expérimentation que nous avons exposés dans le chapitre précédent prouvent déjà que les propriétés physiologiques de la peau de la Pholade se rap-

prochent singulièrement de celles de l'œil humain, mais la comparaison peut-être poussée plus loin encore. Holmgren (1), Dewar (2), Chatin (3), ont établi qu'il se produisait une variation négative (courant d'action de Hermann) dans le nerf optique de la Grenouille et de certains animaux invertébrés toutes les fois que l'on faisait tomber sur la rétine d'un œil placé dans l'obscurité une radiation lumineuse.

J'ai cherché si l'on ne pouvait pas provoquer le même phénomène en substituant à la rétine la peau de la Pholade, que j'ai appelée en raison de ses propriétés similaires, rétine dermatoptique, et au nerf optique la couche neuro-conjonctive situé à sa face profonde.

Pour cette expérience, la Pholade était couchée horizontalement sur une serviette imbibée d'eau de mer et placée dans une cuvette. Au-dessus de la cuvette, on avait disposé une glace inclinée de 45° sur laquelle on pouvait projeter un faisceau de lumière fourni par une lampe à éclairage oxyhydrique. Le faisceau de lumière réfléchi par la glace venait frapper normalement la surface du siphon. L'expérience était faite dans le cabinet noir au moyen d'un galvanomètre de Thompson très sensible, dont les fils conducteurs étaient terminés par des électrodes impolarisables de D'Asonval.

Une des électrodes était mise en contact avec la surface du siphon et l'autre avec une coupe transversale de cet organe obtenue en pratiquant une petite fenêtre dans sa paroi. Au moyen d'un dispositif spécial, on pouvait suivre les déviations de l'aiguille du galvanomètre sans éclairer le siphon de la Pholade.

Dans chaque essai, la durée de l'éclairage était de trois secondes et chaque fois que la lumière était projetée sur le siphon, il se produisait trois déviations successives de l'aiguille galvanométrique. Les deux premières étaient de même sens : la surface du siphon présentait une tension négative, tandis que la section était positive par rapport à la surface. La troisième déviation était de

(1) Holmgren cité dans Beaunis : *Physiologie* 3^e édition, t. II, p. 526.

(2) Dewar, *Action physiologique de la lumière* (Rev. sc. 2^e série, 6^e année, n° 53 et ibid. : 2^e année, 5^e série, n° 22 p. 518, 1875).

(3) J. Chatin : *Contributions expérimentales à l'étude de la chromatopsie chez les batraciens, les crustacés et les insectes*. Paris, 1881.

sens inverse plus forte et plus prolongée que les deux premières et ne survenait que tardivement.

La première et la seconde déviation correspondaient à la contraction primaire et à la contraction secondaire, tandis que la troisième survenait pendant le retour du siphon à sa longueur primitive, c'est-à-dire pendant son allongement.

§. 13

Du mécanisme de la vision dermatoptique dans ses rapports avec le fonctionnement de la rétine

Il n'est pas surprenant qu'il se produise des courants d'action, là où il y a contraction musculaire manifeste ; mais ce qui est véritablement important c'est que l'on puisse expliquer de la même manière la production des phénomènes électriques dans la rétine constatée par Holmgren, Dewar, Chatin. Une même interprétation de ces phénomènes est d'autant plus admissible que l'on sait que la rétine est aussi le siège de mouvements se manifestant sous l'influence de l'excitation lumineuse. Depuis longtemps déjà on connaît l'allongement et le raccourcissement des franges des cellules pigmentaires de la rétine provoqués par les modifications de l'éclairage du fond de l'œil, mais en outre, Enghelmann et von Deren Stort (1), ont démontré que chez les vertébrés les cônes et les bâtonnets rétinienens pouvaient se contracter sous l'influence de la lumière.

On est également frappé des relations qui existent, d'une part, entre la nature des radiations colorées et la force électro-motrice développée par celles-ci dans l'œil qui les reçoit, et, d'autre part, entre la nature de ces mêmes radiations et leur pouvoir excito-dermatoptique. Chatin a démontré que les radiations rouges développaient le moins de force électro-motrice ; or, nous voyons que

(1) Enghelmann, *Ueber Bewegungen der Zapfen und pigmenten Zellen der Netzhaut unter den Einflusse des Lichtes und nerven Systems. Plüger's. Arch. f. d. Ges. phys. XXXV, p. 498.*

les mêmes radiations jouissent également du pouvoir excito-moteur dermatoptique le plus faible tandis que le jaune et le vert possèdent, au contraire, au point de vue électro-moteur et excito-moteur, la plus grande activité.

Si l'on rapproche ces faits de ceux qui viennent d'être découverts tout récemment par M. D'Arsonval (1), on sera d'autant plus convaincu de l'importance de leur groupement que jusqu'à présent aucune théorie n'a pu donner de l'ensemble des notions relatives au mécanisme de la vision une explication satisfaisante. Cet habile expérimentateur fait tomber le faisceau lumineux d'un puissant arc électrique sur une patte de grenouille, sur un nerf et sur un muscle et n'observe aucune modification d'ordre physiologique : il fait alors passer un courant d'induction d'une bobine de Dubois Reymond au seuil d'excitation et continue l'éclairage : il se produit alors un léger tremblement des muscles, mais on n'obtient rien en agissant de la même façon sur le nerf moteur.

On sait, d'autre part, que la rétine est le siège de réactions moléculaires importantes, qui s'accomplissent sous l'influence de la lumière. On peut admettre que ces phénomènes ont pour effet de mettre les cônes et les bâtonnets dans un état électrique particulier qui les rend directement impressionnables par la lumière, ou bien qu'ils sont assez puissants pour mettre en jeu la contractibilité de ces éléments.

En tout cas, on ne peut pas dire qu'à l'état normal la fibre contractile soit directement excitable par la lumière : il faut toujours qu'elle soit en connexion plus ou moins directe avec des éléments pigmentaires qu'il s'agisse de la rétine, de la peau de la Pholade ou encore de l'iris de l'anguille ou d'autres vertébrés inférieurs, dont Brown-Séquard a depuis longtemps déjà démontré la contraction sous l'influence directe de la lumière (2).

Dans la rétine oculaire et dans la rétine dermatoptique, cette

(1) D'Arsonval. — *La fibre musculaire est directement excitable par la lumière.* Soc. de biol. 9 mai 1891, Sér. 9, T. III, p. 318.

(2) Brown-Séquard. *Recherches expérimentales sur l'influence de la lumière, du froid et de la chaleur sur l'iris.* Journal de la Physiologie, 1859.

(3) Les éléments pigmentaires ne sont pas seulement le siège de phénomènes

connexité de l'élément pigmentaire et de l'élément contractile est très étroite. On peut en juger en jetant les yeux comparativement sur les microphotogravures représentant la coupe d'une rétine de caméléon (*fig. 2, pl. VI*), ou d'une rétine de lamproie (*fig. 2, pl. VII*) et sur la coupe, également reproduite en microphotogravures des papilles du siphon de la Pholade. L'examen microscopique permet encore mieux de se rendre compte de la continuité de ces éléments (1) que j'ai, pour cette raison, désignés respectivement sous le nom de segment pigmentaire et de segment contractile.

J'ai insisté déjà (*v. p. 12 et suivantes*) sur les relations étroites qui existent entre les éléments fondamentaux de la couche myo-épithéliale du siphon et ceux que l'on a rencontrés dans les yeux de divers mollusques et montré comment on pouvait les considérer comme les homologues des rétinae et des rétino-phoræ de Patten.

Enfin, si l'on descend plus bas, dans la série animale on aperçoit des analogies encore plus frappantes entre la structure d'un œil proprement dit et celle de la rétine dermatoptique. Chez certains cœlentérés et particulièrement chez la *Lizzia Koellikeri* l'organe oculaire est fondamentalement composé de fibres formées de trois segments distincts : un segment externe pigmentaire, un segment moyen renflé en fuseau et très probablement contractile et un segment profond. En raison de la continuité de ces trois segments leur ensemble peut être considéré comme représentant un élément neuro-myo-épithélial (2).

moléculaires d'ordre chimico-physiologique ou bio-chimiques; des travaux récents (V. Bataillon : *Recherches anatomiques et expérimentales sur la métamorphose des Anoures*. Annales de l'Université de Lyon, T. II, fasc. 1, 1891.) ont montré que le noyau des cellules pouvaient émettre de fins boyaux capables de sortir de l'élément et de se mettre en contact intime avec des éléments voisins. La production de matière pigmentaire pouvant être déterminée par la lumière, il se peut que ces prolongements, qui représenteraient alors les franges pigmentaires dans la rétine soient susceptibles d'agir mécaniquement sur l'irritabilité des cônes et des bâtonnets.

(1) Dubois et Renaut : *Sur la continuité de l'épithélium pigmenté de la rétine avec les segments externes des cônes et des bâtonnets et de la valeur morphologique de cette disposition chez les vertébrés*. C. R. T. CIX, 747.

(2) J. Chatin : *Les organes des sens*, Paris, 1880, p. 713.

En résumé, nos recherches nous conduisent à admettre que la lumière agit sur le segment pigmentaire du système avertisseur; les modifications qui s'y produisent mettent en jeu l'IRRITABILITÉ du segment contractile et celui-ci à son tour excite mécaniquement les terminaisons nerveuses. La sensation d'intensité dépend de l'amplitude des contractions du segment moyen et les sensations chromatiques de leur rapidité. Il se passe donc dans la profondeur de la peau du siphon de la Pholade un phénomène tactile d'une nature particulière, qui provoque des réactions analogues à celles auxquelles on a donné le nom de phosphènes.

D'autre part, l'anatomie et la physiologie comparées s'accordent pour faire admettre que notre théorie de la vision dermatoptique est parfaitement applicable à la vision oculaire.

IV. — DU MÉCANISME DES SENSATIONS EN GÉNÉRAL

Il résulte des faits exposés dans les chapitres précédents que, chez la Pholade, les sensations gustatives, olfactives, visuelles et tactiles se produisent par un mécanisme très analogue. Ce ne sont pas ici, comme on l'admet généralement pour les autres animaux, les terminaisons nerveuses sensorielles qui sont primitivement excitées.

Entre celles-ci et l'excitant extérieur (corps sapide ou odorant, radiation lumineuse) se place un intermédiaire, qui transforme en excitations mécaniques proprement dites les impressions produites par les agents chimiques ou physiques susceptibles de faire naître des sensations. Ce transformateur, cet interprète pourrait-on dire, des influences étrangères réagit par son *irritabilité*; celle-ci se manifeste toujours par une contraction, c'est-à-dire par un mouvement. Ce mouvement interne excite mécaniquement la terminaison nerveuse, *comme si on la touchait*: il a son siège dans ce que j'ai appelé le *système avertisseur*.

Chez la Pholade, le tact s'exerce par le même mécanisme que celui qui préside aux sensations ayant, chez beaucoup d'autres animaux, leur origine dans des organes sensoriels différenciés, dont notre mollusque est dépourvu.

Mais on conçoit facilement que la présence d'un intermédiaire contractile devienne inutile quand l'excitant extérieur agit lui-même mécaniquement, soit par traction, soit par pression.

Dans la peau, les muqueuses, la cornée chez l'homme, les terminaisons tactiles, très superficielles situées peuvent être excitées directement.

On retrouve au contraire, un mécanisme tactile analogue à celui de la Pholade quand ces terminaisons sont situées dans la profondeur des organes : tel est, par exemple, celui qui assure l'exercice du sens musculaire et probablement aussi de diverses autres sensations internes.

Il arrive même parfois que l'on rencontre à la périphérie de notre propre organisme des dispositions morphologiques et des réactions physiologiques, qui rappellent absolument celles de la peau de la Pholade.

On a cru pendant longtemps que le thélotisme ou érection du mamelon chez la femme était dû à une action réflexe. J'ai démontré (v. 2^{me} partie, chap, I.) sur des sujets anesthésiés profondément par le chloroforme, chez des hystériques plus ou moins complètement privées de sensibilité tactile et au moyen de pièces fournies par des amputations du sein, que les fibres musculaires du mamelon sont directement excitables et que le thélotisme est dû à leur irritabilité propre.

Il m'a, en outre, été permis de constater avec M. A Carrier, médecin de l'Anliquaille, que la sensation particulière, qui accompagne le thélotisme est consécutive à la contraction des fibres lisses et qu'il ne résulte pas de l'excitation des terminaisons nerveuses périphériques superficielles. Quant aux relations anatomiques entre l'épithélium, les fibres lisses et le système nerveux, elles sont de même ordre que celles qui existent entre les parties correspondantes du tégument de la Pholade.

La connaissance de ces mécanismes particuliers montre bien la transition, dans l'organisme humain, entre le sens du tact et ceux qui ont leur siège dans les organes sensoriels.

En outre, l'analogie morphologique que nous avons établie entre les éléments fondamentaux des rétines photodermaïque et oculaire,

d'une part, et la cellule visuelle neuro-myo-épithéliale de l'œil de la *Lizzia Kællikeri*, d'autre part, peut être étendue à tous les éléments anatomiques fondamentaux des organes des sens spéciaux. Si l'on considère, dans la série animale, ce que l'on nomme une fibre olfactive, gustative ou auditive, on y pourra reconnaître toujours trois parties bien distinctes, quoique continues. Le segment externe affecte le plus souvent la forme d'une cellule épithéliale, pigmentaire ou non pigmentaire, plus ou moins allongée, celle d'un batonnet cylindrique, parfois même d'un simple poil. A ce segment externe succède de dehors en dedans, une partie ordinairement renflée vers son milieu présentant parfois des stries transversales analogues à celles des muscles volontaires. Ce fuseau plus ou moins étiré, qui est l'analogue et en même temps l'homologue des cônes et des batonnets contractiles de la rétine, se continue plus profondément par une fibre nerveuse présentant souvent des renflements en chapelet ou par une cellule nerveuse bien caractérisée.

Sous l'influence des modificateurs ou excitants externes de nature physique, chimique ou mécanique, l'irritabilité du segment moyen est mise en jeu, il se contracte et actionne mécaniquement la terminaison nerveuse. Il en résulte un premier phénomène complexe que j'appellerai *impression-sensation*.

L'*impression* reste localisée dans les segments externe et moyen. Dans la rétine, elle est représentée, par exemple, par les modifications moléculaires, qui se produisent dans le segment épithélial pigmentaire sous l'influence de la lumière et par la contraction des cônes ou des batonnets.

La *sensation* se compose exclusivement de l'ébranlement de la terminaison nerveuse provoquée par l'impression.

L'impression et la sensation, ainsi définies, ont leur siège dans les organes des sens, quelle que soit d'ailleurs leur nature.

La sensation est *latente* ou bien elle est *perçue*.

Dans ce dernier cas, l'ébranlement nerveux périphérique se transmet de proche en proche le long des nerfs qui se rendent aux centres percepteurs et y éveille la perception.

Cette *perception* peut être *inconsciente*, son existence ne nous est

alors révélée que par une de ces manifestations automatiques ou involontaires que l'on désigne communément sous le nom d'actes réflexes.

D'autre fois, la perception est consciente : elle se traduit alors par un acte volontaire, par une pensée résultant de la répercussion d'une perception primitivement inconsciente sur les centres nerveux supérieurs, qui sont le siège de l'intelligence.

Quand nous *percevons* une odeur, une saveur ou une lumière, on ne doit pas dire qu'il y a *sensation* olfactive, gustative ou visuelle ce qui ne peut que jeter la confusion dans l'idée précise que l'on doit avoir, en psycho-physiologie, de la nature et de l'ordre de succession des phénomènes.

Dans notre théorie, qui repose à la fois sur l'expérimentation, sur l'observation et sur le raisonnement, toute sensation résulte donc d'un mouvement interne, qui transforme en excitation mécanique tous les existants extérieurs, de nature soit chimique soit physique.

Tous les phénomènes sensoriels se trouvent ainsi réduits à des phénomènes tactiles, dont l'excitant mécanique est tantôt extérieur et tantôt intérieur.

La notion de sensation se simplifie alors considérablement, car on n'a plus à tenir compte que d'un seul genre d'excitant, l'excitant mécanique.

Or, celui-ci ne peut varier que de deux manières : soit en quantité, soit en qualité ; comme tout autre mouvement, il sera caractérisé par son amplitude et par sa vitesse.

Avec ces deux variables, on peut distinguer toutes les sensations, ainsi que cela ressort nettement de l'examen des graphiques fournis par la Pholade réagissant sous l'influence des excitants les plus divers.

Quant aux perceptions, elles varieront suivant la spécialité des centres où se répercutent, avec des rythmes et des mesures diverses, les ébranlements périphériques.

De même que les radiations du spectre lumineux ne peuvent différer entre elles que par la vitesse ou l'amplitude des ondulations et que les mouvements qui déterminent les sensations auditives ne

se distinguent que par leur rapidité ou leur grandeur, de même les sensations pourront être considérées comme des mouvements dont la diversité dépend uniquement du rythme et de la mesure qui sont propres à chacun d'eux.

Cette théorie n'est pas de celles qui peuvent nous surprendre par leur étrangeté ou par leur éclosion inopinée.

Les philosophes de l'Antiquité en ont eu bien évidemment l'intuition, ainsi que le prouve ce passage d'Aristote qu'on trouve au chapitre XIII du livre III du *Traité de l'âme* : « ἀνευ μὲν γὰρ ἀφῆς οὐδεμίαν ἐνδέχεται ἄλλην αἴσθησιν ἔχειν : l'animal ne peut sans le toucher avoir aucun autre sens », et plus loin : « καίτοι καὶ τὰ ἄλλα αἰσθητήρια ἀφῆ αἰσθάνεται, ἀλλὰ δι' ἑτέρον : pourtant les autres organes (sensoriels) sentent aussi par le toucher ; mais c'est au travers d'une chose intermédiaire » ; tandis que le toucher est le seul qui paraisse sentir directement par lui-même : « αὕτη δὲ δοκεῖ μόνη δι' αὐτῆς ».

Avant Aristote, Démocrite et la plupart des physiologues pensaient que chaque sens n'était qu'une sorte de toucher, mais ils distinguaient un *toucher extérieur* et un *toucher intérieur*. A propos des rapports et des différences existant entre le toucher véritable et l'ouïe Théophraste, dans le *De sensibus* (§ 55), fait la réflexion suivante : « Ὡσπερ οὖν ἐκτὸς ποιεῖ τῆ ἀφῆ τὴν αἴσθησιν, οὕτω καὶ ἐντὸς : pour ce qui regarde le toucher, il en fait donc la sensation tantôt extérieure et tantôt intérieure ».

Il est bien évident qu'il ne s'agit dans ces écrits que d'hypothèses philosophiques ingénieuses qui ont dû attendre plus de vingt siècles pour que la science contemporaine, grâce à la méthode et aux puissants moyens d'investigation qu'elle possède aujourd'hui, put reconnaître qu'elles renfermaient comme le ferment d'une vérité expérimentalement démontrable. Mais parmi les idées des anciens en physiologie combien d'autres ont subi un sort contraire !

QUATRIÈME PARTIE

PHOTOGÉNIE

Production de la lumière dans le siphon de la Pholade dactyle

I. — HISTORIQUE

La singulière propriété que possède la Pholade dactyle d'émettre des radiations lumineuses, dans certaines circonstances et par un mécanisme physiologique que nous allons maintenant étudier, était connue des anciens. Le fait est mis hors de doute par ce curieux passage de Pline : « *Concharum e genere sunt dactyli ab humanorum similitudine appellati. His natura in tenebris, remoto lumine, alio fulgore claro, et quanto magis humorum habeant, lucere in ore mandentium, lucere in manibus atque etiam in solo ac veste, decidentibus guttis, ut procul dubio pateat succi illam naturam esse quam miramur etiam in corpore* » (1).

Il n'est pas douteux qu'il s'agisse ici de la Pholade dactyle dont nous nous occupons exclusivement dans cette monographie, car on n'a signalé aucun autre mollusque ayant quelque ressemblance avec celui-ci, capable de produire le phénomène si exactement décrit par Pline de l'émission abondante d'un liquide lumineux.

En parlant des « *Merveilles des Dails* », Réaumur (2) dit que le mucus lumineux est sécrété par toute la surface de l'animal et qu'il peut briller après avoir été desséché, quand on l'humecte de nouveau.

(1) *Loc. cit.* p. 2.

(2) *Loc. cit.* p. 2.

Monti, Beccari, Galeati (1) ont également mentionné le pouvoir éclairant de la Pholade dactyle et remarqué qu'elle brille au suprême degré dans le lait.

Mais Panceri est, entre tous les auteurs, celui qui a apporté le plus grand nombre de faits nouveaux. Il a découvert le rôle *secréteur* des triangles et des cordons de Poli méconnu par cet anatomiste qui les a décrits le premier et au sujet desquels il dit : « *Quinam vero sit eorum usus pronuntiare non audemus* ». Mais Panceri a eu tort de faire de ces organes, à l'exclusion des autres parties du siphon, le lieu de production de la lumière.

Cet observateur en faisant couler un filet d'eau sur une pholade ouverte de façon à balayer le mucus lumineux qui inonde, dans ces conditions, toutes les parties de l'animal, constata que la lumière devenait fixe en certains points : 1° suivant un arc correspondant au bord antérieur et supérieur du manteau et qui se prolonge jusqu'à la moitié environ des valves ; 2° sur les deux triangles de Poli ; 3° le long des cordons de Poli.

A propos de la constitution des cordons et des triangles, Panceri dit seulement, qu'il ne s'agit que de rehaussements formés par le tissu conjonctif du derme qui, à la surface est revêtu d'un épithélium cilié, morphologiquement semblable à celui des parties adjacentes, mais renfermant un contenu spécial. Nous n'insisterons pas dans ce chapitre, sur le côté anatomique de la question, qui a été développé dans la première partie de ce mémoire (1^{re} partie, chap. VI, p. 22 et suiv.) ; nous constaterons seulement que dans ce qu'elle a de plus essentiel, la structure intime des triangles et des cordons a échappé à Panceri.

La matière lumineuse vient, d'après cet auteur, de l'épithélium *cylindrique* qui forme la masse blanche des cordons. Cet épithélium renferme un noyau granuleux et de petites granulations saillantes à la surface et faciles à égrener. Cette particularité des nucléus s'étend à tout le contenu de la cellule.

« La matière qui luit, dit Panceri, est composée de nucléus granuleux, de granulations très fines, de gouttelettes graisseuses et

(1) *Loc. cit.* p. 2.

même de masses granuleuses, qui représentent le contenu de ces cellules dont elles conservent la forme.

La matière lumineuse contenue dans les cellules de l'épithélium serait soluble dans l'alcool et dans l'éther, d'après l'anatomiste italien, ce qui est inexact, comme je l'ai reconnu depuis, après avoir pensé moi-même qu'il en était ainsi.

Il remarque qu'un papier enduit de matière lumineuse brille aussi longtemps dans l'acide carbonique que dans l'air ou même dans l'oxygène pur, qui n'est pas plus actif que l'air, tandis qu'une Pholade plongée dans l'acide carbonique ne perd son pouvoir éclairant qu'au bout d'une heure. Mais, si après plusieurs heures d'extinction dans l'acide carbonique, on l'expose à l'air, la lumière reparait, d'où Panceri conclut qu'il s'agit d'une combustion lente. Il n'a essayé ni l'action de l'hydrogène ni celle de l'azote, c'est-à-dire des gaz neutres.

Il ajoute que la lumière se maintient dans l'eau de mer jusqu'à $+ 73^{\circ}$ et même jusqu'à $+ 76^{\circ}$ et que l'action de l'électricité est peu sensible.

L'examen spectroscopique lui a montré que la lumière des Pholades est monochromatique, comme celle des Béroés, des Alcynoés, des Hippopodes, des Méduses, des Elédones, pourtant sa bande azurée a une place permanente qui s'étend de *E* en *F*, dépassant celle-ci de très peu.

De cette étude, d'ailleurs assez superficielle, Panceri a cru pouvoir tirer les conclusions suivantes :

« Ces organes se composent, en grande partie d'épithélium ciliaire contenant dans ses cellules la substance granuleuse spéciale qui rend l'eau luisante et qui se mélange à la mucosité fournie par la superficie de l'animal.

« Cette matière est soluble dans l'alcool et dans l'éther. Cet épithélium dans l'espèce susdite, se trouve dans un pli au-dessus du bord supérieur du manteau, dans les organes triangulaires et les cordons. »

Le point le plus saillant des recherches de Panceri est d'avoir localisé la production de la lumière, c'est-à-dire la fonction pho-

togénique, dans le siphon, aux triangles et aux cordons de Poli, ce qui est une erreur facile à démontrer ainsi qu'on le verra bientôt (4).

II. — DE LA FONCTION PHOTOGÉNIQUE DANS LE SIPHON DU PHOLAS DACTYLUS

Dans l'état normal, que la Pholade soit en mouvement ou en repos, étendue ou contractée, on ne voit jamais le siphon devenir *spontanément* lumineux. J'ai pu me convaincre de ce fait en examinant souvent, pendant la nuit, une Pholade que j'ai conservée vivante pendant plusieurs mois dans mon laboratoire et qui cependant se montra très lumineuse après sa mort. Il en est de même dans les conditions naturelles. J'ai eu l'occasion d'observer plusieurs fois par un temps sombre un banc de Pholades dont les demeures étaient creusées dans des argiles oxfordiennes émergeait complètement à marée basse, sans jamais observer d'émission de lumière; on pouvait faire rejeter le liquide des siphons en frappant le sol du pied, mais il ne se montrait lumineux que lorsque l'animal était directement et fortement excité. Dans ce cas, les parois du siphon s'illuminent de dedans en dehors et il s'écoule de tous côtés un mucus phosphorescent qui, mêlé à l'eau de mer, rend celle-ci très lumineuse dans l'obscurité.

Souvent, c'est sous la forme d'un jet d'eau lumineux que ce mucus est expulsé par une contraction brusque avec le liquide contenu dans le siphon. Lorsqu'on se trouve dans l'obscurité, le nuage de lumière diffuse qui entoure l'animal peut être assez éclatant pour que l'on ne puisse plus apercevoir celui-ci, et l'on assiste

(4) REMARQUE. — Malgré les inexactitudes et les lacunes qu'il renferme, le travail de Panceri n'en est pas moins fort intéressant et ceux qui ont étudié expérimentalement cette question de la production de la lumière par les animaux et les végétaux savent combien ces recherches sont délicates et peuvent prêter à des interprétations erronées. J'ai dû moi-même, depuis mes premières publications sur ce sujet, modifier certaines conclusions trop hâtives, ou qui résultaient d'expériences faites au bord de la mer dans des conditions matérielles insuffisantes. J'ai pu depuis compléter mes études sur ce sujet et c'est seulement des conclusions contenues dans ce mémoire qu'il y a lieu de tenir compte.

à ce spectacle singulier d'un être qui échappe aux regards en s'enveloppant de lumière!

J'ai pu souvent observer directement les cordons de Poli sur des Pholades dont le siphon était ouvert sans jamais les voir s'illuminer spontanément, mais vient-on à les toucher, la lumière paraît aussitôt au point de contact et ne tarde pas à s'étendre de proche en proche sur toute l'étendue du cordon ou du triangle.

L'apparition de la lumière, dans ce cas, est due évidemment à une excitation directe, qui se propage comme la contraction des segments contractiles, lorsque ceux-ci sont excités en un point de la surface du siphon. Il est certain que l'irritabilité des segments contractiles, dont j'ai signalé la présence dans l'épaisseur des cordons et des plaques, entre également ici en jeu, car, au point touché, on voit se produire une dépression et un froncement des sillons au moment de l'excitation. Ceux-ci à leur tour agissent mécaniquement sur la couche neuro-conjonctive sous-jacente, dont le développement est si considérable au niveau des organes de Poli.

L'excitation peut se propager plus loin encore, mais par un autre mécanisme. Si l'excitation du cordon ou de la plaque a été assez forte, le cordon et la plaque du côté qui n'a pas été excité peuvent également se mettre à briller.

Il s'agit manifestement ici d'un phénomène réflexe comme pour les réactions sensorielles ou motrices étudiées dans ce mémoire : le centre du réflexe photogène est situé dans les ganglions viscéraux d'où partent les nerfs palléaux qui fournissent les rameaux se rendant aux triangles et aux cordons.

On peut s'en assurer de la façon suivante :

En plaçant une Pholade sur la face dorsale, dans une cuvette garnie de morceaux de toile mouillée formant une sorte de gouttière, et en maintenant les valves écartées par de petits morceaux de liège, on peut facilement, en divisant les branchies à leur base, découvrir les ganglions viscéraux et les nerfs qui en partent. On recouvre l'animal ainsi préparé d'une cloche et on le laisse reposer pendant une heure ou deux. Au bout de ce temps, on s'assure que l'on peut provoquer l'éclairage bi-latéral en excitant seulement

l'un des cordons ou l'une des plaques d'un seul côté. Lorsque le résultat de cette excitation a disparu, on excite directement le ganglion et l'on voit se produire également un éclairage bi-latéral. Mais si l'on coupe l'un des nerfs palléaux, à sa sortie du ganglion, on ne provoquera plus, par l'excitation directe du cordon ou du ganglion, l'apparition de la lumière que du côté où le nerf palléal est intact. Ces excitations sont suivies également de contractions des fibres longitudinales et circulaires, qui se produisent aussi d'un seul côté après la section.

On peut observer un phénomène plus intéressant encore. Après l'excitation, lorsque les nerfs sont intacts, l'éclairage des cordons et des triangles cesse peu à peu pour disparaître complètement, mais si l'un des nerfs est coupé, on voit persister constamment, jusqu'à la décomposition même du siphon, une lueur faible et tranquille du côté où le nerf a été coupé. Tant que le siphon conserve sa vitalité, on peut, en excitant le bout périphérique du nerf palléal, provoquer l'accroissement de la lumière dans la région où il se distribue, mais le cordon et la plaque ne s'éteignent jamais complètement dans l'intervalle des excitations.

Il y a lieu de faire remarquer à ce propos, que c'est précisément ce que l'on observe sur un siphon détaché de la Pholade ou sur un animal mort.

Le ganglion, quand le système nerveux est intact et l'animal au repos, joue donc le rôle d'un véritable centre inhibitoire, aussi, dès que les organes sont séparés de celui-ci, les phénomènes moléculaires s'accélèrent et la lumière apparaît. De même que le nerf palléal est à la fois centrifuge ou centripète, de même il peut être excitateur ou modérateur, selon le genre d'excitation qui lui arrive du ganglion.

Ces faits nous conduisent déjà à cette conception de la fonction photogène, à savoir qu'elle est intimement liée à un processus d'usure, de destruction cellulaire ou protoplasmique rapide, qui apparaît également sous l'influence d'une forte excitation soit directe soit indirecte, ou par la suppression de l'action inhibitoire ou modératrice provoquée aussi bien par la section d'un nerf que par la mort du système nerveux ganglionnaire.

Pour obtenir des résultats assez nets dans les expériences dont il vient d'être question, il est préférable de se servir d'animaux fatigués et chez lesquels la sécrétion de matière lumineuse est peu abondante, parce que celle-ci masquerait en partie les phénomènes dont on provoque l'apparition dans l'épaisseur des plaques et des cordons.

L'excitation directe des plaques, des cordons, ou des nerfs qui s'y rendent, ainsi que des régions où ces nerfs envoient des terminaisons, a pour effet de provoquer, non seulement l'apparition de la lumière dans les organes de Poli, mais encore une abondante sécrétion, d'un mucus lumineux, dont nous allons bientôt examiner les caractères.

Toutefois, contrairement à l'opinion émise par Panceri, on peut affirmer que la production de la lumière n'est pas limitée aux plaques, aux cordons et aux bords du manteau, dans les points indiqués par cet auteur. Je me suis assuré que celle-ci était seulement plus marquée dans ces régions, et en outre qu'elle se manifestait dans toute la profondeur de la paroi interne du siphon.

Pour le prouver, il suffit d'enlever avec soin les cordons et les plaques avec des ciseaux recourbés et de laver le siphon sous un courant d'eau : on voit alors persister une lueur faible uniformément répandue sur toute la paroi interne. On peut même en malaxant dans de l'eau un fragment de ce siphon privé de ses plaques et de ses cordons obtenir un liquide lumineux. Bien plus, si l'on pratique une coupe transversale d'un siphon un peu épais, on constate que le siège de la production de lumière correspond à la région occupée par la couche neuro-conjonctive; or, on sait qu'au niveau des organes de Poli, cette couche neuro-conjonctive prend un accroissement considérable; il n'est donc pas surprenant que l'intensité et la persistance de la lumière soient plus grandes en ces points.

La dilacération du cœur, c'est-à-dire l'anémie provoquée par hémorrhagie, n'a aucune influence immédiate sur les phénomènes dont il vient d'être question, et je me suis assuré que le sang puisé directement dans le cœur au moyen d'une pipette ne présentait aucune luminosité.

III. — EXAMEN MICROSCOPIQUE DU MUCUS LUMINEUS

L'examen microscopique du mucus lumineux sécrété par la face interne du siphon ventral montre qu'il renferme, outre les produits de sécrétion, de nombreux corps étrangers parmi lesquels on distingue particulièrement des infusoires, des algues, des bactériacées et des débris organiques et minéraux.

En inoculant le mucus à des tubes de gélatine peptone, j'ai vu se développer de belles colonies de bactéries lumineuses. Ce résultat m'avait conduit à admettre que les réactions obtenues dans mes premières expériences, et que j'avais attribuées à un ferment soluble, étaient dues en réalité à la présence d'un ferment figuré, qui ne devenait lumineux qu'au moment de la sécrétion du mucus.

J'étais d'autant plus porté à admettre comme exacte cette interprétation que j'étais parvenu, le premier, à démontrer que l'on pouvait, en modifiant très légèrement, soit la réaction, soit la salure du bouillon de culture, à rallumer ou à éteindre à volonté les colonies microbiennes, qui m'avaient été fournies par la bactérie vivante à l'état de symbiose dans le siphon de la Pholade, et à laquelle j'ai donné pour cette raison le nom de *Bacterium pholas*. (fig. 5 pl. XIII) (1). J'ai renoncé depuis à cette explication parce d'une part j'ai rencontré dans d'autres localités des Pholades dactyles qui ne renfermaient pas de microbes lumineux et que d'autre part j'ai reconnu que ce mollusque possède une luminosité qui lui est propre (2).

(1) R. Dubois : *Les Microbes lumineux*, Lyon, 1889.

(2) REMARQUE. — M. Beyérinck, de Delft, auquel on doit de remarquables recherches sur les bactériacées lumineuses et qui a examiné les photographies du *Bacterium pholas*, que je lui ai communiquées, pense que cette espèce se confond avec celle qu'il désigne sous le nom de *Photobacterium luminosum*. Toutefois, dans son mémoire (1), M. Beyérinck dit que le *Photobacterium luminosum* qu'il a extrait du sable de la mer du Nord, dans l'été de 1883, se présente dans les cultures ordinaires sous forme de vibrions très-déliés nageant rapidement, ou de spi-

(1) Beyérinck : *Sur l'aliment photogène et sur l'aliment plastique des bactéries lumineuses* (Arch. néerl. d. Sc. nat. XXIV, 1891).

Pour pratiquer l'examen du mucus lumineux débarrassé des corps étrangers qui peuvent en modifier la composition, il faut avoir soin de laver le siphon dans un courant d'eau de mer filtrée et de provoquer la sécrétion par l'un des moyens que j'ai indiqués. Il se présente sous l'aspect d'un liquide assez épais renfermant des cils vibratiles, des débris épithéliaux et particulièrement des granulations très fines échappées des cellules caliciformes des cordons et des plaques de Poli, libres ou réunies en amas ayant encore parfois la forme de la cavité épithéliale.

Mais, au milieu de ces corpuscules, on rencontre des éléments figurés qui offrent la plus grande analogie avec l'une des variétés de ceus que l'on trouve dans les parties profondes de la zone neuro-conjonctive. Ce sont des cellules à enveloppe distincte (*pl. XV, fig. 26 a¹ a² a³ a⁴*) un peu plus volumineuses que les globules du sang qui, d'ailleurs, sont dépourvus de paroi et présentent des mouvements amœboïdes (*pl. XV, fig. 26, b¹, b²*). Elles affectent des formes différentes qui correspondent à des états successifs de leur évolution (*a¹, a², a³, a⁴, a⁵*).

Les plus jeunes montrent un gros noyau homogène avec un nucléole. Dans un état plus avancé, ce dernier ne tarde pas à disparaître au milieu des granulations arrondies qui envahissent le noyau (*a²*). Bientôt ces granulations dépassent les limites du noyau (*a³*) et envahissent tout le contenu de la cellule (*a⁴*): le noyau alors disparaît complètement et il ne reste de la cellule que sa membrane d'enveloppe et des granulations arrondies animées d'un mouvement (brownien ?) plus ou moins rapide, d'oscillation sur place, et de translation au sein d'un liquide incolore. Un peu plus tard, la membrane d'enveloppe se rompt et disparaît laissant en liberté les granulations qui, après être restées quelque temps réunies en groupes, se dispersent dans le mucus ambiant (*a⁵*).

Ces granulations elles-mêmes ne sont pas inertes et en les

roïdes plus ou moins allongés qui se courbent et se replient pendant la natation. Le bacterium pholas (ou mieux *Photobacterium pholas*) est au contraire de grande taille (3 à 4 μ .) en forme de semelle de soulier et immobile. Il est d'ailleurs remarquable par la facilité avec laquelle se modifient ses propriétés physiologiques, alors qu'il se montre peu susceptible de polymorphisme, contrairement à ce que j'ai observé chez les autres espèces de Photobactériacées.

observant avec attention on peut se convaincre qu'elles sont le siège d'une véritable série de métamorphoses. Très peu de temps après leur mise en liberté et leur dissémination dans le liquide, on voit leur volume et leur transparence augmenter. A ce moment on pourrait, comme l'a fait Panceri, les confondre avec des gouttelettes graisseuses non seulement à cause de leur aspect mais encore en raison de la façon dont elles se comportent avec l'éther.

Si on traite la préparation qui les contient par ce liquide, on peut croire qu'il les fait entrer en dissolution, car les pseudo-gouttelettes graisseuses, disparaissent, mais on retrouve à leur place les granulations primitives, qui d'abord imbibées et gonflées se sont rétractées en perdant leur transparence et le volume qu'elles avaient acquis par hydratation.

En laissant évaporer l'éther et en ajoutant un peu d'eau distillée, les granulations reprennent l'aspect de gouttelettes (*a 6 fig. 26*) ou plutôt de vésicules transparentes. Bientôt apparaît au sein de la vésicule un petit point arrondi (*a 7*) ; la zone transparente qui l'entoure paraît bleuâtre à la lumière transmise, tandis que le point en question présente une coloration jaune rougeâtre. La vésicule continue à se dilater ainsi que le point central, qui simule alors une petite vacuole. Dans cet état, les granulations ressemblent absolument à celles que j'ai rencontrées en grande abondance à Menton, dans la mer dont l'eau était devenue phosphorescente par suite de la désagrégation de nombreux cœlentérés, et en l'absence de noctiluques ou de microorganismes capables de produire ce phénomène. Ce sont ces corpuscules auxquels j'ai donné le nom de *vacuolides* (1).

La vacuolide elle-même subit bientôt une nouvelle métamorphose par la transformation de la substance de la vacuole en radio-cristaux, qui, peu à peu, envahissent toute la vacuolide (*a 8, a 9, a 10*) et ne tardent pas à lui donner l'apparence de sphéro-cristaux microscopiques de leucine ou de substance très-analogue.

Lorsque le mucus a cessé d'être lumineux, on ne trouve plus de pseudo-gouttelettes mais seulement des sphéro-cristaux.

(1) R. Dubois : *Les Vacuolides* ; mém. d. l. soc. d. biol. 8^e série. T. IV.

IV. — ORIGINE DE LA SUBSTANCE PHOTOGÈNE

Panceri pensait que la substance photogène se forme exclusivement dans les cellules caliciformes des organes de Poli, mais s'il en était ainsi, il n'y aurait plus production de lumière dans l'épaisseur des parois du siphon quand les cordons et les plaques sont enlevés, or, c'est précisément le contraire que l'on observe, tandis que l'on trouve dans toute la couche neuro-conjonctive de la paroi interne les éléments granuleux dont je viens d'indiquer les transformations. De plus, on les voit s'allonger, en prenant le plus souvent un aspect piriforme, et se glisser entre les éléments de la couche myo-épithéliale jusqu'à ce qu'ils soient parvenus à la surface interne du siphon. Ce sont des éléments migrants et peut-être même des phagocytes (*fig. 1, 2, 3, pl. XIII*). Ils peuvent se former en plus grande abondance au niveau des cordons et des triangles que dans le reste de la paroi, car ils tirent manifestement leur origine de la couche neuro-conjonctive qui est particulièrement développée, comme je l'ai fait déjà plusieurs fois remarquer, au niveau des organes de Poli, mais ils ne viennent pas exclusivement de ces organes. (1)

Toutefois, ce qui doit faire admettre que les triangles et les cordons jouent un rôle important dans la fonction photogénique, c'est qu'ils disparaissent complètement dans les espèces du genre,

(1) REMARQUE. — J'avais autrefois considéré ces éléments comme des cryptes à mucus produisant une sécrétion pseudo-glandulaire (v. *Bul. d. l. Soc. d. biol.*, 9^{me} s., T. V. Sur la production de la lumière chez le *Pholas dactylus*). J'ai depuis reconnu et signalé leur véritable nature (v. *Les microbes lumineux* : Lyon, 1889, p. 15), et indiqué que ces pseudo-glandes devaient être considérées comme des éléments migrants. La présence du photo-bactérium pholas dans quelques-uns d'entre eux m'a conduit à penser qu'ils pouvaient jouer, à l'occasion, le rôle de phagocytes. Ce qu'il y a de certain, c'est qu'ils se fragmentent et se désagrègent parfois dans l'épaisseur même de la paroi du siphon. Leur désagrégation donne naissance à du mucus et à des granulations, qui sont rejetés au dehors et ce processus constitue un mode de sécrétion particulier. Je crois qu'il y a lieu de rapprocher ces éléments de ceux que M. le Professeur Ranvier a décrits sous le nom de *Clasmatocytes* lesquels donnent lieu également à un mode particulier de sécrétion par leur désagrégation que l'éminent histologiste propose de désigner sous le nom de *Clasmatose*. (V. C. R. T. 110, p. 166, 1890).

Pholas qui ne sont pas photogènes. Il est très probable qu'ils servent d'émonctoires à la substance lumineuse formée dans la couche neuro-conjonctive, bien que celle-ci puisse aussi s'échapper, mais plus difficilement, par toute la surface interne du canal aspirateur et par certains points de la face interne du manteau.

Peut-être n'ont-ils pas d'autre rôle, car j'ai cherché, sans obtenir aucun résultat, si ces organes renfermaient quelque zymase digestive, comme pouvait le faire supposer leur situation anatomique.

Quant au mécanisme de leur sécrétion, il est facile à saisir. L'examen histologique nous apprend que les cellules caliciformes se continuent avec des segments contractiles diversement orientés, les uns perpendiculaires à la surface de la paroi, les autres longitudinaux et d'autres circulaires. Lorsque ces segments entrent en contraction, les cellules glandulaires califormes sont pressées de tous côtés et laissent échapper leur contenu dans l'intérieur du siphon.

Ces éléments glandulaires (fig. 14, 15, 16, 17, 23, 24, Pl. XV.) bien que leur calice soit unicellulaire, semblent présenter certaines analogies avec les cupules vibrantes de la houppe sensitive du siphon que l'on a considérés comme des organes des sens (v. C. Vogt et E. Yung : anat. comp. p. 396). On pourrait les désigner sous le nom d'éléments neuro-myo-glandulaires.

Quoi qu'il en soit, ce qu'on peut affirmer, c'est que la substance photogène se forme dans la paroi interne du siphon et aussi dans divers autres points de l'intérieur du manteau.

Cette constatation offre un véritable intérêt philosophique puisque l'histologie nous montre que la structure de cette paroi interne présente une très grande analogie avec celle de la paroi externe. Il suffit donc d'une très légère modification pour que l'une des faces du siphon absorbe les radiations lumineuses, et réagisse sous leur influence, en produisant une excitation mécanique, tandis que l'autre, dès qu'on l'existe mécaniquement, déverse dans le milieu ambiant sous forme de lumière une partie de l'énergie de la substance vivante.

Ce fait est d'autant plus curieux qu'il n'est pas isolé, car G. O. Sars a montré également que chez certains crustacés lumi-

neus, les euphausiidés, la structure des organes photogènes présentait une grande analogie avec celles des yeux des animaux vertébrés.

V. — INDÉPENDANCE DE LA FONCTION PHOTOGÉNIQUE
ET DU FONCTIONNEMENT CELLULAIRE

J'ai montré comment la production de la substance lumineuse était fondamentalement indépendante des organes de Poli considérés par Panceri comme des organes photogènes. Il n'est pas difficile de démontrer également que l'intégrité de l'organisation cellulaire n'est pas nécessaire pour que le phénomène photogénique s'accomplisse.

Réaumur avait vu que l'on pouvait revivifier la luminosité des Pholades desséchées en les humectant avec de l'eau. Mais on peut supposer, dans cette expérience, que la vitalité cellulaire n'est pas complètement éteinte et que l'eau peut la ranimer.

Ce qui semble prouver qu'il en est ainsi, c'est que, après avoir conservé des Pholades bien desséchées pendant plus de deux mois et les avoir chauffées dans l'air sec à 120° pendant 1/4 d'heure, j'ai vu la lumière reparaitre, après refroidissement, au contact de l'eau. Au contraire, si le récipient contenait de la vapeur d'eau, les siphons de Pholade portés à 120° étaient éteints pour toujours. Il n'est pas nécessaire, d'élever autant la température pour obtenir l'extinction définitive des siphons frais et de la matière photogénique humide qu'ils contiennent, ainsi que je le ferai voir bientôt.

Lorsque les siphons de Pholade ont été desséchés soit à l'air libre, soit à l'étuve, en présence d'une substance absorbante telle que la craie préparée (carbonate de chaux en poudre impalpable obtenue par précipitation), soit dans le vide sulfurique, on peut pulvériser au mortier ces organes et la poudre tamisée qui en résulte donne encore un liquide lumineux, après avoir été mélangée à l'eau.

Bien plus, ces organes desséchés et coupés en menus fragments peuvent être épuisés par l'alcool absolu, par l'éther à 60° à froid, et, après avoir été débarrassés de ces liquides par évaporation, donner encore de la lumière par leur contact avec l'eau.

La substance photogénique n'est donc pas, comme l'avait pensé Panceri et comme je l'avais admis moi-même autrefois, soluble en totalité ou en partie dans ces véhicules (1).

Si, après avoir trituré des siphons secs ou même encore frais avec de l'alcool absolu, on décante la liqueur avant qu'elle ne soit complètement éclaircie par le repos et qu'on la jette sur un filtre le papier retiendra une certaine quantité de substance photogène. En effet, ces filtres après avoir été desséchés, pourront présenter, longtemps encore après l'expérience, une luminosité manifeste, quand on les humectera avec de l'eau ordinaire.

Mais, si au lieu d'alcool absolu, on se sert d'alcool dilué, le résultat n'est plus le même.

Les siphons de Pholade immergés dans l'alcool à 50° perdent définitivement la propriété de briller au contact de l'eau distillée après quelques heures d'immersion.

L'alcool absolu paraît agir simplement comme déshydratant, tandis que l'alcool dilué désagrège et détruit la substance protoplasmique.

Je suis aussi parvenu, sans dessèchement préalable, à conserver dans un milieu liquide pendant plusieurs semaines le pouvoir photogène des siphons.

Pour cela, je place ceus-ci dans un flacon fermé, après les avoir saupoudrés d'une forte quantité de bi-carbonate de soude pulvérisé. Au bout d'un certain temps, il se sépare une saumure qui peut briller au contact de l'air : les siphons eus-mêmes reprennent à l'air leur luminosité au contact de l'eau douce à laquelle ils communiquent une belle phosphorescence.

Cette propriété persiste encore au bout de trois ou quatre semaines, alors même que le magma présente depuis plusieurs jours déjà des signes de putréfaction non équivoque.

Au lieu de bi-carbonate de soude on peut se servir d'acide

(1) Il est probable que dans les expériences dont j'ai publié les résultats en 1887, (C. R. T. CV, 2^o sem. 1887) une petite quantité de substance photogène avait été entraînée mécaniquement et avait pu passer au travers des filtres en papier, dont je me servais au laboratoire de Roscoff.

acétique dilué, de vinaigre, par exemple. Le contact avec cet acide, faible antiseptique, éteint immédiatement la lumière du siphon, mais elle n'est pas supprimée définitivement, même au bout de 10 à 15 jours : on peut la faire reparaitre en humectant le siphon avec de l'eau contenant assez d'ammoniaque en dissolution pour neutraliser l'acidité.

L'état de dilution de l'acide joue dans cette expérience un rôle capital, comme celui de l'alcool, dont j'ai parlé plus haut, mais il est d'ordre inverse.

Alors que l'alcool absolu suspend la luminosité sans détruire le pouvoir photogène, l'acide acétique concentré supprime celui-ci pour toujours, tandis que le vinaigre assure sa conservation.

L'action du sel marin se rapproche de celle du bi-carbonate de soude, qui lui-même ne semble pas agir autrement que l'alcool absolu, c'est-à-dire comme un déshydratant. Tous ces agents modifient physiquement le milieu ambiant, auquel ils communiquent, ajoutés en excès, des propriétés exosmotiques.

L'acide acétique et d'ailleurs d'autres acides dilués, acide chlorhydrique, sulfurique, par exemple, modifient chimiquement ce milieu qui doit être alcalin pour que la lumière se produise dans son sein.

On peut donc, en modifiant la constitution physique ou chimique du milieu ambiant, faire paraître ou disparaître la luminosité, alors que les éléments anatomiques ne montrent plus aucune vitalité propre.

Mais il ne faudrait pas croire que l'on puisse indéfiniment conserver le pouvoir photogène à l'état latent.

Dans toutes mes expériences, les siphons secs ou ceux qui avaient conservé pendant longtemps leur activité photogène, grâce aux procédés que j'ai indiqués, l'ont peu à peu perdue : cette activité s'épuise d'elle-même, quoi que l'on fasse, et semble s'user comme celle des éléments anatomiques, mais avec une lenteur plus grande.

Les faits que je viens d'exposer montrent déjà clairement *qu'il n'existe pas entre l'intégrité morphologique ou fonctionnelle de la cellule et l'activité de la substance photogène de relations nécessaires. L'activité cellulaire assure la formation de la substance pho-*

togène, mais celle-ci, une fois formée, pourra briller où s'éteindre en dehors de l'élément anatomique qui lui a donné naissance, selon les modifications que subit le milieu artificiel où elle se trouve. Ce sont ces modifications que nous allons maintenant étudier avec plus de soin en simplifiant autant que possible le déterminisme expérimental.

VI. — INFLUENCE DES CONDITIONS CHIMIQUES ET PHYSIQUES DU MILIEU AMBIANT SUR LA PHOTOGÉNIE

Les expériences dont j'ai parlé jusqu'à présent, ont porté sur des siphons entiers, c'est-à-dire sur une matière organisée très complexe, mais il est facile de simplifier considérablement les conditions expérimentales.

Pour cela on sèche à l'étuve, à une température de 35° à 38°, des siphons frais coupés en petits fragments et enrobés dans de la craie préparée en poudre impalpable. Ces fragments desséchés sont ensuite épuisés par l'éther à 65° et par l'alcool, puis desséchés de nouveau et séparés de la craie. Immergés dans l'eau distillée, ils donnent une eau lumineuse qui conserve pendant assez longtemps à la température ordinaire sa luminosité.

Cette liqueur traverse les filtres en porcelaine ou en terre de pipe les plus parfaits sans perdre sa luminosité. L'eau est donc un véhicule qui permet d'enlever aux débris du siphon leur principe photogène; mais, vu en masse, à la lumière du jour, ce liquide, lumineux dans l'obscurité, ne se montre jamais d'une transparence parfaite et renferme toujours ces fines granulations que j'ai appelées vacuolides et dont j'ai antérieurement expliqué l'origine. On n'y rencontre aucun élément ou fragment d'élément anatomique et, quand les filtres sont de bonne qualité, aucun microorganisme (1).

Nous allons examiner maintenant l'influence des agents chi-

(1) Je me suis assuré qu'un liquide rendu lumineux par des photobactéries perdait toute luminosité en traversant les filtres en porcelaine ou en terre de pipe dépourvus de fissures ou de lacunes.

miques et physiques sur la luminosité de ce liquide, qui ne renferme plus aucune particule figurée, sauf les vacuolides dont il a été question plus haut (1).

§ 1

Action des agents chimiques sur la substance photogène.

Acides. — Lorsqu'on ajoute un corps acide à la liqueur lumineuse, il y a extinction immédiate de celle-ci. S'il s'agit d'un acide fort : acide acétique, chlorhydrique, sulfurique, mais très dilué, on pourra faire reparaître la lumière par l'addition d'une quantité de substance basique suffisante pour neutraliser l'acide et alcaliniser légèrement le milieu. Quand l'acide est versé dans la liqueur à l'état de concentration, l'extinction est définitive et les alcalis sont impuissants à faire de nouveau paraître la luminosité.

Certains acides faibles, comme l'acide borique, semblent agir d'une manière qui leur est propre et se rapproche de celle des sels neutres signalée plus loin : ils éteignent la luminosité, mais il suffit d'ajouter une quantité d'eau suffisante pour la voir renaître.

Bases. — Les bases faibles, comme l'ammoniaque, ou les alcalis caustiques fixes en solutions très étendues, exagèrent l'intensité du phénomène lumineux, mais en abrègent la durée. Lorsque la solution est concentrée, la luminosité est immédiatement supprimée et ne reparaît pas par l'addition d'une quantité d'acide strictement nécessaire pour saturer l'excès d'alcali.

Composés chimiques neutres. — Un grand nombre de composés chimiques neutres, c'est-à-dire ne donnant aucune réaction basique

(1) Je n'ai pu, dans aucune des expériences que j'ai faites dans mon laboratoire, c'est-à-dire dans des conditions convenables d'expérimentation, constater la présence de substances photogènes en dissolution dans l'alcool ou dans l'éther ayant servi à l'épuisement des siphons desséchés. Je n'ai pas été plus heureux en substituant à ces liquides, de la benzine, du chloroforme ou du sulfure de carbone ; il est donc évident pour moi, actuellement, que la matière que j'ai isolée à la station maritime de Roscoff, au moyen de ces véhicules, contenait des particules photogènes entraînées mécaniquement et capables de briller au contact de l'eau et vraisemblablement de quelque principe alcalin.

ou acide avec le tournesol, tels que les chlorures de sodium, de magnésium, de potassium, les sulfates de soude, de magnésie, etc., dissous en quantité suffisante dans la liqueur, suspendent l'émission de la lumière, mais celle-ci recommence dès que l'on rajoute une certaine quantité d'eau.

Les proportions nécessaires pour éteindre un même volume d'une même eau lumineuse varient d'un composé chimique à un autre. On peut ainsi dresser une sorte de table des équivalents d'extinction; mais je me suis assuré expérimentalement que ces équivalents ne sont pas les mêmes pour des liqueurs rendues également lumineuses, les unes par la substance photogène de la Pholade et les autres par des photobactéries.

L'addition en excès de chlorure de sodium et d'autres sels neutres fait naître au sein de la liqueur un précipité floconneux, qui disparaît par l'addition d'eau simple.

Réactifs coagulants des substances albuminoïdes. — Tous les réactifs coagulants des substances albuminoïdes tels que le tannin, le bichlorure de mercure, etc., suppriment immédiatement la luminosité, mais l'action de ces agents se distingue de celle des sels neutres en ce que l'addition de l'eau ne suffit pas pour faire reparaître la lumière.

Antiseptiques. — Le phénol, le thymol et beaucoup d'autres substances antiseptiques ou anti-fermentescibles se comportent comme les réactifs coagulants des substances albuminoïdes.

Composés chimiques réducteurs. — Les corps réducteurs tels que les sulfhydrates, les sulfites, l'hydrogène naissant, suspendent la production de la lumière. On obtient de même l'extinction par l'action du vide ou en agitant avec du noir animal la liqueur photogène : la lumière reparaît par l'agitation au contact de l'air.

Réactifs oxydants. — L'ozone, l'eau oxygénée, l'oxygène pur, à la pression d'une ou de plusieurs atmosphères, n'augmentent pas le pouvoir photogène. Bien plus, les réactifs oxydants énergiques suppriment immédiatement et définitivement la lumière sans augmentation préalable de son éclat.

§ 2

Action des agents physiques.

Un *froid* de -15° ne détruit pas définitivement le pouvoir photogène. La liqueur peut encore briller à -5° , alors que, cependant, sa congélation est complète, mais elle s'éteint au-dessous de cette basse température pour reparaître avec toute son intensité au moment de la fusion.

La *chaleur* excite et accélère l'accomplissement du phénomène lumineux. Si l'on élève progressivement la température d'une liqueur faiblement lumineuse, son intensité éclairante va en augmentant jusqu'à 30° . De 30° à 55° , son pouvoir reste à peu près constant, mais à partir de ce dernier point, il commence à décroître pour disparaître définitivement à 60° (1).

L'étude de l'action de l'*électricité* sur la liqueur photogène nous a fourni des renseignements importants parce qu'ils viennent contrôler l'exactitude de ceus qui ont été obtenus avec les réactifs chimiques.

On remplit un tube en U jusqu'aus deus tiers de sa hauteur avec de la liqueur salée bien lumineuse, et l'on fait plonger dans chacune des colonnes liquides l'une des électrodes de platine d'une pile assez puissante pour produire l'électrolyse : on ferme le circuit et on constate l'apparition d'une série de phénomènes qui se succèdent dans l'ordre suivant :

1° La lumière pâlit au pôle négatif : on n'observe encore à ce moment aucun changement au pôle positif;

(1) Lorsque l'on élève même très légèrement la température d'une liqueur qui est sur le point de s'éteindre ou qui vient de cesser de briller par épuisement, la leur s'accroît ou reparait brusquement. Ce fait m'a fourni la véritable explication d'une expérience que j'avais indiquée autrefois comme susceptible de prouver l'existence de deus principes photogènes réagissant l'un sur l'autre; elle consistait à éteindre le contenu d'un tube lumineux par la chaleur et à l'ajouter au liquide d'un autre tube éteint depuis peu d'instants par épuisement : la lumière reparaisait aussitôt. J'ai depuis constaté que cette réaction tenait à la différence de température des deus liquides au moment du mélange.

2° Bientôt le pôle positif commence à pâlir à son tour : le pôle négatif, à ce moment, est complètement éteint;

3° Les deux pôles sont éteints : la partie inférieure au tube en U brille seule (1).

4° A ce moment, on constate qu'il s'est produit au niveau des deux électrodes des dépôts floconneux renfermant des granulations ayant les caractères des vacuolides à différents degrés d'évolution.

5° La liqueur étant éteinte aus deux pôles, si l'on renverse la position des électrodes, la lumière remonte dans toute l'étendue de l'ancien pôle positif, mais elle ne reparait pas toujours au nouveau pôle négatif, surtout quand l'électrolyse a été très intense.

Lorsque les deux pôles sont éteints pour la première fois, on peut y faire renaître la lumière par un autre moyen. Pour cela, il suffit d'insuffler, au moyen d'un tube effilé, de l'air dans le liquide où plonge l'électrode négative et de laisser tomber un peu d'eau ammoniacale dans la branche en rapport avec l'électrode positive.

D'après ce qui a été dit de l'action des agents chimiques, on s'explique facilement les résultats que je viens d'exposer.

Pendant l'électrolyse, l'hydrogène naissant agit comme réducteur au pôle négatif et le liquide photogène cesse de briller, malgré son alcalinité, qui constitue cependant une condition favorable tant qu'elle n'est pas trop accentuée. Du côté du pôle positif, la lumière s'éteint malgré la présence de l'oxygène à l'état naissant et ozonisé, parce que la liqueur devient acide.

De l'ensemble de ces expériences relatives à la fonction photogénique chez la Pholade on peut tirer les conclusions générales suivantes :

1° Le phénomène photogène n'exige pour s'accomplir ni l'inté-

(1) Par l'action prolongée d'un courant d'intensité convenable, on peut réduire la partie lumineuse à une zone mince occupant la limite de séparation des colonnes rouge et bleue, qui se forment lorsque le liquide a été préalablement coloré avec la teinture de tournesol.

grité de l'organe, ni l'intégrité des éléments anatomiques qui constituent les éléments de l'organe ;

2° Le milieu où s'accomplit la production de la lumière doit présenter les trois conditions fondamentales suivantes : contenir de l'eau, être oxygéné, posséder une réaction légèrement alcaline ;

3° Toutes les causes qui suspendent ou suppriment la vitalité des ferments solubles ou figurés, ou, d'une manière plus générale, l'activité du protoplasme, suspendent ou détruisent le pouvoir photogène de la substance extraite du siphon de la Pholade dactyle.

VII. — LA PHOTOGÉNIE EST UN PHÉNOMÈNE PHYSIOLOGIQUE

On a pu être surpris de ce que, pendant plusieurs années consécutives, jè me sois attaché à l'étude de la production de la lumière par les animaux et les végétaux, tout à fait spécialement, malgré les difficultés matérielles et techniques qu'elle présente.

Peut-être a-t-on supposé que je cherchais à ravir aux êtres vivants le secret d'un procédé de fabrication de la lumière, dont j'ai démontré ailleurs (1) la grande supériorité sur tous nos moyens artificiels d'éclairage.

En réalité, je me suis proposé, avant tout, d'atteindre un but philosophique plus élevé, et l'objet principal de mes recherches dans cette branche de la physiologie générale a été de chercher à réduire à un simple phénomène physique ou chimique une fonction commune aux animaux et aux végétaux. En cela, j'ai obéi aux

(1) V. *Contribution à l'étude de la production de la lumière par les êtres vivants. — Les Élatérides lumineus. — Propriétés physiques de la lumière des pyrophores*, deuxième partie, chap. I. (*Bulletin de la Soc. zool. de France*) Paris, 1886 (a).

(a) NOTA. — L'exactitude des résultats consignés dans ce mémoire a été mise en lumière par un travail récent de MM. Langley et Very. Toutefois ces auteurs ont omis de rappeler que j'ai signalé l'existence de quelques radiations calorifiques dans le spectre des pyrophores, v. *philosophical Mazarin*, 1890.

tendances de l'École physiologique contemporaine, qui, jusqu'à présent, ne paraissent pas avoir été couronnées de succès. En effet, si l'on jette un regard d'ensemble sur la physiologie, on reconnaît aisément qu'aucun phénomène biologique, si simple fût-il, ne saurait être représenté par une formule physique ou chimique. Qui donc oserait affirmer que la fixation de l'oxygène par le globule rouge du sang est une combustion ou même seulement une oxydation de l'hémoglobine? Ne sait-on pas que ce composé se comporte différemment selon qu'il fait partie d'une hématie normale ou bien qu'il en a été extrait? Voudrait-on prétendre que l'organisme fabrique du glycose avec le glycogène comme nous l'obtenons avec l'amidon? Chacun sait, il est vrai, que la chimie a pu faire artificiellement de nombreux composés dont le monopole de production avait pendant longtemps été réservé aux animaux ou aux végétaux : mais ce n'est pas une raison pour que le chimiste qui fabrique de l'alcool par synthèse sache faire le même travail que le globule de levure de bière.

L'examen attentif des résultats obtenus ne m'autorise pas à déclarer que j'ai été plus heureux que mes devanciers et que mes prévisions étaient fondées.

Si l'on ne tient compte que des conditions de milieu nécessaires pour que le phénomène lumineux se produise, on est tenté d'admettre comme exacte l'hypothèse d'une réaction purement chimique proposée par Radziszewski (1), qui comparait, sans avoir d'ailleurs fait aucune expérience sur les animaux et les végétaux lumineux, la fonction photogénique à ces oxydations lentes accompagnées d'émission de lumière que l'on peut obtenir avec une foule de composés organiques en milieu alcalin.

Mais si, d'une part, on considère que la substance photogène de la Pholade obéit, comme je l'ai montré, à toutes les influences qui agissent sur la matière vivante protoplasmique, que celle-ci se présente sous forme de zymase, de ferment figuré ou d'élément anatomique; et si, d'autre part, on constate toujours, là où se pro-

(1) Radziszewski : *Ueber die Phosphorescenz der organischen und organisirten Körper*, *Ann. der Chem.*, CCIII, p. 305, 1880.

duit la lumière animale, l'existence de particules organisées susceptibles de subir les métamorphoses que j'ai indiquées, on sera plutôt porté à admettre qu'il s'agit d'un phénomène d'ordre biologique.

On est donc conduit à penser que la matière vivante est réductible en particules infiniment petites, susceptibles de conserver pendant un certain temps leur vitalité, soit à l'état latent, soit à l'état actif et ne différant des ferments figurés que par leur impuissance à se reproduire.

Actuellement, il ne nous paraît pas plus possible d'exprimer par une formule chimique la production de la lumière par les êtres vivants que celle de la chaleur, ou de l'électricité par les animaux ou les végétaux. Cette constatation, qui n'a d'ailleurs en elle-même rien de décourageant, nous autorise à croire qu'il existe une mécanique spéciale aux êtres vivants, qu'il ne faut pas confondre avec la mécanique chimique ou physique des corps bruts, chez lesquels il n'y a ni reproduction, ni nutrition, ni hérédité, ni évolution dans le sens propre du mot.

On comprendra peut-être mieux maintenant pourquoi nous nous refusons à reconnaître aussi bien l'existence d'une CHIMIE PHYSIOLOGIQUE que la réalité d'une PHYSIQUE BIOLOGIQUE.

The first part of the work is devoted to a general history of the country, from the earliest times to the present. The second part is a detailed account of the various tribes and nations which have inhabited the country, and the third part is a description of the natural history and resources of the country.

The author has drawn extensively from the works of other writers, and has also made use of his own observations and researches. The work is written in a clear and concise style, and is well adapted for the use of students and the general reader.

The first part of the work is devoted to a general history of the country, from the earliest times to the present. The second part is a detailed account of the various tribes and nations which have inhabited the country, and the third part is a description of the natural history and resources of the country.

The author has drawn extensively from the works of other writers, and has also made use of his own observations and researches. The work is written in a clear and concise style, and is well adapted for the use of students and the general reader.

CONCLUSIONS GÉNÉRALES

L'étude anatomique et histologique du siphon de la Pholade dactyle montre combien il est indispensable, en physiologie comparée surtout, de ne jamais séparer la connaissance approfondie de la structure morphologique de l'analyse physiologique des fonctions, malgré l'indifférence que celles-ci peuvent affecter souvent vis-à-vis des organes, en vertu des lois de l'adaptation.

Elle montre, en outre, que les éléments anatomiques ne sont pas morphologiquement aussi indépendants les uns des autres qu'on le suppose très généralement.

L'analyse physiologique, basée sur l'observation, sur l'expérimentation et sur le raisonnement, nous apprend que le siphon de la Pholade, malgré la simplicité de son organisation, peut répondre aux besoins les plus divers. Nous l'avons vu concourir à l'accomplissement des nombreuses fonctions d'alimentation, de respiration, de reproduction, de défense, de locomotion, de sécrétion et d'excrétion ; il est le siège principal de la fonction photogénique et sert à l'exercice du tact, de l'olfaction, de la gustation et de la vision.

Grâce à l'application de la méthode graphique à l'étude des sensations, leur mécanisme intime se réduit à des réactions physiologiques d'une extrême simplicité, malgré la diversité des excitations qui les provoquent, si nombreuses et si différentes pourtant par leur nature et par leur intensité. Ce mécanisme, considéré chez la Pholade, ne paraît pas d'ailleurs sous beaucoup de rapports, fondamentalement différent de ce qu'il est chez l'homme.

Dans les organes des sens, d'après les faits qui nous ont été révélés par l'observation et l'expérimentation, ce n'est pas la neu-

rité ou excitabilité nerveuse qui est primitivement mise en jeu, mais bien l'irritabilité et la contractilité des segments contractiles faisant partie d'un système (système avertisseur) comparable aux éléments neuro-myo-épithéliaux, dont on a constaté depuis longtemps l'existence chez les animaux inférieurs.

Sous l'influence d'une excitation extérieure, les segments contractiles périphériques entrent en mouvement, comme cela a lieu d'ailleurs pour les végétaux sensibles (*mimosa*, *pudica*, etc.) chez lesquels la sensibilité et la motricité sont confondues ; c'est ce que j'appelle l'*impression*.

Ces mouvements périphériques déterminent dans les terminaisons nerveuses un ébranlement spécial et différent suivant la vitesse et l'intensité de l'impression : C'est la *sensation* qui a son siège dans l'organe des sens.

Les nerfs ou les plexus qui font suite à ces terminaisons neurales transportent aux centres nerveux les impressions du système avertisseur qui sont devenues des sensations. Dans ces centres, la sensation éveille la *perception*.

La perception est différente selon le centre qui répond à l'impression périphérique : elle peut être manifestée par un réflexe simple et inconscient (perception inconsciente) ou donner lieu à un réflexe plus compliqué se traduisant, par exemple, par un mouvement volontaire (perception consciente).

Chez la *Pholade*, les sensations dépendent toutes de mouvements périphériques très-analogues, sous le rapport de leur nature, et il n'y a, en réalité, qu'un seul sens, le tact ; quant à la différenciation des perceptions elle s'opère dans les centres nerveux auxquels sont distribués suivant leurs rythmes particuliers, les ébranlements sensoriels partis du système avertisseur.

L'immense variété des sensations ne dépend que de deux variables, qui sont l'*amplitude* et la *vitesse* de la contraction des segments contractiles périphériques.

Cette vérité étant établie expérimentalement, on admettra facilement que les perceptions ne diffèrent entre elles que par le *rythme* et par la *grandeur* des impressions qui leur donnent naissance ainsi que par la spécialité du centre récepteur.

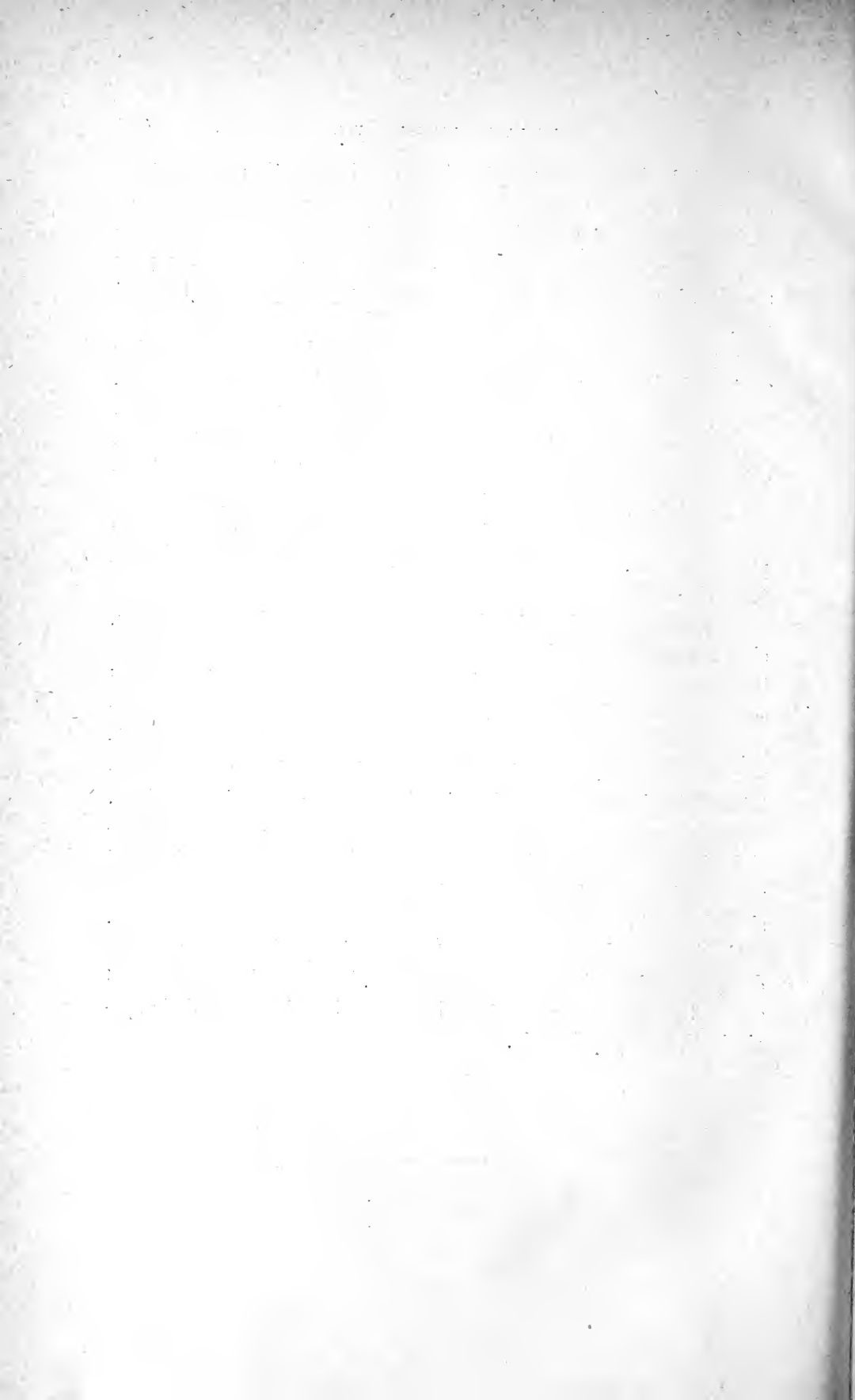
Quant à l'analyse du mécanisme de la fonction photogène, elle nous conduit à reconnaître que les phénomènes physiologiques obéissent aux lois spéciales de la mécanique biologique et qu'ils ne sont pas réductibles, même dans les cas les plus simples, à des phénomènes chimiques ou physiques proprement dits.

De plus, elle nous montre que ces phénomènes, alors même qu'ils se traduiraient par des manifestations physiques ou chimiques, ont cependant toujours leur siège dans la substance protoplasmique. Celle-ci peut affecter la forme de particules extrêmement petites, qui ne diffèrent d'ailleurs, dans leurs manifestations, des micro-organismes, que par leur impuissance à se reproduire. On peut donc dire que la lumière animale et végétale est un phénomène physiologique, comme la chaleur et l'électricité produites par les êtres vivants.

Au point de vue du mécanisme organique, ce qui frappe le plus, c'est la grande analogie de structure et de fonctionnement des parties qui servent à la fonction dermatoptique et de celles qui assurent l'exercice de la fonction photogénique. Mais, tandis que le phénomène dermatoptique est provoqué par des vibrations lumineuses venues du dehors, le phénomène photogénique a pour résultat final l'émission de radiations lumineuses dans le milieu ambiant.

Par les rapprochements que la physiologie générale et la physiologie comparée établiront entre beaucoup de faits actuellement accumulés sans méthode, on peut espérer que les lois naturelles se simplifieront dans notre esprit en se généralisant de plus en plus.

Ces jeunes sciences, en faisant œuvre de synthèse dans l'ordre des phénomènes de la dynamique biologique, réagiront utilement contre l'influence stérilisante de l'abus de l'empirisme et de la spécialisation en physiologie.



EXPLICATION DES PLANCHES

PLANCHE I

Pholade dactyle (dessin de Poli représentant un animal de taille moyenne en grandeur naturelle). — *O*, ouverture du siphon garni de tentacules; *S*, siphon étendu parsemé de papilles; *VV*, grandes valvès; *M*, manteau; *P*, pied.

PLANCHE II

Fig. I. — Photographie microscopique d'une coupe transversale de la moitié dorsale du siphon au niveau de sa partie moyenne (grossissement 10 diamètres), reproduite par la photogravure: *E*, canal dorsal ou expirateur; *A*, paroi postérieure du canal ventral ou aspirateur; *L*, cordon de Poli; *a*, couche myo épithéliale; *b*, couche neuro-conjonctive; *c*, couche superficielle des muscles longitudinaux; *d*, zone des fibres contractiles circulaires; *e*, couche de faisceaux musculaires longitudinaux épars dans les travées conjonctives radiées résultant de l'épanouissement des cloisons aponévrotiques des muscles centraux; *f*, zone externe des grands muscles longitudinaux centraux; *f'* zone interne des grands muscles longitudinaux centraux; *e'* couche profonde de petits faisceaux musculaires épars dans des travées conjonctives correspondant à *e*; *d'*, couche interne de fibres musculaires correspondant à *d*; *c'*, muscles longitudinaux profonds correspondant à *c*; *b'*, couche neuro-conjonctive interne; *a'*, couche myo-épithéliale interne.

Fig. II. — Portion de la fig. III (grossissement environ 40 diamètres).

Fig. III. — *Secteur de la coupe de la figure I (grossissement 20 diamètres)*. Les mêmes lettres indicatrices correspondent aux mêmes couches que dans la figure I.

PLANCHE III

Fig. I. — *Papilles du siphon (coupe longitudinale microphotographique, grossissement 700 diamètres environ)*; *P, P, P*, sommet des papilles; *e, e*, segments épithéliaux; *f, f*, fibres contractiles de la zone myo-épithéliale; *n, n*, couche neuro-conjonctive.

Fig. II. — *Papilles terminales des tentacules garnissant l'ouverture du canal ventral du siphon.* — *P', P'*, sommet des papilles tentaculaires; *e', e'*, segments épithéliaux; *f', f', f'*, fibres contractiles de la zone myo-épithéliale; *n', n', n'*, couche neuro-conjonctive.

Ces deux coupes montrent nettement la continuité des segments épithéliaux et des segments contractiles.

PLANCHE IV

Fig. I. — *Papille du siphon (coupe longitudinale)*, *P*, sommet de la papille; *e, e*, segments épithéliaux; *tr. c, tr. c*, tractus du squelette conjonctif du siphon; *n, n*, couche neuro-conjonctive avec de nombreuses cellules nerveuses; *m, m*, faisceaux musculaires de la couche *c*, et fibres musculaires de la couche *d* de la figure 1 et 3, Pl. II.

Fig. II. — *Coupe transversale d'une papille.* — *m*, section transversale des faisceaux contractiles superficiels longitudinaux.

PLANCHE V

Fig. I. — *Coupe oblique de deux papilles.* — *P, P*, sommet des papilles; *e*, segments épithéliaux se continuant avec les segments contractiles fusiformes *ff*.

PLANCHE VI.

Fig. I. — *Coupe longitudinale d'une papille.* — *e*, segments épithéliaux se continuant avec des fibres contractiles *f, f*; *n, n*, cellules nerveuses.

Fig. II. — *Coupe d'une rétine de caméléon.* — *er, er, er*, épithélium pigmentaire de la rétine; *fr, fr, fr*, franges rétiniennes; *c, c, c*, cônes rétiniens en continuité avec les cellules pigmentaires; *n, n, n, n*, couches profondes à cellules nerveuses.

PLANCHE VII

Fig. I. — *Coupe longitudinale d'une papille montrant la continuité des segments épithéliaux (e, e, e.) pigmentaires avec les segments contractiles fusiformes de la rétine dermatoptique (f, f, f).*

Fig. II. — *Coupe de la rétine de la lamproie.* — *ch.* choroïde; *er, er, er, er*, épithélium pigmentaire de la rétine; *c, c, c, c*, terminaison des cônes en continuité avec les éléments pigmentaires rétiniens; *n, n, n, n*, couches renfermant des cellules nerveuses correspondant à la zone neuro-conjonctive de la rétine dermatoptique.

PLANCHE VIII

Fig. I. — *Coupe de l'extrémité d'une papille vue à un très fort grossissement (environ 1200 diamètres).*

Fig. II. — *La même coupe que Pl. VII, fig. 2, à un plus fort grossissement.*

PLANCHE IX

Pholade entière ouverte par sa face ventrale et montrant l'intérieur du canal aspirateur. — *O*, ouverture du siphon; *c, c, c, c*, cordons de

Poli; *Br, Br, Br*, branchies; *tr, tr*, triangles de Poli; *S, S*, parois du siphon; *m, m*, manteau; *p*, pied.

PLANCHE X

Coupe transversale de la cloison du siphon vers sa partie moyenne — *Co, Co*, cordons de Poli; *e*, épithélium caliciforme; *f, f*, fibres contractiles en continuité avec la terminaison des segments épithéliaux caliciformes; *n, n, n, n*, masses ganglionnaires nerveuses correspondant à la couche neuro-conjonctive des autres parties du siphon; *fc, fc, fc*, fibres circulaires contractiles se continuant avec celles de la couche *d'*, Pl. II, fig. 1 et fig. 3; *M, M*, masses musculaires longitudinales.

PLANCHE XI

Coupe transversale d'un cordon de Poli. — *Co*, Cordon; *ec, ec* épithélium caliciforme; *fc, fc*, fibres ou segments contractiles en continuité avec l'épithélium; *n, n, n*, masse ganglionnaire nerveuse en continuité avec les segments contractiles; *fm, fm, fm*, fibres musculaires circulaires sous-jacentes correspondant à la couche *d* des fig. 1 et 3 de la Pl. II; *M, M*, masses musculaires longitudinales profondes, correspondant à la *f'* des fig. 1 et 3 de la Pl. II; *a' a'*, couche myo-épithéliale interne se modifiant pour former les couches *ec* et *fc*.

PLANCHE XII

Fig. I. — *Coupe longitudinale d'un cordon à un plus fort grossissement que dans la Planche XII.* — *ec, ec, ec*, segments épithéliaux caliciformes; *fc, fc*, fibres contractiles en continuité d'une part avec la terminaison des segments épithéliaux et d'autre part avec les tractus nerveus *tr. n, tr. n*, de la masse ganglionnaire nerveuse *n, n*.

Fig. II. — *Coupe transversale d'un cordon.* Les mêmes lettres indicatrices indiquent les mêmes parties que dans la fig. de la Pl. XI.

PLANCHE XIII

Fig. 1, 2, 3. — Clasmatocytes en voie de migration concourant à la formation du mucus lumineux; 1, éléments migrants occupant la partie profonde de la paroi interne; 2, éléments s'allongeant pour traverser cette paroi; 3, éléments parvenus à la surface interne du siphon.

Fig. 4. — Grosse vacuolide des organes lumineux du *lampyris noctiluca* vue à un très fort grossissement.

Fig. 5. — *Photobactérium pholas*.

PLANCHE XIV

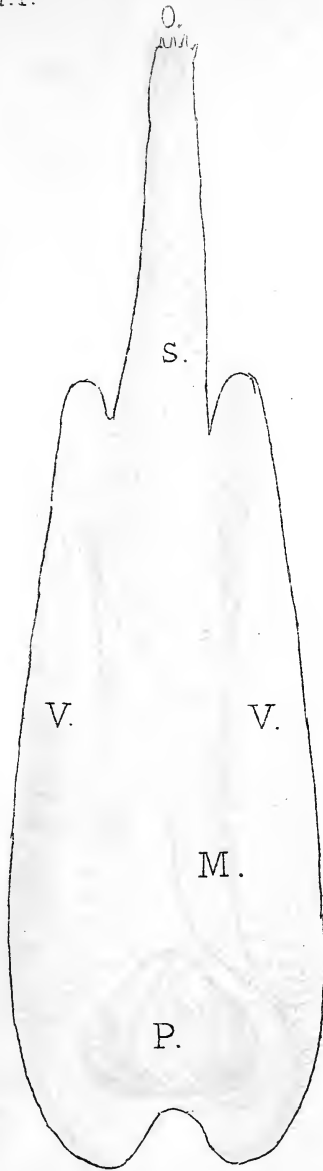
Système nerveux du Pholas dactylus (schéma). *A, B*, branches profondes du nerf palléal; *C*, branche de la paroi interne du siphon ventral; *P*, triangle de Poli; *NB*, nerfs branchiaux; *Pp*, nerfs palléaux postérieurs; *GV*, ganglions viscéraux; *C* du $g^d C$, cordon du grand collier; *NI*, nerfs intestinaux; *NP*, nerf pédieux; *GP*, ganglion pédieux; *C* du $pt C$, cordon du petit collier; *L*, branches des palpes labiales; *Pa*, nerfs palléaux antérieurs; *O*, bouche; *GC*, ganglions cérébroïdes; *Ca*, commissure antérieure.

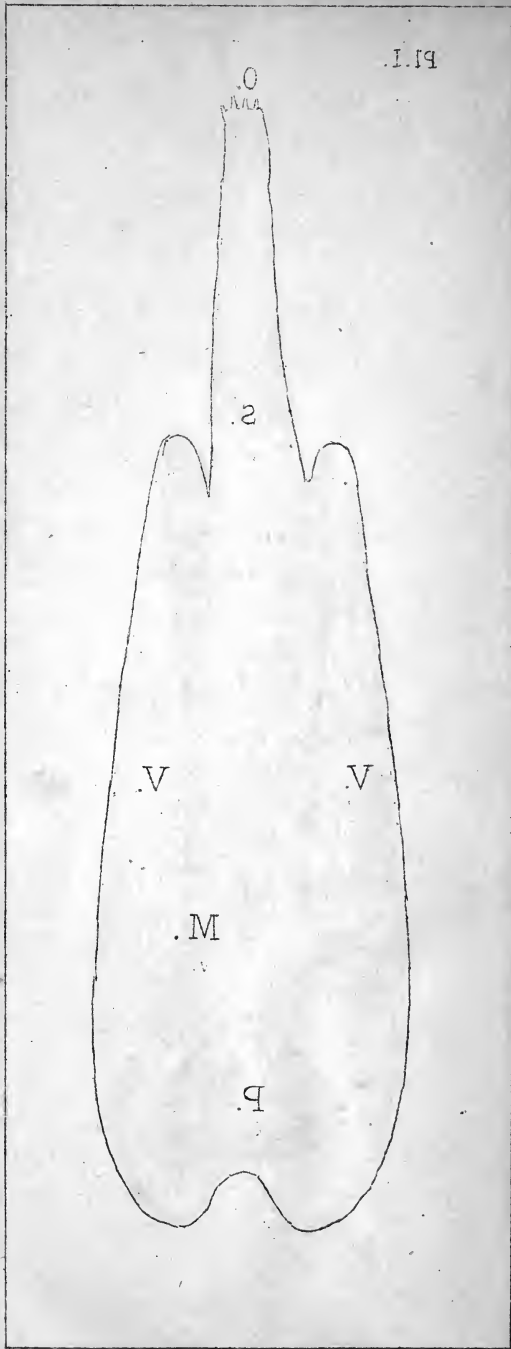
PLANCHE XV

Figures 1, 2, 3, 4, 5, 7, segments épithéliaux; 8, élément neuro-myo-épithélial de la paroi externe; 10, 11, 12, 13, papilles de la paroi externe du siphon; 14, 15, 16, 17, éléments neuro-myo-glandulaires des cordons et des triangles de Poli; 18, 19, 20, 21, 22, formes diverses des éléments neuro-myo-épithéliaux; 23, 24, disposition des éléments neuro-myo-glandulaires dans les cordons et dans les plaques; cellule migratrice ou clasmatocyte à mucus en voie de migration; fig. 26, $a^1 a^2 a^3 a^4 a^5$ cellules à mucus et à granulations photogènes; a^6, a^7, a^8 , vacuolides; a^9, a^{10} , sphéro-cristaux; b^1, b^2 , globules du sang.



Pl. I.





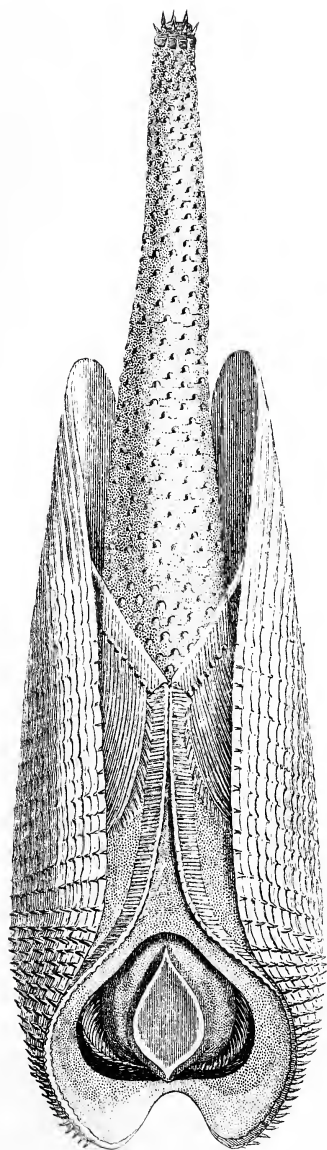


Fig. 1. *M. trichoptera*

Photogravure A. Lumiere & ses. 1884







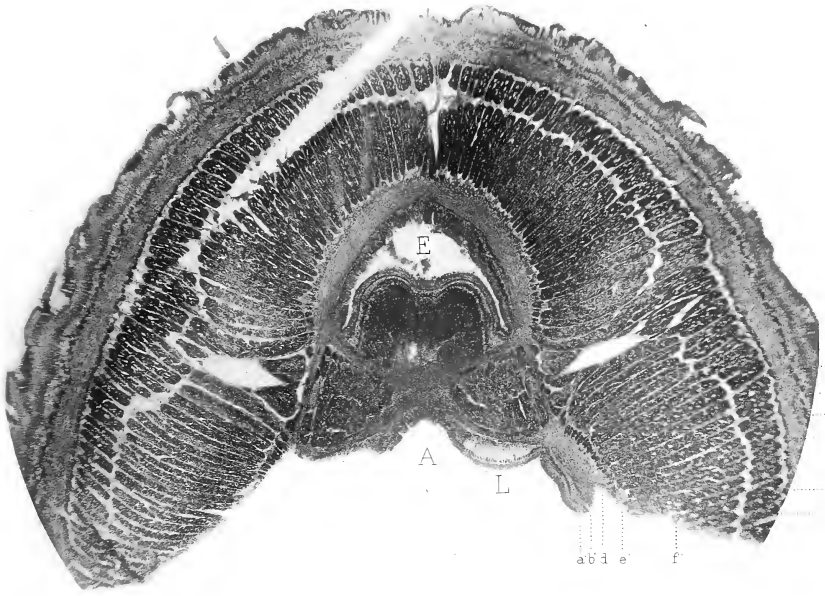


Fig. I

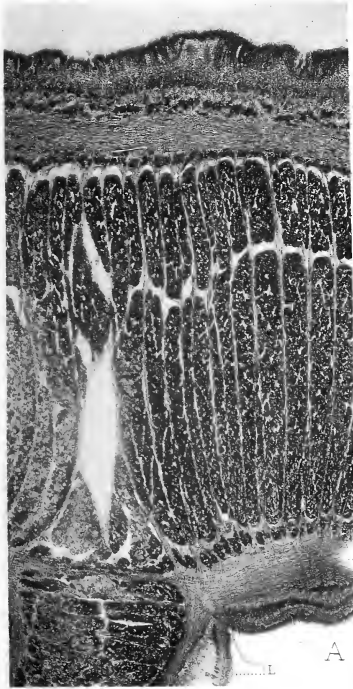


Fig. III

Imp. Ch. Wittmann

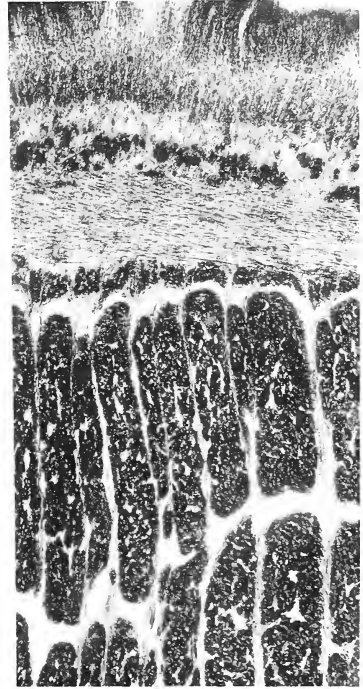
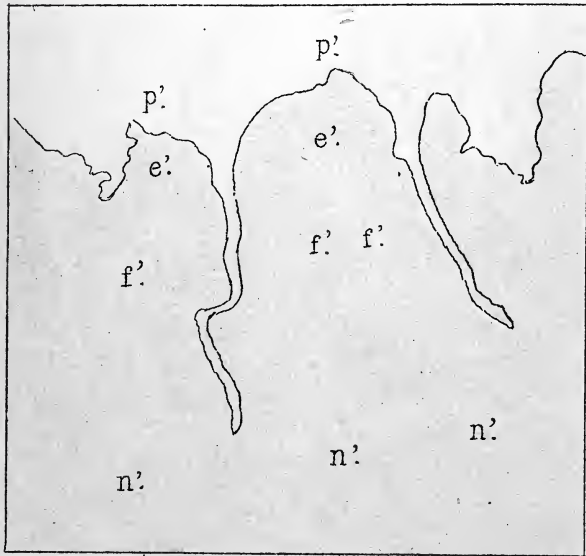
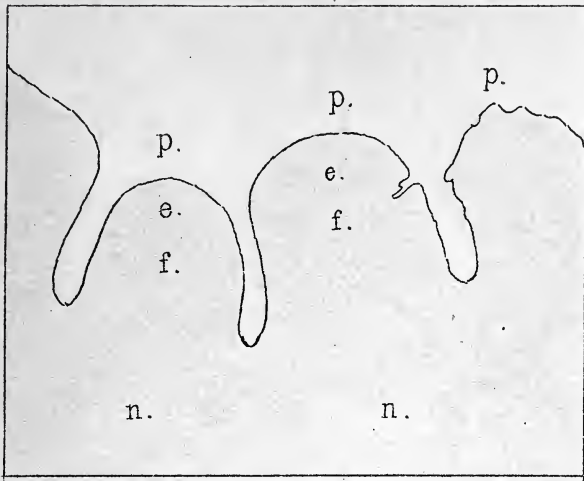


Fig. II

Photograph by A. Dumortier



Pl. III.



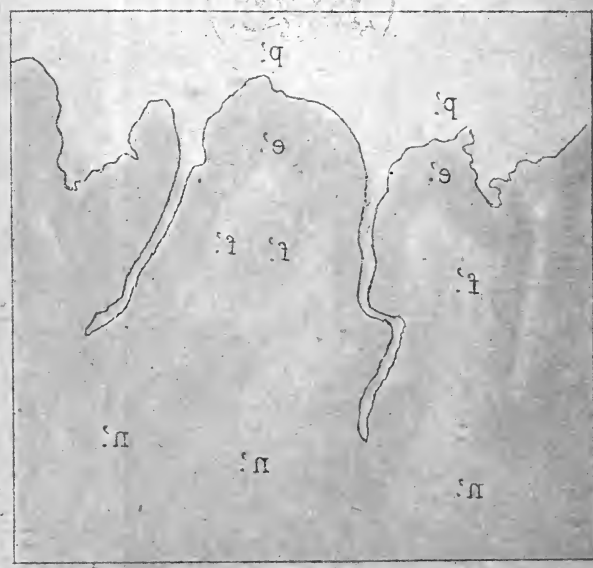
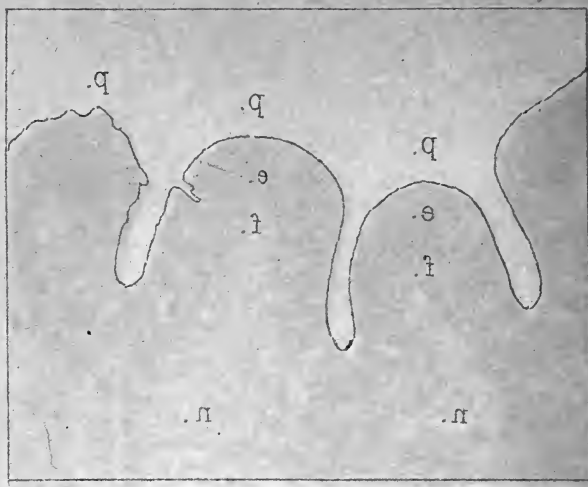




Fig. I

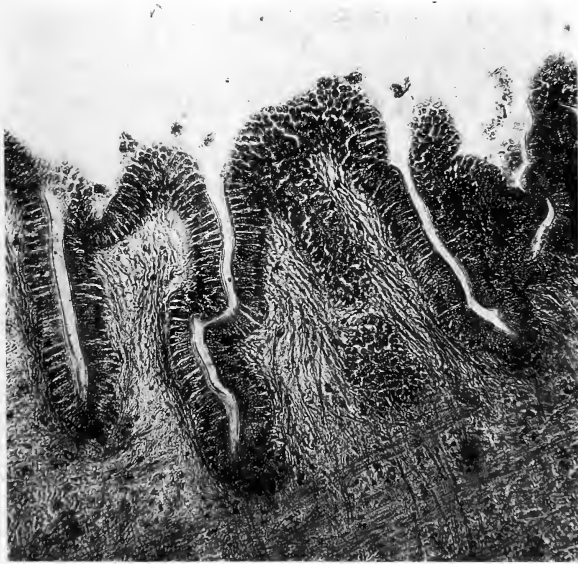
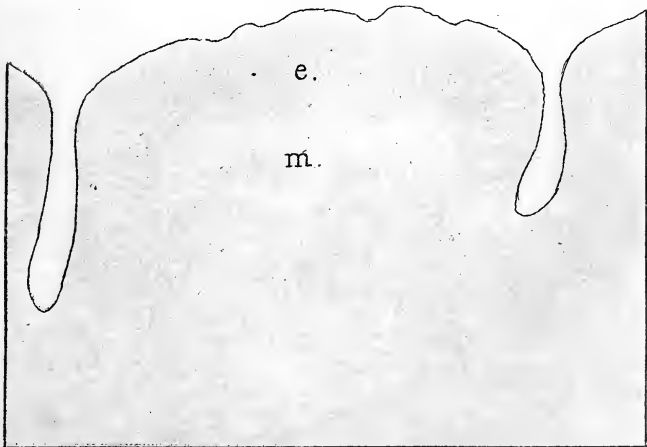
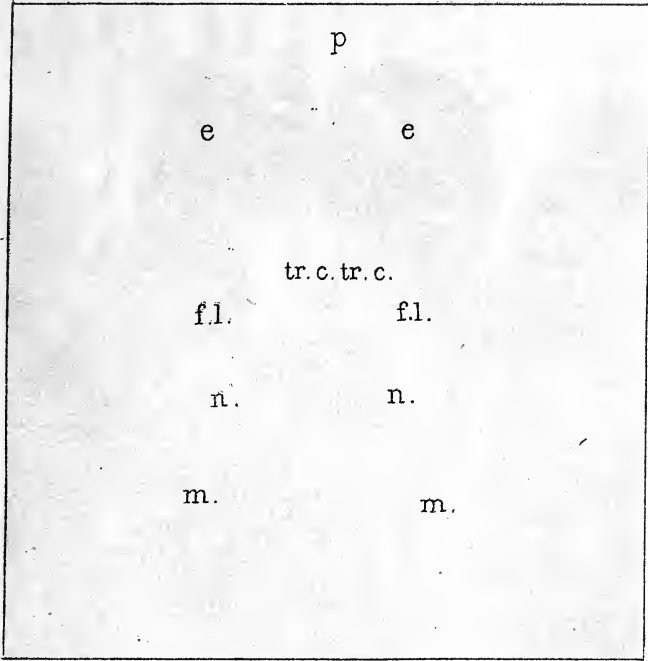
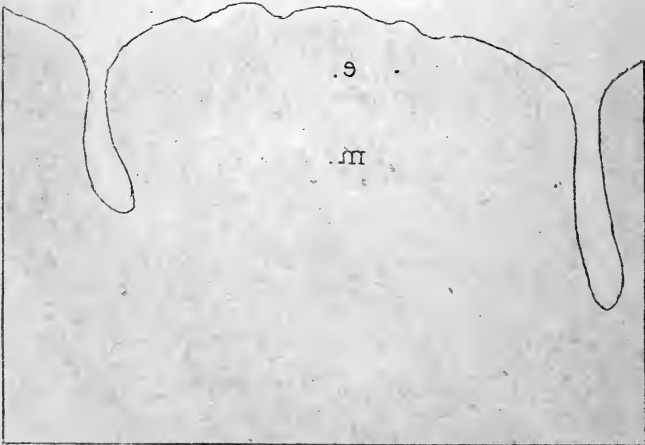
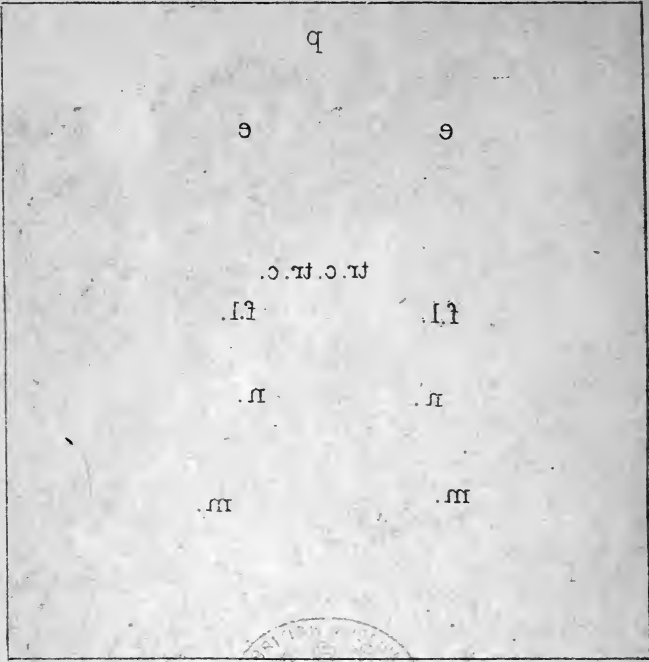


Fig. II







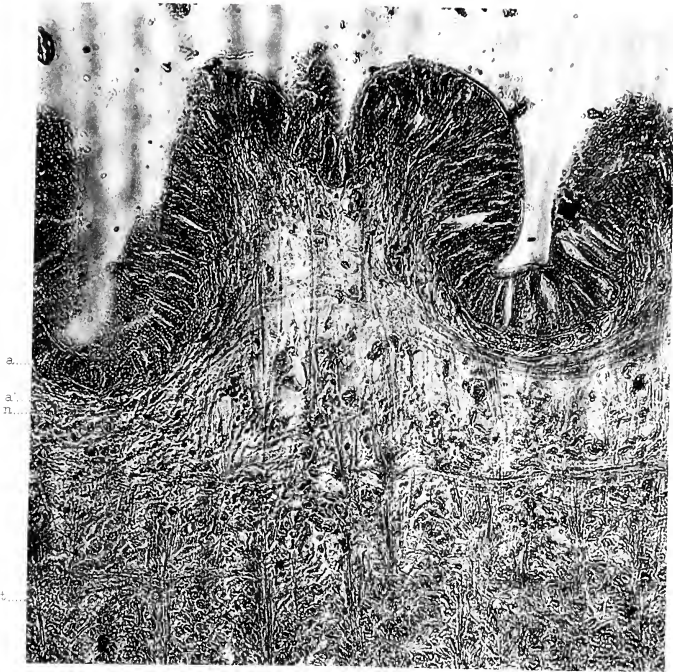


Fig. I

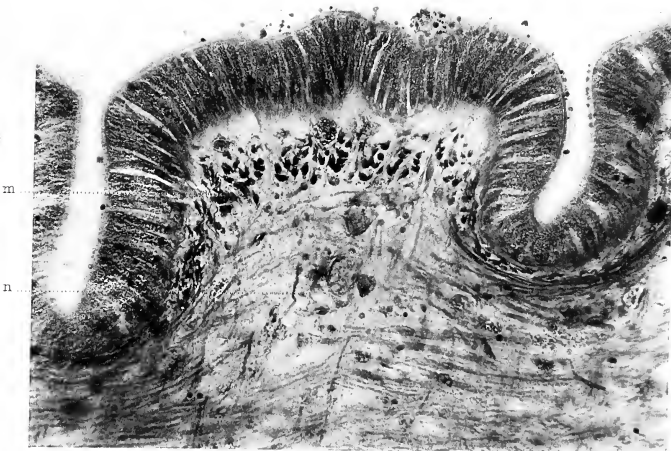
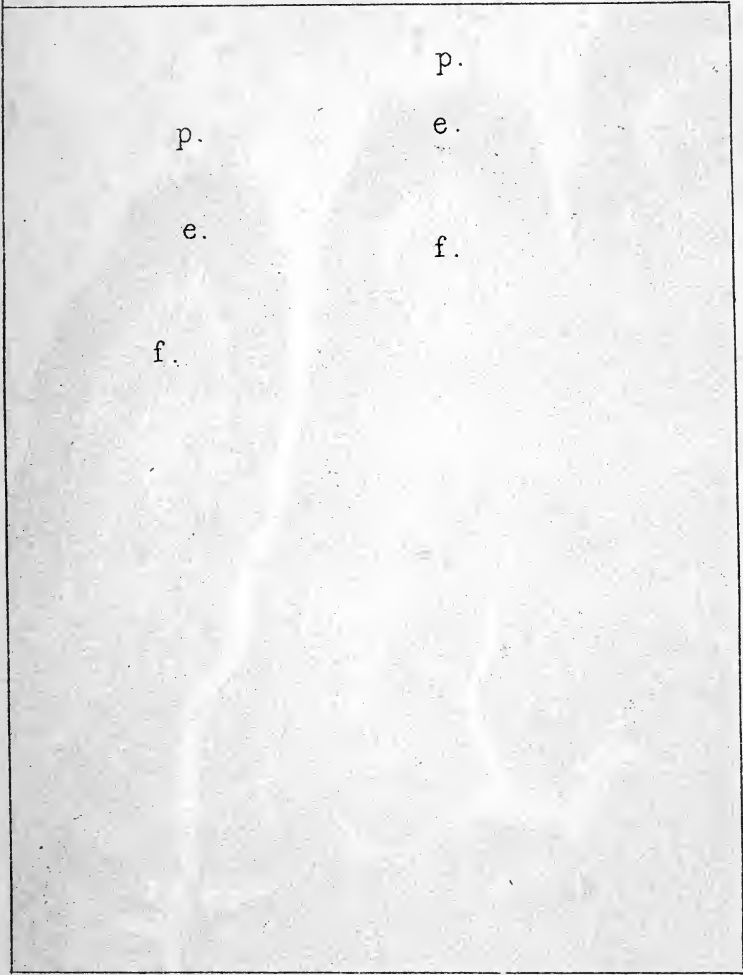


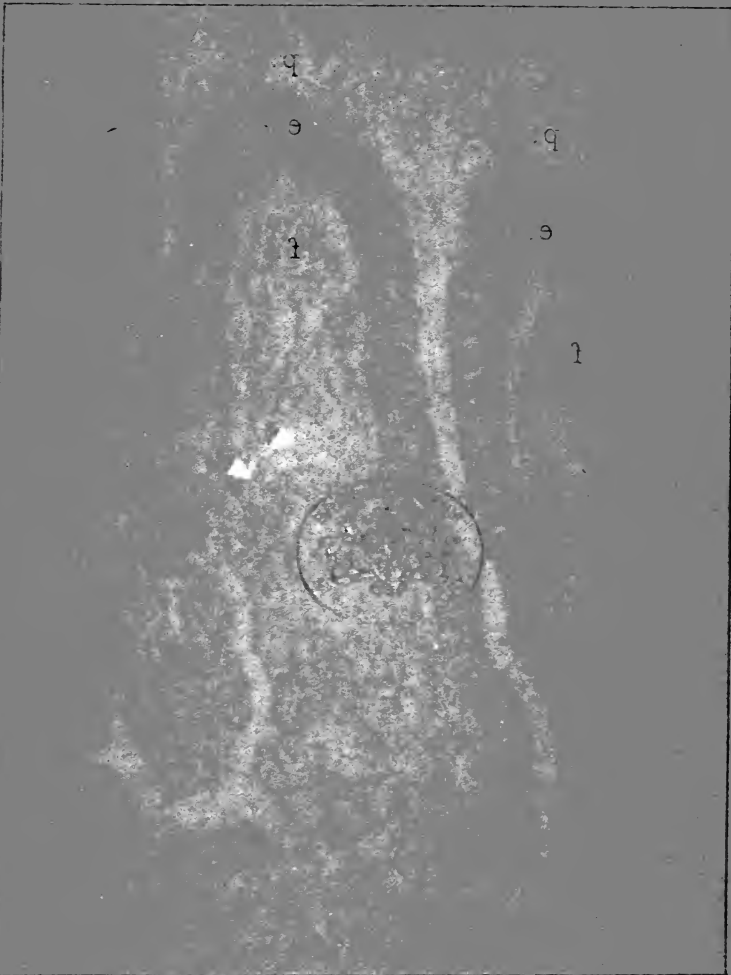
Fig. II

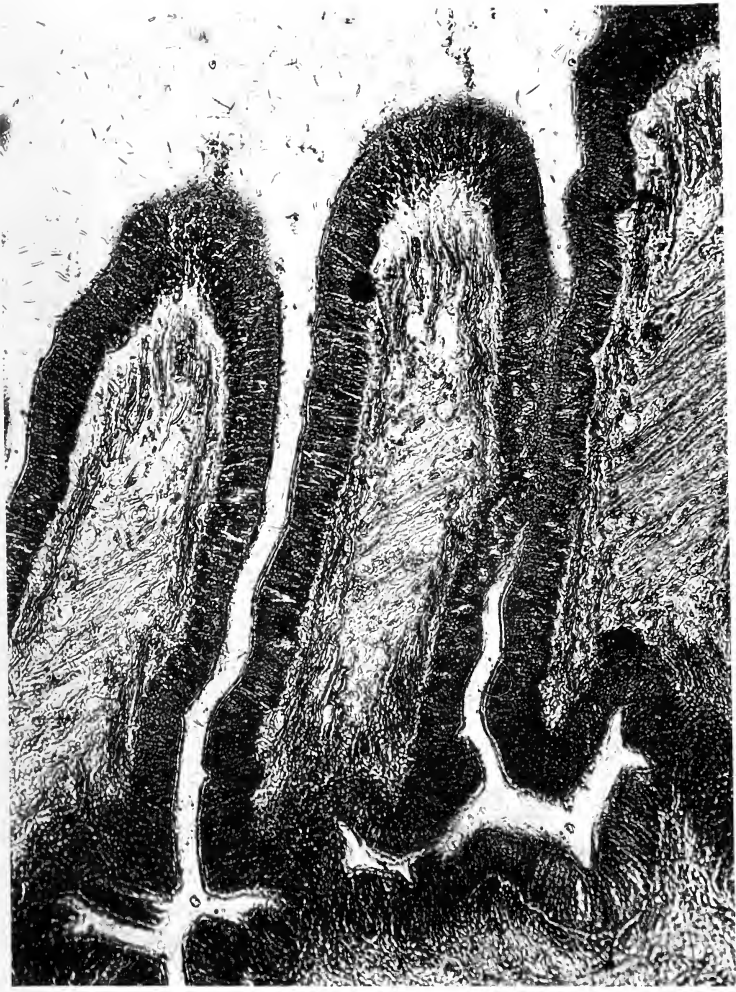


Pl.V.



Pl. V.

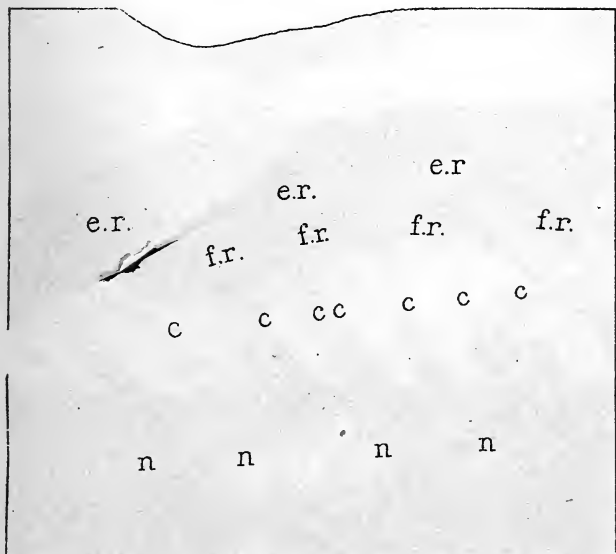
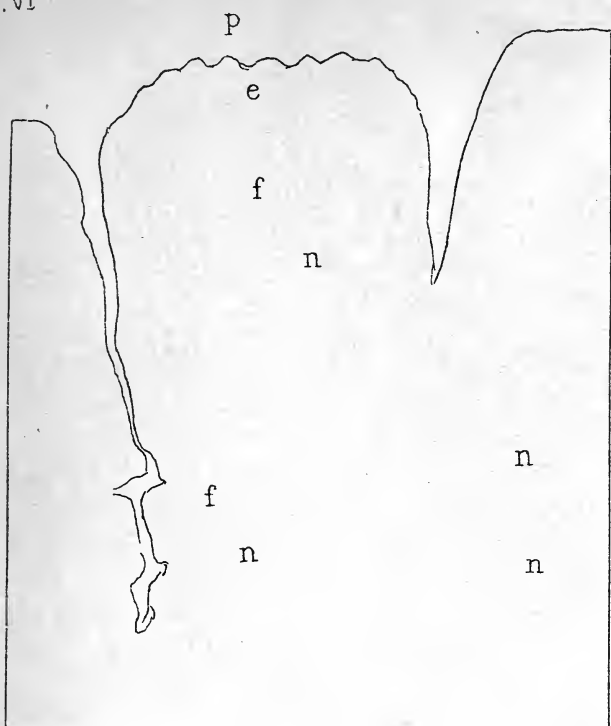


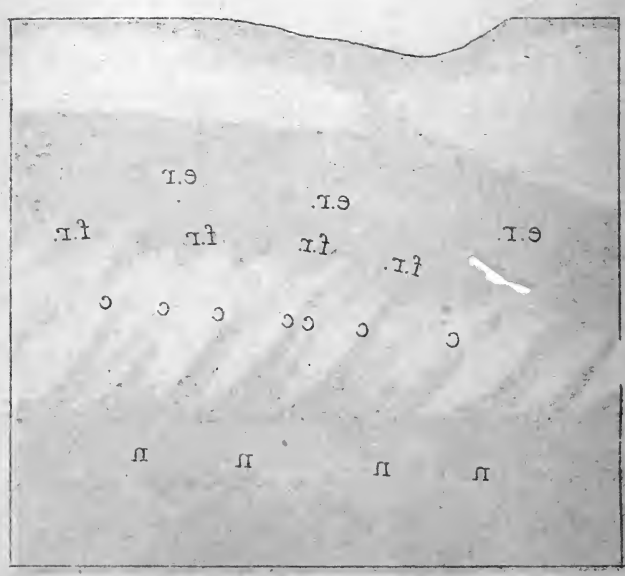
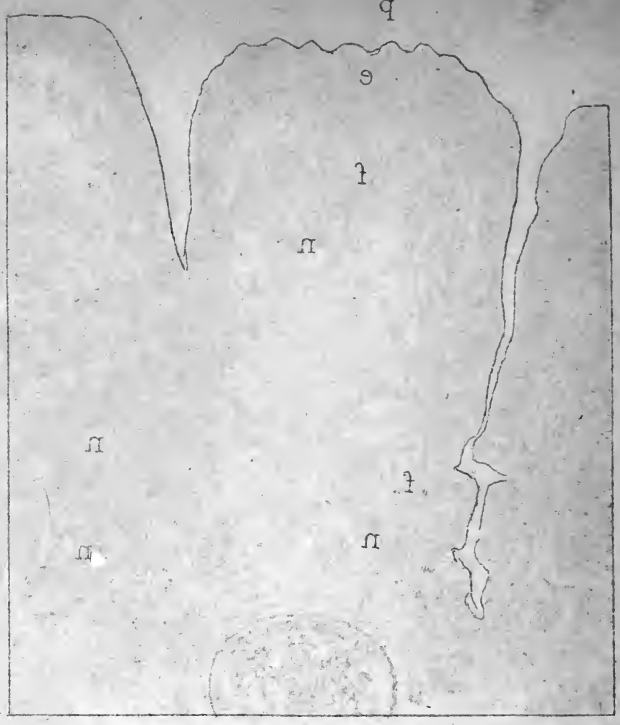


Plattmaier

Plattmaier & Plattmaier







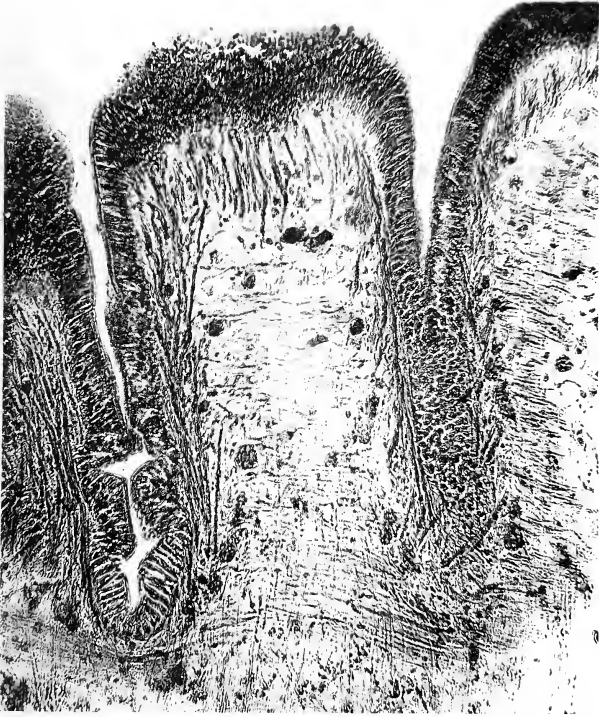
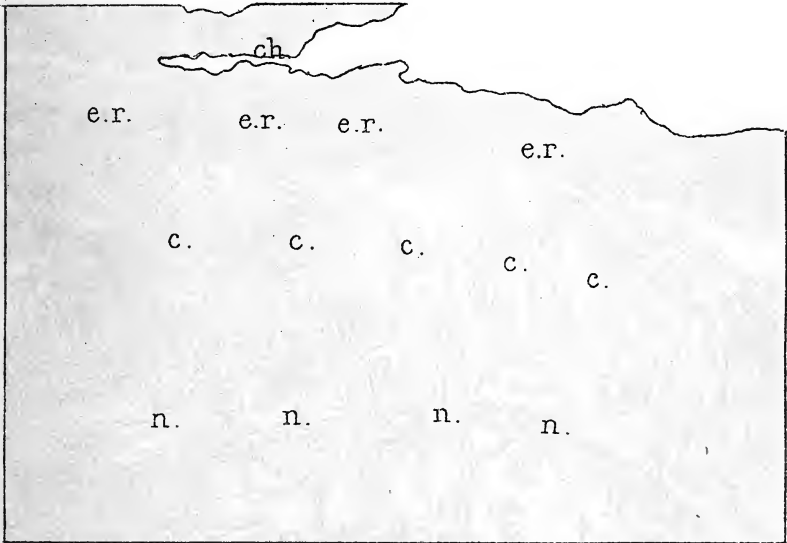
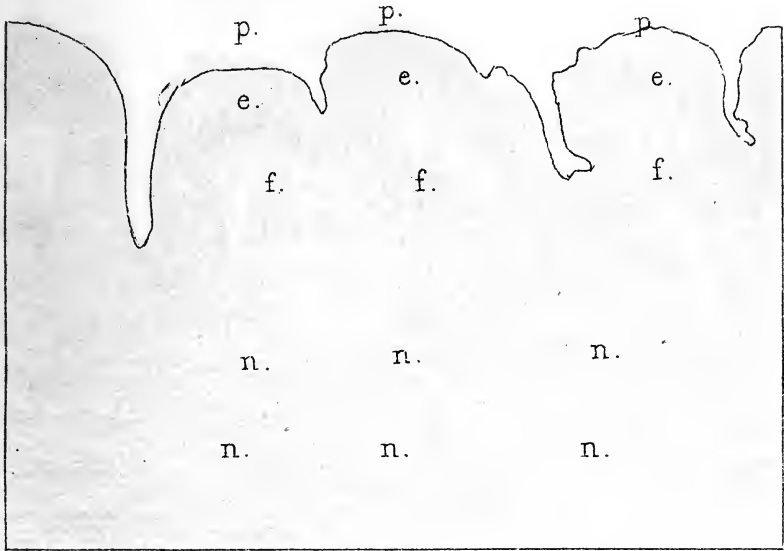


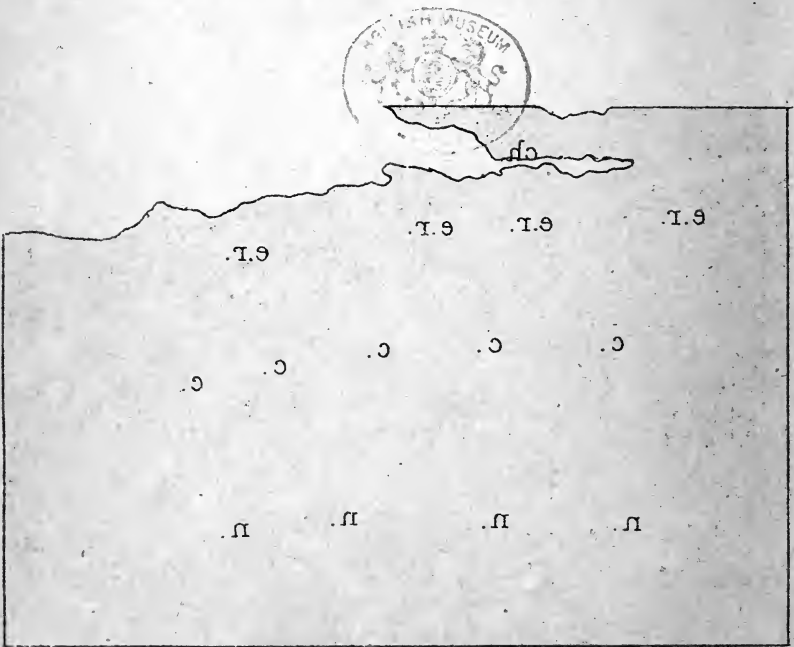
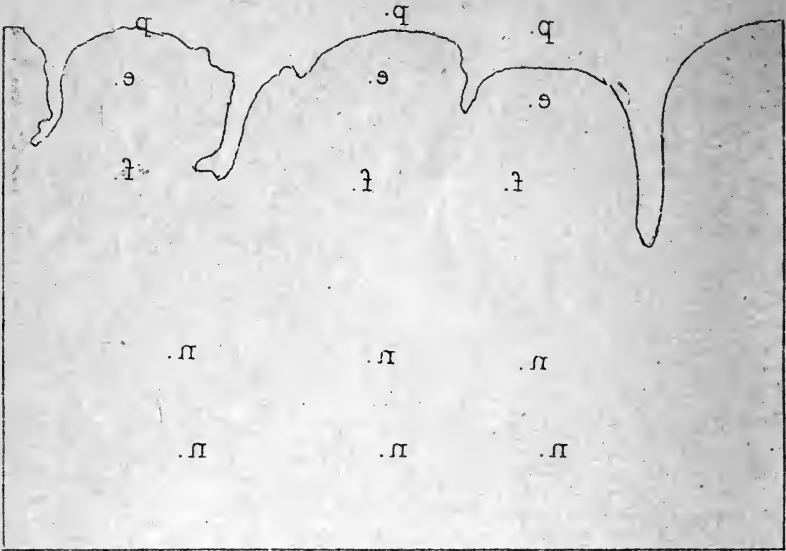
Fig. I



Fig. II







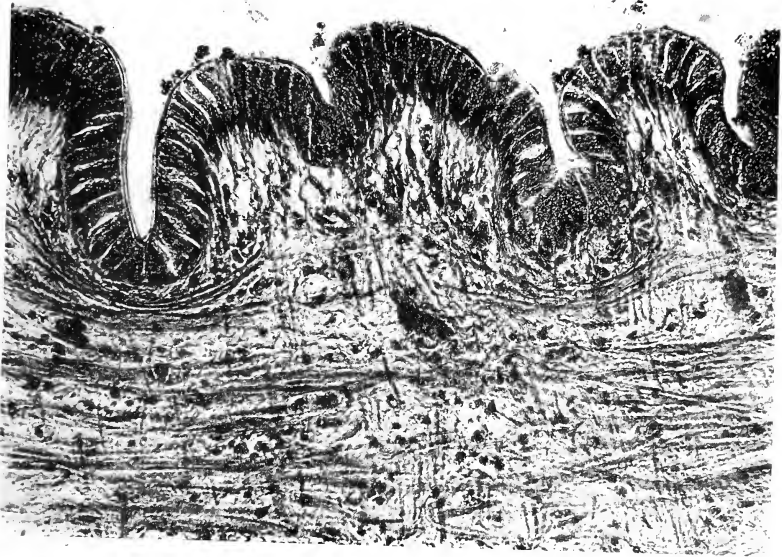


Fig. I

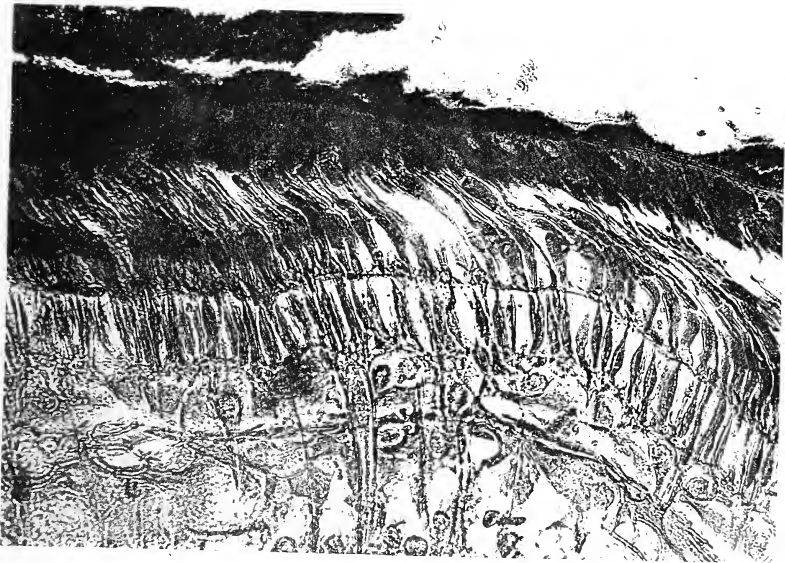
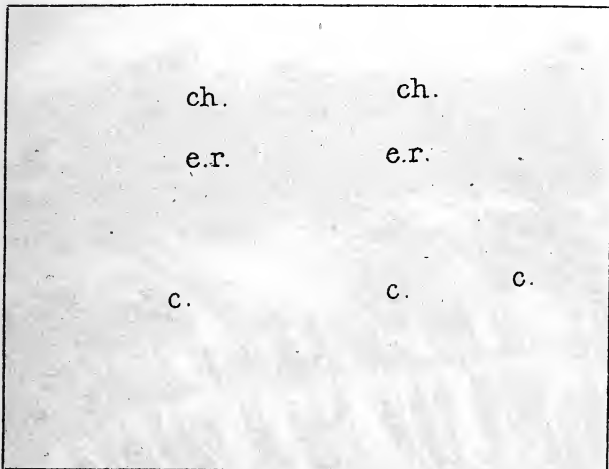
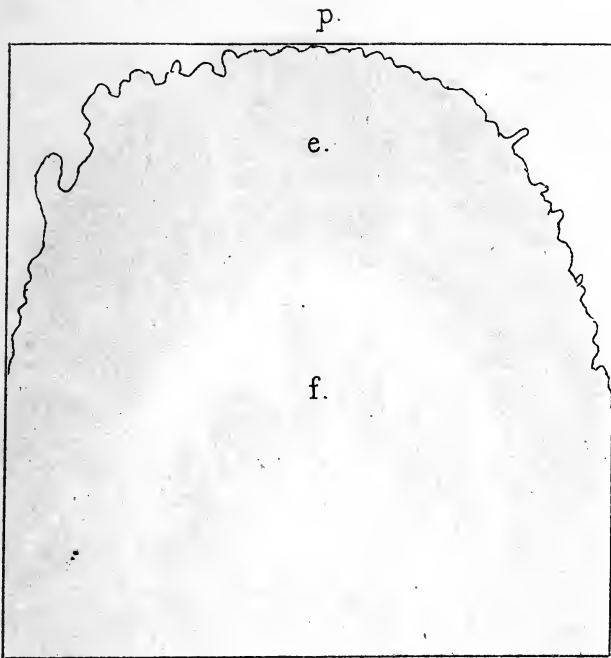


Fig. II





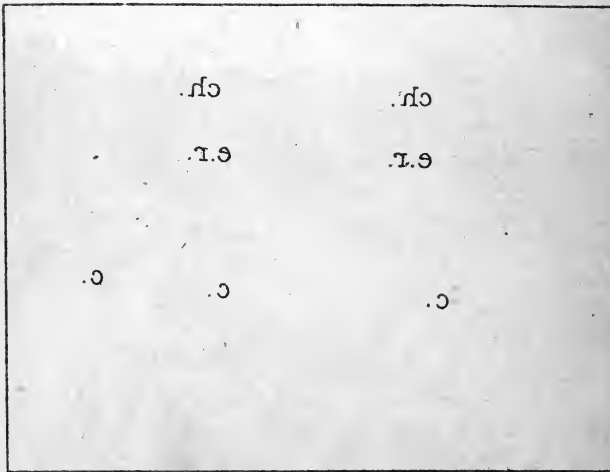
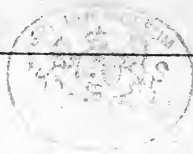
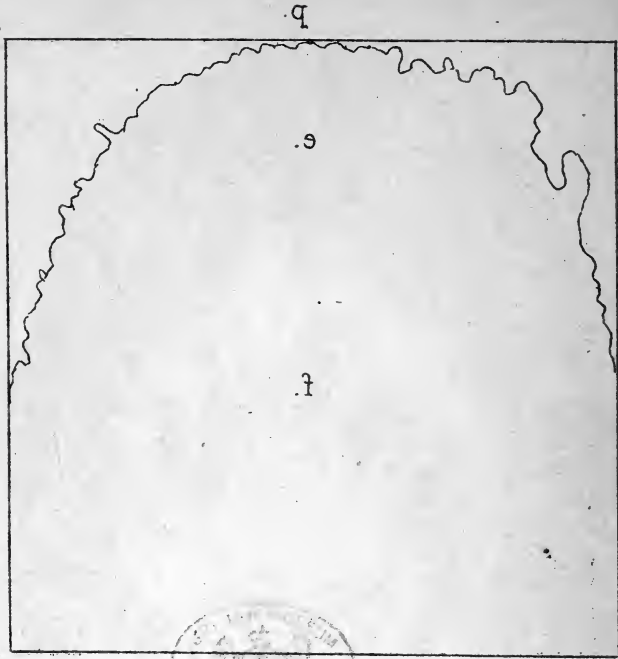


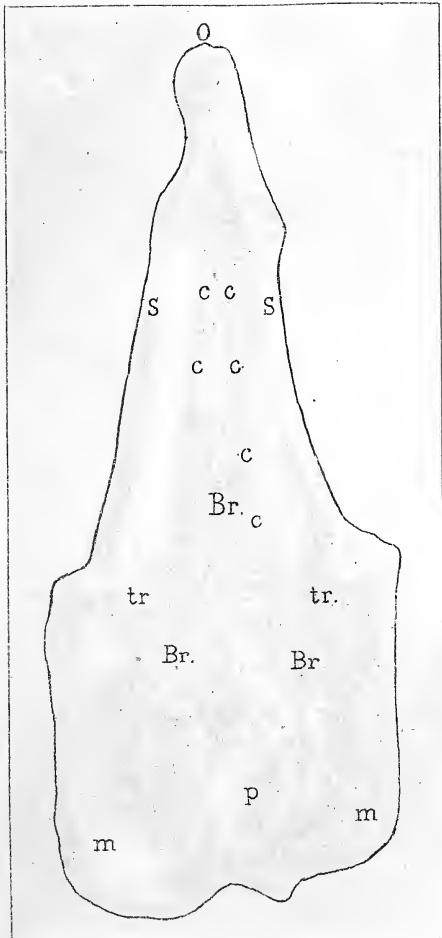


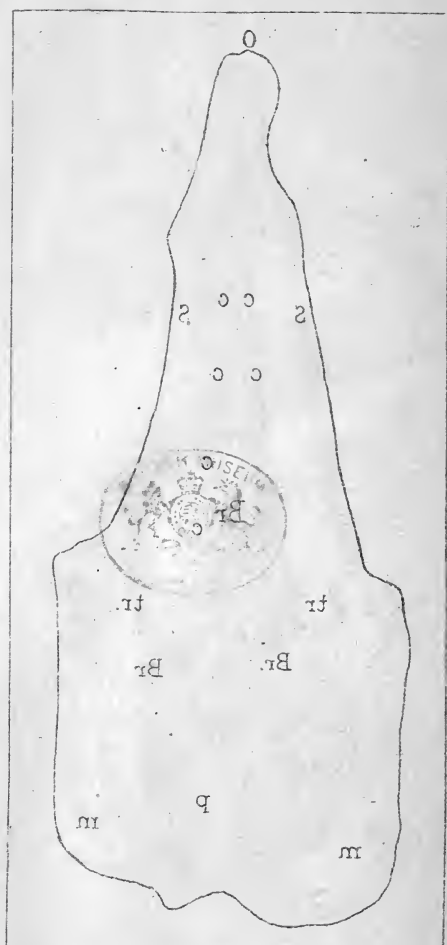
Fig. I



Fig. II







Pl. 7

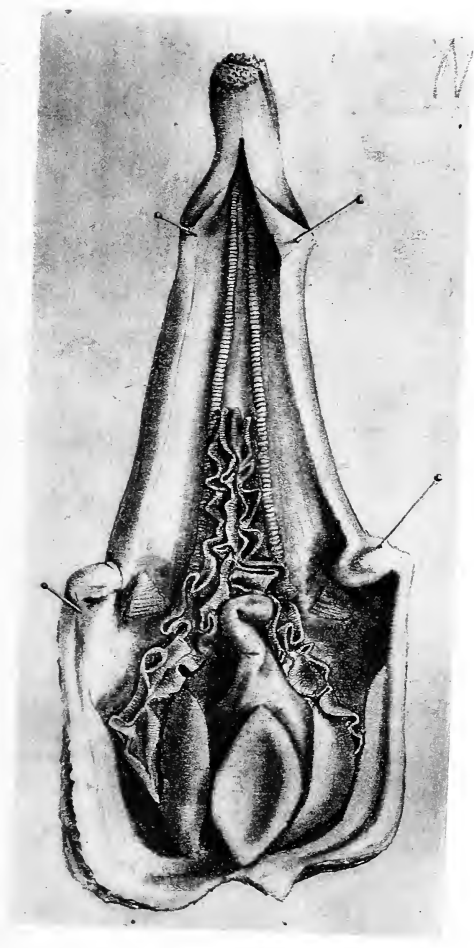
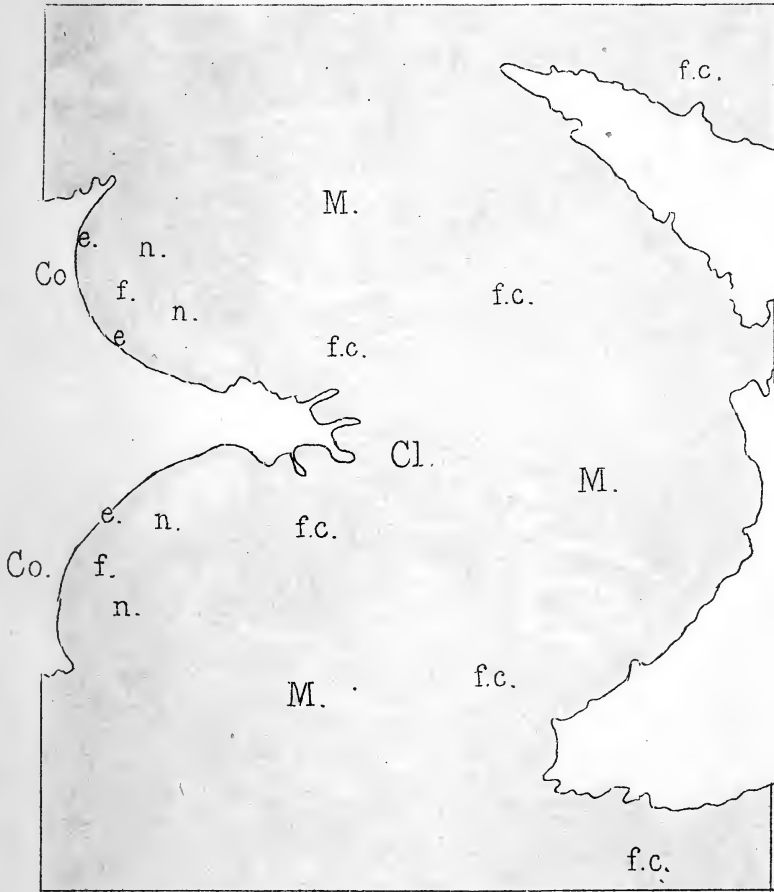


Photo gravure A. Lumière & ses Fils

Imp. Ch.



Pl. X.





PL. X

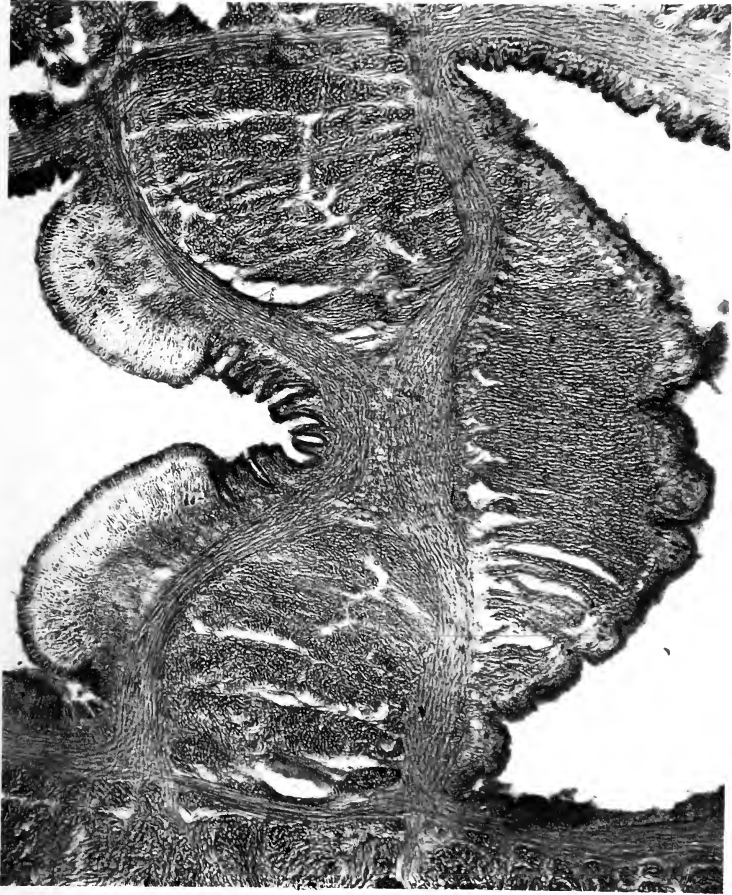
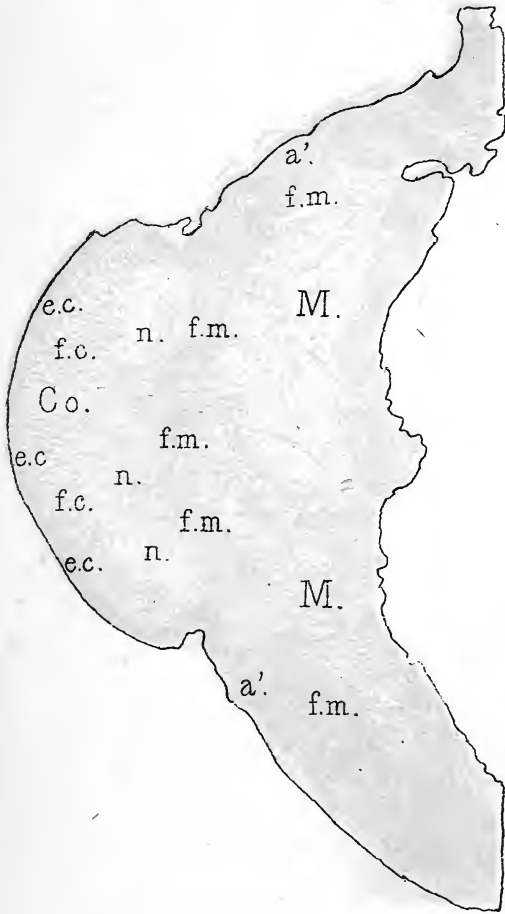


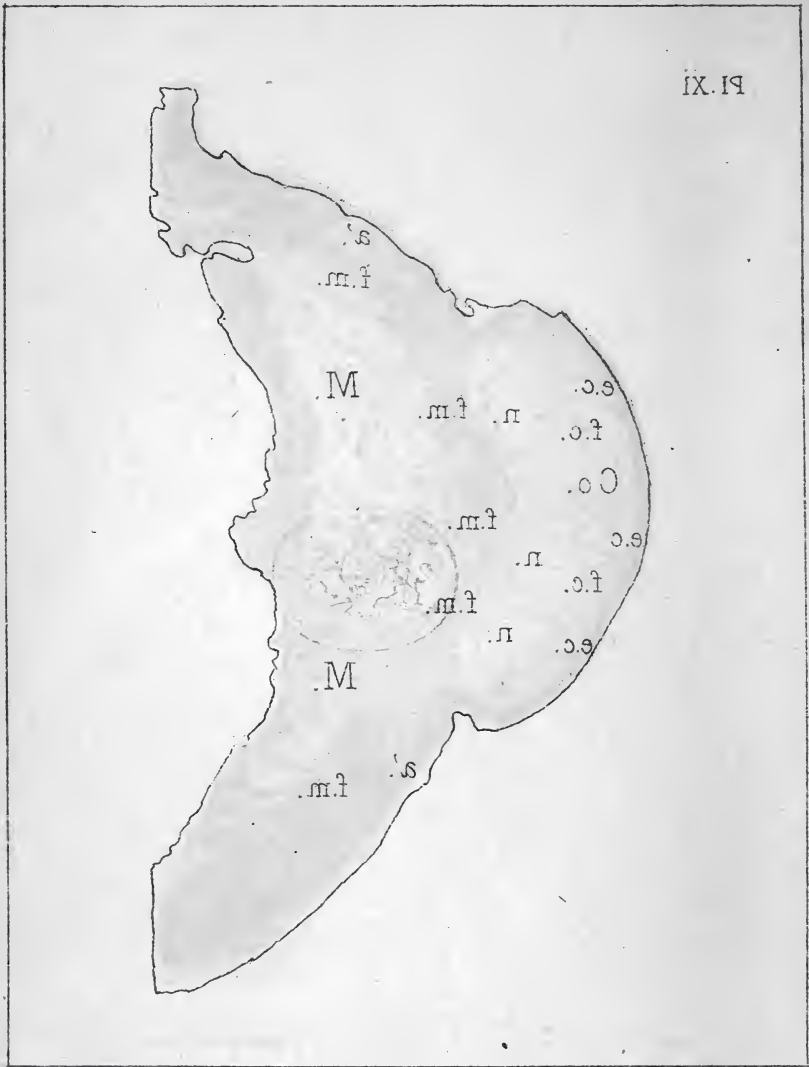
Fig. 10. Magnolia.

Fig. 11. Magnolia.

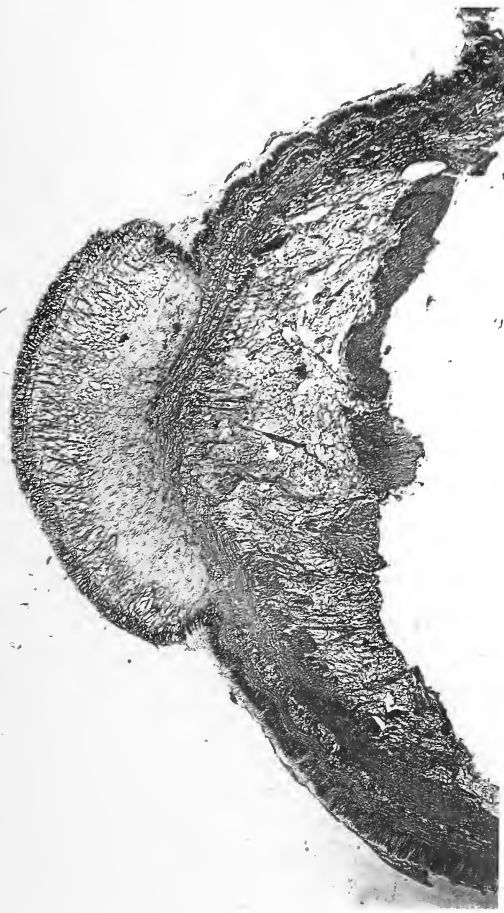


Pl. XI





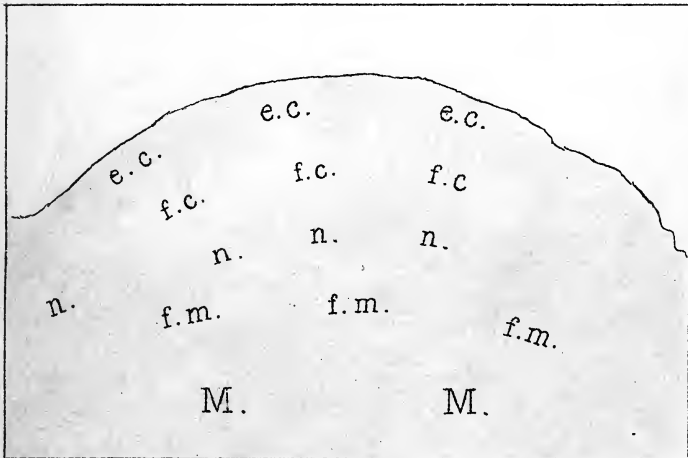
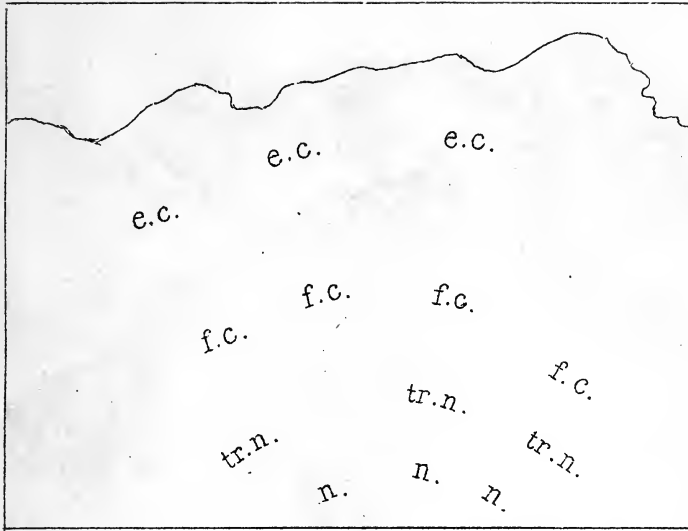
Pl. XI



Inv. Ch. Wirtmann

Photographie des ...





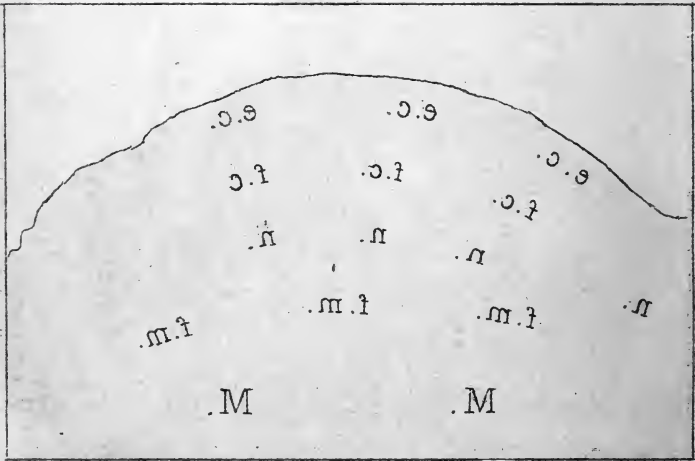
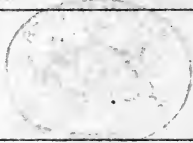
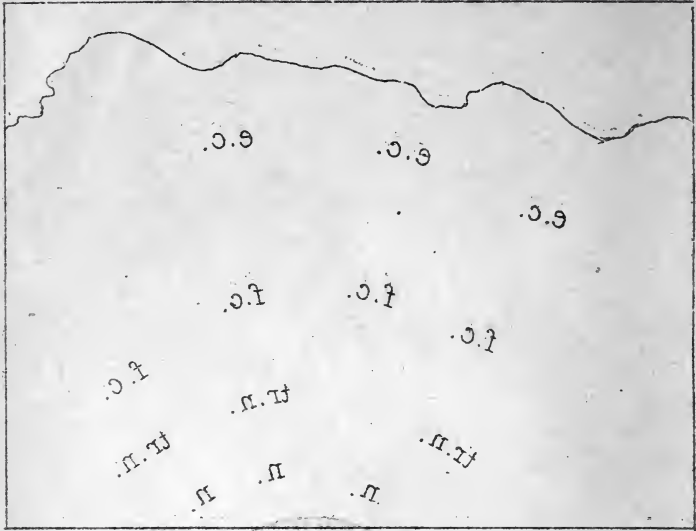




Fig I

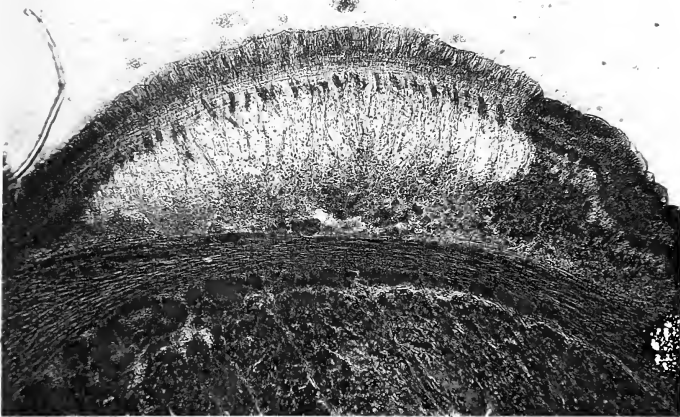


Fig II









Fig. I

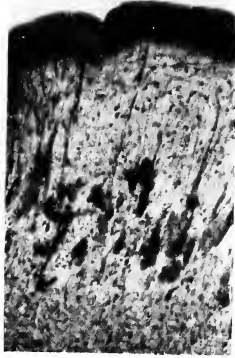


Fig. II

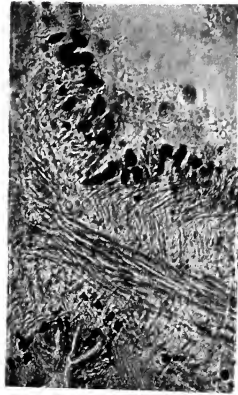


Fig. III

Fig. IV

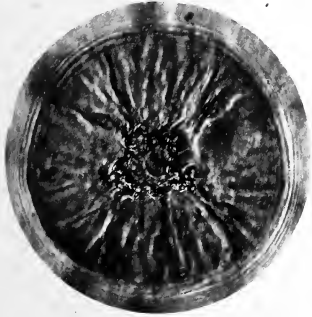
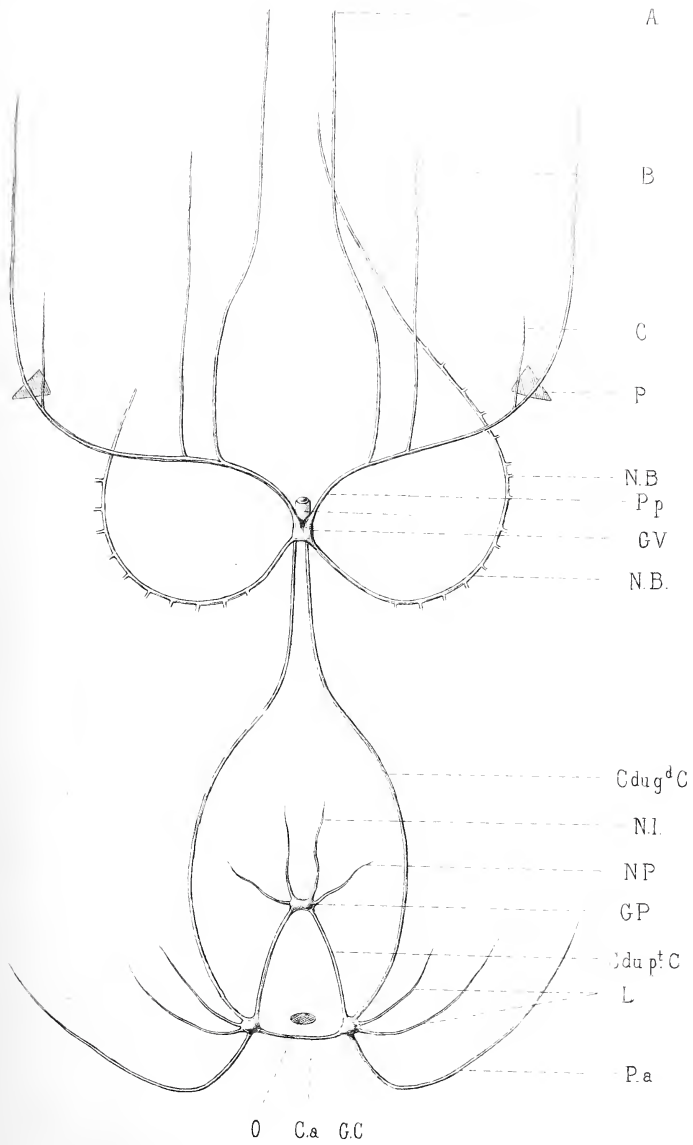


Fig. V









Milot, lith.

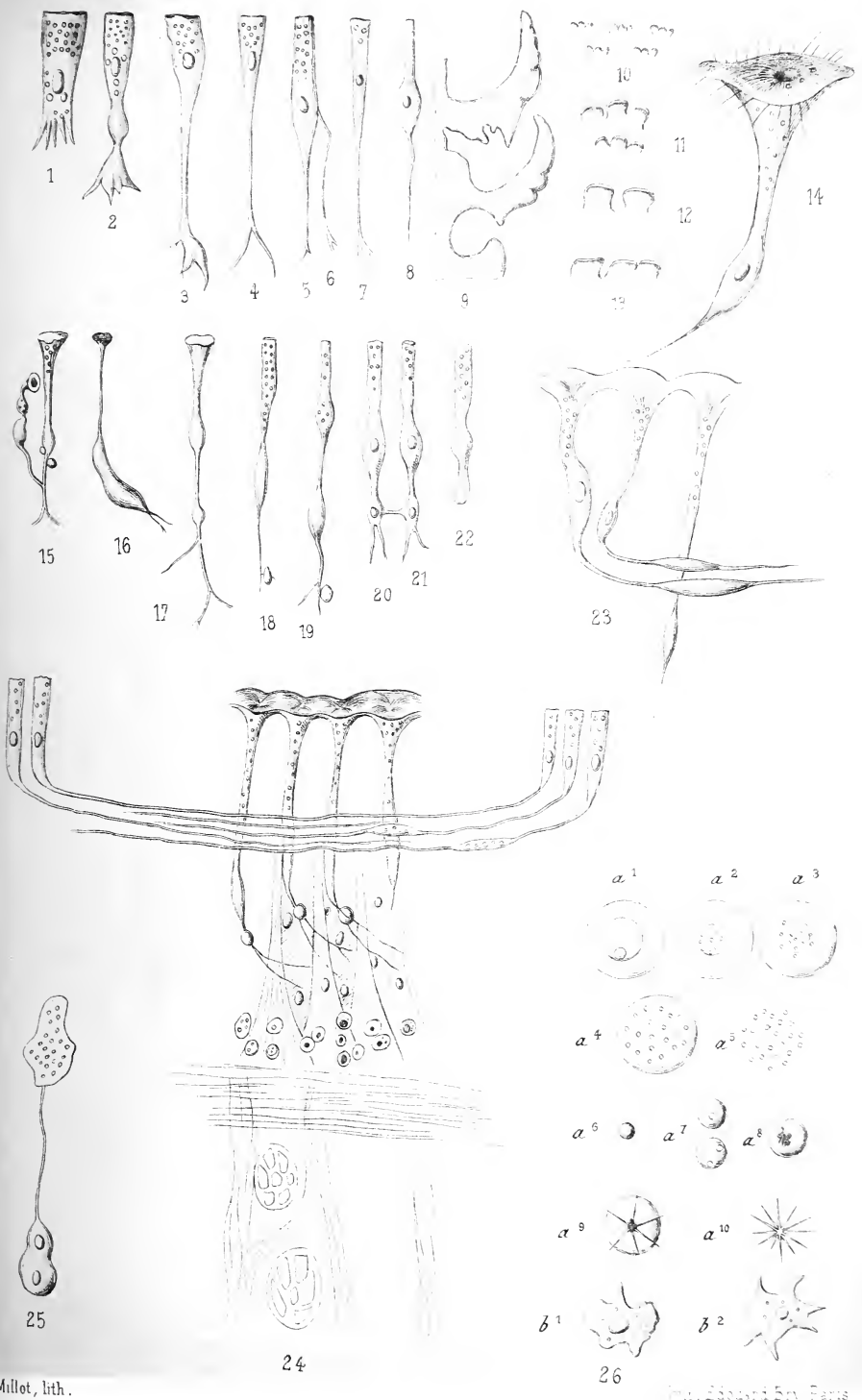
Imp. Edouard Bry, Paris.

G. Masson, Editeur.









Millot, lith.

Imp. Edouard Bro. Paris

TROISIÈME PARTIE

Physiologie comparée

Du siphon considéré comme organe de sensibilité générale et spéciale

I — Action des excitants mécaniques et électriques, sensations tactiles.	39
II — De l'audition.	50
III — De l'odorat	50
IV — De la gustation.	53
des saveurs amères	60
» alcalines.	60
» salées.	62
» acides.	64
Distribution de la sensibilité gustative.	68
V — De la fonction dermatoptique	69
Analyse physiologique expérimentale.	77
Influence de la fatigue sur la fonction dermatoptique	85
Influence de la température sur la fonction dermatoptique.	94
Influence de la charge sur les contractions du siphon	98
Influence de l'intensité de l'éclairage	100
Minimum d'intensité lumineuse perceptible	108
Influence de la durée de l'éclairage	108
De la chromatopsie ou vision dermatoptique des couleurs.	110
Phénomènes électriques produits dans le siphon de la Pholade par l'action de la lumière.	121
Du mécanisme de la vision dermatoptique dans ses rapports avec le fonctionnement de la rétine.	123
Du mécanisme des sensations en général	126

QUATRIÈME PARTIE

Photogénie

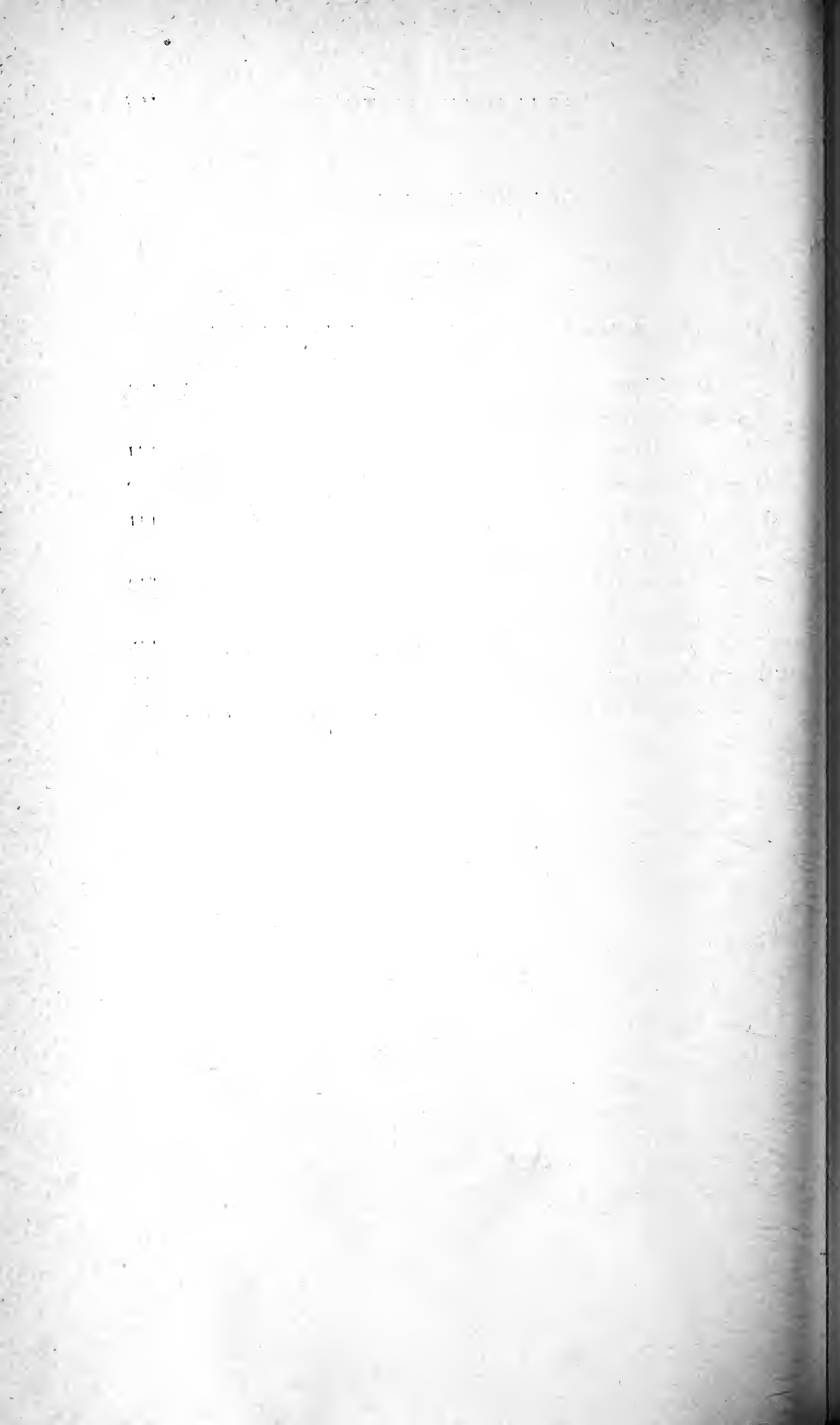
Production de la lumière dans le siphon de la Pholade dactyle

I — Historique.	132
II — De la fonction photogénique dans le siphon du pholas dactylus.	134
II — Examen microscopique du mucus lumineux.	138
IV — Origine de la substance photogène	141
V — Indépendance de la fonction photogénique et du fonctionnement cellulaire.	142
VI — Influence des conditions chimiques et physiques du milieu ambiant sur la photogénie.	145
VII — La photogénie est un phénomène physiologique . . .	151
Conclusions générales	155

Trans. Zool. Soc. Lond.

16 SEP 96







ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME I. — La doctrine de Malherbe d'après son commentaire sur Desportes, par Ferdinand BRUNOT, docteur ès lettres, ancien élève de l'École normale supérieure, chargé d'un Cours complémentaire à la Faculté des Lettres, lauréat de l'Académie française. 1 vol. grand in-8 avec 5 planches hors texte. . . 10 fr.

TOME II, FASCICULE 1. — Recherches anatomiques et expérimentales sur la métamorphose des Amphibiens anoures, par E. BATAILLON, préparateur de Zoologie à la Faculté des Sciences. 1 vol. in-8 avec 6 planches hors texte. 4 fr.

TOME II, FASCICULE 2. — Anatomie et Physiologie comparées de la Pholade dactyle. Structure, locomotion, tact, olfaction, gustation, action dermatoptique, photogénie, avec une théorie générale des sensations, par le D^r Raphaël DUBOIS, professeur de Physiologie générale et comparée à la Faculté, avec 68 figures dans le texte et 15 planches hors texte. 18 fr.

TOME II, FASCICULE 3. — Recherches sur les valeurs morphologiques des appendices superstanimaux de la fleur des Aristoloches, par M^{lle} A. MAYOUX, élève à l'École de médecine.

TOME III, FASCICULE 1. — Sur la théorie des équations différentielles du premier ordre et du premier degré, par Léon AUTONNE, Ingénieur des Ponts et Chaussées, Docteur ès Sciences mathématiques, chargé de Conférences à la Faculté des Sciences. 1 vol. in-8 9 fr.

TOME III, FASCICULE 2. — Recherches sur l'équation personnelle dans les observations astronomiques de passages, par F. GONNESSIAT, Aide-Astronome à l'Observatoire, chargé d'un Cours complémentaire d'Astronomie à la Faculté des Sciences.

TOME IV. — Lettres intimes du cardinal Albéroni au comte J. Rocca, ministre du duc de Parme (1703-1742), publiées pour la première fois d'après le manuscrit de Plaisance, par Emile BOURGEOIS, professeur à la Faculté des Lettres.

TOME V. — Le Fondateur de Lyon, Histoire de L. Munatius Plancus, par M. JULLIEN, professeur adjoint à la Faculté des Lettres.

Février 1892.

98
29 JUN. 92

ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME — 3^e FASCICULE

SUR LE

PNEUMOGASTRIQUE DES OISEAUX

PAR

E. COUVREUR

LICENCIÉ ÈS SCIENCES PHYSIQUES

DOCTEUR ÈS SCIENCES

CHEF DES TRAVAUX DE PHYSIOLOGIE A LA FACULTÉ DES SCIENCES DE LYON

Trois planches hors texte et graphiques dans le texte



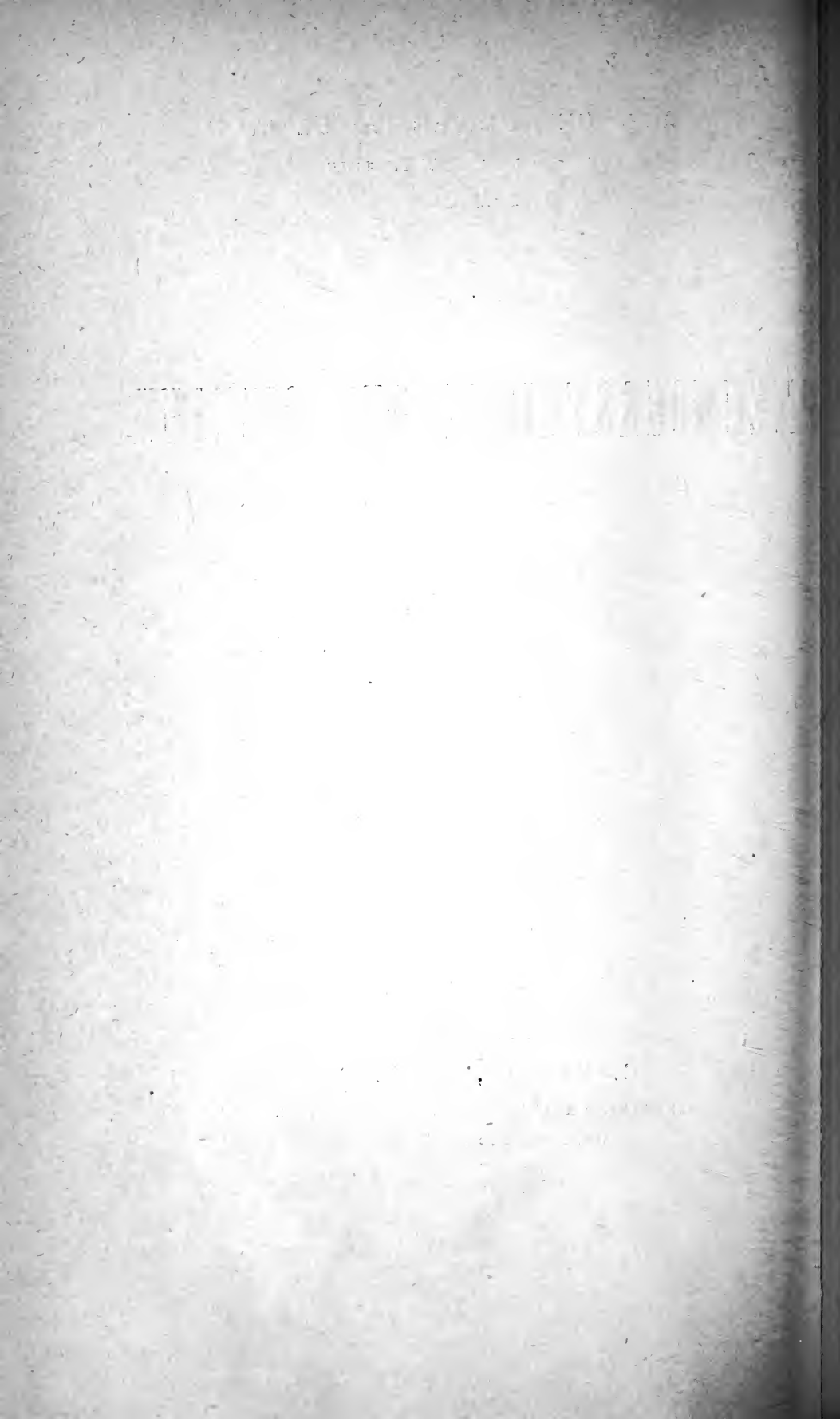
PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE

120, boulevard Saint-Germain

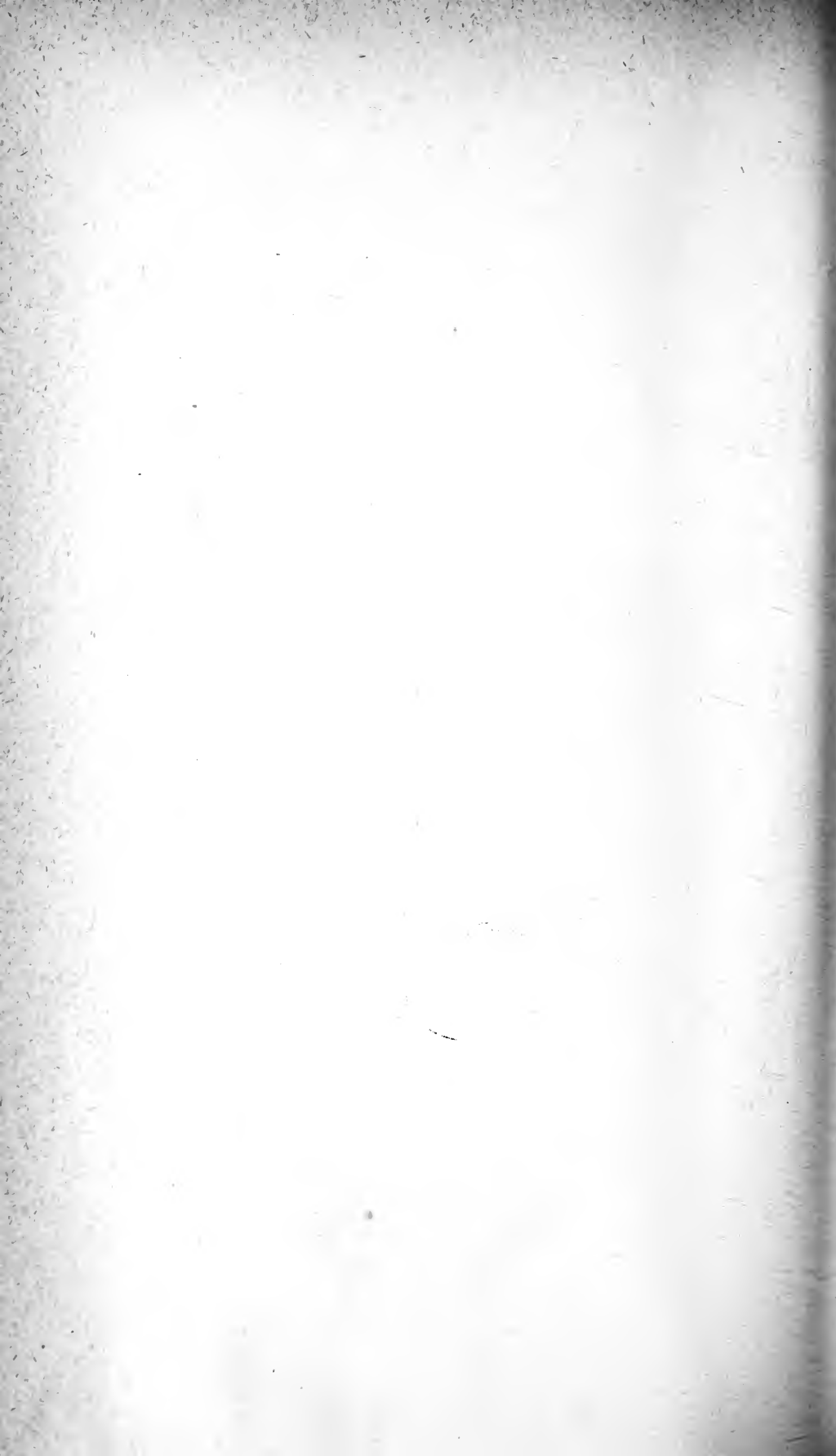
1892



ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME

(Fascicule 3°)



ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME — 3^e FASCICULE

SUR LE

PNEUMOGASTRIQUE DES OISEAUX

PAR

E. COUVREUR

LICENCIÉ ÈS SCIENCES PHYSIQUES

DOCTEUR ÈS SCIENCES

CHEF DES TRAVAUX DE PHYSIOLOGIE A LA FACULTÉ DES SCIENCES DE LYON

Trois planches hors texte et graphiques dans le texte



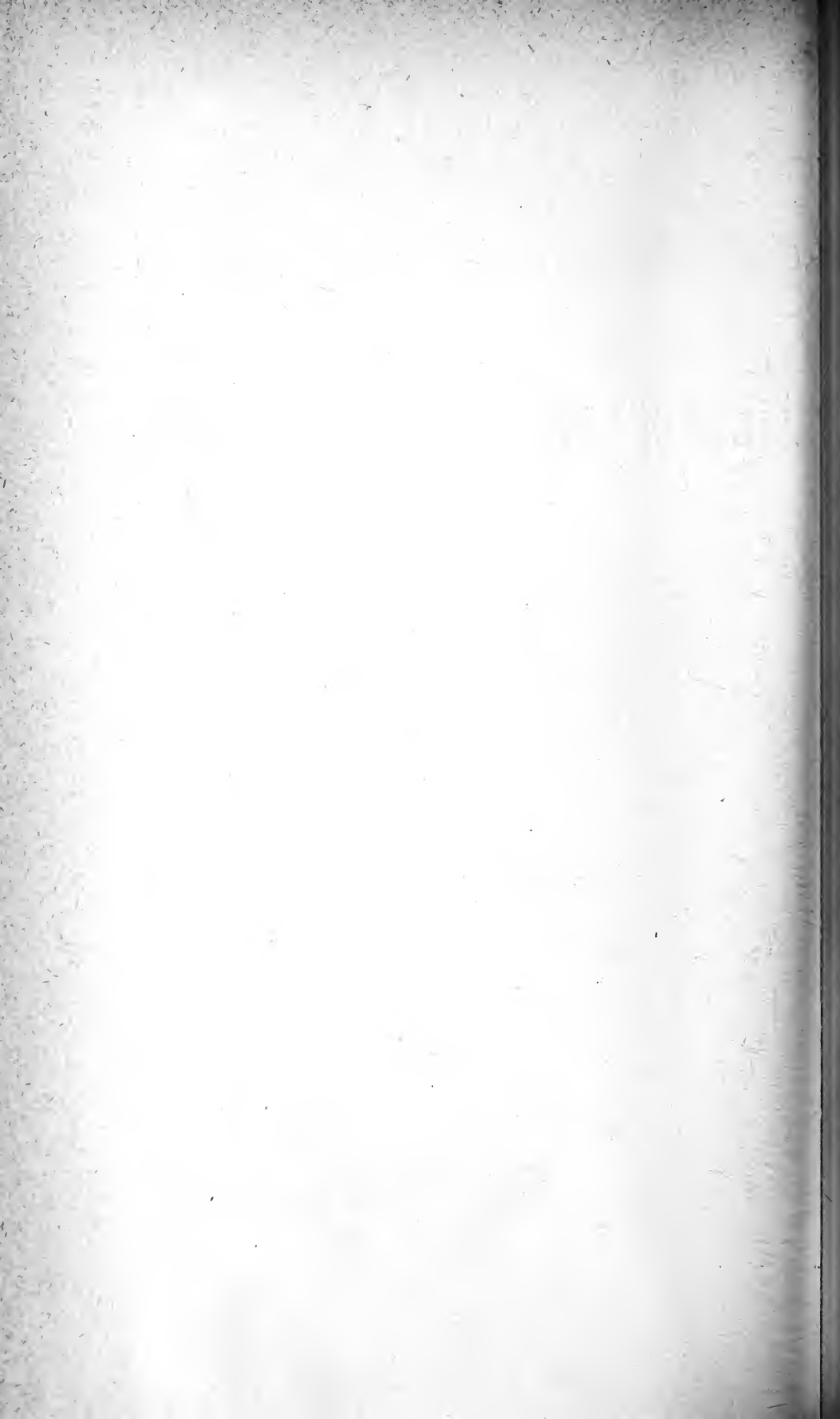
PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE

120, boulevard Saint-Germain

—
1892



SUR LE PNEUMOGASTRIQUE DES OISEAUX

INTRODUCTION

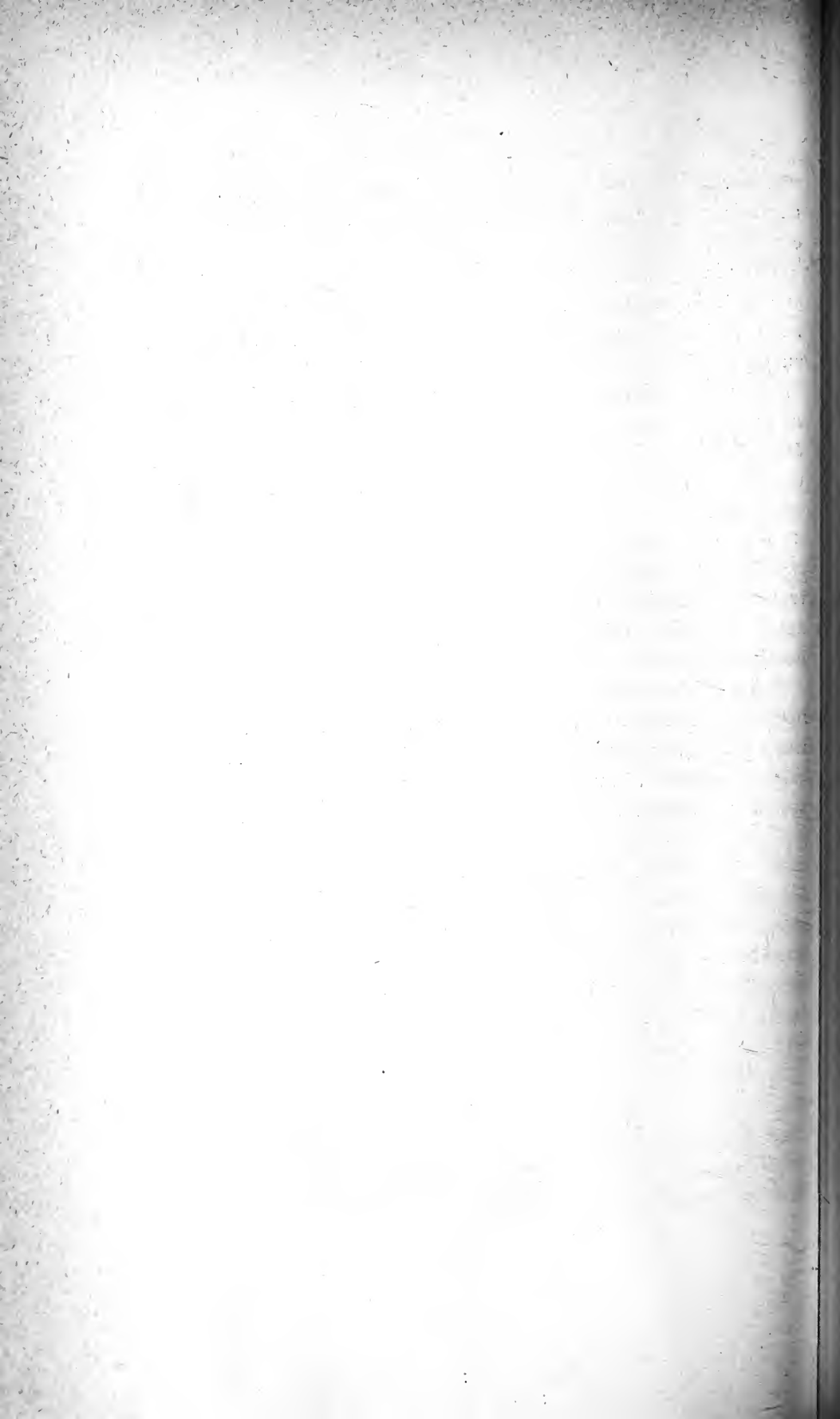
BUT DU TRAVAIL. DIVISION

Les principaux travaux ayant trait à la physiologie du nerf pneumogastrique, ont été faits sur des mammifères. En tous cas, aucun travail d'ensemble n'a encore été entrepris, touchant la physiologie de ce nerf chez les oiseaux.

Les recherches que nous avons faites, sont destinées tout d'abord à combler cette lacune, et présentent par conséquent un certain intérêt au point de vue de la physiologie zoologique.

Mais ce n'est pas ce but unique que nous avons poursuivi. Nous avons pensé qu'en dirigeant nos études sur un groupe d'animaux différent de celui sur lequel on a expérimenté ordinairement, nous pourrions peut-être en retirer certains résultats importants au point de vue de la physiologie comparée du nerf.

Nous avons donc eu surtout l'intention dans ce travail, d'élucider différents points de la physiologie comparée du nerf pneumogastrique. Aussi, n'avons-nous pas borné exclusivement nos recherches aux oiseaux; et bien que nous nous soyons occupé principalement de ce groupe, nous avons institué quelques expé-



PREMIÈRE PARTIE

APERÇU ANATOMIQUE

Avant d'aborder notre étude physiologique, nous croyons nécessaire de rappeler brièvement l'anatomie du nerf. Nous aurons d'ailleurs dans ce court exposé, l'occasion de rectifier un certain nombre d'erreurs, et de signaler quelques faits non encore connus.

Origine apparente du nerf. — Le nerf pneumogastrique (pl. 1, fig. 1) naît sur le côté latéral du bulbe (position de racines postérieures), par un certain nombre de filets radiculaires (6 à 8). Le plus postérieur de ces filets, n'est autre que le nerf spinal, comme l'a établi Bischoff (11). Mais celui-ci se trouve réduit exclusivement à ses racines bulbaires, et à l'exception d'un tout petit filet innervant quelques muscles du cou, et qui correspond à la branche externe, il se jette en totalité dans le pneumogastrique. Nous nous rangeons à l'opinion de Chauveau et Arloing (13) et de François-Franck (26) qui tendent à considérer la branche interne du spinal, comme faisant partie virtuellement du pneumogastrique, et le nerf que nous étudierons dans ce travail sous ce nom, sera en réalité un vago-spinal.

Partie intra-cranienne. — Les racines du pneumogastrique vont se jeter, en même temps que celles du glosso-pharyngien, dans un gros ganglion unique (fusion du ganglion jugulaire et du ganglion d'Ehrenritter), ainsi que l'a établi Marage (35) et que nous avons pu maintes fois le constater nous-même.

Au sortir du ganglion, les deux nerfs se séparent, cheminant parfois chacun dans un canal osseux propre (oie, canard); d'autres fois (poule, pigeon), se trouvant réunis dans le même canal, avec une gaine conjonctive commune.

Ils sortent enfin du crâne par le trou déchiré postérieur.

Partie cervicale. — A peine sorti du crâne, le pneumogastrique envoie une et quelquefois deux grosses anastomoses au glossopharyngien, et va constituer avec ce nerf le laryngé supérieur et le pharyngo-œsophagien sur lesquels nous reviendrons. La grosse anastomose en question a été signalée depuis longtemps par Bamberg (5) : elle se fait ordinairement à la hauteur du ganglion pétreux où d'Andersh (pl. 1, fig. 1, 3, 4), mais parfois un peu au-dessous, chez le hibou (pl. 1, fig. 5) par exemple; on peut voir alors nettement, comme nous l'établirons d'ailleurs d'une manière irréfutable que c'est le glossopharyngien qui fournit les fibres du rameau anastomotique, et non l'inverse, comme Bamberg l'a supposé. Après cette anastomose, le pneumogastrique croise l'hypoglosse avec lequel il entre en connexion par un fin filet, puis descend tout le long du cou, en accompagnant non la carotide, qui est chez les oiseaux appliquée contre la face antérieure des vertèbres cervicales, mais la jugulaire. Pendant tout ce long trajet, le tronc du nerf n'émet et ne reçoit aucun filet, sauf quelques anastomoses avec les premières paires cervicales.

Partie thoraco-abdominale (pl. II, fig. 1, 2, 4, 5). — Peu après sa pénétration dans le thorax, le nerf se renfle en un ganglion qui n'a pas encore été signalé chez les oiseaux, et dont on avait seulement constaté la présence dans le groupe voisin des crocodiliens, et chez les sauriens. Ce ganglion est cependant assez visible, pour être distingué même à l'œil nu, nous l'appellerons ganglion thoracique. Il fournit un certain nombre de filets, qui concourent à la formation du plexus cardiaque. Un peu au-dessous de ce ganglion, se détache un nerf assez volumineux, qui remonte le long du tube digestif, et qui est l'analogue du récurrent : nous signalerons plus loin ses particularités. A peine le récurrent est-il fourni, que le tronc du nerf se dédouble, et forme un collier plus ou moins

analogue à l'anneau de Vieussens, dans l'orifice duquel passe l'artère pulmonaire. L'une des branches de cette bifurcation, qui est beaucoup plus grosse que l'autre, et passe sous l'artère, fournit les différents filets qui concourent à la formation du plexus pulmonaire. Quand le tronc est redevenu unique, il fournit de nouveau des filets destinés au plexus cardiaque; puis il descend le long du ventricule succenturié, côte à côte avec son congénère, avec lequel il vient se fusionner parfois sur une certaine longueur (hibou). Mais le plus souvent, les deux troncs demeurent distincts. Arrivés au niveau du gésier, ou, si l'oiseau est carnivore, de la grande courbure de l'estomac, les deux nerfs vont se jeter dans un plexus sympathique, analogue au plexus solaire. Souvent, ils semblent prendre une part égale à la formation de ce plexus, mais parfois (hibou) le gauche semble fournir des filets plus gros et plus abondants, le droit s'étant plus ou moins épuisé dans la formation du plexus stomacal. Ce serait là l'inverse de ce que l'on constate généralement chez les mammifères. Nous remarquerons en passant, que nous avons trouvé une disposition analogue, mais beaucoup plus prononcée, chez les sauriens.

Une fois que le pneumogastrique a pénétré dans le plexus cœliaque, il est impossible d'en suivre anatomiquement les filets. La physiologie seule nous apprend qu'il va innerver le foie, les reins, la rate, le pancréas, l'intestin. C'est donc avec raison que Marage attribue une part au pneumogastrique dans la formation du nerf intestinal.

Nous n'avons pas donné de description à part, du pneumogastrique droit et du pneumogastrique gauche. Ces deux nerfs ne présentent guère en effet que des différences de position, peu importantes pour le physiologiste : nous avons signalé les autres au cours de la description.

Revenons maintenant un peu plus en détail sur les différents nerfs émanés du tronc du vague.

1° *Laryngé supérieur et pharyngo-œsophagien.*

Au niveau du ganglion d'Andersh, au point où s'anastomosent le pneumogastrique et le glosso-pharyngien, ou bien de l'union de

cette anastomose avec un filet émané du ganglion pétreux, se détache un nerf qui ne tarde pas à se bifurquer en deux branches. L'une, qui se dirige horizontalement en suivant le bord du maxillaire, est le laryngé supérieur; l'autre, qui descend le long du pharynx et de l'œsophage, est le pharyngo-œsophagien.

Le laryngé supérieur (l. s., pl. 1, fig. 1, 3, 4, 5), ou simplement laryngé, car il est le seul se distribuant au larynx, ou mieux pharyngo-laryngé, à cause de sa distribution spéciale, fournit en effet des filets au pharynx et au larynx supérieur. Après avoir reçu une nouvelle anastomose du glosso-pharyngien, il fournit un certain nombre de nerfs qui vont se terminer dans le plexus pharyngien, avec des filets du pharyngo-œsophagien et de l'hypoglosse. Continuant ensuite sa route, il va s'épuiser dans les muscles du larynx supérieur, et dans la muqueuse de cet organe. Ce nerf est à la fois sensitif et moteur; il fournit la sensibilité et le mouvement au larynx supérieur, et la sensibilité au pharynx. Les filets moteurs du larynx sont dus partiellement au pneumogastrique (constricteurs) et partiellement au glosso-pharyngien (dilatateurs) : ses filets sensitifs sont fournis par le pneumogastrique. Quant aux filets sensitifs pharyngiens, ils sont dus au glosso-pharyngien.

Le pharyngo-œsophagien (br. ph. as., pl. 1, fig. 1, 3, 4, 5) est un nerf qui descend tout le long du pharynx et de l'œsophage dans lesquels il s'épuise. Il forme d'abord le plexus pharyngien auquel concourent les branches pharyngiennes du laryngé et l'hypoglosse; puis le plexus œsophagien. Ce nerf est exclusivement moteur et sa motricité lui est fournie par le tronc du pneumogastrique.

2° *Récurrent.*

Ce nerf se détache du pneumogastrique, un peu au-dessous de son ganglion thoracique. Il offre ceci de particulier, qu'il ne fournit aucun filet au larynx supérieur. Après avoir fourni quelques nerfs au plexus pulmonaire et au plexus cardiaque, ainsi qu'au syrinx, dont l'innervation motrice est assurée par un filet de l'hypoglosse qui descend le long de la trachée, et qu'on prendrait au premier abord pour un laryngé inférieur, il remonte le

long du jabot, dans lequel il s'épuise. Chez les oiseaux qui n'ont pas de jabot, le récurrent innerve la portion œsophagienne correspondante.

3° *Plexus cardiaque.*

Ce plexus est formé par un certain nombre de filets, se détachant du tronc du nerf, les uns au-dessus, les autres au-dessous de l'origine du récurrent. Ces nerfs vont s'anastomoser avec des cordons sympathiques qui proviennent d'un nerf cardiaque unique. Celui-ci a son origine dans deux filets, se détachant des ganglions correspondant aux deux derniers nerfs du plexus brachial, ou bien au dernier nerf de ce plexus et à la paire suivante (pl. II, fig. 1 et 3). Quelquefois, au lieu que les dernières branches du sympathique et du vague s'anastomosent, on voit se jeter directement le nerf cardiaque sympathique dans le tronc du vague (pl. II, fig. 5). C'est sans doute cette disposition qu'a observé Marage, quand il parle d'anastomoses du pneumogastrique avec un nerf du plexus brachial. Nous n'insisterons pas sur la description du plexus cardiaque lui-même, qui a été étudié avec soin par Marage dans son étude sur le grand sympathique des oiseaux. Frappé du petit nombre de filets sympathiques qui entrent dans ce plexus, il en avait induit que le tronc même du vague devait renfermer de nombreuses fibres accélératrices; nous verrons plus loin que l'expérimentation n'a pas confirmé cette hypothèse.

4° *Plexus pulmonaire.*

Ce plexus est formé par un très grand nombre de filets, qui se détachent les uns au-dessus, les autres au-dessous de l'anneau qui embrasse l'artère pulmonaire; ils vont s'anastomoser avec des rameaux sympathiques.

5° *Plexus stomacal et cœliaque.*

Au moment où les deux nerfs pneumogastriques qui descendent côte à côte le long de la face antérieure du ventricule succenturié arrivent au niveau du gésier, ou, chez les oiseaux qui n'en possèdent pas, au niveau du renflement stomacal, ils s'anastomosent entre eux pour former un riche plexus stomacal. Le plus souvent, les deux nerfs semblent prendre une part égale à la constitution du

plexus (pl. II, fig. 4), mais parfois c'est particulièrement le nerf droit qui le compose (pl. II, fig. 2). Un certain nombre des branches de ce plexus vont se jeter dans un amas ganglionnaire sympathique, et forment avec lui le plexus cœliaque, à partir duquel il est impossible de suivre les filets du pneumogastrique, à l'exception de deux, qui accompagnent le duodénum (pl. II, fig. 4) et paraissent provenir surtout du pneumogastrique droit. Les nerfs sympathiques qui concourent à la formation du plexus cœliaque, prennent leur origine dans les ganglions des deux paires nerveuses qui font suite au plexus brachial (pl. II, fig. 3). Les racines se fondent en un ou deux troncs homologues des splanchniques, et qui vont se jeter soit dans un gros ganglion homologue du semi-lunaire, soit dans un groupe de petits ganglions qui représentent par leur ensemble le premier.

Constitution du vague.

Nous avons pu voir, au cours de cette description, qu'en aucun point de son parcours, sauf au niveau des ramifications constituant les plexus, le pneumogastrique ne contracte d'anastomoses avec le sympathique. Cependant, les résultats mêmes de l'excitation du tronc du nerf, soit au point de vue moteur, soit au point de vue sensitif, semblent parler en faveur d'une constitution du moins partiellement sympathique. Marage, qui a remarqué cette absence d'anastomoses dans la partie céphalique du nerf, absence déjà constatée d'ailleurs par Rochas (41), s'appuie sur la présence du gros ganglion d'origine, pour expliquer la nature sympathique du nerf : on peut encore invoquer la présence du ganglion thoracique que nous avons découvert.

Mais tout n'est pas là : on sait que chez les mammifères, indépendamment des connexions manifestes du nerf avec le ganglion cervical supérieur, connexions qui manquent chez les oiseaux, on admet que le pneumogastrique reçoit un certain nombre de fibres sympathiques médullaires, qui lui sont apportées par le *faisceau solitaire*. Il est très probable qu'il en est de même chez les oiseaux. Et à ce propos, nous avons fait dans un groupe

très voisin, les crocodiliens. Une observation qui ne manque pas d'intérêt.

Vogt a signalé depuis longtemps chez ces animaux. un cordon sympathique particulier qui rampe le long de la face antérieure des vertèbres cervicales. et auquel il a donné le nom de sympathique médian ou impair. Mais il a commis quelques erreurs dans sa description. Gaskell (1). qui l'a décrit plus exactement. n'a posé aucune conclusion sur sa signification.

Ce sympathique médian est constitué comme il suit :

Il prend naissance au niveau de la dixième vertèbre. formé par la réunion de deux filaments. qui émanent des deux ganglions sympathiques correspondant à la dixième paire rachidienne. Il remonte alors le long des vertèbres. grossi de proche en proche par l'adjonction de nouvelles paires de filaments émanant des ganglions correspondant aux neuvième. huitième. septième. cinquième. quatrième. troisième paires rachidiennes. Ces deux filaments se fusionnent avant de se jeter dans le tronc médian. et à partir de la septième paire. au point où ils s'y jettent. ce dernier présente un petit renflement ganglionnaire (pl. II, fig. 6 et 7). Au niveau de la troisième paire cervicale. le sympathique impair qui a acquis sa grosseur maxima. se bifurque. et chacune des branches va se jeter dans le ganglion d'origine du vague et du glosso-pharyngien.

On peut se demander. si ce sympathique médian. ne représenterait pas un trajet extra-rachidien des fibres sympathiques du cordon solitaire. qui serait détaché de la moelle. au lieu d'y être inclus comme chez les mammifères et probablement chez les oiseaux.

Quoi qu'il en soit. malgré l'absence de connexions visibles du tronc du vague avec le cordon limitrophe. nous pensons qu'on doit admettre que ce nerf est chez les oiseaux. comme dans tous les autres groupes étudiés. un vago-sympathique.

(1) Gaskell et Gadov. On the Anatomy of the cardiac nerves. etc. (*Journal of physiology*, V).

C'est donc en réalité un nerf fort complexe que nous allons examiner dans cette étude physiologique, puisqu'il contient, outre ses fibres propres, et celles que lui fournit la racine qui représente le spinal, vraisemblablement encore des fibres sympathiques. Mais c'est en somme le nerf constitué comme il vient d'être dit qui agit sur les organes auxquels il se distribue. Avant de chercher à pousser plus loin l'analyse, nous croyons bon, sans dissocier les filets, de rechercher l'action du groupement désigné par les anatomistes sous le nom de nerf vague. D'ailleurs, le pneumogastrique tel que nous l'avons étudié, est analogue comme composition à celui qu'ont étudié sur les mammifères tous les physiologistes; et comme nous voulions faire une œuvre de comparaison, c'est celui-là sur lequel nous devons faire porter nos recherches.

DEUXIÈME PARTIE

INFLUENCE DU PNEUMOGASTRIQUE SUR LES FONCTIONS DE NUTRITION

1° Influence sur la respiration.

Nous diviserons cette étude en deux parties : effets mécaniques, comprenant l'influence sur les larynx, sur le type respiratoire, sur la contractilité pulmonaire et sur la ventilation ; effets chimiques, examen de l'acide carbonique éliminé et de l'oxygène absorbé.

I. — Effets mécaniques.

a.) *Influence sur le larynx supérieur.*

Lorsqu'on sectionne chez un oiseau les deux pneumogastriques dans la région du cou, on voit que contrairement à ce qui se passe chez les mammifères, les mouvements de la glotte persistent et sont même exagérés. A chaque mouvement inspiratoire, le larynx se soulève violemment, en même temps que les deux lèvres de la glotte s'écartent largement ; le larynx redescend et la glotte se referme à chaque mouvement expiratoire. Ce fait, déjà signalé par Boddaert (13) chez le pigeon, et qui est général chez tous les oiseaux que nous avons eu l'occasion d'examiner, s'explique facilement par l'examen de l'innervation du larynx. Ce dernier reçoit

un seul nerf, qui est plus ou moins l'analogue du laryngé supérieur; et le récurrent, ou plutôt le nerf qui le représente, se distribue exclusivement au tube digestif. Quand la section des pneumogastriques est faite au cou, elle porte au-dessous des filets laryngés, elle n'est donc suivie forcément d'aucun effet sur le larynx.

Il entre dans le nerf laryngé des fibres appartenant au pneumogastrique et au glosso-pharyngien, mais avant d'examiner ce qui revient à chacun de ces deux nerfs, voyons d'abord les effets généraux de l'excitation du laryngé.

Quand on excite le tronc du laryngé *in continuo*, on voit la glotte se dilater, et le pharynx se contracter, en même temps que l'animal pousse un grand cri et que la respiration s'arrête en expiration. Le nerf renferme donc, à n'en pas douter, des filets sensitifs et des filets moteurs, et en effet, l'excitation du bout périphérique produit des mouvements de la glotte, celle du bout central, un violent cri expiratoire avec arrêt de la respiration : elle produit aussi des contractions du pharynx que nous expliquerons plus tard.

Si maintenant on fait porter les excitations sur les deux troncs composant du nerf, on observe :

<i>Pneumogastrique</i> . . .	}	Bout central. — Cri réflexe, arrêt en expiration.
		Bout périphérique. — Mouvements de la glotte (contraction.)
<i>Glosso-pharyngien</i> . . .	}	Bout central. — Contraction du pharynx.
		Bout périphérique. — Mouvements de la glotte (dilatation).

La conclusion de ces résultats, est que toutes les fibres sensitives du larynx sont fournies par le pneumogastrique, les fibres motrices étant fournies par le pneumogastrique et le glosso-pharyngien.

Il semblerait que le pneumogastrique soit plutôt constricteur, et le glosso-pharyngien dilatateur.

b.) *Influence sur le syrinx.*

L'influence du pneumogastrique sur le syrinx est nulle. Après la double section au cou, l'oiseau continue à chanter. Le nerf qui se distribue au larynx inférieur, est une branche qui se détache de l'hypoglosse, et descend tout le long de la trachée.

c.) *Influence sur le type respiratoire.*

1° *Section unilatérale.*

Au moment où l'on effectue la section, l'animal présente une pause en expiration, qui résulte très probablement de l'excitation



FIG. 1. — Coq. Respiration normale.



Ligne de temps en secondes.

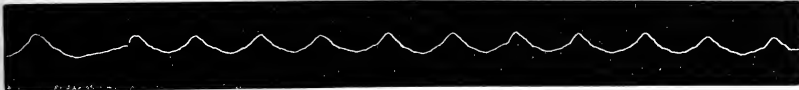


FIG. 2. — Coq. Pneumogastrique gauche coupé depuis trois mois. Respiration.

du nerf. Celle-ci est de peu de durée, et la respiration ne tarde pas à reprendre. Elle est d'abord un peu ralentie et irrégulière, mais cet effet n'est que passager, et au bout de quelques jours elle est complètement normale au point de vue du rythme et de l'amplitude.

Voici les résultats obtenus sur un coq :

- 1° Normal, en 15 secondes, 10 respirations.
- 2° Pneumogastrique gauche coupé, quelques minutes après, même temps, 7 respirations.
- 3° Pneumogastrique gauche coupé, trois mois après, même temps, 10 respirations (voir graphiques fig. 1 et 2).

2° *Section bilatérale.*

Que cette double section soit faite immédiatement, ou que les deux sections soient faites après un long intervalle, pourvu que l'on ait eu soin de réséquer une certaine longueur du nerf, pour empêcher sa réparation, le résultat est le même.



FIG. 3. — Coq. Respiration. Deux pneumogastriques coupés. Effets immédiats.



FIG. 4. — Coq. Respiration. Deux pneumogastriques coupés. Un quart d'heure après.

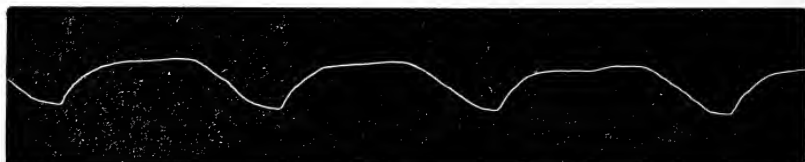


FIG. 5. — Coq. Respiration. Deux pneumogastriques coupés. Cinq jours après.

Coq. — Immédiatement après la double section, les mouvements respiratoires deviennent beaucoup plus rares (3 ou 4 par minute au lieu de 35 à 40), et ils sont en même temps beaucoup plus amples (fig. 3) : l'inspiration est un peu allongée, l'expiration très brève, des pauses en expiration d'une durée de quinze secondes environ séparent deux mouvements respiratoires. Un quart d'heure environ après, le nombre restant toujours le même, l'amplitude diminue beaucoup, et tombe même au-dessous de la normale

(fig. 4). En même temps, on constate un certain changement dans la forme de la courbe: l'expiration reste toujours très brève, mais l'inspiration s'allonge notablement. Au bout de quatre ou cinq jours, les mouvements sont devenus plus fréquents (12 ou 15 par minute), mais ont encore perdu en amplitude. L'inspiration reste très allongée, mais l'expiration n'est plus si brève; parfois même elle s'allonge beaucoup, et se fait pour ainsi dire en deux temps. La pause expiratoire est réduite à deux secondes. Ce type se continue jusqu'à la mort (fig. 5).

Voici d'autres chiffres relatifs à un coq et à un pigeon :

	Coq.	Pigeon.
Nombre normal des respirations par minute.	40	90
Aussitôt après double section, nombre	4	9
Durée de la pause expiratoire	15"	8"
Quatre jours après la double section, nombre	12	23
Durée de la pause expiratoire	2"	2"

Dans les tableaux suivants, relatifs à deux pigeons, nous avons consigné outre les résultats relatifs au nombre des respirations, ceux qui ont trait à leur amplitude. Les observations ont été faites tous les jours jusqu'à la mort.

Premier pigeon : poids, 420 grammes; mort au bout de six jours.

NATURE de L'OBSERVATION	ANIMAL NORMAL	PNEUMO- GASTRIQUE coupé 1/4 d'h. après	JOURS APRÈS				
			1	2	3	4	5
Nombre des inspira- tions par minute. . .	30	11	18	18	18	18	18
Volume moyen d'une inspiration	cent. cubes 6.5	cent. cubes 6	c. c. 6	c. c. 5.5	c. c. 5.4	c. c. 4.6	c. c. 4.6

Deuxième pigeon : poids, 318 grammes ; mort au bout de cinq jours.

NATURE de L'OBSERVATION	ANIMAL NORMAL	PNEUMOGASTRIQUE coupé 1/4 d'heure après	JOURS APRÈS			
			1	2	3	4
Nombre des inspira- tions par minute. . .	35	9.5	20.5	22.5	20.5	18.5
	cent. cubes	cent. cubes	c. c.	c. c.	c. c.	c. c.
Volume moyen d'une inspiration	5	4.25	4	3.4	2.5	2.6

Ces deux tableaux, et les chiffres relatifs au troisième pigeon qui sont cités plus haut, montrent que les nombres obtenus sont très variables avec l'animal. Mais ce qu'il en ressort de général, ce sont les phénomènes suivants : 1° après la section, le nombre des mouvements respiratoires diminue beaucoup ; ce nombre se relève dès le lendemain, pour rester à peu près stationnaire jusqu'à la mort, et inférieur au chiffre normal ; 2° l'amplitude de la respiration (sauf dans les premiers moments) va en décroissant depuis le moment de la section jusqu'à la mort. Nous verrons l'importance de ce fait, dans notre étude des effets chimiques.

Quelle est maintenant la cause de cette modification profonde du rythme qui suit la double section des vagues. D'après des expériences artificielles, M. Arthaud (1) a cru pouvoir conclure que ces modifications étaient dues à la paralysie des muscles lisses des bronches. Il se peut que cette paralysie y soit pour quelque chose, mais pour nous les causes prépondérantes sont : 1° la présence du mucus dans les bronches ; 2° la suppression de l'innervation sensitive du poumon. Pour ce qui est de la présence du mucus, nous avons pu constater sur des animaux chez lesquels l'inspiration de vapeurs irritants avait déterminé une hypersécrétion de ce mucus, que le rythme de la respiration était identique ou à peu de chose près à celui qui suit la double section (fig. 6). On sait de plus qu'à

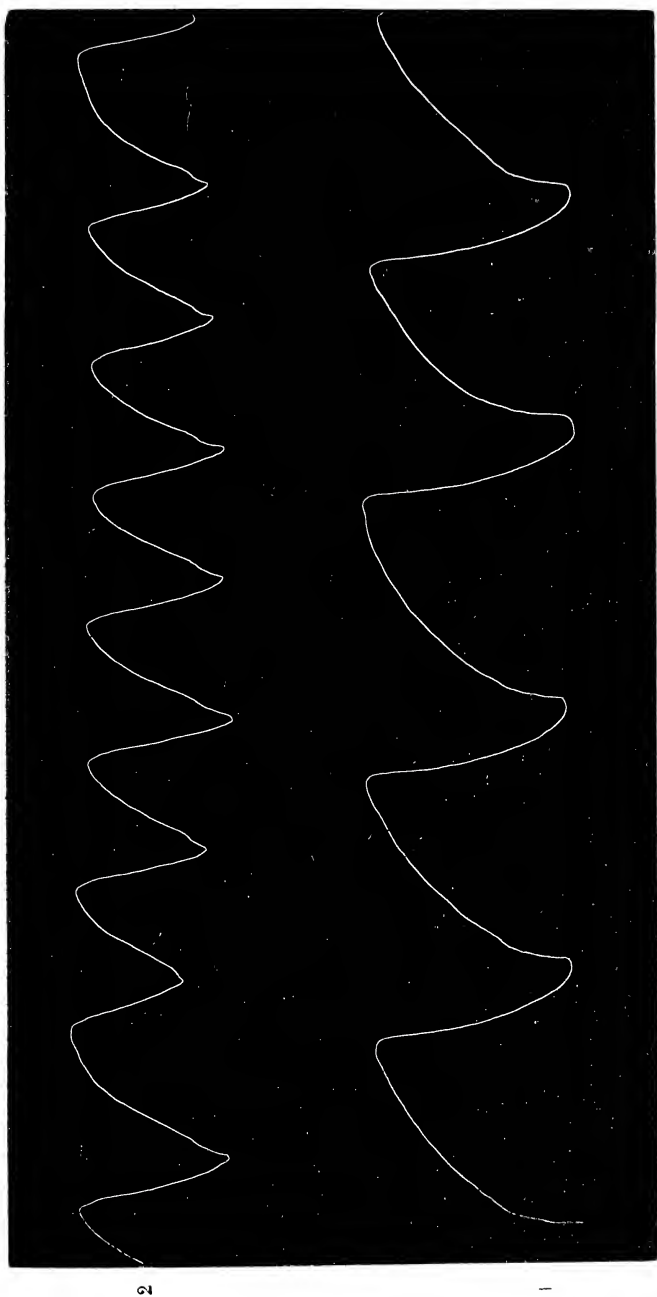


FIG. 6. — Muc : dans les bronches. 1, Type respiratoire; 2, Retour à l'état normal.

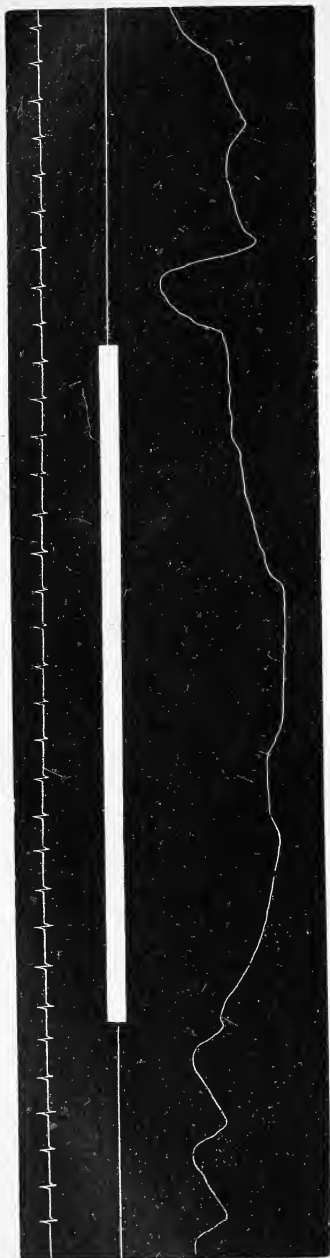


FIG. 7. — Excitation du bout central. Arrêt en inspiration.

l'état normal, c'est grâce aux nerfs sensitifs du poumon que les deux phases inverses de la respiration s'appellent l'une l'autre.

3° *Excitation du nerf* dans sa continuité ou du bout central au cou.

Quand on excite le nerf dans sa continuité, au-dessous du laryngé supérieur, ou bien son bout central, que l'autre nerf soit coupé ou intact, on observe toujours les mêmes effets. Dans le cas d'une excitation faible, on voit le rythme respiratoire s'accélérer; mais dans le cas d'une excitation forte, on voit la respiration s'arrêter immédiatement, et toujours en *inspiration* (fig. 7). Nous insistons sur ce résultat, car Paul Bert (9) a établi que chez les mammifères, l'arrêt avait lieu soit en inspiration soit en expiration, suivant le moment où on appliquait l'excitant; et chez les mêmes animaux, François-Franck (27) a prétendu que après un premier effet inspiratoire sensitif, on voyait toujours survenir une expiration. Or, chez les oiseaux: 1° en appliquant le courant au début de l'*expiration* on provoque immédiatement un mouvement *inspiratoire*, et c'est en inspiration que l'arrêt a lieu (1).

On peut du reste, les deux pneu-

(1) Nous avons obtenu des effets analogues sur le caïman (18).

mogastriques étant coupés, changer complètement le type respiratoire, par des excitations pratiquées en temps opportun; et avoir, au lieu de mouvements séparés par des pauses en expiration (fig. 8), des mouvements séparés par des pauses en inspira-



Fig. 8. — Rythme ordinaire après la double section des pneumogastriques.

tion (fig. 9); 2° même en prolongeant pendant longtemps l'excitation (15 secondes), on voit toujours l'effet inspiratoire prédominer; la courbe remonte bien un peu, mais au moment où l'on cesse l'excitation (fig. 7), c'est toujours une expiration violente qui se produit. Si l'on excite très longtemps (22 secondes), la respiration reprend, mais très courte, et les sommets expirateurs restent au-dessous de la ligne générale des expirations (fig. 10). Cependant, quand on anesthésie l'animal, l'excitation



Fig. 9. — Changement du rythme respiratoire par des excitations du bout central pratiquées à la fin d'une expiration.

du bout central provoque d'emblée un arrêt en expiration; mais l'effet est aussi le même quand le nerf est fatigué (voir graphiques fig. 11 12 et 13). Quand l'excitation est insuffisante pour produire l'arrêt, les inspirations sont très raccourcies, et la fin de l'excitation se marque par une inspiration profonde (fig. 12).

Nous concluons donc, en nous ralliant ainsi à l'opinion de Fré-



Fig. 10. — Très longue excitation du bout central. Les mouvements respiratoires reprennent, mais restent au-dessous de la ligne des expirations.

déricq (1) que le pneumogastrique renferme au cou des fibres inspiratrices et expiratrices, que les premières se fatiguent plus vite que les secondes, et qu'on peut les paralyser par les anesthésiques.

Quand on excite le laryngé supérieur, ou bien le pneumogastrique au-dessus du point où ce nerf se détache, l'effet n'est plus le même : c'est un effet expirateur qu'on obtient d'emblée. Cet effet est tellement marqué, que si l'on pratique l'excitation au moment d'une pause expiratoire (animal à deux pneumogastriques coupés), une expiration forcée se produit immédiatement (voir graphiques fig. 14). Nous n'avons pu constater l'inspiration préalable signalée par F.-Franck chez les mammifères et qui serait due à la douleur. Par l'excitation d'un nerf cutané du cou, nous avons au contraire obtenu toujours cette inspiration préalable, suivie d'un arrêt en expiration (fig. 15).

Nous sommes donc forcés, d'après ces résultats, de nous ranger, au moins pour ce qui est des oiseaux, à l'opinion de Rosenthal et de la majorité des physiologistes allemands sur les mammifères, à savoir que, au-dessous du laryngé supérieur l'effet de l'excitation du pneumogastrique est surtout

(1) Fredericq et Nuel. *Physiologie*.

inspirateur, et surtout expirateur au contraire au-dessus de ce nerf.

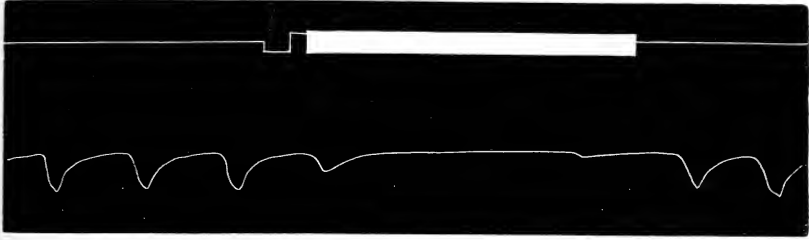


FIG. 11. — Excitation du bout central, animal anesthésié.

4° EXCITATION DU BOUT PÉRIPHÉRIQUE.

α). *Autre nerf intact.*

Pendant l'excitation, on voit se produire une accélération manifeste des mouvements respiratoires, qui diminuent légèrement

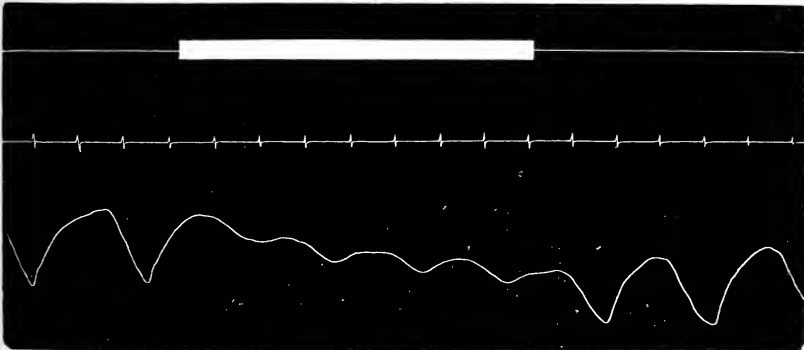


FIG. 12. — Animal anesthésié, excitation du bout central insuffisante pour produire l'arrêt.

d'amplitude (fig. 16) : aussitôt après l'excitation, les mouvements reprennent leur rythme normal. Ces faits ont été signalés chez les mammifères par M. Laulanié (31).

β). *Autre nerf coupé.*

Les résultats sont alors différents. On n'obtient plus pendant

l'excitation des effets immédiats consistant en une accélération de la respiration (fig. 17). La voie centripète du réflexe produit dans le cas précédent, est donc constituée par l'autre pneumogastrique. Ce point établit une différence avec les mammifères, chez lesquels dans ces conditions, d'après Laulanié, les effets persistent. Mais une différence plus sensible encore, c'est qu'alors que chez ces derniers on voit se produire des effets dépresseurs consécutifs consistant en un arrêt respiratoire lorsqu'on cesse l'excitation; chez les oiseaux, la respiration reprend simplement son rythme normal. Laulanié attribue à une anémie bulbaire, due à un arrêt du cœur, les effets consécutifs observés chez les mammifères. Nous pensons que cette interprétation est en effet exacte, car chez les oiseaux, où ces effets n'existent pas, on sait que l'arrêt du cœur est presque impossible à obtenir.

d.) *Influence sur la contractilité pulmonaire.*

Lorsqu'on excite le bout périphérique du pneumogastrique d'un mammifère ou d'un reptile (P. Bert), on obtient une légère contraction du poumon, due à l'action des fibres de Reisseissen. C'est en vain que nous avons cherché à obtenir la preuve directe de cette contraction chez les oiseaux. En prenant toutes les précautions possibles, l'enregistrement par la trachée ne nous a jamais donné aucun résultat. Ce serait néanmoins une conclusion prématurée, que d'affirmer que chez les oiseaux le pneumogastrique n'a aucune action sur la contraction des petites bronches. En effet, chez ces animaux, le système pneumatique est tellement développé, et la masse d'air contenue dans l'ensemble des poumons, des sacs aériens et des os creux est telle, qu'on conçoit qu'une faible contraction ne puisse produire que des changements de pression trop peu considérables pour être traduits par les appareils enregistreurs même les plus sensibles. Si l'on admet, avec certains auteurs, que le rythme particulier qui suit la double section tient à une paralysie des bronchioles, ce rythme se produisant également chez les oiseaux, on a ainsi une preuve indirecte de l'action exercée chez eux par le pneumogastrique sur la contractilité pulmonaire.

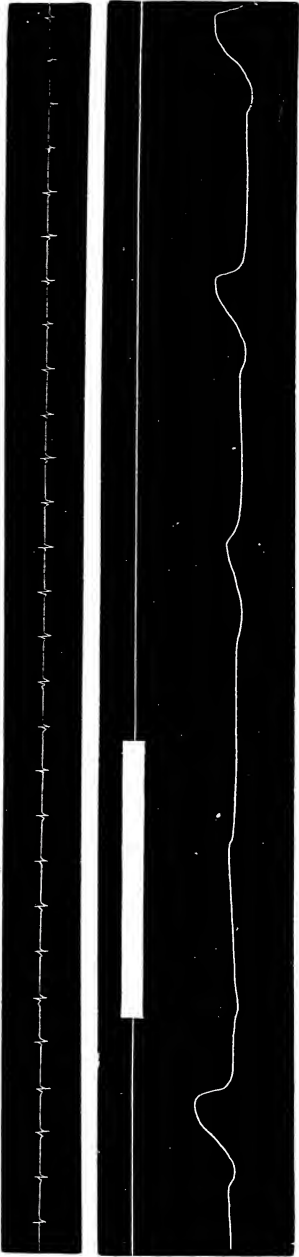


FIG. 13. — Nerve fatigué, Excitation du bout central. (Inspirations ascendantes.)

Temps en secondes.

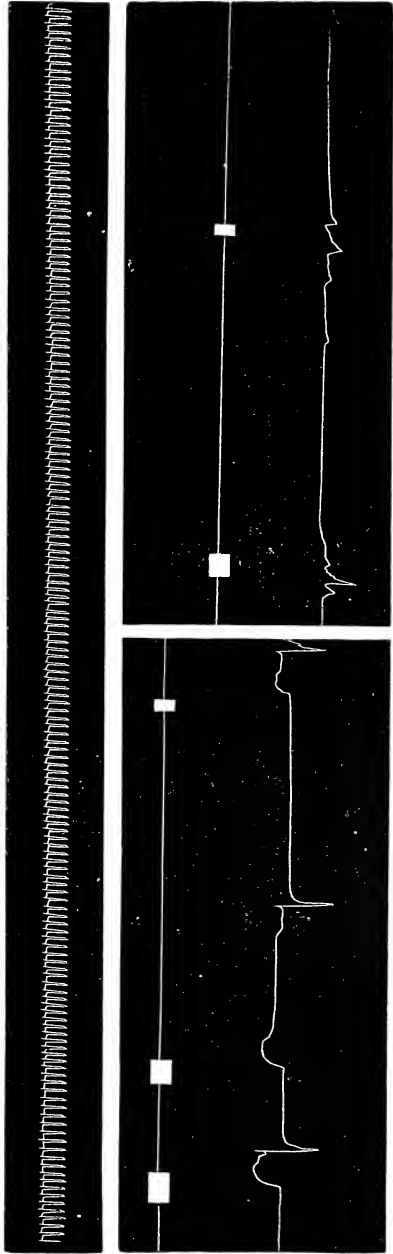


FIG. 14. — Excitation du bout central du larynx supérieur pendant la pause expiratoire (deux pneumogastriques coupés).

FIG. 15. — Excitation d'un nerf sensitif cutané. Pause en expiration après inspiration préalable.

e). *Nerfs sensibles du poumon.*

François-Franck (27) a démontré que chez les mammifères, le pneumogastrique fournissait au poumon des nerfs sensitifs, que l'on pouvait mettre en évidence par l'inhalation de vapeurs irritantes. Ces filets existent aussi chez les oiseaux : l'éther ne produit que des troubles respiratoires insignifiants, mais l'ammoniaque produit des effets très démonstratifs.

f.) *Influence sur la ventilation.*

Nous avons recherché quelle était l'influence que la double section des pneumogastriques exerçait sur la ventilation pulmonaire, c'est-à-dire sur la quantité d'air traversant le poumon dans un temps donné. Cette quantité était mesurée en faisant inspirer l'animal dans un gazomètre enregistreur gradué préalablement.

Voici les résultats que nous avons obtenus en suivant les animaux au jour le jour jusqu'à leur mort : chaque nombre est la moyenne de cinq ou six observations.

On voit, d'après ces tableaux (page 28), qu'immédiatement après la section la ventilation pulmonaire subit une baisse considérable. La rareté des mouvements respiratoires est donc loin d'être compensée par leur amplitude, comme on l'admet chez les mammifères. D'ailleurs, si l'on se reporte à deux tableaux donnés plus haut, et se rapportant aux mêmes animaux, on verra que les deux facteurs de la ventilation pulmonaire (nombre et amplitude des inspirations) baissent tous deux après la double section. En se reportant aux mêmes tableaux, on pourra s'assurer que la hausse légère dans la ventilation, constatée le lendemain de la section, est due uniquement à l'augmentation du nombre des mouvements respiratoires, car leur amplitude continue à diminuer. Quant à la baisse graduelle ultérieure de la ventilation, qui va s'accroissant de jour en jour, elle est due surtout à la diminution constante de l'amplitude, car le nombre demeure à peu près et parfois même complètement stationnaire.

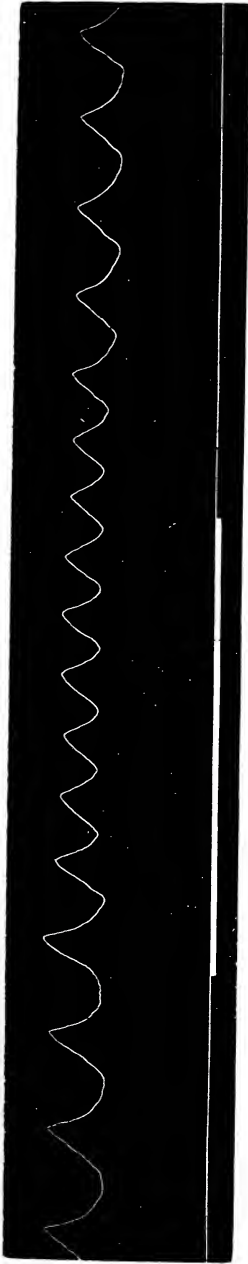


FIG. 16. — Excitation du bout périphérique d'un pneumogastrique, l'autre étant intact.

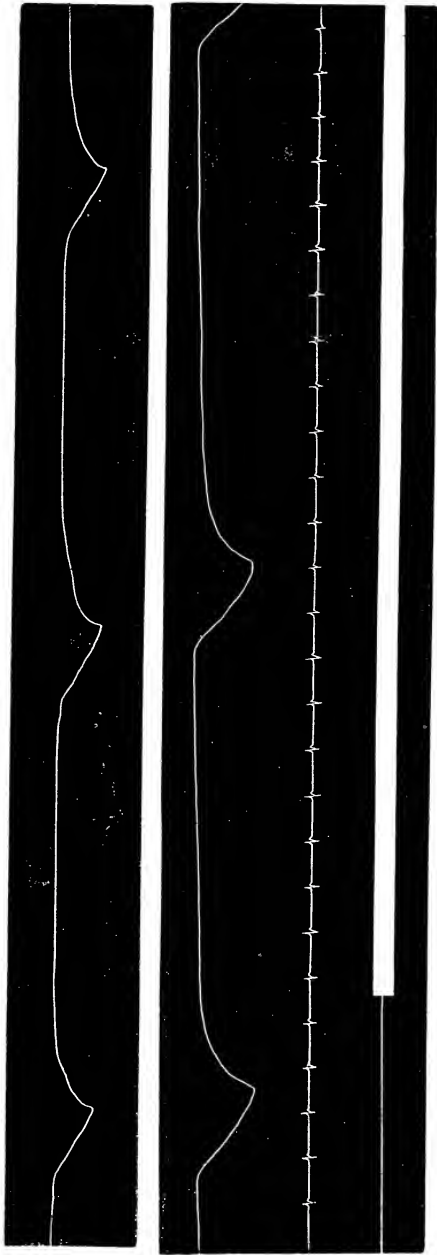


FIG. 17. — Excitation du bout périphérique d'un pneumogastrique, l'autre étant coupé. Pas d'effet. 1. Pas d'excitation.

Premier pigeon : poids, 420 grammes ; mort au bout de six jours.

OBSERVATION	ANIMAL NORMAL	PNEUMO- GASTRIQUES COUPÉS	JOURS APRÈS				
			1	2	3	4	5
Ventilation pulmo- naire par minute. .	cent. cubes 180	cent. cubes 86	c. c. 114	c. c. 100	c. c. 96	c. c. 86	c. c. 86

Deuxième pigeon : poids, 318 grammes, mort au bout de cinq jours.

OBSERVATION	ANIMAL NORMAL	PNEUMOGASTRIQUES COUPÉS	JOURS APRÈS			
			1	2	3	4
Ventilation pulmo- naire par minute. .	cent. cubes 173	cent. cubes 44	c. c. 82.6	c. c. 61.6	c. c. 53.4	c. c. 46.4

II. — Effets chimiques.

En présence des troubles considérables amenés dans le rythme respiratoire par la double section, et de la réduction de la ventilation pulmonaire, nous nous sommes demandé si rien n'était changé dans les phénomènes chimiques de la respiration. De Blainville (12), qui seul s'est occupé de la question en ce qui concerne les oiseaux, a prétendu que les échanges respiratoires n'étaient en rien modifiés : il s'appuyait sur ce fait que le sang était encore rouge dans les artères. Ce procédé étant absolument rudimentaire et insuffisant, nous avons dosé les quantités d'oxygène absorbé et d'acide carbonique éliminé, pendant les jours successifs qui s'écoulent entre le moment de la double section et la mort qui en est la conséquence inévitable (1). Ces recherches étaient d'autant plus intéressantes,

(1) Les résultats de ces expériences ont été publiés dans la *Revue Linnéenne* de Lyon (décembre 1890 et janvier 1891).

que l'on n'avait au sujet des mammifères que des données contradictoires : Provençal (39) prétendant que les échanges respiratoires étaient affaiblis, et Gréhant (29) qu'ils n'étaient pas modifiés. Nous avons constaté que chez les oiseaux, la double section des pneumogastriques est suivie de phénomènes asphyxiques très nets (1).

ÉLIMINATION D'ACIDE CARBONIQUE.

Nous nous sommes occupés tout d'abord, des variations qui pouvaient se produire dans l'élimination de l'acide carbonique, et cela dans deux conditions : 1° pour le même temps ; 2° pour le même volume d'air.

Nous avons opéré sur des pigeons : on mesurait la ventilation pulmonaire par le procédé indiqué plus haut. L'acide carbonique était dosé au moyen de la baryte ; l'air de l'expiration traversait cette baryte dont le titre alcalin était pris avant et après chaque opération, au moyen d'une solution d'acide oxalique dont 1 centimètre cube correspondait à 1 milligramme d'acide carbonique.

Voici les résultats numériques obtenus dans une de ces expériences prise pour type, sur un pigeon du poids de 318 grammes ; chaque nombre est la moyenne de cinq ou six observations.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	PNEUMO- GASTRIQUES coupés	JOURS APRÈS			
			1	2	3	4
Air inspiré par minute	173 c.c.	44 c.c.	82 6	61 6	53 4	46 4
CO ² par minute . . .	0 ⁸ 0056	0 ⁸ 00325	0 ⁸ 0046	0 ⁸ 0036	0 ⁸ 0021	0 ⁸ 001
CO ² p. 1000 d'air. . .	0 032	0 079	0 0565	0 0508	0 0359	0 0194

(1) Depuis MM. Arthaud et Butte sont arrivés à des résultats analogues, que nous aurons d'ailleurs l'occasion de discuter plus loin, sur les mammifères. (Du nerf pneumogastrique, 1892).

Il ressort de ce tableau deux choses : la première, c'est que, après la double section, la quantité d'acide carbonique éliminé dans un temps donné suit à peu près, sauf dans les derniers jours, les variations de la ventilation pulmonaire ; la seconde, c'est que la quantité d'acide carbonique éliminé pour un volume d'air donné, qui est d'abord de beaucoup supérieure à la normale (1), s'en rapproche de plus en plus, pour tomber enfin au-dessous. La conséquence de ces deux faits, c'est que, dans les premiers jours, la quantité éliminée dans un temps donné, quoique inférieure à la normale, est néanmoins plus grande que ne semblait le faire prévoir la grande réduction de la ventilation (ventilation quatre fois moindre, acide carbonique deux fois moindre). On peut encore remarquer, que dans le voisinage de la mort, bien que la ventilation reste à peu près identique, l'élimination de l'acide carbonique subit une baisse considérable. Nous avons donné la représentation graphique de ces faits dans les diagrammes ci-contre (fig. 18 et 19) ; dans le deuxième diagramme sont consignés en plus le nombre et le volume des inspirations.

ABSORPTION DE L'OXYGÈNE.

Mais, l'élimination seule de l'acide carbonique ne peut nous donner une idée nette de ce que sont devenus les échanges respiratoires. Pour en avoir la notion, il faut aussi savoir ce que devient l'absorption de l'oxygène.

Nous avons cherché les variations de cette absorption, comme précédemment dans deux conditions : 1° pour le même temps, 2° pour le même volume d'air. Voici les résultats obtenus sur un pigeon de 420 grammes (390 au moment de la mort) : l'oxygène de l'air expiré était dosé par l'acide pyrogallique.

(1) C'est sans doute en se basant sur ces résultats, que Valentin a conclu que l'exhalation de l'acide carbonique était augmentée après la double section. (Einfluss der Vagus Lähmung ; Francfort, 1858).

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	PNEUMO- GASTRIQUES coupés	JOURS APRÈS				
			1	2	3	4	5
Air inspiré par min.	cent. cubes 180	cent. cubes 86	c. c. 414	c. c. 400	c. c. 96	c. c. 86	c. c. 86
Oxygène consommé par minute	9	8.4	8.6	6.8	6.1	4.9	3.6
Oxygène consommé p. 100 d'air. . . .	5	9.8	7.6	6.8	6.4	5.7	4.2

Si l'on examine la consommation d'oxygène par minute, on voit que celle-ci, qui baisse aussitôt après la double section, se relève légèrement le lendemain, en même temps que la ventilation, puis subit de nouveau une baisse définitive et de plus en plus marquée. Ces résultats sont en tous points semblables, comme on peut le voir par comparaison avec le tableau précédent, à ceux que nous avons obtenus touchant l'émission de l'acide carbonique.

Si l'on examine la consommation pour un volume d'air donné, on constate une hausse après la section, puis une baisse de plus en plus marquée, cette consommation tombant même au-dessous de celle observée à l'état normal. Ces résultats sont encore de même nature que ceux qui ont été obtenus pour l'acide carbonique émis. Ils sont représentés graphiquement dans les diagrammes ci-contre (fig. 20 et 21); dans le deuxième diagramme, sont consignés en plus le nombre et le volume des inspirations.

On peut donc dire que la consommation d'oxygène et l'émission d'acide carbonique suivent une marche à *peu près* parallèle, et si l'on envisage simultanément la ventilation pulmonaire, on peut énoncer les résultats suivants.

1° Aussitôt après la section, les échanges respiratoires pour un temps donné sont diminués, mais ils sont augmentés pour un volume d'air donné.

2° Dans les premiers jours qui suivent la section, les échanges respiratoires suivent les variations de la ventilation pulmonaire.

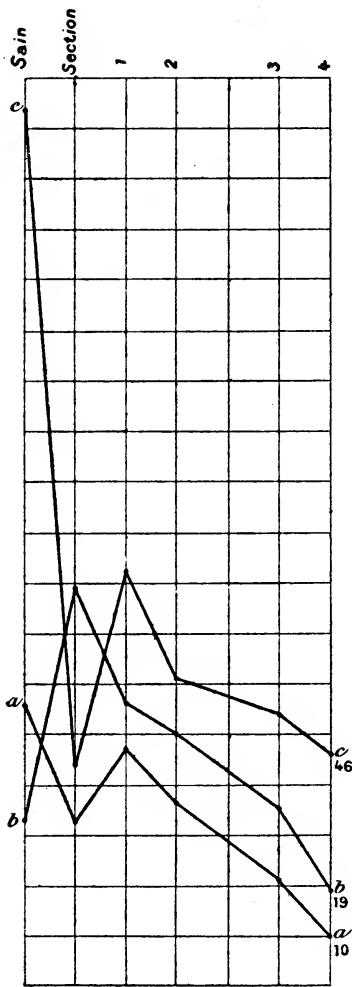


FIG. 18. — Représentation graphique de la production acide carbonique d'un pigeon après la double section des vagues.

a, CO₂ par minute } en $\frac{1}{10}$ milligr.
 b, CO₂ pour 1000 d'air }
 c, ventilation par minute en cent. cubes.

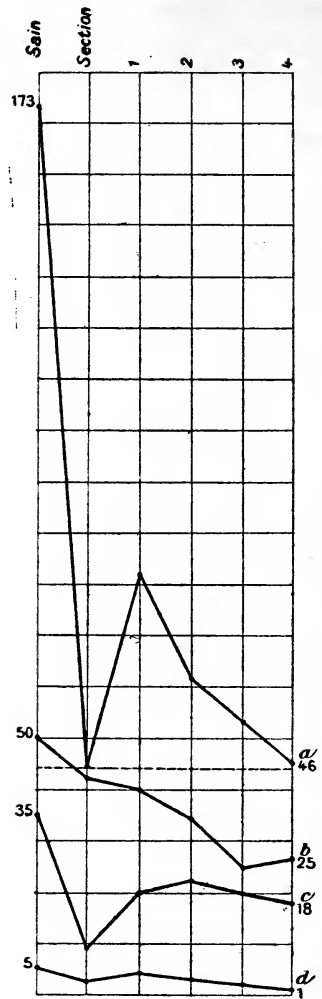


FIG. 19. — Pigeon.

a, ventilation par minute en cent. cubes.
 b, volume moyen d'une inspiration en $\frac{1}{10}$ centimètre cube.
 c, nombre moyen d'inspirations par minute.
 d, CO₂ exhalé par minute en milligr.

3° Dans les derniers jours qui précèdent la mort, la ventilation restant à peu près constante, les échanges respiratoires diminuent de plus en plus.

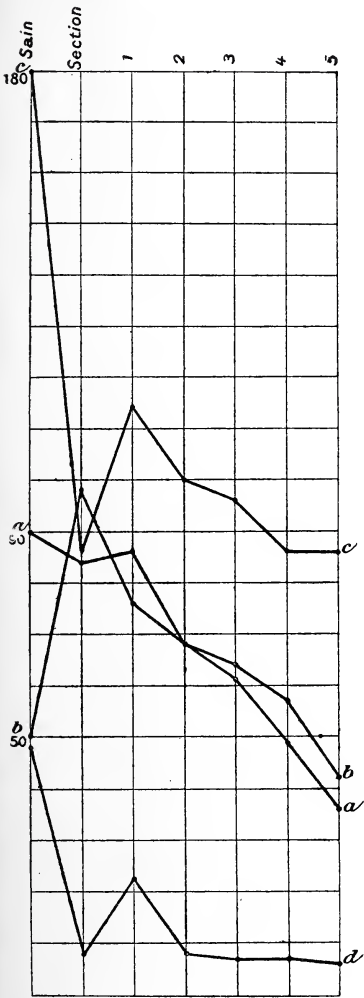


FIG. 20. — Diagramme de la consommation d'oxygène d'un pigeon après la double section des vagues.

a, O par minute } en $\frac{1}{10}$ cent. cubes.
 b, O pour 100 d'air }
 c, ventilation par minute en centimètres cubes.
 d, température en $\frac{1}{10}$ de degré au-dessus de 35 degrés.

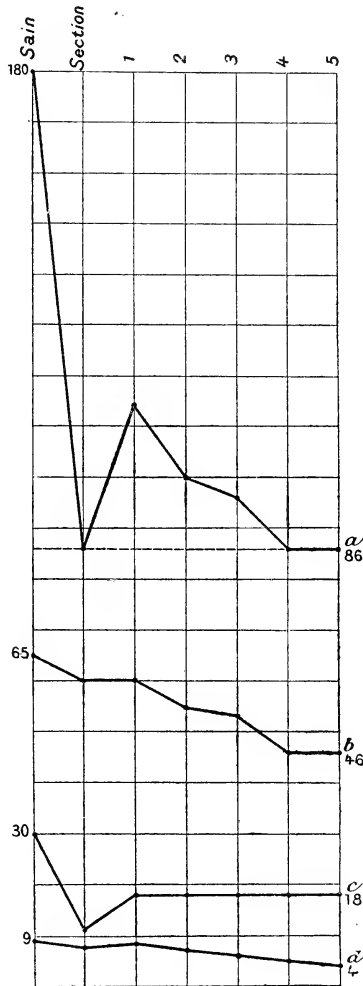


FIG. 21. — Pigeon.

a, ventilation par minute en centimètres cubes.
 b, volume moyen d'une inspiration en $\frac{1}{10}$ centimètres cubes.
 c, nombre moyen d'inspirations par minute.
 d, O absorbé par minute en centimètres cubes.

Pour ce qui est des deux premiers résultats, on peut, à ce qu'il nous semble, admettre les explications suivantes :

1° Aussitôt après la section, le type respiratoire subit des changements considérables : l'inspiration est très allongée, et il se produit de longues pauses en expiration. Or, ces conditions sont doublement favorables aux échanges respiratoires, la première en favorisant le contact de l'air frais avec celui des alvéoles, la seconde en permettant à ce dernier de se charger plus fortement d'acide carbonique. Pour un volume d'air donné, on aura donc plus d'oxygène absorbé et plus d'acide carbonique émis, mais à cause de la réduction considérable de la ventilation, les échanges dans un temps donné n'en seront pas moins diminués.

2° Dans les premiers jours qui suivent la section, le fonctionnement du poumon est encore normal au point de vue de l'hématose : il semble donc assez naturel, le rythme restant le même, que l'oxygène absorbé, et l'acide carbonique émis soient plus ou moins fonctions de la ventilation. Il ne faut pas oublier en effet, que la hausse de ventilation remarquée le lendemain de la section n'est que relative, car cette ventilation est encore au-dessous de la normale : on sait qu'au contraire une ventilation exagérée produit une baisse dans les échanges respiratoires.

3° Le troisième résultat semblait plus difficile à expliquer, car on admet généralement que chez les oiseaux la section des vagues n'est suivie d'aucun trouble pulmonaire. Pourquoi la ventilation restant la même, les échanges respiratoires subissent-ils une baisse si marquée? Cet effet ne peut être dû à l'inanition, car celle-ci, d'après tous les auteurs, n'exerce pas d'influence sur les échanges. Nous nous sommes alors décidés à examiner d'un peu plus près la question des troubles pulmonaires, et, des expériences relatées plus loin nous ayant prouvé leur existence, nous avons adopté l'explication suivante. Dans les jours qui précèdent la mort, le poumon étant engoué, et la circulation pulmonaire plus ou moins entravée, l'hématose se fait de plus en plus difficilement, de sorte que malgré la constance de la ventilation les échanges respiratoires baissent de plus en plus.

Nous avons montré précédemment que la consommation de l'oxygène et l'émission de l'acide carbonique suivaient une marche à peu près parallèle. En effet, les deux quantités varient bien dans le même sens, mais le parallélisme n'est pas rigoureux (voir le diagramme fig. 22). Représentons par 1 la quantité d'oxygène consommé par minute par l'animal sain, par 1 également la quantité d'acide carbonique éliminé par le même animal, par 1 enfin la ventilation normale : nous trouvons alors pour les jours successifs qui s'écoulent depuis l'opération jusqu'à la mort les quantités suivantes :

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	PNEUMOGAS- TRIQUES coupés	JOURS APRÈS				
			1	2	3	4	5
	cent. cubes	cent. cubes	c. c.	c. c.	c. c.	c. c.	c. c.
Oxygène par minute.	1	0.91	0.95	0.75	0.67	0.54	0.40
CO ² par minute . . .	1	0.80	0.92	0.50	0.50	0.31	0.28
Ventil. par minute. .	1	0.46	0.63	0.55	0.53	0.46	0.46

On peut voir que le rapport $\frac{\text{CO}^2}{\text{O}}$ ou quotient respiratoire ne reste pas le même et que son dénominateur augmente plus que son numérateur; en d'autres termes : la quantité d'acide carbonique éliminé subit une baisse plus forte que la quantité d'oxygène absorbé. Ce résultat peut s'expliquer par la forme même du type respiratoire, qui, comme l'ont montré Mathieu et Urbain (37), favorise plus l'absorption de l'oxygène que l'élimination de l'acide carbonique. Mais la conséquence en est, que l'acide carbonique doit forcément s'accumuler dans le sang, d'où production de phénomènes d'asphyxie lente. Nous insistons sur ce point qui est de la plus haute importance.

MM. Arthaud et Butte (2), qui ont repris depuis la publication de ces résultats des expériences détaillées sur les mammifères,

sont arrivés à des résultats analogues aux nôtres. Ils ont vu l'élimination de l'acide carbonique baisser d'abord, se relever momentanément puis baisser définitivement après la double section des

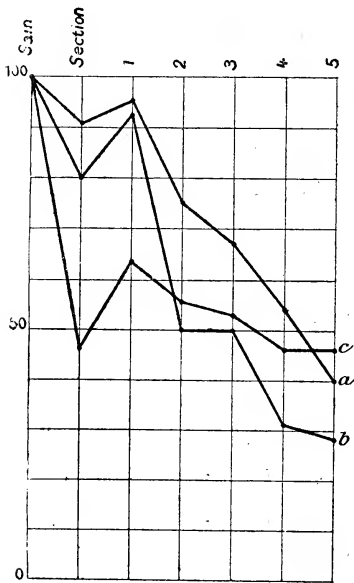


FIG. 22. — Pigeon.

a, O par minute
 b, CO₂ par minute
 c, ventilation par minute } Sain = 100

pneumogastriques. Mais ils n'ont pas adopté les mêmes explications de ces faits. Pour eux, la hausse passagère serait due à une irritation du bout périphérique, et la baisse définitive à une disparition du glucose du sang.

Il peut y avoir du vrai dans la première explication, car ces auteurs ont constaté directement que l'excitation du bout périphérique produit une plus forte élimination d'acide carbonique : il est regrettable qu'il n'aient pas observé simultanément les variations de la ventilation pulmonaire, peut-être alors, en définitive, leur explication serait-elle revenue à la nôtre.

Pour ce qui est de la deuxième, nous ne saurions l'adopter, car si

le glycogène a presque disparu du foie chez les oiseaux trois ou quatre jours après la section, le sang renferme encore de notables proportions de glucose (plus qu'à l'état normal) ainsi que nous l'établissons plus loin. Les auteurs se basent sur ce que, on ne trouve souvent que des altérations pulmonaires très légères chez les animaux qui ont succombé ; et de plus, disent-ils, on voit déjà se produire une diminution manifeste dans les échanges, trois quarts d'heure après la section, bien avant que des lésions pulmonaires aient pu être constituées (nous en avons pourtant remarqué chez des cobayes, moins d'une demi-heure après la section). Mais trois quarts d'heure après la section, le glucose a-t-il beaucoup diminué dans le sang ? Nous établirons au contraire qu'il a augmenté.

Nous croyons donc qu'en définitive il faut chercher l'explication des faits dans des troubles pulmonaires; la circulation pouvant d'ailleurs être suffisamment entravée, bien avant que l'on puisse constater des lésions anatomo-pathologiques.

Nous ajouterons enfin, que les auteurs cités se sont contentés d'examiner l'élimination de l'acide carbonique, sans rechercher simultanément l'absorption de l'oxygène, et que par suite toute une face des phénomènes leur a échappé.

Pour terminer ce qui a rapport aux modifications des échanges respiratoires après double section des vagues, signalons encore quelques faits qui ont un certain intérêt.

Si l'on examine les variations dans la quantité de l'azote que renferme l'air de l'expiration, on voit que cette quantité qui augmente d'abord, baisse peu à peu et tombe à la fin de la vie au-dessous de la normale. Valentin (*loc. cit.*), qui a fait des dosages de l'azote expiré sur des mammifères (lapin), n'a noté que les premières phases de ces modifications.

Enfin, la vapeur d'eau éliminée subit un accroissement après la double section. Valentin l'a constaté également sur des mammifères.

III. — Troubles pulmonaires consécutifs à la double section des vagues.

Comme nous le disions plus haut, on admet généralement que chez les oiseaux, après la double section des vagues, la fonction respiratoire continue à s'exercer dans toute son intégrité. De Blainville (12) le premier, Billroth (10) ensuite, ont affirmé le fait qui est devenu classique. Il a été admis par Claude Bernard (6), et par Boddaert dans son travail sur les lésions pulmonaires. Bien que quelques-unes de ses observations aient dû le mettre en garde, il se rallie néanmoins à l'opinion que chez les oiseaux la seule cause de la mort est l'inanition.

Nous avons déjà prouvé par les analyses précédentes, qu'il n'était pas ainsi, et qu'il existait des troubles respiratoires manifestes.

Mais des lésions existent-elles concurremment? Chez les mammifères, trois causes viennent s'unir pour produire l'engouement du poumon : la pénétration des aliments dans la trachée, l'emphysème pulmonaire dû, d'après Claude Bernard, aux inspirations exagérées, l'augmentation de pression dans l'artère pulmonaire due aux modifications du rythme. Chez les oiseaux, deux de ces causes doivent être évidemment écartées. Les aliments ne peuvent pénétrer dans la trachée puisque après la section au cou la glotte continue à jouer librement; l'emphysème ne peut se produire à cause de la communication des poumons avec de vastes réservoirs aériens; mais la troisième cause persiste tout entière. Aussi n'avons-nous pas été surpris de rencontrer dans le poumon des altérations très nettes. Les lésions ne sont pas aussi manifestes que chez les mammifères, elle ne vont pas jusqu'à la broncho-pneumonie, mais on peut constater même à l'œil nu une congestion très marquée : certaines régions du poumon sont mêmes hépatisées et tombent au fond de l'eau. Cette congestion veineuse avait été déjà remarquée par Boddaert dans ses autopsies : il n'en affirme pas moins que « les oiseaux ne meurent point par les poumons, mais bien de faim à la suite de la paralysie de la première partie du tube digestif »; et cependant on lit à propos de son expérience XIX : « A l'autopsie, congestion veineuse des poumons, du reste tous les signes de la mort par asphyxie. » Nos observations se trouvent corroborées de la sorte par un auteur même qui soutient une opinion contraire. Nous ajouterons que nous avons retrouvé les mêmes altérations chez d'autres animaux (lézards), dont le rythme respiratoire se trouve profondément troublé par la double section des vagues. Chez la grenouille, au contraire, on ne trouve rien : ce sont cependant chez ces animaux, comme nous l'avons démontré (20), les nerfs vagues qui fournissent au poumon ses vaso-constricteurs. Mais il n'existe aucun trouble respiratoire, ainsi qu'on le sait depuis longtemps grâce aux expériences de Moreau.

Il semble donc, d'après ce qui précède, qu'ainsi que l'a déjà prétendu Beaunis (8), une des conditions les plus importantes pour la production des troubles pulmonaires, soit la variation du rythme,

et les modifications que cette variation apporte à la circulation dans le poumon (la longue pause en expiration accroît considérablement la pression dans l'artère pulmonaire et produit une stase sanguine).

Ce qui semble encore appuyer cette hypothèse, c'est que toutes les fois que la respiration se trouve modifiée de la même manière que par la section des vagues, on voit les mêmes phénomènes se produire. Dernièrement, Mairet et Bosc (34) ont constaté qu'après l'injection hypodermique de principes colorants de l'urine, la respiration présentait : une inspiration allongée, une expiration saccadée, suivie d'une longue pause en expiration. Or ils ont constaté à l'autopsie de la congestion pulmonaire et des hémorragies ponctiformes.

Quoi qu'il en soit, retenons ce fait, c'est qu'après la double section des vagues, les oiseaux présentent un embarras profond dans la circulation pulmonaire, qui se traduit par une congestion veineuse des plus marquées, accompagnée souvent de rupture de capillaires.

CONCLUSIONS

PHÉNOMÈNES MÉCANIQUES.

1° Les filets sensitifs du larynx supérieur émanent du pneumogastrique, ses filets moteurs du pneumogastrique (constricteurs) et du glosso-pharyngien (dilatateurs) ;

2° Le récurrent ne fournit aucun filet au larynx ;

3° Le pneumogastrique fournit des filets sensitifs aux bronches ;

4° L'excitation du bout central du pneumogastrique produit normalement un arrêt durable en inspiration ; quand le nerf est fatigué, l'arrêt se fait en expiration, il en est de même quand l'animal est anesthésié ;

5° L'excitation du bout périphérique produit, si l'autre nerf est intact, une accélération du rythme avec diminution d'amplitude ;

6° L'excitation du bout central du laryngé produit un arrêt en expiration d'emblée ;

7° La section d'un seul pneumogastrique ne produit que des troubles respiratoires passagers;

8° La section des deux nerfs produit un ralentissement notable de la respiration : le nombre des mouvements respiratoires remonte ensuite, mais l'amplitude diminuant sans cesse, après une hausse *relative* passagère, la ventilation subit une baisse marquée.

PHÉNOMÈNES CHIMIQUES.

1° La double section est suivie d'un ralentissement dans les échanges respiratoires : ces échanges suivent dans les premiers jours la courbe de la ventilation ; ils continuent ensuite à baisser, malgré une ventilation à peu près constante. La cause en est un trouble de plus en plus marqué dans la circulation pulmonaire (stases sanguines, ruptures de capillaires).

2° L'acide carbonique éliminé baisse plus vite que l'oxygène absorbé. Il en résulte une accumulation du premier de ces gaz dans le sang, et des phénomènes d'asphyxie lente.

II. — INFLUENCE SUR LA CIRCULATION

Nous diviserons cette étude en trois parties : 1° influence sur le cœur ; 2° effets sur la pression sanguine ; 3° effets vaso-moteurs.

I. INFLUENCE SUR LE CŒUR.

Les seules recherches dirigées dans ce sens ont eu trait à l'influence de l'excitation du nerf. Cl. Bernard (6) a prétendu que l'arrêt du cœur était impossible à obtenir chez les oiseaux ; Einbrodt (25) a montré depuis, que cet arrêt, très difficile à obtenir, pouvait néanmoins être produit avec de très forts courants, résultat que nous ne pouvons que confirmer. Mais nous sommes entré

dans des détails un peu plus circonstanciés, relativement aux effets de l'excitation sur le nombre et l'amplitude des battements ; et nous avons ajouté quelques expériences relatives aux effets de la section. Avant de donner les résultats de ces expériences, rappelons brièvement le procédé opératoire que nous avons suivi. Einbrodt auscultait simplement ses animaux en se servant d'un stéthoscope, les battements du cœur étant, dit-il, presque impossibles à enregistrer grâce à la cuirasse osseuse formée par le sternum. Nous sommes néanmoins arrivés à enregistrer des battements d'une manière très satisfaisante, en nous servant d'animaux, qui, comme la poule, présentent dans la région précordiale un véritable défaut de la cuirasse, le sternum étant simplement remplacé dans cette région par un plan fibreux. On écarte avec des érignes les muscles moteurs des ailes, et arrivé sur ce plan fibreux on l'incise sur une petite longueur. Par cette boutonnière, on fait passer la tige d'un levier, qui repose par son extrémité inférieure garnie d'une boulette de cire à modeler sur le cœur enveloppé de son péricarde. Ce levier met en mouvement un tambour récepteur conjugué avec un tambour enregistreur. Ce dispositif nous a donné les meilleurs résultats, et malgré l'ouverture du thorax, minime, il est vrai, la respiration continuait à s'effectuer très régulièrement.

Expérience sur une poule.

Animal normal. — Nombre des battements en 5 secondes (fig. 23)	24-26
Excitation d'un pneumogastrique dans sa totalité, l'autre étant intact (pile au bichromate, 3 Dubois-Reymond), nombre des battements dans le même temps (fig. 24)	7
On coupe un des pneumogastriques, nombre des battements (fig. 25)	25-26
Excitation d'un pneumogastrique dans sa totalité, l'autre étant coupé, nombre des battements (fig. 26)	7
On coupe le deuxième pneumogastrique, nombre des battements (fig. 27)	23-25
Excitation d'un bout périphérique, nombre de battements (fig. 28)	5
On empoisonne l'animal par l'atropine, nombre des battements	23
On excite à nouveau le bout périphérique, nombre des battements.	23 (1)

(1) Les excitations portaient sur le pneumogastrique droit dans la région du cou.

Une remarque qui s'impose quand on examine les graphiques, c'est que pendant l'excitation du nerf, en même temps qu'ils deviennent moins nombreux, les battements deviennent plus amples. Cet effet se poursuit longtemps encore après que l'on a cessé l'excitation. Ainsi dans un de nos graphiques, trente

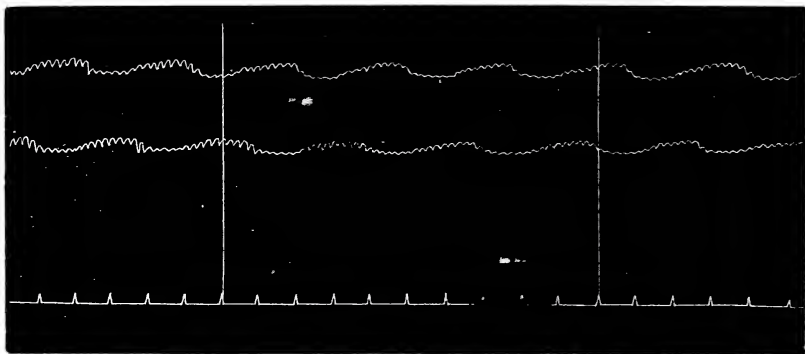


FIG. 23. — Poule : nombre normal des battements. T. = 10 secondes.

secondes après la fin de l'excitation, le nombre des battements en cinq secondes n'était encore que de quinze.

Un autre point curieux, c'est qu'à égalité d'excitation, et dans les mêmes conditions (autre pneumogastrique coupé), on obtient un effet modérateur plus marqué par l'excitation du bout périphérique du nerf, que par celle du nerf total : ce fait existe d'ailleurs également chez les mammifères.

Nous avons pensé alors, que l'excitation du bout central du nerf, devait avoir un effet quelconque sur le nombre des battements, et probablement les accélérer. Mais dans les nombreuses expériences que nous avons faites, l'excitation du bout central n'a jamais donné aucun résultat, si l'autre pneumogastrique est coupé, car sans cela on obtient naturellement un ralentissement réflexe (fig. 29 et 30).

Voici d'ailleurs les résultats des expériences :

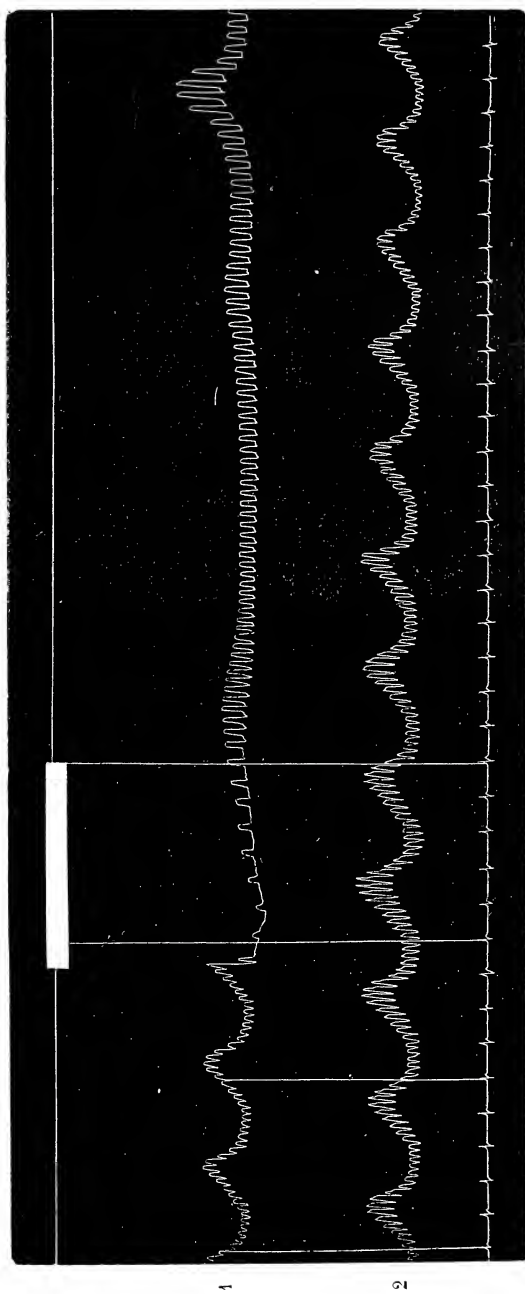


Fig. 24. — Poule : excitation d'un pneumogastrique dans sa totalité, l'autre étant intact. Nombre des battements. T. = 5 secondes;
1 excitation, 2 normal.

Première poule. — Un pneumogastrique coupé, nombre des battements en 5 secondes	23-24
Excitation du bout central	19
Deuxième poule. — Deux pneumogastriques coupés.	17
Excitation du bout central	17

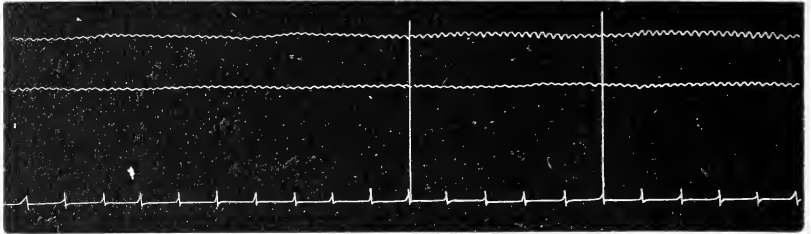


FIG. 25. — Poule : un pneumogastrique coupé, pas d'accélération cardiaque.

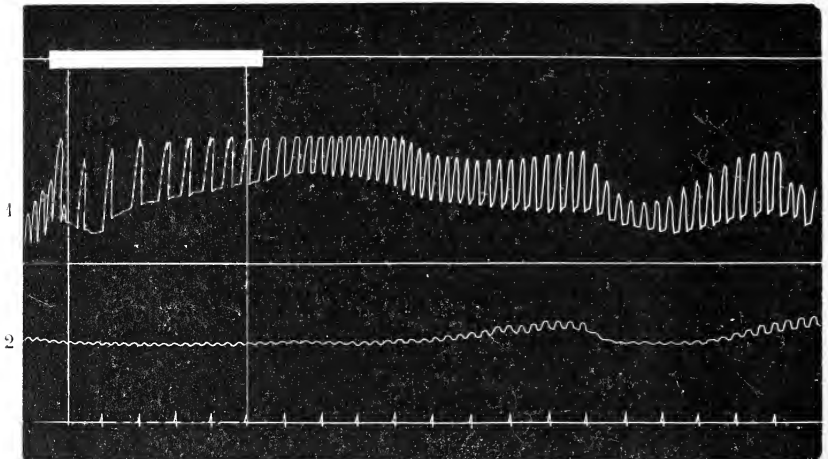


FIG. 26. — Poule : excitation d'un pneumogastrique dans sa totalité, autre coupé. Nombre des battements. T. = 5 secondes ; 1, excitation, 2, normal.

L'explication du fait signalé plus haut est donc encore à trouver.

On sait que chez un mammifère empoisonné par l'atropine, l'excitation du bout périphérique du nerf ne produit plus de ralentissement cardiaque, et provoque même une accélération : c'est d'ailleurs le procédé employé pour démontrer la présence de filets accélérateurs dans le tronc du pneumogastrique.

Si l'on fait la même expérience sur un oiseau, l'action modératrice disparaît, mais on ne voit pas se produire d'accélération

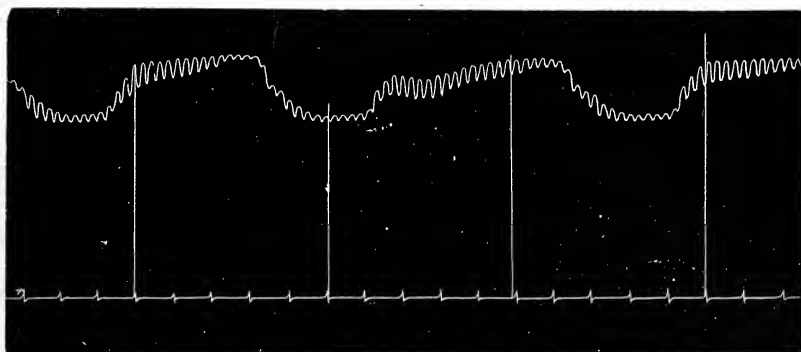


FIG. 27. — Poule : deux pneumogastriques coupés. Nombre des battements. T. = 5 secondes.

(fig. 31), ainsi que cela ressort des chiffres que nous avons donnés plus haut. En voici d'autres, correspondant à un autre animal, et qui ne font que corroborer ces résultats.

Nombre des battements en 5 secondes	12
Excitation du bout périphérique après empoisonnement par atropine . . .	12

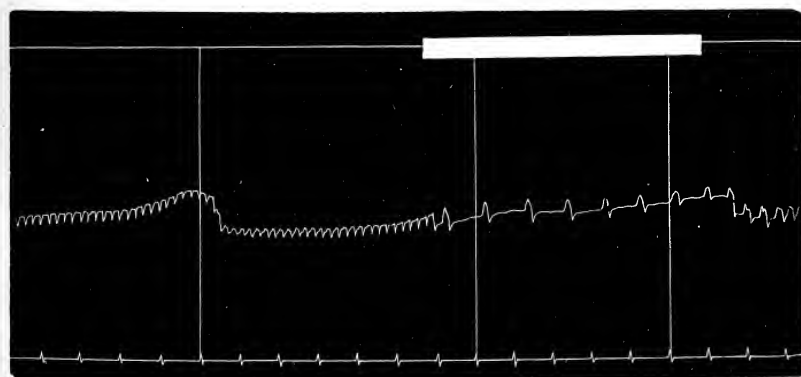


FIG. 28. — Poule : excitation du bout périphérique d'un pneumogastric, autre coupé. Nombre des battements. T. = 5 secondes.

Il ne semble donc pas que chez les oiseaux il existe des fibres accélératrices dans le tronc du pneumogastric; la difficulté

qu'on a à produire l'arrêt du cœur par l'excitation du vague ne saurait donc tenir à l'existence abondante de ces fibres.

Nous avons pensé un moment, que cette difficulté pouvait tenir à ce que toutes les fibres modératrices n'étaient pas contenues dans le tronc du pneumogastrique. Mais le fait que l'empoisonnement par l'atropine ne produit pas d'accélération après la double

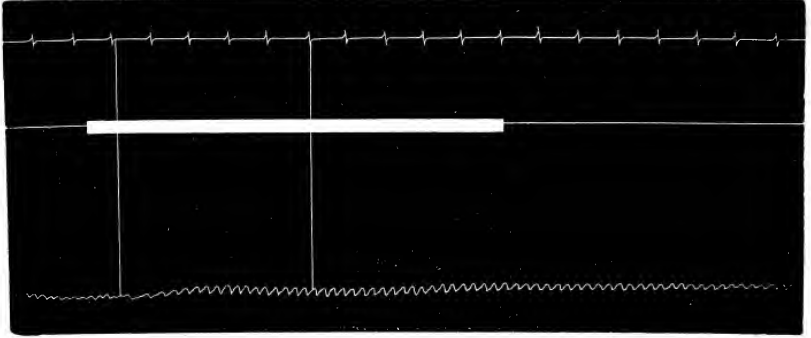


FIG. 29. — Poule : Excitation du bout central d'un pneumogastrique, autre intact. Ralentissement réflexe.

section, ne permet pas non plus d'accepter cette hypothèse : en effet, voici les chiffres obtenus sur une poule :

Après double section des vagues, nombre en 5 secondes	23
Après empoisonnement consécutif	23

La difficulté à obtenir l'arrêt semble donc simplement tenir à une faible excitabilité soit des fibres du vague, soit des ganglions modérateurs intra-cardiaques.

Les chiffres que nous avons donnés plus haut, établissent que la section soit unilatérale, soit bilatérale du vague ne produit pas d'accélération cardiaque. En voici d'autres qui concluent dans le même sens :

1° Canard normal. — Nombre des battements en 5 secondes	28
Un pneumogastrique coupé.	28
Le lendemain de l'opération.	28
Deux pneumogastriques coupés.	28

2° Poule normale. — Nombre des battements en 5 secondes	25
Un pneumogastrique coupé	25
Le lendemain de l'opération	23
Deux pneumogastriques coupés deux jours après.	23
3° Poule normale. — Battements en 5 secondes	32
Deux pneumogastriques coupés.	32
Quatre jours après	32

Il en résulte que chez les oiseaux, normalement, le pneumogastrique n'exerce pas de tonus d'arrêt : cette particularité se retrouve d'ailleurs chez certains mammifères (lapin) et semble être plus ou moins en relation avec le nombre considérable à l'état normal des battements du cœur. On sait cependant que le même fait se reproduit chez la grenouille dont le cœur n'a pas un rythme très accéléré. Cette absence de tonus doit donc tenir encore à d'autres causes. Chez les oiseaux, elle peut être en relation avec la faible excitabilité des fibres modératrices que nous avons supposée.

Nerfs sensibles du cœur. — Il n'existe pas chez les oiseaux de nerf comparable au dépresseur, ainsi que nous l'établirons plus loin. Mais on sait qu'outre le nerf de Cyon, le pneumogastrique fournit au cœur des nerfs sensibles particuliers, que F. Franck (27) a découvert chez les mammifères, et qui provoquent quand on irrite directement l'endocarde par l'injection d'une substance caustique, des troubles cardiaques et respiratoires. Ces nerfs existent chez les oiseaux : en injectant avec une seringue de Pravaz quelques gouttes d'une solution d'ammoniacale dans le ventricule, nous avons vu se produire un arrêt respiratoire, en même temps qu'un arrêt cardiaque. Une fois même, l'irritation étant un peu trop forte, l'arrêt du cœur a été définitif. On sait que c'est là un accident à redouter, quand on pousse sans précautions une solution un peu concentrée de chloral dans la jugulaire d'un chien pour produire l'anesthésie. On observe quelquefois au lieu d'un arrêt respiratoire franc, des spasmes et quelques convulsions généralisées.

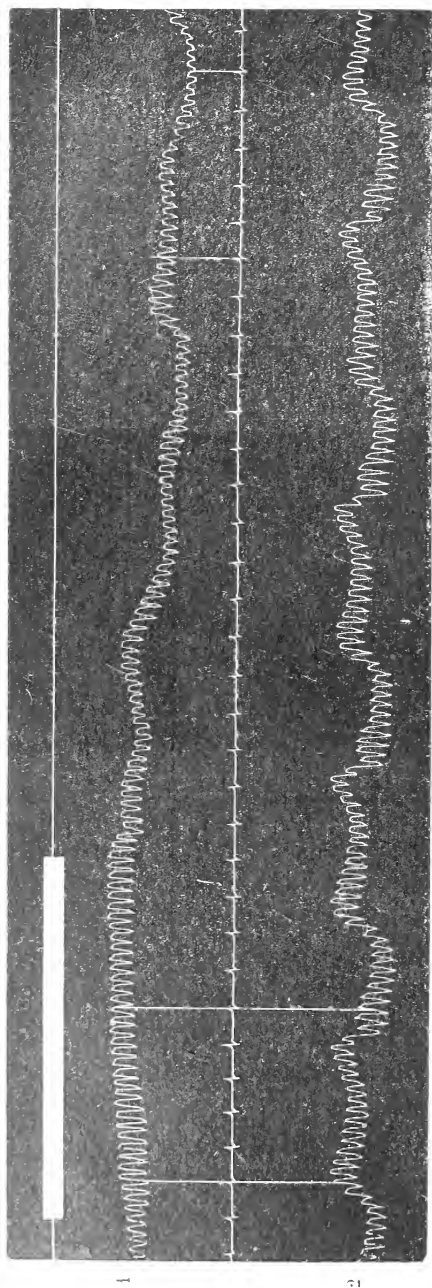


FIG. 30. — Poule : excitation du bout central d'un pneumogastrique, autre coupé. 1, excitation; 2, normal.

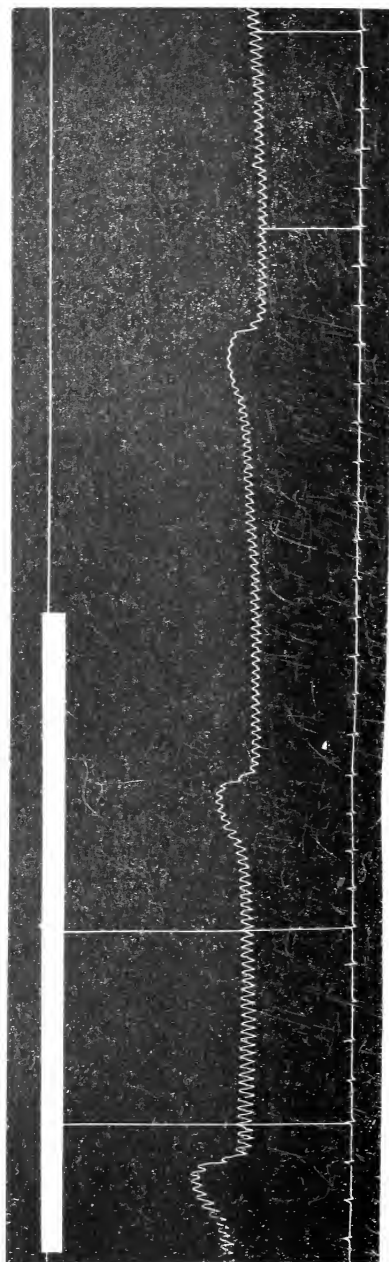


FIG. 31. — Poule : excitation du bout périphérique d'un pneumogastrique après empoisonnement par l'atropine. 1, ralentissement; 2, excitation.

II. INFLUENCE SUR LA PRESSION SANGUINE.

Aucune recherche n'a encore été faite sur ce sujet chez les oiseaux, nous avons suivi comme guide celles si complètes faites sur ce point chez les mammifères par F. Franck (27) : c'est-à-dire que nous avons étudié successivement l'effet de l'excitation du bout central et du bout périphérique, l'effet de la section uni ou bilatérale, et enfin l'influence du laryngé supérieur. Nous n'avons pas eu à examiner l'effet du nerf de Cyon qui n'existe pas chez les oiseaux comme nerf distinct, ni celui du récurrent qui se distribue exclusivement chez eux au tube digestif. Les animaux employés étaient des poules ou des canards.

Influence des excitations du pneumogastrique.

1° *Bout périphérique.* — L'excitation du bout périphérique d'un pneumogastrique, provoque constamment une baisse notable de la pression sanguine. C'est ainsi que chez un canard, la pression moyenne qui était de 18 à 19 centimètres de mercure baissait rapidement à 12-13. La cause de cette baisse de pression consiste uniquement dans le ralentissement du cœur, car elle ne se produit plus quand l'animal est empoisonné par l'atropine (fig. 32) : la pression reste alors absolument stationnaire, ce qui est encore une preuve indirecte de l'absence d'accélérateurs cardiaques dans le tronc du vague. Quelques auteurs ont prétendu, que chez certains animaux, on pouvait encore produire une baisse de la pression sanguine après la paralysie des modérateurs cardiaques, et en ont conclu à l'existence de filets dépresseurs directs. Ces filets n'existent pas chez les oiseaux.

2° *Bout central.* — L'effet est différent suivant que l'autre pneumogastrique est intact ou qu'il est coupé. Quand il est intact (fig. 33), on observe une baisse de pression, qui résulte de l'effet modérateur réflexe de l'autre pneumogastrique; quand il est coupé (fig. 34), on observe une hausse considérable de la pression (une dizaine de centimètres de mercure environ), qui est due à un réflexe vaso-constricteur.

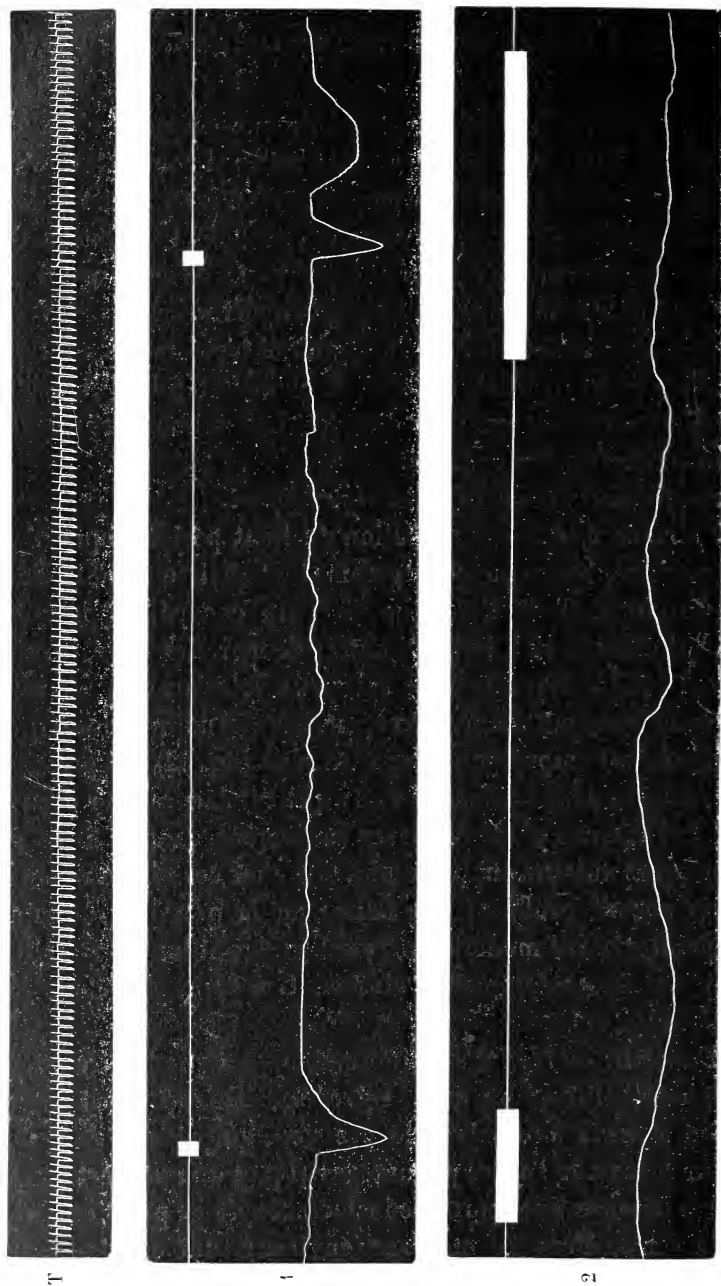


FIG. 32. — Canard : influence de l'excitation du bout périphérique du pneumogastrique sur la pression sanguine.
1, normal; 2, atropine. T., temps en secondes.

Cette hausse de pression ne s'observe pas immédiatement, et a un retard assez considérable sur le début de l'excitation. Le premier effet que l'on observe, est même une baisse légère, due à l'arrêt de la respiration en inspiration (1), ce n'est qu'ultérieurement que la hausse se produit. Dans certains cas on n'observe pas de baisse, et la hausse se produit immédiatement (fig. 35); si l'on examine concurremment les effets respiratoires, on voit que dans ces cas, par suite d'une paralysie des fibres inspiratrices, l'arrêt se fait en expiration.

L'excitation du bout central du pneumogastrique, a donc chez les oiseaux les mêmes effets que chez la majorité des mammifères (on sait que chez le chat l'effet est inverse). On ne retrouve chez les oiseaux rien qui corresponde au dépresseur, ni comme nerz spécial ni comme filet contenu dans le tronc du vague.

Influence des sections du pneumogastrique.

1° *Section unilatérale.* — Au moment de la section, on observe une baisse assez considérable (4 à 5 centimètres de mercure) due probablement à l'irritation du nerf; puis la pression remonte lentement, et revient à son chiffre primitif (fig. 36¹). Il n'y a pas hausse consécutive comme chez les mammifères, et comme nous avons vu que chez les oiseaux la section n'amène pas d'accélération du cœur, ceci démontre l'exactitude de l'interprétation de F. Franck, qui a attribué la hausse à cette accélération.

La pression reste constante les jours suivants.

2° *Section bilatérale.* — Au moment où l'on coupe le deuxième pneumogastrique, on voit se produire de nouveau une baisse de pression due aux mêmes effets que précédemment: puis cette pression remonte mais n'atteint plus son chiffre initial (fig. 36²). Si on l'examine quelques jours après, on voit qu'elle est restée inférieure à la normale. Chez les mammifères, aussitôt après la double section, la pression subit une hausse notable, mais elle baisse ultérieurement, ainsi que le fait a déjà été signalé incidemment par

(1) Chez les oiseaux, comme chez le lapin, et à l'inverse de ce que l'on observe chez le chien, la pression sanguine baisse à l'inspiration et monte à l'expiration.

Cl. Bernard (6). On voit qu'en somme, les phénomènes sont identiques, si l'on fait abstraction de la hausse momentanée due à l'accélération qui n'existe pas chez les oiseaux, et que la conséquence finale de la double section des vagues, est toujours, dans les

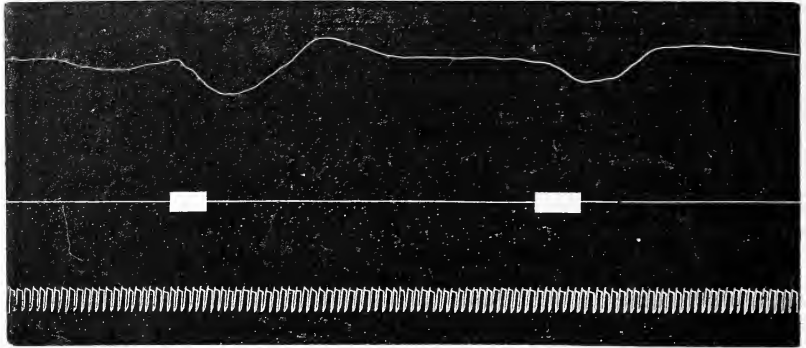


FIG. 33. — Canard : excitation du bout central d'un pneumogastrique, autre intact. Baisse réflexe de la pression.

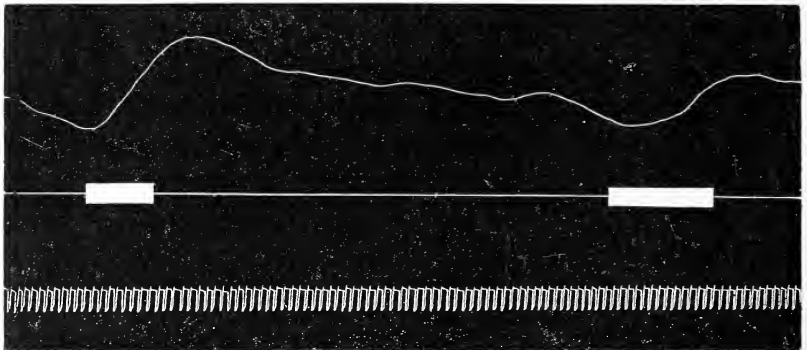


FIG. 34 — Canard : excitation du bout central d'un pneumogastrique, autre coupé. Baisse inspiratrice préalable, hausse ultérieure.

deux groupes, une baisse de pression. Les causes de cette baisse sont multiples; nous en verrons un certain nombre en étudiant les effets vaso-moteurs; signalons simplement pour le moment, une diminution de la teneur en eau du sang, qui est due à l'exagération des sécrétions biliaire, urinaire, intestinale et à une augmentation de l'exhalation de la vapeur d'eau par les pou-

mons. Deux jours après la section, le sang (desséché à 100 degrés) ne contient plus chez un pigeon que 78 p. 100 d'eau au lieu de 82 p. 100 qui est la teneur normale moyenne.

Influence du laryngé supérieur. — L'excitation du bout central du laryngé supérieur produit si l'autre pneumogastrique est intact, une baisse de pression due au ralentissement réflexe du cœur. Si l'autre pneumogastrique est coupé, ou voit se produire une hausse (fig. 37). Cette dernière n'est jamais précédée d'une baisse préalable c'est qu'en effet l'excitation du laryngé produit toujours

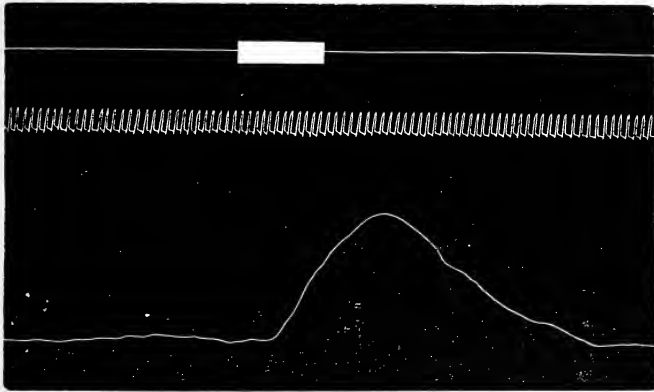


Fig. 35. — Canard : excitation du bout central d'un pneumogastrique, autre coupé. Pas de baisse de pression préalable par paralysie des fibres inspiratrices.

d'emblée comme nous l'avons démontré plus haut un arrêt respiratoire en expiration. Cette hausse de pression, est due en grande partie à un réflexe sensitif, car on voit se produire des phénomènes analogues par l'excitation d'un nerf eutané du cou (fig. 38).

Avant d'abandonner cette étude de l'action du pneumogastrique sur la pression sanguine, nous donnerons quelques chiffres relatifs aux effets vaso-constricteurs du bout central, quand on l'excite avec un courant déterminé (pile au bichromate, 3 Dubois-Rey-
mond).

		Retard.	Durée de l'effet.
Canard : Durée de l'excitation. . .	11 secondes	4.5 secondes	40 secondes
— — — . . .	11 secondes	5 secondes	43.2 secondes

Le retard est un peu plus long que celui qui a été signalé par F. Franck chez les mammifères, la durée de l'effet un peu plus longue aussi; il est vrai que nous avons prolongé l'excitation beaucoup plus longtemps.

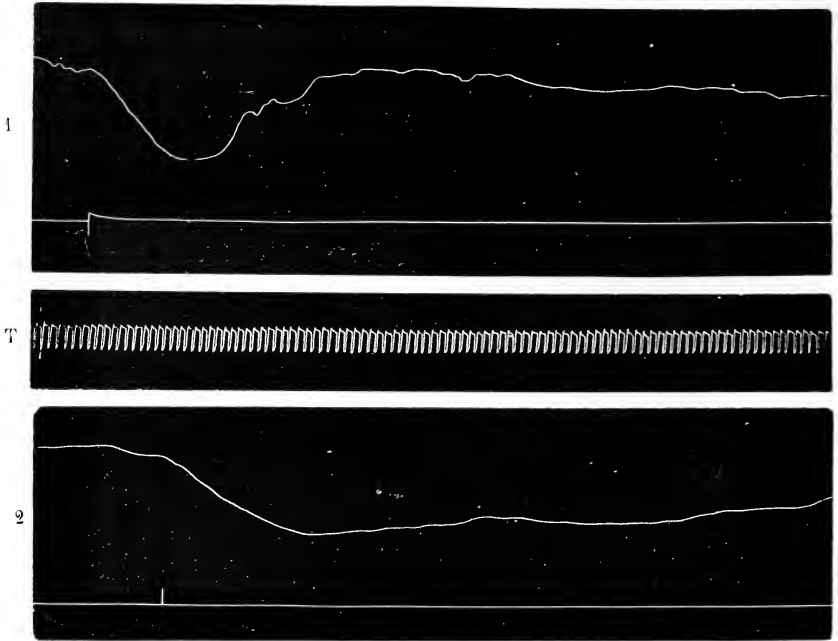


FIG. 36. — Canard : influence de la section des pneumogastriques sur la pression sanguine. 1, section du premier pneumogastrique; 2, section du second. T., temps en secondes.

III. EFFETS VASO-MOTEURS.

Les résultats que nous venons de signaler relativement à la pression sanguine, nous ont révélé les effets vaso-moteurs dus à l'excitation du bout central. Il nous reste à voir ceux qui sont sous la dépendance du bout périphérique, qui sont directs et non réflexes, et ceux qui résultent de la section du nerf. Nous verrons que parmi ces derniers, il en est qui sont dus directement à l'action du pneumogastrique, et qui sont naturellement inverses des précédents; et d'autres qui ne résultent qu'indirectement de la sec-

tion, et sont les conséquences des conditions nouvelles dans lesquelles cette section a placé l'organisme.

1° *Effets directs produits par l'excitation du bout périphérique.*

Les expériences ont porté sur le tube digestif, les reins et le foie.

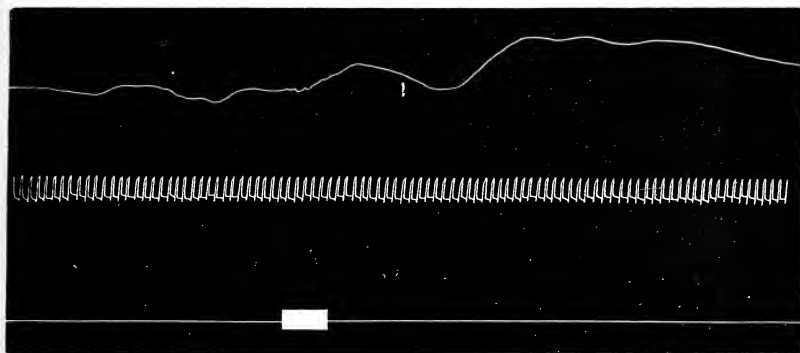


FIG. 37. — Excitation du bout central du laryngé supérieur, autre pneumogastrique coupé. Hausse de pression en deux temps. 1, expiratrice; 2, vaso-constrictive réflexe.

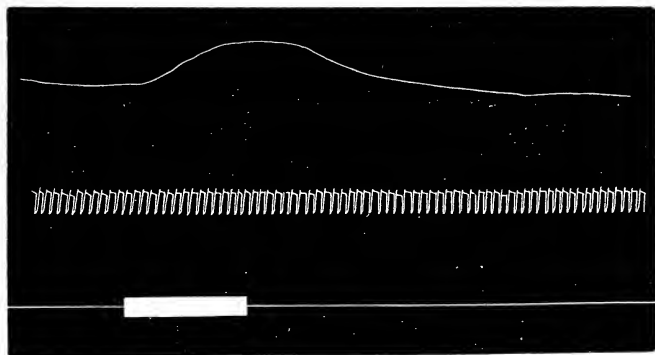


FIG. 38. — Canard : hausse de pression sanguine déterminée par excitation d'un nerf cutané du cou.

L'excitation du bout périphérique du pneumogastrique produit une vaso-constriction manifeste dans les vaisseaux de l'œsophage et du jabot.

Pour ce qui est de l'intestin, nous n'avons pu constater aucun effet, ce serait là une différence avec les mammifères chez lesquels MM. Arthaud et Butte ont admis récemment un effet vaso-constric-

teur, ajoutons pourtant que la plupart des auteurs sont dans le doute, et que certains même admettent un effet vaso-dilatateur (Rutherford). Dans ces conditions, l'estomac n'a pas non plus éprouvé d'effet marqué.

Quant au rein, l'excitation du bout périphérique provoque une contraction des vaisseaux; ainsi que cela résulte manifestement de l'examen de l'urine excrétée, dont la teneur en eau est fortement diminuée.

Le foie n'a présenté rien de net, mais on sait combien il est difficile, à cause de la teinte foncée de cet organe, d'y apprécier des changements dans la vascularisation.

2° Effets produits par la section des nerfs.

Après la section des pneumogastriques, les vaisseaux de l'œsophage et du jabot sont extrêmement dilatés; Phisalix (38), se basant sur une expérience d'ailleurs unique, admet une vaso-constriction; mais ce résultat nous semble d'autant plus singulier, qu'il n'y avait qu'un pneumogastrique coupé, et que dans ce point les deux nerfs échangent et anastomosent leurs fibres en formant un riche plexus.

On observe après la double section une vaso-dilatation dans la rate. Des coupes (1) faites dans cet organe quelques jours après l'opération, et qui montrent les capillaires élargis et gorgés de sang, ne laissent aucun doute à cet égard. MM. Arthaud et Butte sont arrivés récemment aux mêmes conclusions en ce qui concerne les mammifères; mais contrairement à l'opinion de ces auteurs, nous n'avons observé aucun effet sur le pancréas.

(1) On verra par la suite que nous nous sommes fréquemment servis de l'histologie pour apprécier les changements survenus dans les organes après la double section des vagues. Ces coupes ont toujours été faites sur des matériaux fixés *vivants** dans la liqueur de Flemming, et inclus dans la paraffine. Les coupes colorées par un sulfoconjugué de la rosaniline étaient montées au baume. Nous sommes heureux, à ce propos, de pouvoir remercier ici notre excellent ami, M. Bataillon, préparateur de zoologie à la Faculté des sciences de Lyon, qui a bien voulu, dans ces études histologiques nous prêter le secours de ses connaissances spéciales.

* Quand ces précautions ne sont pas prises, les tissus sont tellement modifiés, qu'on a peine à comprendre comment certains auteurs ont recherché des modifications anatomo-pathologiques sur des sujets morts déjà depuis un certain temps.

Les reins présentent également une vaso-dilatation, ainsi que le montre l'examen des coupes, et indirectement l'analyse de l'urine : cette constatation ne fait que corroborer les résultats fournis par l'excitation du bout périphérique.

Enfin l'estomac, pour lequel l'excitation directe ne nous avait donné aucun résultat appréciable, présente une vaso-dilatation assez marquée, bien visible sur les coupes. Nous avons retrouvé ces résultats chez le lézard : si on le rapproche de ceux obtenus par MM. Arthaud et Butte sur les mammifères, on doit admettre que le pneumogastrique fournit dans la série des vertébrés des filets vaso-constricteurs à l'estomac.

Nous arrivons maintenant aux variations vaso-motrices, qui ne sont pour nous que la conséquence indirecte de la double section. Nous voulons parler de celles que l'on constate dans le foie et dans l'intestin.

Les capillaires du foie, quelques jours après l'opération, sont extrêmement dilatés (pl. III, fig. 3 b. a. foie normal). On en a la preuve directe par l'examen des coupes faites dans cet organe, et indirecte par l'exagération de la transformation du glycogène en sucre (1). Cette dilatation, d'après nous, serait le résultat de l'excitation par le sang asphyxique du centre vaso-dilatateur du foie ; on sait, en effet, d'après les travaux de M. Dastre (22) que toute asphyxie s'accompagne d'hyperglycémie. Cette interprétation nous semble d'autant plus naturelle, que la plupart des auteurs, parmi lesquels on peut citer Vulpian (43), se refusent à admettre une action vaso-motrice du pneumogastrique sur le foie.

Quelques jours après la double section, on trouve généralement l'intestin anémié, ainsi que le montrent l'examen direct des viscères et l'étude des coupes. L'excitation n'ayant donné aucun résultat, il semble bien que là encore on soit en présence d'une action indirecte.

(1) Celle-ci s'accompagne toujours de la vascularisation de l'organe. Voir Arthaud et Butte. Recherches sur le déterminisme du diabète pancréatique expérimental, (*Société de Biologie*, février 1890), et Recherches sur la nutrition intime du foie (*Société de Biologie*, octobre 1889).

Celle-ci ne serait autre pour nous que l'asphyxie. On sait en effet, comme l'ont établi Dastre et Morat (24), que sous l'influence du sang asphyxique, la plupart des vaisseaux abdominaux, et en particulier, ceux de l'intestin sont contractés.

Chez les mammifères, MM. Arthaud et Butte ont constaté une hyperhémie; cependant Schiff (44) et Vulpian (43) sont d'accord pour nier toute action directe du pneumogastrique sur la circulation intestinale (1).

CONCLUSIONS.

1° Chez les oiseaux, l'excitation du bout périphérique du vague produit très difficilement un arrêt du cœur : cette difficulté semble tenir à la faible excitabilité des fibres modératrices, car :

2° Le pneumogastrique ne semble pas contenir des fibres accélératrices, l'excitation après l'empoisonnement par l'atropine n'amenant aucun résultat.

3° Les fibres modératrices ne suivent pas d'autre voie que le tronc des pneumogastriques, car l'empoisonnement par l'atropine n'amène aucune accélération après la double section des vagues.

4° Il n'existe pas normalement de tonus modérateur, la section soit unilatérale, soit bilatérale n'amène pas d'accélération cardiaque.

5° L'excitation du bout périphérique du pneumogastrique produit une baisse de la pression sanguine qui est due uniquement au ralentissement du cœur : après empoisonnement par l'atropine on n'a plus aucun effet.

6° L'excitation du bout central du nerf et du laryngé produit une hausse considérable de pression quand on se met à l'abri des réflexes modérateurs : cette hausse est due à une vaso-contriction réflexe, dont le temps perdu est assez considérable (4-5 se-

(1) Cependant chez les sauriens le pneumogastrique exerce une action vaso-contrictive très nette sur les vaisseaux de l'intestin.

condes) et dont la durée est assez longue (40 secondes environ).

7° Il n'existe pas chez les oiseaux de nerf comparable au nerf de Cyon.

8° Le pneumogastrique fournit au cœur des filets sensibles dont l'existence est révélée par des excitations de l'endocarde.

9° Le pneumogastrique fournit chez les oiseaux des filets vaso-constricteurs à l'œsophage, au jabot, à l'estomac, aux reins et à la rate.

10° Il produit indirectement, par suite des phénomènes asphyxiques que sa double section détermine, des effets vaso-moteurs dans le foie et l'intestin.

III. — INFLUENCE SUR LA DIGESTION

Nous diviserons cette étude en trois parties : effets mécaniques, effets chimiques, réflexes du bout central.

I. EFFETS MÉCANIQUES.

Le pneumogastrique exerce une action motrice très nette sur toute la partie antérieure du tube digestif, jusqu'à l'estomac inclusivement. Pour ce qui est de l'intestin, nous n'avons obtenu aucun résultat décisif, et nous nous en tenons à l'opinion de Cl. Bernard, qui fait arrêter au gésier l'action motrice du pneumogastrique chez les oiseaux (6) : chez les mammifères, on sait que d'après Chauveau cette action s'arrêterait également à l'estomac (1).

Trois nerfs se distribuent chez les oiseaux au tube digestif : le pneumogastrique proprement dit, qui s'étend jusqu'au gésier où il va se perdre dans un plexus analogue au plexus solaire; le pha-

(1) MM. Arthaud et Butte admettent des mouvements dans l'intestin (Du nerf pneumogastrique, 1892).

ryngo-œsophagien qui se distribue au pharynx et à la partie supérieure de l'œsophage; enfin l'hypoglosse qui se distribue uniquement dans le pharynx. Nous avons à établir la part qui revient à chacun de ces trois nerfs dans l'innervation motrice du tube digestif.

INFLUENCE DES EXCITATIONS. — 1° *Pneumogastrique proprement dit.* — Si l'on excite le bout périphérique de ce nerf, au-dessous de sa branche pharyngo-œsophagienne, on voit se produire immédiatement des contractions dans le jabot (ou chez les oiseaux qui en manquent dans la partie inférieure de l'œsophage) ainsi que dans l'estomac. La partie supérieure de l'œsophage reste immobile. La contraction du jabot est due à un filet qui est l'analogue par son origine du récurrent des mammifères; celle de l'estomac est due à des filets se détachant directement du tronc du pneumogastrique.

2° *Pharyngo-œsophagien.* — L'excitation du bout périphérique de ce nerf, produit, comme l'a déjà constaté Chauveau (14), des contractions dans le pharynx et dans la partie supérieure de l'œsophage : ces contractions consistent en une véritable tétanisation : comme le pharyngo-œsophagien se détache du pneumogastrique après son anastomose avec le glosso-pharyngien, il importait de rechercher la part, qui revient dans ces contractions à chacun de ces nerfs. Pour cela, nous avons excité successivement leur bout périphérique au-dessus de l'anastomose.

a.) *Excitation du pneumogastrique* : le pharynx et l'œsophage se contractent.

b.) *Excitation du glosso-pharyngien* : on n'obtient aucun résultat.

On peut donc conclure que les fibres motrices du pharynx et de l'œsophage viennent toutes du pneumogastrique, et que le glosso-pharyngien n'en fournit aucune.

3° *Hypoglosse.* — L'excitation du bout périphérique de ce nerf produit des contractions du pharynx. Comme il reçoit une anastomose du pneumogastrique, nous avons fait porter l'excitation au-dessus de cette anastomose : dans cette condition, les mêmes

effets se sont produits. Ils sont donc dus directement à l'hypoglosse.

Influence des sections. — Après la double section, la motricité est cependant conservée dans l'œsophage, et les aliments poussés par les contractions de ce conduit pénètrent facilement jusque dans le jabot, qui, paralysé, se laisse distendre outre mesure. On sait pourtant qu'après la section des pneumogastriques, la motricité se trouve abolie dans la totalité de l'œsophage, même dans les points qui sont situés au-dessus de la section, chez le cheval et le lapin. Chauveau (14) qui a fait cette constatation, l'explique par la section des fibres centripètes contenues dans le tronc du nerf. D'après ce qui précède, nous devons donc supposer que les fibres sensitives œsophagiennes ne sont pas contenues dans le tronc du vague chez les oiseaux : nous le prouverons d'une manière plus irréfutable en étudiant les réflexes du bout central.

Si l'on fait la section des pneumogastriques non plus au cou, mais près de la sortie du crâne, tout l'œsophage se trouve paralysé en même temps que l'estomac ; mais le pharynx, grâce aux fibres de l'hypoglosse qui entre dans la constitution du plexus pharyngien, est encore susceptible de mouvements.

II. EFFETS CHIMIQUES.

Pour étudier ces effets, nous avons cherché ce que devenaient les aliments dans le jabot, l'estomac et l'intestin, après la double section des vagues : et l'influence que cette double section exerçait sur les différents sucs digestifs, particulièrement la bile, le suc gastrique, le suc pancréatique et le suc intestinal.

Jabot. — Les aliments s'y accumulent outre mesure, et par cette accumulation viennent comprimer plus ou moins la trachée. Cette compression favorise les phénomènes asphyxiques, et nous avons souvent remarqué que les animaux qu'on laissait manger, mouraient beaucoup plus vite que ceux qu'on laissait à jeun.

Normalement les aliments subissent dans le jabot un commence-

ment de digestion, les féculents notamment commencent à y être transformés en glucose. Après la double section on ne trouve plus trace de sucre dans le contenu du jabot : par contre, les aliments y subissent un commencement de fermentation putride, ils exhalent une forte odeur d'acide butyrique, due probablement à l'activité du *bacillus amylobacter* introduit avec les aliments. Les phénomènes digestifs sont donc troublés au point de vue chimique dès le jabot. Ces troubles coïncident avec certaines particularités histologiques. On trouve en bas du jabot, au point où il communique avec le ventricule succenturié, de gros plis renfermant dans leur épaisseur des glandes assez volumineuses, qui sécrètent les sucs digestifs de ce jabot. Après la double section, ces glandes ont subi une dégénérescence manifeste, et qui est certainement en rapport avec les faits signalés plus haut. On remarque simultanément un épaissement très marqué de l'épithélium, qui se desquame abondamment. Cet épaissement est peut-être en rapport avec la faible absorption des liquides introduits dans le jabot : ceux-ci, en effet, y séjournent comme les aliments solides, et on les voit s'écouler par le bec, quand on place l'animal la tête en bas. Même quand on ne laisse pas boire l'animal, le jabot se remplit de liquide, qui est dû probablement dans ce cas à une hypersécrétion paralytique des glandes du jabot.

Estomac. — Nous avons opéré sur les oiseaux qui présentent l'estomac le plus complexe, nous voulons parler des granivores, qui possèdent un ventricule succenturié et un gésier.

Quand on fait l'autopsie d'un de ces animaux après la double section des vagues, on trouve, si l'animal avait mangé peu de temps avant l'opération, le ventricule et le gésier pleins d'aliments à peine modifiés, mais non putréfiés. Souvent à ces aliments se trouve mêlé un peu de bile, qui remonte même parfois jusque dans le jabot. Il est donc évident qu'il y a arrêt complet de la digestion gastrique, ainsi que Claude Bernard l'avait déjà remarqué sur des pigeons.

Mais cet arrêt a-t-il pour cause un manque de sécrétion du suc gastrique.

Avant de répondre à cette question, nous croyons utile de nous arrêter un moment sur la digestion gastrique normale des oiseaux, qui est l'objet d'un certain nombre de controverses, qu'il nous fallait forcément élucider avant d'entreprendre nos recherches.

On a admis longtemps que chez les oiseaux à estomac composé, le proventricule seul présidait aux phénomènes chimiques de la digestion et que le gésier ne jouait qu'un rôle de trituration. M. Jobert (30) le premier, ayant constaté que les parois du gésier ont une réaction acide très vive, pensa qu'il jouait un rôle dans la digestion proprement dite : il lui attribua même un rôle exclusif, assurant qu'on n'avait jamais pu obtenir de digestion avec le liquide dans lequel on avait fait macérer la muqueuse du proventricule. En présence de ces opinions contradictoires, nous avons institué un certain nombre d'expériences, dont voici les résultats consignés déjà dans une publication antérieure (21).

1° La réaction normale du proventricule est neutre : elle est parfois légèrement acide, mais c'est une acidité d'emprunt qui lui vient des glandes du jabot;

2° La réaction normale du gésier est fortement acide;

3° Si l'on met à macérer dans de l'eau tiède les muqueuses du proventricule et du gésier, et qu'on laisse digérer à l'étuve de petits cubes d'albumine dans les liquides obtenus, on constate par les réactifs des peptones (bichlorure de mercure, nitrate d'argent, tannin, acide phosphomolybdique).

a.) Pas de digestion avec le liquide résultant de la macération de la muqueuse du proventricule (sauf dans le cas où il y a une réaction acide).

b.) Digestion avec le liquide résultant de la macération de la muqueuse du gésier (peu abondante).

Si l'on mélange les deux liquides et qu'on opère comme précédemment, on constate :

c.) Digestion abondante.

Si l'on ajoute de l'acide chlorhydrique au liquide résultant de la macération de la muqueuse du proventricule, on a :

d.) Digestion abondante.

Si le corps mis en digestion dans le suc artificiel du proventricule est susceptible de s'acidifier par fermentation comme le lait, on observe :

e.) Digestion abondante.

La conséquence de ces faits, est que le proventricule sécrète de la pepsine, et le gésier de la pepsine et de l'acide. Mais la digestion étant moins parfaite avec le liquide du gésier qu'avec celui du proventricule additionné d'acide chlorhydrique, on peut admettre que le proventricule est chargé spécialement de la sécrétion de la pepsine, et le gésier de celle de l'acide. Ce n'est pas là le premier exemple de cette division du travail, et on sait que chez la grenouille c'est l'œsophage qui sécrète la pepsine, et l'estomac l'acide.

Si maintenant on répète les digestions artificielles énumérées plus haut, avec les mêmes muqueuses cinq ou six jours après la double section des vagues, on obtient exactement les mêmes résultats. Le suc gastrique artificiel est même plus actif que précédemment, ce qui fait tomber l'objection que l'on pourrait faire, à savoir que l'action digestive est due au liquide sécrété avant la double section.

D'autres faits, d'ailleurs, fournis par l'examen histologique, viennent au-devant de cette objection.

Si l'on compare des coupes de la muqueuse du proventricule normal, avec celles de ce même proventricule plusieurs jours après la double section, on trouve entre elles une grande différence : Dans les coupes normales (pl. III, fig. 2 a), les cellules glandulaires qui forment par leur ensemble les glandes pepsiques composées, sont relativement petites et espacées. Dans les autres (pl. III, fig. 2 b), elles sont au contraire très grosses, par suite d'une accumulation des produits fabriqués, ce qui explique bien l'accroissement des propriétés digestives de la muqueuse, mais ce qui détruit complètement l'opinion d'après laquelle la double section des vagues arrêterait la production du suc gastrique.

Ce n'est pas sa *production* qu'elle arrête, mais son *excrétion*. On désigne souvent sous le nom de sécrétion, l'acte par lequel une

cellule glandulaire se débarrasse des produits accumulés dans son sein, et sous celui d'excrétion, l'acte par lequel les produits de sécrétion sont conduits à l'extérieur par un canal. Nous trouvons plus rationnel d'admettre que la sécrétion n'est pas ce phénomène souvent purement passif, par lequel les produits sécrétés se séparent de la cellule qui les a produits, mais bien l'acte tout vital, par lequel une cellule glandulaire forme dans son sein les produits qui doivent être déversés au dehors. L'excrétion est alors le processus employé par la cellule pour se débarrasser du produit sécrété. Nous suivons en ceci l'opinion de Ranvier et de Van Gehuchten (28).

Les mots de sécrétion et d'excrétion étant pris dans le sens expliqué ci-dessus, nous voyons que la double section des pneumogastriques, n'arrête pas la sécrétion des cellules gastriques qui renferment en abondance le ferment digestif, mais entrave plus ou moins leur excrétion, puisque ces cellules sont gonflées de leur produit beaucoup plus qu'à l'état normal. Il est probable que la paralysie de la *muscularis muscosæ* est pour beaucoup dans cette entrave à l'excrétion.

On comprend maintenant la coexistence de ces deux faits en apparence contradictoires : persistance de la sécrétion gastrique, et absence de toute digestion stomacale.

Nous pensons que ces vues nouvelles sur le mode d'action du pneumogastrique sur la sécrétion stomacale, permettent d'élucider les différentes opinions contradictoires qu'on a émises à ce sujet, et qui viennent simplement de ce qu'au lieu d'examiner la muqueuse au point de vue histologique et au point de vue de son action digestive, on a voulu recueillir par une fistule le produit de la sécrétion.

Certaines expériences faites sur d'autres glandes ont déjà fait émettre l'hypothèse de nerfs sécrétoires et excrétoires. Le pneumogastrique ne serait pas le nerf de la sécrétion gastrique, mais celui de son excrétion. Les faits signalés par Vulpian et Cl. Bernard, qui ont vu lors de l'excitation du vague la muqueuse stomacale se couvrir de gouttelettes de liquide, rentrent parfaitement dans cet ordre d'idées.

Les causes qui produisent l'arrêt de la digestion gastrique, après la double section des vagues, sont d'ailleurs multiples.

Outre l'arrêt de l'excrétion du suc gastrique, il faut, en effet, citer encore la paralysie de l'organe stomacal, qui ne peut plus brasser les aliments, ce qui, chez les oiseaux, est de la plus haute importance, surtout chez les granivores que nous avons pris comme sujet d'étude. Chez ces derniers, en effet, les phénomènes chimiques de la digestion gastrique sont relativement peu importants, et si les aliments se trouvaient broyés et chassés dans l'intestin, dont les propriétés digestives sont, comme nous le verrons, complètement conservées, la nutrition serait à peine troublée.

Nous avons pensé tout d'abord que la présence de la bile, qu'on rencontre fréquemment dans le gésier et le proventricule, était encore une cause de l'arrêt de la digestion stomacale; mais les expériences de M. Dastre (23) ont montré que la présence de la bile dans l'estomac n'entravait en rien la digestion. Le seul effet de cette bile est d'empêcher la putréfaction des aliments, qu'on rencontre la plupart du temps absolument intacts.

En résumé, si la digestion gastrique se trouve arrêtée chez les oiseaux, ce n'est pas par suite d'un arrêt de production du suc gastrique ou d'une sécrétion paralytique inactive, c'est par suite d'une non-excrétion : c'est aussi la conséquence de la paralysie de l'organe stomacal, cette paralysie étant d'ailleurs peut-être la cause de l'arrêt de l'excrétion.

Intestin. — Si l'on ouvre l'intestin quelques jours après la double section des pneumogastriques, on le trouve généralement vide d'aliments, ce qui prouve que la digestion intestinale n'a subi aucune atteinte. Il est souvent plus ou moins rempli de bile et de mucus, et ce sont ces produits qui constituent exclusivement les fèces devenues très liquides dans les derniers jours. La persistance de la digestion intestinale n'a rien qui doive nous étonner, si l'on songe que l'intestin a gardé toute sa motricité, et que la sécrétion pancréatique n'a subi aucune atteinte, comme on peut s'en assurer facilement en préparant avec la glande un suc artificiel. Ce suc digère activement les albuminoïdes, les féculents et les graisses, abso-

lument comme avant l'opération. Quant à la sécrétion biliaire, elle se trouve notablement accrue. La vésicule, chez les oiseaux qui en possèdent une, est toujours fortement distendue, et la sécrétion se répand avec tant d'abondance dans le tube intestinal, qu'elle remplit tout ce tube, remontant parfois jusque dans le jabot. Ce résultat, conforme à celui qui a été obtenu par d'autres expérimentateurs, notamment par Vulpian (1) sur des mammifères, n'est que la conséquence de l'hyperhémie du foie. La bile, dans ces conditions, a présenté fréquemment une réaction acide.

Il semble enfin que les glandes muqueuses de l'intestin présentent une hypersécrétion, car le mucus rejeté avec les fèces est très abondant, et l'intestin, comme nous le disions plus haut, en est souvent rempli (2). Les glandes ne présentent au point de vue histologique rien de bien saillant, sauf peut-être la présence fréquente à l'orifice des cellules caliciformes de gouttelettes de mucus. Cette hypersécrétion semblerait parler en faveur d'une vaso-dilatation, mais nous n'avons jamais pu constater directement cette dernière.

L'hypersécrétion muqueuse n'est pas localisée exclusivement dans l'intestin, on la retrouve nettement dans l'estomac, le jabot, l'œsophage, bref dans tout le tube digestif : elle s'accompagne fréquemment d'une desquamation abondante, qui est surtout visible dans les coupes du jabot et du ventricule succenturié.

Nous avons examiné soigneusement sur des coupes pratiquées à différents niveaux (jabot, ventricule, gésier, intestin) si les pneumogastriques n'exerçaient pas une influence trophique quelconque sur le tube digestif. Nous n'avons jamais rien constaté d'anormal sauf peut-être un certain épaissement de la muqueuse. Il y a loin de ces résultats à ceux signalés par MM. Arthaud et Butte sur les mammifères (2); il est vrai que ces auteurs ont employé le procédé des névrites, et nous pensons que l'inflammation du nerf

(1) Voir aussi Arthaud et Butte. Influence du nerf vague sur la sécrétion biliaire, *Comptes rendus, Société Biologie*, 1888 et 1890 et du nerf pneumogastrique, 1892.

(2) Il semble bien que le pneumogastrique ait une action particulière et directe sur la sécrétion intestinale, car la section d'un seul de ces nerfs produit une diar-

doit changer beaucoup les résultats normaux. Nous reviendrons d'ailleurs plus tard sur cette question.

III. RÉFLEXES DU BOUT CENTRAL.

Ces réflexes sont les uns moteurs, les autres sécrétoires.

Si l'on excite le bout central du tronc du pneumogastrique, on voit survenir des nausées et des vomissements, surtout si l'animal a mangé. En même temps se produit une abondante sécrétion de salive et de mucus œsophagien, qui contribue encore à la suffocation de l'animal. Inutile d'insister sur ces phénomènes, qui sont absolument identiques à ceux qu'on a observés chez les mammifères.

Ce qu'il importe de noter, c'est que les phénomènes de nausée et de régurgitation sont surtout marqués quand l'un des nerfs est déjà coupé. Il suffit alors de tirailler l'autre même légèrement, pour provoquer immédiatement les vomissements. Comme dans ces conditions l'estomac se trouve privé de la majorité de ses filets moteurs, cette dernière observation prouve un fait assez intéressant, c'est que chez les oiseaux comme chez les mammifères ce n'est pas l'estomac qui joue un rôle essentiel dans le vomissement.

Si l'on observe directement l'œsophage dans sa région supérieure pendant l'excitation du bout central du nerf, on voit qu'il n'est le siège d'aucun mouvement. Les fibres sensibles destinées à cette région ne sont donc pas contenues dans le tronc du pneumogastrique. Si l'on excite au contraire le bout central du pharyngo-œsophagien (l'autre étant intact) on voit survenir des contractions péristaltiques dans l'œsophage. Mais pour obtenir ce résultat, il faut que l'excitation porte au-dessus du point où se détache le nerf laryngé. C'est donc ce trajet nerveux que suivent les fibres sensi-

rhée très nette, non seulement chez les oiseaux mais encore chez les mammifères : nous avons pu particulièrement le constater sur des lapins et des marmottes. Pourtant il est à noter que la diarrhée, dans le cas de section d'un seul nerf, n'est que temporaire.

tives; elles se détachent ensuite du tronc du laryngé et viennent se terminer dans le plexus pharyngien.

Nous avons recherché si ces fibres sensibles appartenait au vague ou au glosso-pharyngien : la recherche était facile, l'anastomose des deux nerfs étant chez les oiseaux très volumineuse et très accessible. Le résultat des excitations démontre que les fibres sensibles viennent du glosso-pharyngien. Il serait intéressant, mais beaucoup moins aisé, de rechercher si chez les mammifères il en est également ainsi. On sait que chez eux les fibres œsophagiennes se détachent plus ou moins haut, mais toujours au-dessous de l'anastomose avec le glosso-pharyngien : il est donc probable qu'on retrouverait les résultats que nous signalons ici.

CONCLUSIONS.

1° Le tronc du pneumogastrique fournit des filets moteurs à l'estomac.

2° Les filets moteurs du jabot sont fournis par un nerf analogue au récurrent.

3° Ceux de l'œsophage et du pharynx sont fournis par le pharyngo-œsophagien (fibres provenant du vague) et par l'hypoglosse.

4° La section des vagues produit l'arrêt de la digestion gastrique, mais simplement en arrêtant l'*excrétion* du suc gastrique et non sa sécrétion. Ces effets sont dus probablement à la paralysie de l'estomac. Cette entrave aux phénomènes chimiques de la digestion est d'ailleurs beaucoup moins importante que celle apportée aux fonctions mécaniques de l'estomac, qui chez un grand nombre d'oiseaux est surtout broyeur.

5° La digestion intestinale n'est entravée en rien par la double section des vagues : la sécrétion pancréatique n'est pas atteinte. la sécrétion biliaire est exagérée.

6° On constate une hypersécrétion muqueuse, avec desquamation épithéliale, tout le long du tube digestif après double section

des pneumogastriques, mais on ne constate aucun trouble trophique.

7° L'excitation du bout central du pneumogastrique provoque des nausées avec sécrétion de salive et de mucus œsophagien.

8° Les filets sensitifs de l'œsophage sont des filets d'emprunt dus au glosso-pharyngien.

IV. — INFLUENCE SUR LA SÉCRÉTION URINAIRE

Les expériences d'Arthaud et Butte (3) et de Masius (35), ont montré que chez les mammifères l'excitation du bout périphérique du pneumogastrique produisait un ralentissement de la sécrétion urinaire, et que cet effet était dû à une vaso-constriction des vaisseaux du rein. De plus, les deux premiers expérimentateurs prétendent que lorsqu'on fait porter l'excitation sur un seul nerf, le ralentissement ne se produit que du côté excité, et qu'il y a même parfois exagération de sécrétion de l'autre côté ; tandis que le troisième admet que l'excitation d'un seul pneumogastrique agit également sur les deux reins.

Nous avons voulu voir si chez les oiseaux on pouvait constater des effets analogues. Nous n'avons pas borné là notre étude, et nous avons examiné en outre la composition de l'urine, surtout au point de vue de l'acide urique, qui en forme le sédiment principal, sous la forme libre et sous celle d'urate d'ammoniaque.

Les animaux en effet sur lesquels nous avons opéré (poule et oie) ont une urine dépourvue d'urée.

Nous ne nous sommes pas borné à étudier l'effet de l'excitation du nerf, nous avons eu surtout recours aux sections, soit unilatérales, soit plus souvent bilatérales, qui nous ont donné des renseignements plus précis, les observations dans ce cas pouvant se poursuivre pendant plusieurs jours.

Le procédé opératoire que nous avons suivi pour recueillir l'urine, est le suivant. On fend le cloaque de l'animal, de manière

à mettre à nu les orifices des uretères, et les lèvres du cloaque étant maintenues écartées à l'aide de pincés, on recueille dans un verre de montre les gouttelettes d'urine qui viennent sourdre de temps en temps à l'orifice des uretères. On peut recueillir soit séparément, soit simultanément les produits d'excrétion des deux reins.

Nous avons eu recours à la pesée pour déterminer les quantités d'urine excrétée dans un temps déterminé (un quart d'heure ou une demi-heure suivant l'abondance de la sécrétion).

Nous nous sommes servi du même procédé pour déterminer la teneur en eau et le résidu sec (à 100 degrés).

Le dosage de l'acide urique a été fait de la façon suivante :

Un poids déterminé de résidu sec était traité par une solution bouillante de potasse, puis par l'acide chlorhydrique.

Le précipité d'acide urique recueilli sur un filtre, soigneusement lavé et desséché à 100 degrés, était ensuite pesé.

Nous allons examiner successivement l'influence du pneumogastrique sur la quantité d'urine excrétée sur sa teneur en eau, et sur sa teneur en acide urique.

I. QUANTITÉ D'URINE.

Nos premières expériences ont été faites par un procédé un peu grossier, mais qui permet néanmoins de se rendre compte des variations dans la quantité d'urine et d'en déterminer le sens en plus ou en moins. Les orifices des uretères étant mis à nu, on comptait simplement le nombre des gouttes qui venaient sourdre à ces orifices pendant un temps donné (dans le cas présent un quart d'heure).

Expérience.

Poule dont le pneumogastrique droit avait été coupé la veille.

Nombre de gouttes : côté droit, 18; côté gauche, 16.

On excite le pneumogastrique gauche dans sa continuité.

Côté droit, 15; côté gauche, 12.

On sectionne le pneumogastrique gauche et l'on excite son bout périphérique.

Côté droit, 8; côté gauche, 7.

On cesse les excitations, la sécrétion devient plus abondante, surtout du côté où la section vient d'être faite (côté gauche).

Il ressort de ces faits : 1° que la section d'un pneumogastrique augmente la quantité d'urine sécrétée, surtout du côté où l'on a fait la section.

2° Que l'excitation du nerf (soit continuité, soit bout périphérique) provoque une diminution de sécrétion des *deux côtés*, mais surtout du côté où porte l'excitation. Nous retrouvons donc chez les oiseaux les faits signalés par Masius chez les mammifères, en y ajoutant une preuve de plus, l'augmentation de la sécrétion après section.

Dans les autres expériences que nous avons faites, nous avons pesé l'urine : les résultats sont donc plus précis que dans cette expérience préliminaire.

1° *Expérience sur une poule (on recueille à part la sécrétion des deux reins).*

TABLEAU I (1)

OBSERVATIONS	1° ANIMAL NORMAL	2° 1/2 heure après pneumogas- trique gauche coupé	3° LENDE- MAIN
Quantité d'urine par 1/4 d'heure.	grammes 0.185	grammes 0.270	grammes 0.435
à gauche.	0.0925	0.150	0.225
à droite	0.0925	0.120	0.210

(1) Avec un seul pneumogastrique coupé, la sécrétion redevient normale au bout de quelques jours.

2° *Expérience sur une poule (on recueille simultanément la sécrétion des deux reins).*

TABEAU II.

OBSERVATION	1° ANIMAL NORMAL	2° 1/2 h. après pneumo- gastrique droit coupé	3° 1/2 h. après 2 pneumo- gastriques coupés	4° LENDE- MAIN
Quantité d'urine par 1/2 heure.	gramme 0.870	gramme 0.872	gramme 1.010	gramme 1.022

3° *Expérience sur une poule (on recueille simultanément la sécrétion des deux reins).*

TABEAU III.

OBSERVATIONS	1° ANIMAL NORMAL	2° 1/2 heure après deux pneumo- gastriques coupés.	3° LENDE- MAIN
Quantité d'urine par 1/2 heure. .	grammes 0.685	grammes 0.775	grammes 0.340

4° *Expérience sur une oie (on recueille simultanément la sécrétion des deux reins).*

TABEAU IV.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1/2 heure après 2 pneum. gastr. coupés.	LEN- DEMAIN	JOURS APRÈS		
				2	3	4
Quantité d'urine par 1/2 heure.	grammes 5.610	grammes 6.464	grammes 2.605	grammes 2.335	grammes 1.942	grammes 2.002

Les résultats consignés dans ces tableaux concluent dans le même sens que notre expérience préliminaire. Nous pouvons, de plus, faire dès à présent une remarque qui aura son explication plus tard : c'est que si l'on voit immédiatement après la section la quantité d'urine excrétée augmentée, ultérieurement cette quantité diminue, et tombe même au-dessous de la normale (1).

II. — TENEUR EN EAU.

Nous consignons dans les tableaux ci-après les résultats des expériences.

*1^o Expérience sur une poule
(on recueille à part les sécrétions des deux reins).*

TABLEAU I.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1/2 heure après pneumo-gastr. gauche coupé.	LENDE- MAIN
	grammes	grammes	grammes
Résidu sec total par 1/4 d'heure.	0.035	0.045	0.070
A gauche.	0.0175	0.020	0.030
A droite	0.0175	0.025	0.040
Proportion totale d'eau p. 100 . .	81.1	83	84
A gauche.	81.1	86	86.7
A droite	81.1	80	81

Nous aurons à revenir sur ce premier tableau, qui présente quelques particularités intéressantes.

(1) Nous ajouterons que chez l'animal qui a fourni les résultats consignés dans le tableau I, une forte excitation du bout périphérique du pneumogastrique gauche, a amené des deux côtés l'arrêt complet de la sécrétion. Il semble que cet arrêt soit plus facile à obtenir quand l'autre pneumogastrique est intact, que lorsqu'il est coupé.

2° *Expérience sur une poule.*

TABEAU II.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1/2 heure après deux pneumo- gastriques coupés.	1 heure après.
	grammes	grammes	grammes
Proportion d'eau p. 100	84.2	88.3	91.5

3° *Expérience sur une poule
(sécrétions des deux reins recueillies simultanément).*

TABEAU III.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1/2 heure après pneumo- gastr. droit coupé.	1/2 heure après 2 pneum. gastr. coupés.	LENDE- MAIN
	grammes	grammes	grammes	grammes
Résidu sec par 1/2 heure	0.100	0.092	0.070	0.082
Eau p. 100.	88.5	89.4	93	92

Le surlendemain, l'urine ne renfermait plus que 70 p. 100 d'eau.

4° *Expérience sur une poule
(sécrétions des deux reins recueillies simultanément).*

TABEAU IV.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1/2 heure après deux pneumo- gastriques coupés.	LENDE- MAIN
	grammes	grammes	grammes
Résidu sec par 1/2 heure	0.045	0.045	0.030
Eau p. 100	93.4	94.2	91.1

3^o *Expérience sur une oie*
(*sécrétions des deux reins recueillies simultanément*).

TABLEAU V.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1/2 heure après 2 pneum. gastr. coupés.	LENDE- MAIN	JOURS APRÈS		
				2	3	4
	grammes	grammes	grammes	grammes	grammes	grammes
Résidu sec par 1/2 h.	0.330	0.330	0.220	0.255	0.177	0.152
Eau p. 100	94.1	94.9	91.6	89	90.9	92.4

Le résultat de l'examen de ces divers tableaux est qu'on voit généralement augmenter, peu de temps après la double section, la quantité de résidu sec de l'urine excrétée dans un temps donné. Cette quantité cependant n'augmente pas en proportion de la quantité d'urine, puisqu'on voit simultanément la teneur en eau devenir plus grande (1). De plus, au bout d'un laps de temps qui varie avec les animaux, on voit au contraire baisser la quantité de résidu sec, mais moins vite que la quantité d'urine, puisque la teneur en eau diminue.

Avant de chercher à expliquer ces phénomènes, revenons un peu sur l'expérience résumée dans le tableau I. Dans cette expérience, on recueillait à part les produits de la sécrétion des deux reins. Or, tandis que du côté où le pneumogastrique était coupé, on voyait augmenter non seulement la quantité d'urine, mais encore la proportion d'eau, du côté où il était intact, la quantité d'urine était simplement augmentée, la proportion d'eau restant la

(1) Grâce à l'abondance de l'eau dans l'urine, celle-ci change complètement d'aspect quelques heures après la double section, elle devient complètement liquide, au lieu d'être pâteuse comme d'habitude. Elle ne peut plus s'accumuler dans la poche du cloaque et coule sans cesse goutte à goutte par l'orifice externe de celui-ci.

même. Ce fait indique nettement que la section unilatérale a une influence prépondérante sur le côté où la section a eu lieu.

L'opinion généralement admise relativement au mécanisme de la sécrétion urinaire, c'est que l'eau est éliminée au niveau des capsules de Bowmann, et les produits spécifiques au niveau des tubuli contorti. On a trouvé en effet chez les oiseaux, et nous l'avons constaté nous-même, des cristaux d'acide urique dans l'épithélium de ces tubes.

Or, après la double section des pneumogastriques, on voit augmenter notablement l'urine excrétée, et surtout l'eau de cette urine : comme l'abondance de cette dernière est en rapport avec la pression au niveau des glomérules, il faut admettre à ce niveau une augmentation de pression ; et comme l'examen direct de la pression sanguine générale fait voir que cette pression n'est pas exagérée, l'augmentation révélée par une transudation d'eau abondante, a une origine forcément locale, c'est-à-dire une vaso-dilatation des vaisseaux du rein, ou plus exactement des artérioles du glomérule. Le pneumogastrique possède donc chez les oiseaux comme chez les mammifères des filets vaso-constricteurs destinés au rein.

Mais l'influence du pneumogastrique, n'est pas uniquement vasomotrice. On voit en effet se produire après sa section des variations dans le résidu sec, ce qui semblerait indiquer des troubles dans l'activité de l'épithélium glandulaire, ce dernier d'ailleurs est fortement désorganisé ainsi que le montre l'examen des coupes (pl. III, fig. 4 b).

Une remarque importante, c'est que, ainsi que nous l'avons déjà dit en passant, on voit l'hypersécrétion urinaire consécutive à la double section des vagues, faire bientôt place à une hyposécrétion. Les faits qui permettent d'expliquer ce phénomène sont les suivants :

1° On sait que la vaso-dilatation consécutive à la section d'un vaso-constricteur, n'a généralement qu'une durée assez limitée ;

2° Si l'on prend la pression sanguine générale (carotidienne)

pendant les jours qui suivent la section, on la voit baisser peu à peu ;

3° Après la double section, on voit se produire non seulement une exagération de la sécrétion urinaire, mais encore de la sécrétion biliaire, du mucus œsophagien et intestinal : bref l'animal perd une grande quantité d'eau, qui n'est pas récupérée par la boisson, comme le prouvent les chiffres relatifs à la teneur en eau du sang que nous avons cités plus haut. En présence de tous ces faits, on conçoit facilement que non seulement l'hypersécrétion ne se maintienne pas, mais encore que la quantité d'urine tombe au-dessous du taux normal.

III. — TENEUR EN ACIDE URIQUE.

Les résultats des différentes expériences sont consignés ci-après :

1° *Expérience sur une poule.*

TABLEAU I.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1 pneumo- gastrique coupé — Lendemain.
	grammes	grammes
Acide urique par 1/4 d'heure.	0.019	0.035
Acide urique p. 100 de résidu sec.	55	50
Acide urique p. 100 d'urine.	40	8

2° *Expérience sur une poule.*

TABLEAU II.

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1/2 heure après pneumo- gastr. droit coupé.	1/2 heure après 2 pneum. gastr. coupés.	LENDE- MAIN
	grammes	grammes	grammes	grammes
Acide urique par 1/2 heure.	0.028	0.025	0.020	0.022
Acide urique p. 100 de résidu sec	25.7	»	»	35.7
Acide urique p. 100 d'urine	3.2	2.6	1.9	2.1

3° *Expérience sur une oie.*

TABLEAU III (1).

OBSERVATIONS	ANIMAL NORMAL	1/2 heure après 2 pneum. gastr. coupés.	LENDE- MAIN	JOURS APRÈS		
				2	3	4
	grammes	grammes	grammes	grammes	grammes	grammes
Acide urique par de- mi-heure.	0.099	0.0495	0.0814	0.0875	0.0601	0.0600
Acide urique p. 100 de résidu sec. . . .	30	15	37	40	35	34
Acide urique p. 100 d'urine.	1.76	0.76	3.13	3.72	3.09	3

On peut voir, d'après ces tableaux, qu'avec un seul pneumo-gastrique coupé, l'acide urique suit les variations de la quantité d'urine, la proportion en restant sensiblement la même dans le

(1) Voir, figure 39, le diagramme des variations de l'acide urique excrété: on a également représenté les variations de la quantité d'urine et de l'eau de cette urine.

résidu sec et dans l'urine totale. Ce fait a son importance au point de vue de l'explication que nous proposerons des variations des déchets azotés dans l'urine après la double section.

Quand les deux vagues sont coupés, l'acide urique sécrété dans un temps donné (1), après avoir subi une baisse considérable peu de temps après l'opération (une demi-heure ou une heure après), remonte légèrement d'une façon momentanée, tout en restant au-dessous de la normale, puis va ensuite en baissant graduellement jusqu'à la mort. Si l'on se reporte aux tableaux que nous avons donnés, sur l'intensité des échanges respiratoires, on verra que la marche des variations de l'acide urique excrété suit celle des variations de l'oxygène absorbé. Cette remarque était pour nous une forte présomption pour croire que, si l'acide urique diminuait dans les derniers jours de la vie, c'est

FIG. 39. — Variations de la quantité d'urine, de l'eau et de l'acide urique chez une oie après la double section des vagues.

a, Urine par 1/2 h. en décigrammes.
b, Eau — — — — —
c, Acide urique par 1/2 h. en centigrammes.

que sa production dans l'organisme diminuait également. Néanmoins, comme la diminution de l'excrétion de l'acide urique pouvait tenir aussi, par suite du mauvais état de l'épithélium des canicules du rein, à une rétention de cet acide dans l'organisme, nous avons voulu directement trancher la question par des expériences.

(1) Si, au lieu d'examiner la quantité d'acide urique excrétée dans un temps donné, on examine celle qui est rejetée pour un volume d'urine (ou de résidu sec) donné, on voit qu'au contraire cette quantité, qui a baissé momentanément (1/2 après la double section), subit une hausse manifeste, pour diminuer d'ailleurs également plus tard; c'est pour cela que malgré les faibles quantités d'urine excrétées, l'acide urique produit est éliminé totalement et ne s'accumule pas dans le sang.

On sait, d'après les recherches de Colasanti (16), que chez les oiseaux, l'acide urique n'est pas formé dans le rein, et y est amené simplement par le sang. Le foie serait son lieu de production (Meissner, von Schröder). Par conséquent, dans le cas où ce serait simplement l'excrétion qui diminuerait, on devrait trouver de grandes quantités d'acide urique dans le foie et dans le sang, qui en contiennent normalement : le premier, 1/1000^e environ ; le deuxième, 1/40000^e. Or, on ne trouve dans les derniers jours de la vie que des quantités très minimes, trop faibles pour être dosées, d'acide urique dans le foie et dans le sang. C'est donc bien à une diminution de la production, et non à une rétention de l'acide urique qu'il faut attribuer la baisse que l'on constate dans son excrétion.

Il nous a paru intéressant de rechercher l'influence du pneumogastrique sur les déchets azotés de l'urine, chez des animaux où l'acide urique existe en très petite quantité, et est remplacé par l'urée : nous voulons parler de mammifères herbivores comme le lapin.

Voici résumées en deux tableaux les observations se rapportant à deux de ces animaux soumis à un régime de choux et de carottes. Ces observations ont porté sur la quantité d'urine excrétée dans un temps donné, sur sa réaction, sa densité, sa teneur en urée, et enfin sur la quantité d'urée contenue dans le sang. Les dosages d'urée ont été faits par le procédé d'Yvon.

PREMIER LAPIN	QUANTITÉ d'urine PAR HEURE	RÉAC- TION	DEN- SITÉ MOYENNE	URÉE pour 2 CENT. C.	URÉE PAR HEURE	SANG URÉE pour 100
Animal normal.	cent. c. 13	alcaline	1.012	grammes 0.0082	0,0613	»
2 pneumogastriques coupés. 41 h. après.	8	alcaline	1.013	0.009	0.0360	227 10.000

Les résultats ayant trait à l'animal normal, correspondent à un

laps de temps de soixante et une heures, et sont chacun la moyenne de six observations.

Ceux qui correspondent à ce même animal après la double section correspondent à un laps de temps de onze heures et sont seulement la moyenne de deux observations, l'animal n'ayant uriné que deux fois. Il est à remarquer que dans l'heure qui a suivi l'opération, il a été produit 40 centimètres cubes d'urine, d'une densité relativement faible (1010), et dans les dix heures suivantes, seulement 50 centimètres cubes, mais d'une densité assez forte (1017). Nous retrouvons là les faits que nous avons signalés chez les oiseaux, à savoir d'abord une hypersécrétion très aqueuse, ensuite une hyposécrétion avec baisse de la proportion d'eau.

DEUXIÈME LAPIN	QUAN- TITÉ d'urine PAR HEURE	RÉAC- TION	DEN- SITÉ MOYENNE	URÉE pour 2 CENT. C.	URÉE PAR HEURE	SANG URÉE pour 100
Animal normal.....	cent. c. 15	alcaline	1.018	grammes 0.0095	0.0712	400 10.000
2 pneumogastriques coupés. 11 h. après.	8	alcaline	1.020	0.008	0.0320	300 10.000

Les résultats ayant trait à l'animal normal correspondent à un laps de temps de vingt-quatre heures, et sont la moyenne de deux observations; ceux qui se rapportent au même animal après l'opération, correspondent à un laps de temps de onze heures, et sont la moyenne de trois observations. On a pu faire les mêmes remarques que sur l'animal précédent.

Pour ce qui est de l'excrétion de l'urée dans un temps donné, nous voyons, chez ces deux animaux, qu'elle diminue, cette diminution ayant également pour cause un affaiblissement dans la production, comme cela ressort de l'examen du sang.

Nous retrouvons donc chez les mammifères les mêmes phénomènes que chez les oiseaux. Il nous a paru intéressant de faire ce

rapprochement, d'autant plus que jusqu'ici, on n'avait guère examiné l'influence du nerf qu'au point de vue de la quantité de l'urine (1).

Nous avons enfin recherché, si après la double section des vagues, l'urine ne renfermerait pas quelques principes nouveaux, notamment de l'albumine et de la bile.

Nous avons d'abord pensé que l'albumine existait, ayant eu un précipité par le réactif d'Esbach, mais nous avons pu nous assurer ensuite, que ce résultat était dû à la présence de la mucine très abondante dans l'urine des oiseaux. En effet, par le ferrocyanure de potassium et l'acide acétique, on n'obtient absolument rien.

L'urine sécrétée après l'opération, présenta une fois chez une oie, une coloration verte très marquée. Nous pensions y retrouver de la bile, mais les réactions de Gmelin et de Pettenkoffer des acides et pigments biliaires, n'ont donné aucun résultat.

On sait que chez les mammifères, dans des cas de névrite expérimentale des vagues, MM. Arthaud et Butte (2) ont trouvé l'urine ictérique et albumineuse. Il est vrai que le procédé des auteurs cités correspondrait plutôt à une excitation.

Quant à la présence du sucre dans l'urine, l'analyse du sucre dans le sang permet d'y conclure indirectement.

CONCLUSIONS.

1° Les nerfs pneumogastriques exercent chez les oiseaux comme chez les mammifères une action sur la sécrétion urinaire.

2° L'excitation du bout périphérique produit un ralentissement de la sécrétion, la section une exagération : cette action est en grande partie vaso-motrice.

(1) Depuis la présentation de ces résultats (Société Linnéenne de Lyon, octob. 1891), MM. Arthaud et Butte ont examiné cette question chez les mammifères (chien). Ils ne sont arrivés d'ailleurs à rien de bien net; ils ont pourtant fait cette remarque, que l'excitation du bout central du vague produit l'azoturie.

3° Un seul pneumogastrique agit à la fois sur les deux reins, et dans le même sens, mais l'effet est plus marqué du côté du nerf mis en jeu.

4° Après la section d'un seul pneumogastrique, les troubles sécrétoires ne sont pas durables.

5° Après la double section, on voit varier non seulement la quantité d'urine, mais encore sa teneur en eau et en acide urique.

6° La quantité d'urine qui avait d'abord augmenté, diminue quelque temps après l'opération : cette diminution étant due surtout à une proportion d'eau moindre. Ces faits s'expliquent par une baisse de la pression sanguine générale, et par une diminution de la teneur en eau du sang.

7° L'excrétion de l'acide urique suit après l'opération la courbe des échanges respiratoires : elle diminue quand ces derniers baissent. Cet affaiblissement dans l'excrétion est dû à une diminution dans la production, et non à une accumulation dans le sang.

8° On retrouve chez les mammifères après la double section des vagues, les mêmes phénomènes que chez les oiseaux : les résultats au point de vue de la teneur en eau de l'urine, et de l'excrétion des déchets azotés, sont en tous points comparables.

9° On ne trouve ni albumine, ni bile, dans l'urine des oiseaux auxquels on a sectionné les pneumogastriques : l'analyse du sang permet de conclure indirectement à la présence du sucre.

V. — Influence sur la fonction glycogénique.

On sait d'après des expériences faites la plupart sur des mammifères, qu'après la double section des pneumogastriques au cou, le glycogène disparaît rapidement du foie, et qu'on constate au moment de la mort une hypoglycémie notable. La section au-dessous du diaphragme, ne produit rien de semblable. MM. Arthaud et Butte(2) ont constaté, il est vrai, au moment de la mort l'absence

du glycogène dans le foie, mais cette mort tardive est amenée par des troubles de nutrition si graves, que ces derniers suffisent à expliquer le fait. On sait enfin, d'après les recherches de Claude Bernard (6) et de Laffont (32) que l'excitation du bout central du nerf produit des phénomènes analogues à ceux du diabète. Dernièrement, MM. Arthaud et Butte (2) ont prétendu, sans l'affirmer absolument, que l'excitation du bout périphérique produit une augmentation du glucose dans le sang. Ce résultat est d'autant plus singulier, que d'après les auteurs en question, l'excitation du bout périphérique produirait une vaso-constriction dans le foie. Or, ils admettent comme nous, qu'une vaso-dilatation de cet organe est nécessaire à la production de la glycosurie.

Aucune recherche sur l'influence du pneumogastrique sur la fonction glycogénique, n'a encore été faite chez les oiseaux : l'étude que nous avons entreprise avait donc son intérêt au point de vue de la physiologie comparée ; de plus, les oiseaux, à cause de leur longue survie après l'opération, sont particulièrement favorables à ces recherches. Nous avons suivi l'évolution de la fonction, de beaucoup plus près que l'on ne l'avait fait jusqu'alors, en recherchant dans les différents jours qui suivent la section, la teneur du foie en glycogène et du sang en sucre.

Nos expériences ont porté sur des pigeons. Le glycogène du foie était dosé par pesées, le sucre du sang par la liqueur de Fehling. Pour faire ces derniers dosages, le sang mixte obtenu en coupant la tête de l'animal, était reçu dans une solution acide de sulfate de soude bouillant, comme l'a recommandé le premier Claude Bernard (7), pour éviter toute destruction du sucre. Nous avons coupé le même jour les pneumogastriques à cinq pigeons du même âge et du même poids, et nous en avons sacrifié un chaque jour en dosant le glycogène de son foie et le sucre de son sang.

Voici condensés en un tableau les résultats auxquels nous sommes arrivés :

OBSERVATION	ANIMAL NORMAL	JOURS APRÈS LA DOUBLE SECTION				
		1	2	3	4	5
		gr.	gr.	gr.	gr.	gr.
Sucre du sang pour 1000	grammes 1.500	4.800	3.800	2.511	2.468	1.392
— —	1.400	»	»	»	»	»
Glycogène du foie pour 100	23.800	15.360	9.250	5.900	3.836	3.156
— —	13.800	»	»	»	»	»

Les résultats relatifs au glycogène sont absolument classiques (il y aurait cependant peut-être une légère hyperglycémie le lendemain); ce glycogène baisse de jour en jour, et au moment de la mort le foie n'en renferme plus que des traces. Mais pour ce qui est du sucre, on peut constater nettement, grâce à la lenteur des processus, qu'il y a d'abord hyperglycémie, et que l'hypoglycémie n'est qu'ultérieure. Ce résultat est absolument contraire, à l'hypothèse d'après laquelle les pneumogastriques seraient la voie centripète d'un réflexe présidant à la glycogénie normale : et pourtant l'on sait que l'excitation du bout central produit des accidents rappelant le diabète. Pour nous, en présence des résultats énoncés ci-dessus, le fait n'a qu'une signification : c'est que les origines du pneumogastrique, se trouvant dans le voisinage du centre diabétique (ou vaso-dilatateur hépatique), on excite ce centre par simple conductibilité en excitant le bout central du nerf. Ceci est d'autant plus probable, qu'on peut produire l'hyperglycémie par l'excitation du dépresseur (Filhène) et même du sciatique (Laffont, Schmidt). Il semble donc qu'il n'y a là rien de bien spécial au pneumogastrique. Ajoutons d'ailleurs, que par l'excitation du bout central de ce nerf, on produit des phénomènes asphyxiques. Ce fait a son importance; et ne peut que corroborer l'explication que nous allons proposer des troubles de la fonction glycogénique consécutifs à la section des vagues. Ces troubles consistent en effet,

en une hypoglycogénie et hyperglycémie préalable, suivies seulement plus tard par une hypoglycémie. Or les phénomènes asphyxiques produisent, comme l'a montré M. Dastre (22), des résultats analogues. La double section des vagues amenant, comme nous l'avons démontré plus haut, des phénomènes asphyxiques, n'est-il pas naturel, en présence de la concordance des résultats, d'attribuer à ceux-ci les troubles produits. On comprend alors, pourquoi la section au-dessous du diaphragme chez les mammi-fères, ne produit pas de troubles immédiats dans la fonction qui nous occupe : dans ces conditions, les phénomènes asphyxiques ne se produisent pas. On comprend aussi pourquoi l'excitation du bout central produit des accidents diabétiques.

Cette excitation, en arrêtant la respiration, met l'animal dans un état d'asphyxie plus ou moins complète. Il existe de plus dans ces conditions, des effets vaso-moteurs dont Laffont (32) a signalé toute l'importance.

Les différents faits observés sont donc d'accord avec la nouvelle théorie, on peut encore en invoquer un certain nombre d'autres.

1° Si un animal survit peu à la double section des vagues, la deuxième série des phénomènes asphyxiques (disparition du sucre) n'aura pas le temps de se produire, et l'animal devra présenter encore du sucre en abondance dans son sang.

Or, le lapin est un animal qui ne survit généralement qu'un petit nombre d'heures : voyons ce que va nous donner un sujet dans ces conditions.

Expérience. — On dose chez un lapin normal la teneur du sang en sucre dans la carotide : on trouve 1 gr. 720 p. 1000. On coupe les deux pneumogastriques, on dose à nouveau une heure après : on trouve 3 gr. 750 p. 1000 (1). On dose encore au moment de la mort, quinze heures environ après l'opération : on trouve 2 gr. 500 p. 1000. L'animal est donc mort en état d'hyperglycémie : l'urine

(1) Une différence aussi considérable ne peut pas être due à la saignée préalable, d'ailleurs très peu abondante (6 grammes de sang).

recueillie au moment de la mort, réduisait d'ailleurs fortement la liqueur cupro-potassique. On a aussi examiné à ce moment le foie, au point de vue du sucre et du glycogène. Le glycogène avait baissé sensiblement, réduit à la proportion de 0 gr. 6 p. 100, mais il y avait encore 2 gr. 864 de sucre p. 100.

Des cobayes nous ont donné des résultats analogues.

Tout ceci ne fait que confirmer ce que nous avons annoncé. L'asphyxie a produit dans le foie une transformation active du glycogène en sucre; ce glycogène n'ayant pas eu le temps de s'accumuler à nouveau, a baissé rapidement dans le foie: quant au sucre versé en abondance dans le sang, l'animal n'a pas vécu assez longtemps pour qu'il ait pu se détruire.

2° Chez un animal où la section des vagues ne produit pas de phénomènes asphyxiques, il ne doit pas y avoir de troubles au moins immédiats dans la fonction glycogénique après cette opération. Or, c'est ce que l'expérience a montré également.

Les batraciens sont des animaux dont l'hématose n'est pas troublée par l'opération en question: d'abord parce que chez eux elle ne modifie en rien le rythme respiratoire, ensuite parce que, alors même que des troubles pulmonaires se produiraient, la respiration cutanée suffit à entretenir l'hématose. Or on trouve chez les grenouilles d'hiver de 5 à 7 p. 100 de glycogène dans le foie: six à sept jours après la double section, on retrouve le même chiffre. Cette expérience démontre encore un autre fait. La section des vagues est suivie, chez les oiseaux et chez les mammifères, d'une hyperhémie du foie. On pourrait attribuer directement au pneumogastrique, cette dilatation des capillaires qui accompagne toujours l'hyperglycémie. Mais on voit bien qu'elle n'est produite qu'indirectement, puisque chez la grenouille il ne se produit rien de semblable (1). On sait d'ailleurs, d'après les expériences de Vulpian, que la dilatation ne doit pas être due à une action vasomotrice suspendue, l'excitation du bout périphérique du vague ne

(1) Ainsi que cela résulte de la constance de la teneur du foie en glycogène, et comme le montre directement l'examen des coupes (pl. III, fig. 4 a).

produisant aucune variation dans la circulation hépatique : mais cette démonstration nouvelle n'en a pas moins son utilité.

Pour nous, c'est donc d'une manière tout à fait indirecte, que la section des pneumogastriques agit sur la glycogénie et la glycémie. L'asphyxie détermine une vaso-dilatation dans le foie, et cette vaso-dilatation produit elle-même une abondante transformation du glycogène en sucre qui se répand en grande quantité dans le sang.

Peut-on dire maintenant que ce sont uniquement les troubles respiratoires qui agissent sur la fonction glycogénique après la double section des vagues. Ceux-ci sont évidemment prépondérants, mais ne constituent pas la cause unique : il en existe une autre, ce sont les troubles digestifs. L'animal, après la double section, se trouve dans un état de jeûne relatif (absolu même chez les oiseaux à jabot), et c'est évidemment par suite de cet état d'inanition, que le glycogène baisse si vite dans le foie. Ce glycogène ne pouvant plus se renouveler, et se transformant en sucre avec une grande activité, doit diminuer très rapidement.

C'est même uniquement sur le compte des troubles de nutrition, que nous croyons qu'il faut mettre les phénomènes observés par MM. Arthaud et Butte, dans les cas de section sous-diaphragmatique.

Mais cette cause, comme la première, est une cause indirecte ; et nous dirons qu'en résumé les phénomènes d'asphyxie et d'inanition consécutifs à la double section des vagues, sont suffisants pour expliquer les troubles glycogéniques qui surviennent après cette section, sans qu'il soit nécessaire de faire du nerf pneumogastrique la voie centripète d'un réflexe.

Nous avons noté plus haut que l'hypoglycogénie apparaissait beaucoup plus tôt que l'hypoglycémie. Ceci ressort avec évidence du tableau suivant, où pour faciliter la comparaison, on a réduit à l'unité les quantités de glycogène et de sucre normales, réduisant les autres chiffres dans la même proportion (1).

(1) Ce tableau a été mis en diagramme.

OBSERVATION	ANIMAL NORMAL	JOURS APRÈS LA DOUBLE SECTION				
		1	2	3	4	5
		Sucre du sang pour 100	1	3.20	2.53	1.66
Glycogène pour 100.....	1	1.11	0.67	0.43	0.28	0.23

Nous avons vu quelle était la cause de l'hypoglycémie rapide (transformation active en sucre, sans production nouvelle). Quelle est celle de l'hyperglycémie persistante? Il peut y en avoir plusieurs, que nous ne présentons d'ailleurs que comme des hypothèses.

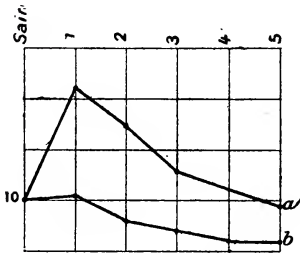


FIG. 40. — Diagramme de la variation du sucre du sang, et du glycogène du foie chez un pigeon après la double section des vagues.

a, Sucre du sang } Sain = 10.
b, Glycogène du foie }

1° L'absorption pulmonaire de l'oxygène étant diminuée, ce gaz est fourni en moins grande abondance aux tissus et à leurs principes oxydables : or, le sucre est un des plus importants de ces principes.

2° Le pancréas déverse dans le sang, comme M. Lépine (33) l'a démontré, un ferment glycolytique dont l'action est entravée par la présence de l'acide carbonique : or, après la double section des pneumogastriques, le sang se charge d'acide carbonique.

3° Tout le sucre du sang ne provient pas du glycogène : il peut provenir aussi de la graisse, comme l'a démontré Colin (17) : or, les animaux maigrissent assez rapidement après la double section. D'ailleurs, Quinquaud (40) a montré que l'on pouvait avoir une augmentation de sucre dans le sang (par la saignée, par exemple), alors que le foie ne contenait plus de glycogène.

Malgré la baisse du glycogène du foie, il pourrait donc par d'autres processus s'accumuler du sucre dans le sang.

Quoi qu'il en soit des causes, l'hyperglycémie existe, et doit avoir évidemment un retentissement sur la composition de l'urine, et produire la glycosurie. Nous avons pu le constater chez le lapin (voir plus haut) et nous en assurer indirectement chez les oiseaux. Straus (42) a indiqué dans le rein des diabétiques, des lésions caractéristiques, telles que la dégénérescence de l'épithélium des tubes droits et contournés : nous avons retrouvé ces lésions (pl. III, fig. 1 *b*; *a*, rein normal) dans les reins d'oiseaux morts par la double section des pneumogastriques.

Dernièrement, MM. Arthaud et Butte (2) ont signalé des faits très intéressants au point de vue de la glycogénèse, sur les effets des névrites des vagues. Ils ont trouvé que la névrite des bouts périphériques provoquait tous les phénomènes du diabète, et on en tire des conclusions fort importantes relativement à la pathogénie de cette maladie.

Dans cette étude purement physiologique, nous nous sommes contenté d'étudier de près les résultats des sections, et nous croyons avoir expliqué suffisamment ces résultats, pour pouvoir conclure qu'à l'état normal, le pneumogastrique ne joue aucun rôle dans la glycogénèse. Rappelons d'ailleurs pour terminer que la section unilatérale ne produit aucun trouble dans cette fonction.

CONCLUSIONS.

1° Le premier effet de la double section des vagues et une disparition rapide du glycogène, avec hyperglycémie : l'hypoglycémie ne se produit que plus tard.

2° Ces phénomènes sont dus à des troubles respiratoires, qui amènent une asphyxie lente, et à des troubles nutritifs. Le mécanisme est le suivant : l'asphyxie provoque une hyperhémie dans le foie ; sous l'influence de cette vascularisation et de l'état asphyxique

du sang, le glycogène se transforme activement en sucre, et, n'étant pas remplacé, diminue rapidement dans le foie.

Quant au sucre versé dans le sang, il se détruit assez lentement pour des raisons multiples.

3° La grande probabilité de ce mécanisme, se trouve démontrée par des expériences faites sur des groupes divers d'animaux.

4° En définitive, à l'état normal, le pneumogastrique ne joue aucun rôle dans la glycogénèse, et ce n'est qu'indirectement que sa double section vient troubler cette fonction.

TROISIÈME PARTIE

INFLUENCE DU PNEUMOGASTRIQUE SUR LA NUTRITION INTIME

MÉCANISME DE CETTE INFLUENCE.

CAUSES DE LA MORT APRÈS DOUBLE SECTION. CONCLUSIONS.

Nous croyons avoir suffisamment démontré par les faits rassemblés dans notre deuxième partie, que l'opinion de de Blainville, Billroth, Boddaert, qui attribuent à l'inanition seule la mort chez les oiseaux, est une opinion erronée. Il suffit au reste d'une expérience bien simple pour en démontrer la fausseté. Si l'on abandonne sans manger deux oiseaux semblables, l'un intact, l'autre auquel on a sectionné les deux pneumogastriques, le second meurt beaucoup plus vite que le premier. Mais nous ne nous sommes pas contenté de cette démonstration un peu grossière, et nous avons fait voir, qu'outre les troubles digestifs, il existait des troubles dans la fonction respiratoire, dans la fonction circulatoire, dans la fonction urinaire et dans la fonction glycogénique. C'est à ces troubles, que nous avons le premier étudiés avec détail, en ce qui concerne les échanges respiratoires et l'excrétion des déchets azotés, que nous rapportons la mort fatale qui suit la double section.

Mais encore faut-il démêler le mécanisme de ces troubles, examiner ceux qui sont primordiaux, et ceux qui ne sont que consécutifs :

En un mot, établir le déterminisme de la mort qui se produit dans ces conditions.

Pour cela, nous allons reprendre successivement l'étude des différents troubles constatés.

I. TROUBLES RESPIRATOIRES. — Ces troubles sont de deux sortes : mécaniques et chimiques. Ont-ils chacun une importance égale, étant produits chacun à part par un mécanisme différent, ou bien les uns ne sont-ils que la conséquence des autres ?

Envisageons d'abord les troubles mécaniques : il est évident que ceux-ci sont bien primordiaux, et sont la conséquence directe de la double section, personne n'a jamais songé à le contester.

En est-il de même des troubles chimiques? Le ralentissement que l'on observe dans les échanges respiratoires est-il dû à une activité moindre des tissus, ou au contraire n'est-il que la conséquence des troubles mécaniques? Nous croyons que c'est la deuxième hypothèse qui est la vraie, et nous pouvons appuyer cette hypothèse sur un certain nombre de faits.

1° Les troubles chimiques suivent pour ainsi dire la courbe des troubles mécaniques. Aussitôt après la section, quand la respiration est très gênée, les échanges respiratoires diminuent beaucoup : quand la gêne disparaît partiellement, par suite d'une reprise momentanée de la ventilation, ces échanges s'accroissent ; quand enfin elle devient définitive par suite de l'embarras de la circulation pulmonaire, ils baissent définitivement.

2° Chez les animaux comme les batraciens, où la double section n'est suivie d'aucun trouble mécanique dans la respiration, il n'y a pas production de troubles chimiques.

3° Si l'on envisage les échanges pour un même volume d'air, on trouve qu'ils sont accrus après la double section des vagues, sauf dans les derniers temps où l'hématose ne se fait plus.

Nous concluons donc que, si les échanges respiratoires se trouvent modifiés, ce n'est pas parce que les tissus sont moins aptes à absorber l'oxygène, mais simplement parce que la circulation leur en fournit moins. On a invoqué, pour expliquer la

baisse de production de l'acide carbonique, la disparition du glucose ; mais cette baisse se produit bien avant que le glucose disparaisse du sang, et même à un moment où il s'y trouve en plus grande abondance.

D'ailleurs, ce qui prouve encore l'importance des troubles mécaniques, c'est que ceux-ci gênant plus l'élimination de l'acide carbonique que l'absorption de l'oxygène, cet acide est rejeté en moins grande abondance et s'accumule dans le sang. S'il y avait ralentissement de l'activité des tissus, ce phénomène ne se produirait pas, la production de l'acide carbonique suivant simplement les variations de l'absorption de l'oxygène.

II. TROUBLES DIGESTIFS. — Nous avons aussi constaté deux sortes de troubles, mécaniques et chimiques. Mais, là encore, seuls les troubles mécaniques sont primordiaux, et nous avons vu que si la digestion était arrêtée, c'était grâce à la paralysie de l'estomac, paralysie qui empêche l'excrétion du suc gastrique, son mélange aux aliments, et le passage de ces aliments dans l'intestin, où, s'ils pouvaient y parvenir, la digestion pourrait encore très bien s'effectuer. D'ailleurs, chez les animaux où les troubles moteurs n'ont que peu d'importance, comme les batraciens, la digestion n'est pour ainsi dire pas entravée. Nous avons introduit des mouches dans l'œsophage d'une grenouille à deux pneumogastriques coupés et elle les a rendues au bout de quelque temps, sous forme de véritables fèces. Nous avons pu constater aussi dans ces conditions des phénomènes digestifs chez les lézards.

III. TROUBLES CIRCULATOIRES. — Parmi ces troubles, qui consistent simplement en effets vaso-moteurs et action sur la pression sanguine (1), les uns sont primordiaux, les autres consécutifs. Ceux qui sont primordiaux (vaso-dilatation du jabot, vaso-dilatation des reins et de la rate) ne semblent pas avoir une très grande importance au point de vue du mécanisme de la mort. Parmi ceux

(1) On a vu que chez les oiseaux il n'y avait pas de troubles cardiaques.

qui sont consécutifs (vaso-contraction de l'intestin, vaso-dilatation du foie, baisse de la pression), seuls les troubles dans la circulation hépatique ont une réelle importance (1).

Ces derniers jouent un grand rôle dans les modifications qui surviennent dans la fonction glycogénique. Pour certains auteurs, ils seraient dus à une action directe du pneumogastrique sur l'innervation vaso-motrice de l'organe, mais, pour nous, ils sont simplement la conséquence de l'asphyxie lente que nous avons constatée. Nous nous appuyons pour l'admettre sur les faits suivants :

1° On n'a jamais démontré bien nettement que le pneumogastrique ait une action directe sur les vaisseaux du foie, la plupart des auteurs nient même cette action.

2° Chez tous les animaux où existent des troubles respiratoires après la section des vagues (oiseaux, mammifères, reptiles), on constate une vaso-dilatation du foie (pl. m, fig. 4 *b* et fig. 3 *b*).

3° Chez ceux où ces troubles n'existent pas (batraciens), la circulation hépatique n'est pas modifiée (pl. m, fig. 4 *a*).

IV. TROUBLES DANS LA SÉCRÉTION URINAIRE. — Ces troubles consistent en des variations d'abondance (mécaniques) et en des variations de composition (chimiques). Pour ce qui est de l'abondance, on voit l'urine d'abord augmenter après la double section, puis diminuer. Pour ce qui est de la constitution, on voit l'acide urique baisser, remonter, puis baisser définitivement.

Seule l'augmentation préalable de la quantité d'urine peut être regardée comme un phénomène dû directement à l'action des vagues. Elle résulte en effet de la suppression des vaso-constricteurs qu'ils envoient aux reins. La baisse consécutive tient à la baisse de la pression sanguine, causée par les pertes d'eau considérables de l'organisme, ainsi que nous l'avons établi dans notre deuxième partie. Quant à l'acide urique qui est le résultat de l'oxy-

(1) Nous ferons remarquer cependant qu'une des causes de la baisse de la pression sanguine vient des grandes pertes d'eau faites par l'organisme. Ces pertes ont-elles une influence marquée sur le dépérissement de l'animal? nous ne saurions, pour le moment, l'affirmer.

dation des tissus, et il est à remarquer que la courbe de son élimination suit celle de l'absorption de l'oxygène. Les variations, qui ne sont pas toujours dans le même sens (baisse préalable, hausse momentanée, baisse définitive) prouvent bien qu'il ne s'agit pas là d'une action sur l'épithélium éliminateur (1). Il s'agit donc certainement d'un phénomène secondaire.

V. TROUBLE DANS LA GLYCOGENÈSE. — Ils consistent, comme nous l'avons vu, en une baisse croissante du glycogène du foie, une hyperglycémie préalable, et une hypoglycémie consécutive. Ces phénomènes doivent-ils être attribués à une action directe du pneumogastrique, ou aux conditions particulières dans lesquelles la double section place l'animal. Nous croyons que c'est la deuxième hypothèse qu'il faut adopter, et cela pour les raisons suivantes :

1° On constate une vaso-dilatation hépatique chez tous les animaux qui offrent des troubles respiratoires ;

2° On n'en constate pas chez les autres ;

3° La marche de la glycémie est celle que l'on observe dans les asphyxies lentes.

L'asphyxie suffit à expliquer tous les phénomènes relatifs aux variations du sucre, quant à celles du glycogène, deux causes interviennent dans sa disparition du foie : d'abord l'asphyxie, qui amène sa transformation rapide, ensuite l'inanition qui l'empêche de s'accumuler à nouveau dans l'organe hépatique.

Cette deuxième cause est indirecte comme la première.

Si nous résumons les résultats de cette discussion, nous arrivons, en laissant de côté les phénomènes peu importants, à ce mécanisme de la mort, où chaque cause est engendrée par la précédente et engendre la suivante :

1° Troubles mécaniques de la respiration et de la digestion ;

2° Phénomènes d'asphyxie lente et d'inanition ;

(1) S'il en était ainsi, on verrait se produire au moment où l'excrétion baisse, une accumulation dans le sang. Or cela n'est pas ; il faut donc admettre que la production diminue avec l'élimination.

3° Vaso-dilatation du foie, destruction rapide du glycogène, hyperglycémie, disparition du glycogène, hypoglycémie, diminution des phénomènes d'oxydation dans les tissus;

4° Disparition des réserves, sans nouvelles synthèses, et entraves aux phénomènes de désassimilation.

En dernière analyse, on voit que les deux grands groupes de phénomènes qui constituent la vie, phénomènes d'assimilation d'une part, phénomènes de désassimilation d'autre part, sont fortement troublés par la double section des vagues, ce qui est une cause suffisante pour amener la mort. Mais en remontant de proche en proche la série de ces troubles, on voit qu'on peut les expliquer originairement par les troubles mécaniques de la fonction respiratoire et de la fonction digestive.

Plus ces troubles seront accentués, plus la mort devra se produire rapidement si ces conclusions sont exactes. Or, examinons ce qui se passe chez les différents groupes d'animaux que nous avons étudiés.

On peut établir la série suivante relativement à la rapidité de la mort : 1° mammifères; 2° oiseaux; 3° reptiles; 4° batraciens.

Or, les mammifères ont leurs fonctions respiratoires troublées au maximum, et leurs fonctions digestives fortement altérées : on peut remarquer de plus, que la double section au-dessous du diaphragme les laisse en vie beaucoup plus longtemps, et qu'enfin ceux qui ne présentent pas de broncho-pneumonie, et offrent seulement des troubles circulatoires dans le poumon, vivent un temps bien plus long.

Les oiseaux présentent des troubles manifestes dans la fonction respiratoire, et un arrêt presque complet des fonctions digestives : mais les troubles pulmonaires sont beaucoup moins accentués chez eux que chez les mammifères, c'est pourquoi ils vivent plus longtemps bien qu'ayant une respiration plus active.

Les reptiles offrent aussi des troubles très nets dans la respiration, assez peu accentués du côté du tube digestif. Mais ces animaux résistant assez facilement et assez longtemps à l'asphyxie et à l'inanition, on conçoit que leur survie soit assez longue.

Les batraciens enfin ne montrent que des troubles peu marqués dans la digestion, et ils résistent très longtemps.

Les faits qui nous sont fournis par la physiologie comparée viennent donc corroborer notre hypothèse, et nous concluons définitivement :

Les causes de la mort par double section des vagues sont des troubles de nutrition élémentaire amenés par l'asphyxie lente et l'inanition ; la disparition du glycogène, qui est un des facteurs les plus importants de cette mort, n'a pas d'autres causes.

On sait que la première idée qui fut émise pour expliquer la mort des animaux fut l'asphyxie, mais une asphyxie brutale. On abandonna cette hypothèse pour deux raisons : la première, c'est que les mammifères ne présentent pas toujours de broncho-pneumonie ; la seconde, c'est que les oiseaux n'en présentent jamais, et n'en meurent pas moins.

On pensa alors à l'inanition, qui fut même la seule cause admise chez les oiseaux : mais cette deuxième hypothèse ne peut se soutenir, ainsi que nous l'avons fait voir.

Claude Bernard ayant remarqué que les animaux, à leur mort, ne présentaient plus que des traces de glycogène dans le foie et de sucre dans le sang, admit, comme causes de la mort, les troubles glycogéniques.

Dernièrement, enfin, MM. Arthaud et Butte ont admis également cette opinion, et l'on corrobore par des recherches, d'ailleurs postérieures aux nôtres, sur la nutrition élémentaire. Nos recherches personnelles, qui nous ont montré que la production des phénomènes asphyxiques était constante, même sans qu'il y eût de lésions considérables dans le poumon, nous ont permis de rapprocher les trois hypothèses précitées, et de montrer la part de vérité que contient chacune d'elles. Ce sont bien les troubles de la nutrition élémentaire, et particulièrement la disparition du glycogène qui amènent la mort, mais ceux-ci ont leurs sources dans les troubles mécaniques du poumon et du tube digestif, qui produisent l'asphyxie lente et l'inanition.

Sont-ce bien là les seules causes de la mort ? D'après les résultats

que leur ont donné les névrites expérimentales, MM. Arthaud et Butte ont admis que le nerf vague avait une influence trophique marquée sur les organes auxquels il se distribuait. Les résultats qu'ils ont obtenus sont trop nets et trop constants, pour qu'on puisse songer un moment à les mettre en doute. Mais sont-ils dus réellement à une action trophique du nerf. Nous remarquerons, d'une part, que les sections simples ne nous ont jamais donné d'altérations organiques considérables : celles que nous avons observées (foie, rein) sont dues, comme nous l'avons démontré, à des influences indirectes, et nous n'avons jamais constaté dans le tube digestif, que des épaissements et desquamations de la muqueuse, comme Chossat en avait observé dans les cas d'inanition. Nous ferons observer aussi, que si l'on admet des fibres trophiques dans le pneumogastrique, non seulement la section des deux vagues, mais aussi celle d'un seul de ces nerfs, devrait produire au bout d'un temps plus ou moins long, sinon la mort, au moins des troubles considérables, et des altérations macroscopiques et microscopiques dans les points des organes où se distribuait le nerf coupé. Or la mort, on le sait, ne survient jamais dans ce cas; l'animal, après quelques troubles passagers dus aux troubles respiratoires et vaso-moteurs, redevient absolument normal, et on ne peut constater rien de particulier à l'autopsie.

Sans nier absolument toute influence trophique du vague, nous pensons qu'il est prématuré de rien affirmer sur ce point, et nous nous en tenons provisoirement aux conclusions posées plus haut, qui s'appuient toutes sur des faits expérimentaux, et nous paraissent n'être en contradiction avec aucun des phénomènes observés.

BIBLIOGRAPHIE

1. **Arthaud**. — Note sur les fonctions des fibres lisses péribronchiques, etc., *C. R. Soc. de Biol.*, juillet 1891.
2. **Arthaud et Butte**. — Du nerf pneumogastrique, 1892.
3. — Influence du pneumogastrique sur la sécrétion urinaire, *C. R. Soc. de Biol.*, mai 1888, et *Archives de physiologie*, 1890.
4. — Syndromes cliniques, etc., *C. R. Soc. de Biol.*, février 1888, et note complémentaire, etc., *C. R. Soc. de Biol.*, mai 1888.
5. **Bamberg**. — De avium nervis rostri atque linguæ, *Thèse de Halle*, 1842.
6. **Bernard** (Claude). — Leçons sur la physiologie et la pathologie du système nerveux.
 7. — Leçons sur le diabète.
 8. **Beaunis**. — Nouveaux éléments de physiologie humaine.
 9. **Bert** (Paul). — Leçons sur la respiration, 1870.
 10. **Billroth**. — De natura et causa pulmonum affectionis, etc., Berolini, 1852.
 11. **Bischoff**. — Commentatio de nervi accessorii Willisii anatomia et physiologia, Darmstadt, 1832.
 12. **Blainville** (de). — Dissertation inaugurale, 1808, et influence du pneumogastrique sur la respiration, *Thèse Paris*, 1808.
 13. **Boddaert**. — Lésions pulmonaires dues à la section des pneumogastriques, *Journal de la physiologie*, 1862.
 14. **Chauveau**. — Du pneumogastrique considéré comme agent, etc., *Journal de la physiologie*, 1862.
 15. **Chauveau et Arloing**. — Traité d'anatomie comparée des animaux domestiques, 1889.
 16. **Colasanti**. — Recherches expérimentales sur la formation de l'acide urique, *Arch. Ital. de Biol.*, 1882.
 17. **Colin**. — Physiologie comparée des animaux domestiques.
 18. **Couvreur**. — Recherches sur la respiration du caïman, *Mém. Soc. de Biol.*, 1888.
 19. — De l'innervation vaso-motrice du poumon, *C. R. Soc. de Biol.*, décembre 1889.
 20. — Influence de l'excitation du pneumogastrique sur la circulation pulmonaire de la grenouille, *C. R. Acad. des Sciences*, novembre 1889.
 21. — Digestion gastrique des oiseaux, *Revue Linnéenne de Lyon*, février 1889.
 22. **Dastre**. — La glycémie asphyxique, 1879.
 23. — Sur quelques points relatifs à la physiologie du foie, *C. R. Soc. de Biol.*, juin 1887.
 24. **Dastre et Morat**. — Influence du sang asphyxique sur la circulation, *Arch. de physiol.*, 1884.

25. **Einbrodt**. — Ueber den Einfluss der nervi vagi, auf die Herz bewegung bei Vögeln, *Arch. de Dubois-Reymond*, 1839.
26. **François-Franck**. — Part du spinal et du pneumogastrique dans l'innervation modératrice du cœur, *C. R. Soc. de Biol.*, février 1881.
27. — Réflexes du bout central du pneumogastrique, *Travaux du labor. de Marey*, 1878-1879.
28. **Gehuchten** (Van). — Anatomischer anzeiger. VI jahrgang, 1891, n° 1.
29. **Gréhant**. — Influence de la section des pneumogastriques, etc., *C. R. Soc. de Biol.*, mars 1882.
30. **Jobert**. — Digestion gastrique des oiseaux, *C. R. Acad. des Sciences*, 1873.
31. **Laulanié**. — Effets respiratoires des excitations centrifuges du nerf vague, *C. R. Soc. de Biol.*, février et juillet 1889.
32. **Laffont**. — Recherches expérimentales sur la glycosurie, *Journal de l'anat. et de la physiol.*, 1880.
33. **Lépine**. — Sur la présence, etc., *C. R. Acad. des Sciences*, avril 1890.
34. **Mairet** et **Bosc**. — Causes de la toxicité de l'urine normale, *C. R. Soc. de Biol.* février, 1891.
35. **Marage**. — Grand sympathique des oiseaux. *Thèse de Paris*, 1889.
36. **Masius**. — *Bulletin Académie royale de Belgique*, t. XV et XVI, 3^e série. Influence du pneumogastrique sur la sécrétion urinaire.
37. **Mathieu** et **Urbain**. — Des gaz du sang, *Arch. de physiol.*, 1872.
38. **Phisalix**. — Sur le mode de vascularisation du jabot du pigeon *C. R. Soc. de Biol.*, juin 1890.
39. **Provençal**. — *Recueil périodique de la Société de Médecine de Paris*, t. XXXVII. Mémoire sur l'influence des nerfs du poumon sur la respiration.
40. **Quinquaud**. — Le glycogène et la glycémie, *C. R. Soc. de Biol.*, avril 1889.
41. **Rochas**. — Sur quelques particularités relatives aux connexions, etc., *C. R. Acad. des Sciences*, mars 1885.
42. **Straus**. — Contribution à l'étude des lésions, etc., *Arch. de physiol.*, 1885.
43. **Vulpian**. — Leçons sur l'appareil vaso-moteur.
44. **Schiff**. — Physiologie de la digestion.
- Nota*. — Les autres citations d'auteurs sont indiquées dans le texte.
-

EXPLICATION DES PLANCHES

PLANCHE I

Partie céphalique et cervicale du pneumogastrique des oiseaux.

Fig. 1 et 2. — Chez le pigeon.

Fig. 3. — Chez le canard.

Fig. 4. — Chez l'oie.

Fig. 5. — Chez le hibou.

Pn, pneumogastrique; *Sp*, spinal; *Gph*, glosso-pharygien; *H*, hypoglosse; *Ic*, première paire cervicale; *Ls*, laryngé supérieur; *Li*, laryngé inférieur; *Br. ph. œs*, branche pharyngo-œsophagienne; *Pl. Ph*, plexus pharyngien; *GV*, ganglion d'origine du vague; *GP*, ganglion pétreux; *GCs*, ganglion cervical supérieur.

PLANCHE II

Partie thoraco-abdominale du pneumogastrique des oiseaux (fig. 1-5).

Sympathique impair des crocodiliens (fig. 6 et 7).

Fig. 1 et 2. — Chez le hibou.

Fig. 3, 4, 5. — Chez le pigeon.

Pn. d, pneumogastrique droit; *Pn. g*, pneumogastrique gauche; *G. Th*, ganglion thoracique; *Rec*, récurrent; *N S c*, nerf sympathique cardiaque; *Spl*, splanchnique; *Sd*, sympathique droit; *Sg*, sympathique gauche; *Pl. Bra*, plexus brachial; *Pl. P*, plexus pulmonaire; *Pl. Card*, plexus cardiaque; *Pl. Bro*, plexus bronchique; *Pl. Stom*, plexus stomachal; *Pl. cœl*, plexus cœliaque; *AP*, coupe de l'artère pulmonaire.

Fig. 6 et 7. — Chez le crocodile (7 schéma).

Sy. i, sympathique impaire; *Sy. c*, cordon limitrophe; *Gp*, glosso-pharyngien; *Pn*, pneumogastrique; *H*, hypoglosse; *Sp*, spinal; 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, sept premières paires cervicales; *Sc. d*, cordon limitrophe droit; *Sc. g*, cordon limitrophe gauche.

PLANCHE III

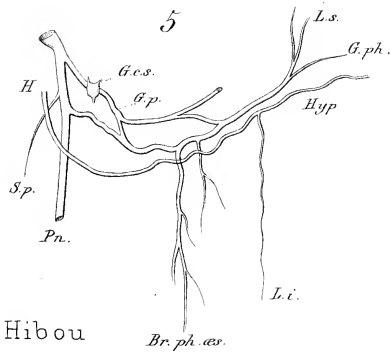
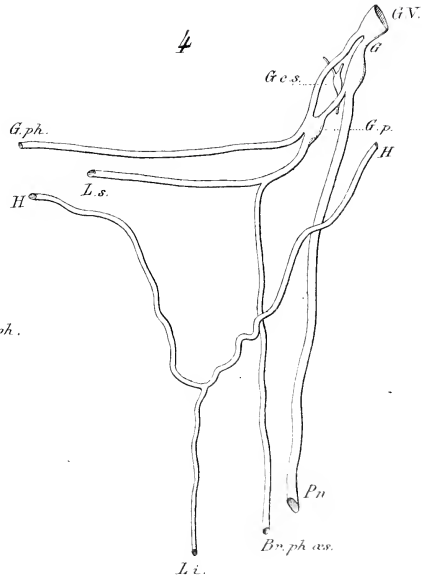
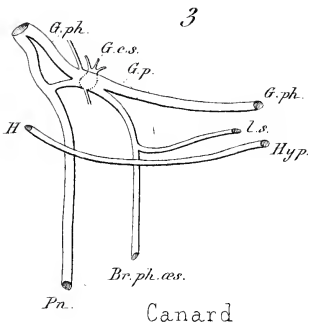
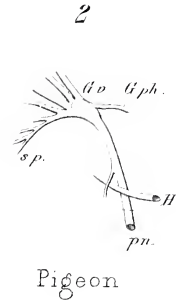
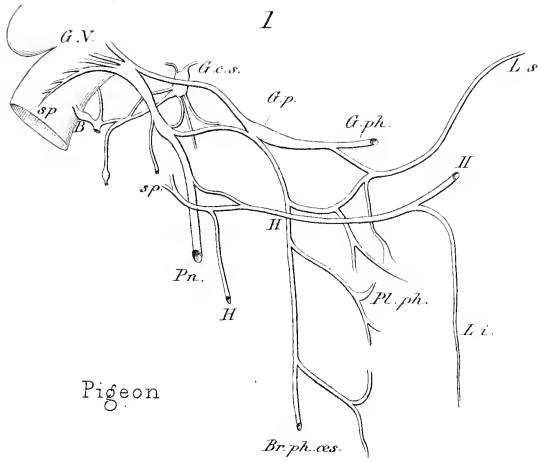
Fig. 1. *a*, rein normal du pigeon, tubuli contorti, 400 d.

b, coupe du rein 6 jours après la section des pneumogastriques, 400 d.

- Fig. 2. *a*, glandes pepsiques normales du pigeon, 200 d.
b, glandes pepsiques 4 jours après la section des pneumogastriques, 200 d.
Fig. 3. *a*, Foie normal du pigeon, 200 d.
b, Foie du pigeon 6 jours après la section des pneumogastriques, 200 d.
Fig. 4. *a*, Foie de la grenouille 8 jours après la section des pneumogastriques, 200 d.
b, foie du lézard onze jours après la section des pneumogastriques, 200 d.
Fig. 3 et 4. — *c*, capillaires.

29 JUN. 92







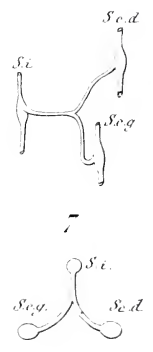
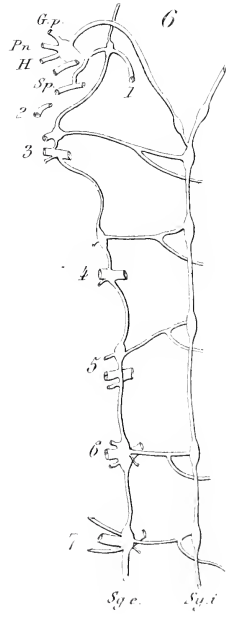
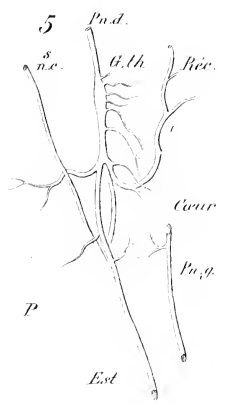
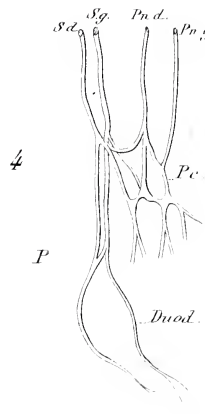
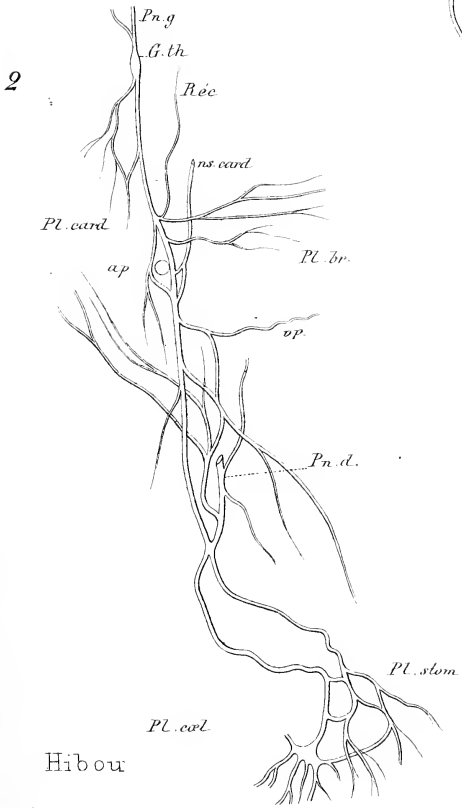
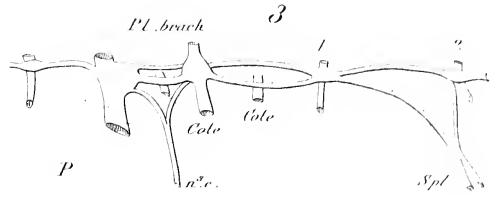
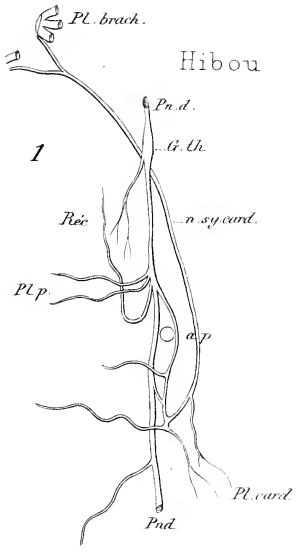


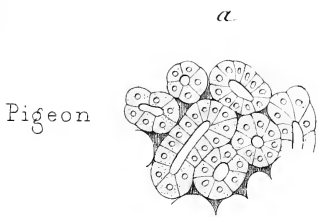
Schéma.

Crocodile

E. Couvreur del.

Pneumogastrique. Partie Thoraco-abdominale.
Sympathique impair des crocodiliens.





*Rein. Normal.
Tubuli Contorti.*

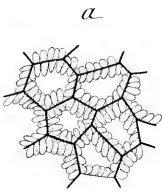
1



Pigeon

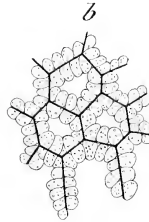
*Rein. Pn. coupés.
depuis 6 jours.*

Pigeon



*glandes pepsiques
normales*

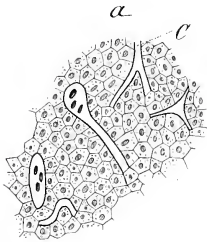
2



Pigeon

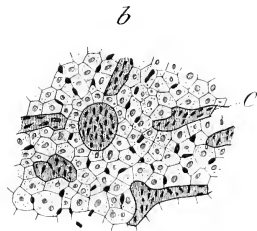
*glandes pepsiques.
4 jours après Pn. coupés.*

Pigeon



Foie. Normal.

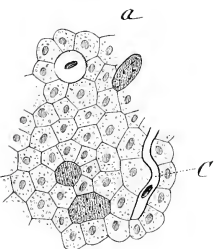
3



Pigeon

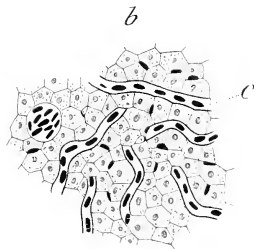
Foie Pn. coupés 6 jours.

Grenouille



*Foie
Pn. coupés 8 jours.*

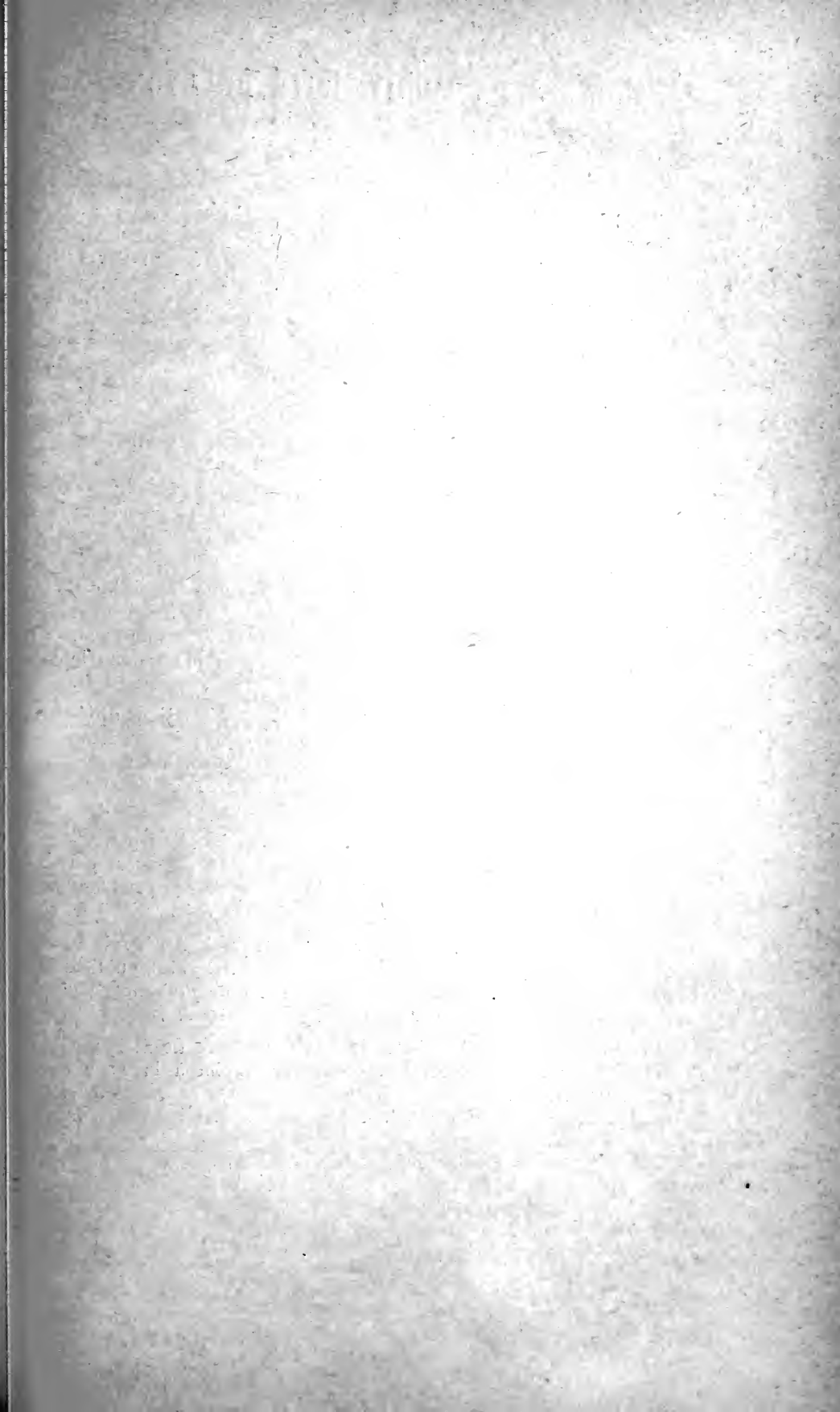
4



Lézard

*Foie
Pn. coupés 11 jours.*





ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

SITUATION AU 31 MAI 1892

TOME I. — La doctrine de Malherbe d'après son commentaire sur Desportes, par Ferdinand BRUNOT, docteur ès lettres, ancien élève de l'École normale supérieure, chargé d'un Cours complémentaire à la Faculté des Lettres, lauréat de l'Académie française. 1 vol. grand in-8 avec 5 planches hors texte. . . . 40 fr.

TOME II, FASCICULE 1. — Recherches anatomiques et expérimentales sur la métamorphose des Amphibiens anoures, par E. BATAILLON, préparateur de Zoologie à la Faculté des Sciences. 1 vol. in-8 avec 6 planches hors texte. 4 fr.

TOME II, FASCICULE 2. — Anatomie et Physiologie comparées de la Pholade dactyle. Structure, locomotion, tact, olfaction, gustation, action dermatoptique, photogénie, avec une théorie générale des sensations, par le Dr Raphaël DUBOIS, professeur de Physiologie générale et comparée à la Faculté, avec 68 figures dans le texte et 15 planches hors texte. 48 fr.

TOME II, FASCICULE 3. — Sur le pneumogastrique des oiseaux, par E. COUVREUR, licencié ès sciences physiques, docteur ès sciences, chef des travaux de physiologie à la Faculté des sciences de Lyon. 1 vol. in-8 avec 3 planches hors texte et graphiques dans le texte. 4 fr.

TOME III, FASCICULE 1. — Sur la théorie des équations différentielles du premier ordre et du premier degré, par Léon AUTONNE, Ingénieur des Ponts et Chaussées, Docteur ès Sciences mathématiques, chargé de Conférences à la Faculté des Sciences. 1 vol. in-8 9 fr.

TOME III, FASCICULE 2. — Recherches sur l'équation personnelle dans les observations astronomiques de passages, par F. GONNESSIAT, Aide-Astronome à l'Observatoire, chargé d'un Cours complémentaire d'Astronomie à la Faculté des Sciences. 5 fr.

TOME IV. — Lettres intimes du cardinal Albéroni au comte J. Rocca, ministre du duc de Parme (1703-1742), publiées pour la première fois d'après le manuscrit de Plaisance, par Emile BOURGEOIS, professeur à la Faculté des Lettres.

TOME V. — Le Fondateur de Lyon, Histoire de L. Munatius Plancus, par M. JULLIEN, professeur-adjoint à la Faculté des Lettres. 1 vol. in-8 avec 1 planche hors texte. 5 fr.
Quelques exemplaires sur hollandaise. 8 fr.

19 NOV. 92

ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME — 4^e FASCICULE

RECHERCHES

SUR LA VALEUR MORPHOLOGIQUE

DES

APPENDICES SUPERSTAMINAUX

DE LA

FLEUR DES ARISTOLOCHES

PAR

M^{lle} A. MAYOUX

ÉLÈVE DE LA FACULTÉ DES SCIENCES DE LYON

Avec 3 Planches hors texte



PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE

120, BOULEVARD SAINT-GERMAIN

—
1892

THE HISTORY OF THE UNITED STATES OF AMERICA

CHAPTER I
THE DISCOVERY OF AMERICA

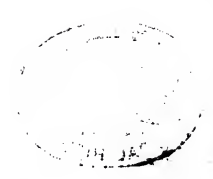
THE DISCOVERY OF AMERICA
BY CHRISTOPHER COLUMBUS

RECHERCHES SUR LA VALEUR MORPHOLOGIQUE
DES APPENDICES SUPERSTAMINAUX
DE LA FLEUR DES ARISTOLOCHES

THE UNIVERSITY OF CHICAGO

PHYSICS DEPARTMENT

530 SOUTH EAST ASIAN AVENUE



ANNALES DE L'UNIVERSITÉ DE LYON

TOME DEUXIÈME — 4^{me} FASCICULE

RECHERCHES
SUR LA VALEUR MORPHOLOGIQUE
DES
APPENDICES SUPERSTAMINAUX
DE LA
FLEUR DES ARISTOLOCHES

PAR

M^{lle} A. MAYOUX

ÉLÈVE DE LA FACULTÉ DES SCIENCES DE LYON

Avec 3 Planches hors texte



PARIS

G. MASSON, ÉDITEUR

LIBRAIRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE

120, BOULEVARD SAINT-GERMAIN

1892

ANNALS OF THE AMERICAN ASSOCIATION OF GEOLOGICAL AND MINERALOGICAL SOCIETIES

1911

Published by the American Association of Geologists and Mineralogists

RECHERCHES
SUR LA
VALEUR MORPHOLOGIQUE DES APPENDICES SUPERSTAMINAUX
DE LA
FLEUR DES ARISTOLOCHES

Par M^{lle} A. MAYOUX
Elève de la Faculté des Sciences de Lyon

I. — Historique et introduction

Les aristoloches très curieuses au point de vue de la structure de la tige et du mécanisme de la fécondation, curieuses aussi au point de vue des formes bizarres de la fleur de certaines espèces ornementales, ne le sont pas moins par la constitution de leur appareil sexuel. Aussi a-t-on déjà fait plusieurs hypothèses sur cet appareil. C'est qu'en effet il semble construit en dehors des lois ordinaires de la symétrie florale. Est-on en présence d'une véritable anomalie ou bien peut-on expliquer cet appareil en s'appuyant sur les lois dont il vient d'être question ?

Les Aristolochiacées étant des Apétales, la fleur des Aristoloches n'a pas de corolle. Elle possède un calice gamosépale de forme variable (unilabié, bilabié ou trilobé) à préfloraison valvaire. Le plus souvent, il y a six pièces à l'androcée, parfois cinq (genre

Einomeia de Rafinesque, *A. pentandra* Linn; *A. micrantha* Duch., etc.); rarement quatre (*A. bracteosa*, *A. picta*). Quelques espèces en renferment un plus grand nombre 10-12 (*A. Mannii*, *A. triactinia*) ou 24 (*A. Goldiæna*). Ces étamines toutes extrorses et biloculaires à déhiscence longitudinale, sont concrecentes en une petite colonne terminée au sommet par autant d'appendices qu'il y a de pièces à l'androcée ou par trois dans les espèces dont les six étamines sont groupées deux par deux (groupe des *Siphisia* de Duchartre (1) : *A. Siphio*, *A. tomentosa* L'herit. etc.) Parfois, chaque appendice est partagé en deux au sommet, et dans toutes les espèces il forme un prolongement opposé ou plutôt superposé à chacune des pièces de l'androcée. L'ensemble des étamines et des prolongements représente un gynostème pour certains botanistes (*fig. 37, 38, 39, pl. II*).

L'ovaire toujours infère est généralement composé de six carpelles, quelquefois de cinq; plus rarement de quatre. Ces carpelles alternent avec les étamines et forment un ovaire pluriloculaire à cloisons incomplètes, parfois complètes. Chaque loge renferme dans l'angle interne deux rangées d'ovules insérés latéralement. Ces ovules dirigés transversalement ou plus ou moins obliquement ramènent leur micropyle vers le placenta, en dehors de leur point d'attache ou en dedans contre le placenta.

Le fruit est une capsule septicide.

Telle est d'une façon sommaire la description de cette fleur! Les styles et les stigmates n'y sont pas mentionnés. C'est là qu'en effet est le point discutable. Existe-t-il oui ou non des styles et des stigmates dans la fleur des *Aristoloches*? Voilà ce qu'il faudrait savoir.

Pour le plus grand nombre des botanistes (Baillon, etc.) il y aurait un gynostème, c'est-à-dire que les appendices superstaminaux seraient les lobes stigmatiques; mais ces lobes sont opposés aux étamines, par suite, ils ne correspondent pas à la nervure dorsale des carpelles. Cette particularité a déterminé quelques auteurs à nier la nature carpellaire de ces appendices et à ne voir là que des dépendances staminales. De là deux opinions opposées :

(1) DUCHARTRE; *Prodromus*: tome XV, page 421 et suivantes.

- 1° Les feuilles carpellaires sont terminées par des stigmates;
- 2° Les styles et les stigmates manquent.

Quels sont les arguments en faveur de chacune d'elles ?

L'analogie et l'apparence morphologique ont suffi, ainsi qu'on vient de le voir, pour faire appeler les prolongements superstaminaux, lobes stigmatiques par la plupart des botanistes descripteurs dont le but d'ailleurs n'est pas de rechercher la nature des organes, mais surtout de décrire les formes. Le rôle physiologique de ces appendices vient en outre donner un argument de plus en faveur de la première opinion (cependant les cas d'emprunts physiologiques existent chez quelques végétaux) et leur superposition aux étamines ne serait pas une preuve suffisante pour faire rejeter la théorie ainsi qu'on le verra dans la suite de ces recherches.

Payer dans son « *Organogénie comparée de la fleur* » (1) termine ainsi son travail sur l'organogénie de l'*Aristolochia Clematitis* : « Les stigmates et les styles ne sont donc que des dépendances des étamines ainsi qu'on les a vus n'être que des prolongements des placentas dans les Crucifères et les Parnassiées, etc., et des feuilles carpellaires dans les Renonculacées, les Caryophyllées, etc. »

Plus tard, en 1871, M. Van Tieghem dans son travail « Recherches sur la structure du pistil et sur l'anatomie comparée de la fleur » (2) reprend cette question et fait l'anatomie de la fleur des *Aristolochia Sipro et Clematitis*. Ce savant botaniste s'exprime en ces termes : « Les styles y manquent donc entièrement et l'ovaire reste béant, c'est par un artifice, par voie d'emprunt qu'il est fermé. Les six étamines alternent avec les carpelles, se soudent par leurs connectifs au-dessus de la cavité ovarienne, en laissant au centre un petit canal trigone qui joue le rôle de canal styloïde tandis que le sommet bombé du connectif surplombe chaque anthère et joue le rôle de stigmatite. Les stigmates vrais s'ils se développaient seraient alternes avec les étamines au lieu de leur être superposés. Dans l'*A. Sipro* où les six faisceaux staminaux au lieu de devenir équidistants comme dans l'*A. Clematitis*, demeurent disposés en

(1) Page 432.

(2) Pages 163 et suivantes.

trois paires alternisépales, il m'a semblé voir trois branches très grêles oppositépales se diriger vers le centre pour rejoindre trois des sillons qui continuent les loges; mais ces branches s'éteignent bientôt et ne constituent qu'une trace fugitive et incomplète des styles dans le plan de la fleur. Chacun des trois stigmates n'est autre chose que le prolongement glanduleux du connectif commun de chacune des trois paires d'anthers.

« Les nervures dorsales des carpelles des aristoloches ne se prolongent donc pas d'une manière sensible au-dessus du point où s'en dégagent les faisceaux du calice et de l'androcée. L'anatomie vient ainsi confirmer entièrement sur ce point les observations organogéniques de Payer. »

Dans son « *Traité de Botanique* (1) » M. Van Tieghen conserve la même opinion. « Cet ovaire est bientôt surmonté d'autant de styles qu'il y a de carpelles (asarum), tantôt dépourvu de styles et de stigmates, la pollinisation et la germination du pollen s'opérant sur les épais connectifs des anthers (aristoloches) ».

Masters en 1875 (2) après avoir mentionné la disposition particulière des stigmates des aristoloches cite les opinions de Payer et de M. Duchartre (3). Celle de Payer lui paraît surtout très singulière. Masters croit qu'il y a eu plutôt concrescence des styles et des stigmates avec l'androcée.

D'après de Solms-Laubach (4) la fleur des aristoloches ne possède qu'un verticille de six feuilles sexuées qui forment à elles seules tout l'appareil sexuel. Les parties supérieures plus ou moins concrescentes de ces feuilles produiraient les anthers et les stigmates. Les portions basilaires ne donneraient que les placentas récurrents, situés dans le plan médian des feuilles sexuées. L'ovaire inférieur serait formé par l'axe même du ramuscule floral.

Celakowsky (5) repousse cette théorie en s'appuyant sur les considérations suivantes :

(1) Page 1427.

(2) *The Journal of the Linn. Society*, volume XIV, page 488; et dans *Martius, flore du Brésil*, fasc. 66.

(3) *Comptes rendus*, vol. 10 — 1858.

(4) *Botanik Zeitung*, 1875, page 31-32.

(5) *Ibid.*, 1877, page 180.

1° La région médiane des feuilles est toujours la moins propre à la production des ovules ;

2° Pour de Solms-Laubach le sillon médian délimitant les deux moitiés de chacune des feuilles sexuées, peut être aussi bien la ligne de séparation des deux verticilles androcée et gynécée ;

3° Dans les Crucifères, les Parnassiées, etc., les placentas sont aussi opposés aux styles et aux stigmates ;

4° Les *asarum*, bien que munis de styles et de stigmates indépendants des étamines, ont aussi des placentas récurrents.

Pour ce botaniste de même que pour Payer et M. Van Tieghem, les styles et les stigmates ne sont que des dépendances des étamines.

Eichler (1) compare la fleur des *asarum* à celle des *Aristoloches* et fait une supposition : chez l'*asarum* les pièces du verticille interne staminal alternent avec les carpelles, par suite, les stigmates alternent aussi avec les étamines ; mais par leur division fréquente en deux lobes, ils manifestent une tendance au développement commissural, et si on s'imagine que les bords respectifs de deux stigmates voisins s'unissent deux à deux et deviennent en même temps concrescents avec les étamines interposées (étamines internes), il en résultera un appareil sexuel semblable à celui de l'*Aristoloché clématite*. La fleur de l'*Aristoloché siphon* n'en différerait que parce que la concrescence serait là poussée plus loin encore.

« Tout s'explique donc, dit-il ensuite, d'après les lois ordinaires de la symétrie florale. Il suffit seulement d'admettre une concrescence congénitale, puisque l'union des parties existe dans le jeune âge de même qu'à l'âge adulte. C'est là, un fait qui à vrai dire ne peut s'observer directement, mais qu'il est permis d'admettre avec pleine certitude puisqu'il existe ailleurs dans des milliers de cas analogues. »

Pour Eichler il y aurait donc des stigmates bien que cet auteur formule son hypothèse en se fondant sur une simple analogie avec

(1) Bluthendiagramme, page 529 et suivantes.

l'asarum, sans rien prouver, ni affirmer. D'autre part, ce botaniste repousse la première partie de la théorie de Solms-Laubach, qui attribue à un seul verticille de feuilles sexuées, la production des placentas, ovules, stigmates et anthères. Il s'exprime à peu près ainsi :

« Cela n'est pas à vrai dire impossible *à priori* comme le prouve la production d'ovules sur les étamines et d'anthères sur des carpelles; mais de semblables cas n'ont jamais été observés qu'à l'état de monstruosité. Ils ne se produisent jamais normalement. » -

Eichler va même plus loin encore. Il rejette cette opinion de Masters et de Payer (1), qui veut que les placentas aient des blastèmes autonomes et que les cloisons soient les bords relevés de l'axe devenu creux. Il combat aussi Solms-Laubach qui avait avancé, ainsi qu'on l'a vu plus haut, que les placentas n'étaient pas autonomes, mais des dépendances de la portion basilaire des feuilles sexuées. « Je ne puis accepter ces deux opinions dit Eichler, et je suis forcé de considérer les placentas des Aristoloches, de même que ceux des autres plantes à ovaire infère, comme les bords infléchis et soudés deux à deux des carpelles, qui, dans leur partie moyenne, ne sont pas différenciés de la cupule formée par l'axe qui les entoure. Il va de soi, en effet, que si cette région n'est pas différenciée à l'état adulte, elle ne peut l'être dans le jeune âge. »

« Il est facile de constater chez les asarum à ovaire infère, la première apparition de la région moyenne des carpelles et par cela de vérifier l'hypothèse. »

A notre avis, cette manière d'envisager la constitution de l'ovaire des Aristoloches est peut-être la plus vraie puisqu'elle se vérifie dans un genre très voisin, appartenant à la même famille. En outre, elle a pour elle de faire rentrer un cas de plus sous les lois ordinaires de la symétrie florale. Mais comme le but de ce travail est de rechercher la valeur morphologique des appendices superstaminaux et non de trouver celle des placentas je ne m'occuperai pas davantage de cette partie secondaire de la question.

(1) Loc. cit.

Telles sont, je crois, les principales opinions émises sur l'objet de nos recherches. Donc si, en s'appuyant sur les arguments de Celakowsky et de Eichler, on repousse la théorie de Solms-Laubach, la question reste telle que nous l'avons posée au début : Les styles et les stigmates existent-ils, oui ou non, chez les Aristoloches, car il est bien permis d'admettre que chez ces végétaux l'ovaire soit constitué par des carpelles, et l'androcée par des feuilles staminale selon le mode ordinaire?

Pour nous résumer, nous pouvons dire que la deuxième de ces opinions a pour elle Eichler, Masters et tous les botanistes descripteurs, et que la première est soutenue par M. Van Tieghem, par Payer et Celakowsky. La question n'est donc pas tranchée puisque les deux opinions ont également des défenseurs. Si l'analogie et la physiologie donnent des arguments en faveur de la première théorie; l'organogénie semble d'accord avec l'anatomie pour faire accepter la seconde. En raison de cela, les résultats ne sont pas concluants. Il reste des doutes, et à vrai dire la question ne paraît pas résolue. Ne pourrait-on pas essayer de nouveau à l'élucider, si la chose est possible, en s'adressant à d'autres espèces? C'est ce que j'ai tenté de faire, sur les conseils de notre maître M. le professeur Gérard en utilisant les sujets qui sont cultivés dans les collections botaniques de la ville de Lyon au Parc de la Tête-d'Or.

L'organogénie, la morphologie, l'analogie, l'anatomie et même la physiologie ont été également employées comme procédés d'investigations, par les auteurs cités plus haut, sans, nous l'avons vu, fournir des résultats concordants. Pourtant, toutes ces méthodes ont leur valeur! Le dernier moyen d'investigation, l'expérimentation, ne pouvant être employé ici, je serai obligée d'avoir recours à l'un de ceux qui ont été déjà employés : l'anatomie, en faisant l'application rigoureuse des lois connues de la vascularisation des membres de la fleur.

Si, on admet en principe, qu'un organe, quel qu'il soit, est toujours parcouru par un faisceau ou un groupe de faisceaux dont la puissance est en rapport avec le degré de développement de l'organe envisagé, on peut dire que l'examen du système libéroli-

gneux peut seul donner des indications précises sur la présence ou l'absence des organes rendus peu évidents par une cause quelconque, bien que dans ces cas particuliers la soudure ou l'union de certains cordons vasculaires voile souvent la véritable disposition typique des différents faisceaux et rende par ce fait la loi moins évidente à première vue. Tel est le cas, sans doute, de la fleur des Aristoloches. La position de l'ovaire, jointe à la soudure intime des organes centraux de la fleur, déterminent assurément quelques modifications dans la course typique ou plutôt théorique de ses différents cordons libéroligneux. Toutefois, si on accepte comme guide des investigations, l'application du principe précédent, au cas particulier de l'appareil sexuel, formulé en loi par M. R. Gérard dans son travail *La fleur et le diagramme des Orchidées* (1) : « On trouve dans la partie centrale de la fleur autant de faisceaux ou de groupes de faisceaux que cette fleur contient de pièces, » on ne craindra pas de s'écarter de la question, car s'il y a parfois, ainsi que je viens de le faire remarquer, union de certains faisceaux, il existe toujours, sinon des points particuliers, au moins des individus ou des espèces, ou encore des genres voisins, chez lesquels la dissociation se produit et montre alors ce que cachait la soudure, permettant d'établir le type théorique.

La loi trouve même un ferme appui dans ce fait, qui présente un intérêt majeur dans le cas actuel, que lorsqu'un organe avorte partiellement ou totalement son système vasculaire suit ses destinées et ne prend qu'un développement correspondant au sien, ne manquant complètement que s'il y a suppression totale.

Je m'adresserai tout d'abord à l'Aristolochie tomenteuse qui n'a pas été étudiée dans les travaux cités plus haut et qui se rapproche beaucoup de l'*Aristolochia Sipho* par son habitat, ainsi que par la constitution de la colonne centrale de sa fleur. Je chercherai, à l'exemple de M. Van Tieghem, le nombre et la disposition des cordons vasculaires dans le pédoncule et dans la fleur. Je pourrai, en suivant ces faisceaux dès leur origine, connaître la valeur de chacun d'eux; puis, je comparerai ce système conducteur à celui de la fleur de quelques autres espèces, afin de savoir s'il représente

(1) Thèses de l'Ecole de pharmacie de Paris, 1879, p. 53.

le type du genre. Je dois dire de suite que cette espèce est défectueuse à ce point de vue, car elle ne possède pas ce caractère. Malgré cela, je l'ai choisie à dessein pour des raisons particulières que je ne puis exposer ici, mais qu'il sera facile de comprendre dans la suite.

Je pourrai ensuite comparer ce système libéroligneux au système vasculaire de la fleur des *Asarum* et à celui d'autres aristolochiacées à étamines libres, après quoi il sera facile de dégager les conclusions et de discuter les diverses théories mentionnées plus haut.

II. — Etude du système conducteur de la fleur des *Aristoloches*

1° Dans la fleur de l'*ARISTOLOCHIA TOMENTOSA*, L'Herit.

La fleur de l'*Aristolochie* tomenteuse possède un périanthe trilobé. Ses étamines au nombre de six sont sessiles et rapprochées par paires. Chacune de ces paires est séparée de sa voisine par une sorte de proéminence cellulaire, ou plutôt, par une sorte de colonnette qui acquiert son entier développement dès la base des anthères. Chaque colonne est creusée longitudinalement d'un sillon médian qui va en s'élargissant à mesure qu'il s'élève, et détermine à un certain niveau la division complète de la colonnette en deux moitiés.

Ces deux moitiés restent soudées au groupe staminal interposé entre les colonnettes et forment ainsi, en s'unissant à l'homologue des paires voisines, au-dessus de chaque paire d'anthères, une sorte de petit capuchon plus ou moins conique. Chacun des trois groupes staminaux comprend donc, en outre des deux étamines, la moitié de deux colonnettes voisines (*figure 38-planche II*).

Ces colonnettes et ces appendices existent chez toutes les *Aristoloches*, mais il faut remarquer que chez celles dont les étamines sont équidistantes, chaque moitié de colonnette, au lieu d'être

soudée à un groupe de deux étamines, n'est concrescente qu'avec une seule étamine, d'où résultent six appendices superstaminaux au lieu de trois. Donc, puisque ces faits sont communs à toutes les espèces, je les signale ici une fois pour toutes, et je ne les rappellerai pas dans les descriptions suivantes (*figure 34, planche II; vue d'une coupe transversale d'un gynostème d'A. trilobata*). Les papilles stigmatiques sont localisées sur les parois du sillon médian des colonnettes interstaminales et s'étendent en une ligne continue de la base du sillon jusqu'au delà des étamines.

Les colonnettes et étamines surmontées de leur capuchon constituent au centre de la fleur une petite colonne dont l'axe est occupé par un petit canal trigone ayant ses angles opposés aux colonnettes interstaminales. Ce canal communique par sa partie inférieure avec les loges ovariennes.

Avant d'aller plus loin je dois faire remarquer encore qu'après l'acte de la pollinisation le tissu qui s'étend le long du dos des loges, se développe en général de façon à former là, une proéminence cellulaire assez volumineuse. En outre, chez toutes les Aristoloches, les appendices superstaminaux qui sont toujours écartés avant la déhiscence des anthères se rapprochent et deviennent connivents après cet acte. Ce changement de position est dû à la dessiccation du tissu conjonctif placé entre les différentes branches vasculaires issues des six faisceaux primitifs, de telle sorte qu'à la suite de la rétraction qui suit la dessiccation, tous les cordons libéroligneux se rapprochent en six groupes complexes. Ce fait est surtout évident chez les Aristoloches Siphon, tomenteuse, ridicule et élégante, où le tissu desséché forme une bande noirâtre autour des principales branches de chacun des six groupes. Chez certaines espèces (*A. Bonplandi, A. Ornitocephala, A. trilobata, etc.*) les branches vasculaires dont il vient d'être question, ne s'isolant jamais complètement les unes des autres, le fait est moins évident. Il existe pourtant et se développe sur une plus large zone. On voit alors non seulement une bande noirâtre autour de chaque faisceau, mais encore, une autre large bande d'éléments aplatis, enfermant les six groupes ensemble ainsi que le feraient un endoderme et un péricycle communs.

A la base du pédoncule de cette fleur, le système libéroligneux est représenté par six faisceaux disposés en cercle et normalement orientés (*fig. 1, fais. F*). Bientôt ces faisceaux se divisent tangentiellement et se rangent en ellipse. Ce n'est qu'après cette division que le pédoncule de l'*Aristolochia tomentosa*, ainsi d'ailleurs que que celui de l'*Aristolochia Siphon* et de toutes les autres espèces, renferme douze cordons vasculaires parmi lesquels six plus volumineux alternent avec six plus petits (*fig. 2*). Un endoderme amylofère et un péricycle assez puissant entourent cet ensemble de faisceaux. Les assises extérieures du péricycle sont sclérifiées; les autres sont simplement fibreuses.

A une certaine distance au-dessous de l'ovaire, les six petits faisceaux se portent vers l'axe du cylindre central déterminant au-dessus d'eux les ruptures de l'endoderme et du péricycle. Il vont former les faisceaux marginaux ou faisceaux placentaires pendant que les six gros faisceaux se rangent en cercle pour entrer dans le dos des carpelles. Le départ des petits faisceaux, joint à l'accroissement des feuilles carpellaires amène bientôt la division de l'endoderme et du péricycle entre tous les faisceaux. A l'intérieur des faisceaux dorsaux des carpelles, les masses libéroligneuses présentent le plus souvent une disposition en éventail très nette; les deux masses médianes sont de beaucoup les plus volumineuses (*fig. 3, pl. 1*). En ce point, l'axe a cessé d'exister car les faisceaux libéro-ligneux et leurs annexes ont pris la disposition caractéristique des appendices.

Chacun des faisceaux des nervures dorsales des carpelles comprend, en allant de dehors en dedans :

- 1° Un endoderme;
- 2° Un péricycle assez puissant;
- 3° Les masses libériennes;
- 4° Les masses ligneuses séparées généralement des précédentes par une zone cambiale;

5° Du parenchyme ligneux placé en lames rayonnantes entre les masses libéroligneuses. La lame médiane est la plus large, les latérales s'épuisent en montant vers le sommet de l'ovaire. L'endoderme très nettement caractérisé par ces nombreux grains d'amidon se distingue bien des tissus voisins.

Dès que les loges ovariennes commencent à paraître, les masses libéroligneuses des nervures dorsales situées le plus près de l'axe du pédoncule se divisent de nouveau et se détachent peu à peu des faisceaux, se dirigent en divergeant vers le sommet des loges, pour former les nervures secondaires des carpelles. Ces phénomènes achevés, l'appareil conducteur des sèves a pris dans les grandes lignes la position qu'il conservera sur toute la longueur de l'ovaire. Je négligerai maintenant à dessein l'examen de l'orientation et la division des différents cordons libéroligneux des placentas et des nervures latérales des carpelles pour m'occuper uniquement des faisceaux médians des carpelles, les seuls d'ailleurs qui se prolongent au-delà de l'ovaire et qu'il soit utile de suivre dans l'intérêt du sujet.

Arrivés au sommet de l'ovaire les faisceaux placentaires, les faisceaux marginaux et ceux des nervures secondaires des carpelles s'éteignent successivement pendant que les faisceaux périphériques donnent d'abord chacun deux branches latérales (*1,1 schema 4 et 5*) qui s'anastomosent plus ou moins entre elles et se rendent dans le périanthe, mais cela à des hauteurs différentes en raison de l'insertion du tube calicinal qui est en général plus ou moins inclinée sur le pédoncule. Ce qui, d'ailleurs, se rencontre aussi dans les autres espèces.

La partie demeurée de chaque masse se divise alors radialement en trois : la portion médiane (*3, schemas 4 à 7*) se rend immédiatement au calice pendant que les deux latérales (*2,2, schema 7*) s'incurvent brusquement l'une à droite, l'autre à gauche, et se portent dans l'espace interfasciculaire. La branche de droite d'un faisceau rencontre celle de gauche du faisceau voisin, mais avant de s'unir et d'entrer dans le périanthe, chacune des branches laisse sur place un faisceau vasculaire (*4, schema 6*). Ces faisceaux s'unissent (*4,4, schema 7*) deux à deux à la manière des branches précédentes, et constituent ainsi six nouveaux faisceaux qui, d'après leur origine sont alternes avec les six faisceaux primitifs.

Mais, chez l'Aristolochie tomenteuse de même que chez l'Aristolochie siphon, végétaux qui ont les étamines rapprochées par paires, les nouveaux cordons libéroligneux se groupent bientôt

deux à deux (4,4, *schema 8*) et, par là, la disposition symétrique et typique est un peu masquée dans ces espèces.

C'est ainsi que s'épuisent les nervures dorsales des carpelles. Elles ont donné, d'un côté, les nervures du périanthe (nervures dont les nombreuses anastomoses masquent la disposition théorique), et de l'autre, six nouveaux faisceaux, les seuls qui s'élèvent au-dessus de l'ovaire après le départ du système conducteur du calice.

Le système libéroligneux de la colonne centrale de cette fleur est d'abord représenté uniquement par six faisceaux, ou, plus justement, par six groupes de faisceaux, ainsi que le montre la disposition de leurs éléments. Ces faisceaux sont concentriques.

Ces groupes vasculaires, que nous appellerons faisceaux *G*, ne tardent pas à se diviser. Bientôt, on voit chaque paire de faisceaux donner comme les faisceaux dorsaux des carpelles, deux branches, l'une à droite, l'autre à gauche, branches qui s'unissent deux à deux dans les trois grands espaces interfasciculaires pour former trois nouveaux faisceaux (faisceaux Σ) interposés aux trois paires qui les ont produits, mais souvent le périanthe n'est pas complètement libéré que ces trois derniers cordons vasculaires se bifurquent tout en pénétrant dans les masses proéminentes qui séparent les trois groupes staminaux (faisceaux σ)

En même temps, les six faisceaux *G* se divisent de nouveau, mais cette fois dans le sens radial; ensuite, la branche externe, ainsi formée, se partage à son tour dans le sens tangentiel, et les deux faisceaux provenant de cette division (*e, e, schema 9*) vont se placer au dos de chaque loge (car les anthères sont opposées aux faisceaux *G*). En général, la loge de gauche et celle de droite de chaque paire staminale reçoivent leurs faisceaux les premières; Les deux autres fascicules n'arrivent aux deux loges médianes qu'un peu plus haut. Dans la suite de ces recherches, on pourra, sans doute, expliquer cette petite particularité. Aussi est-il utile de la souligner au passage.

Cette division est la dernière qu'éprouvent les branches externes.

Le dédoublement se continuant sur les branches internes

(*schema 10*), chacune d'elle se divise dans le sens radial en deux branches, dont la plus externe γ s'incurve aussitôt du côté de l'étamine correspondante et se place dans le plan médian de cet organe, où viennent bientôt la rejoindre les deux faisceaux e opposés pour se fusionner avec elle (*faisceaux E, schema 11*).

Plus haut, l'autre branche, celle placée du côté de l'axe, se divise à son tour, dans le sens tangentiel, et donne aussi deux faisceaux qui restent à la même hauteur sur le même cercle (*SS, sch. 11*).

Assez souvent, un peu au-dessous de ce niveau, il se détache, de l'une ou de l'autre de ces dernières branches, un filet plus ou moins grêle qui se dirige vers l'axe et s'épuise bientôt. Nous signalons ce fait pour rendre hommage à la vérité, mais nous n'attachons pas grande importance à sa présence.

Donc, à ce niveau (demi-hauteur des anthères) on trouve en face de chaque paire de loges un groupe de trois faisceaux dont le plus externe correspond au plan médian de l'étamine, et les deux autres plus internes, sont écartés, l'un à droite, l'autre à gauche du précédent de façon à représenter les trois pointes d'un delta (*E, S, S, schema II*). Les faisceaux externes, *E*, s'épuisent plus ou moins haut vers le sommet des anthères, tandis que les internes, *S, S*, c'est-à-dire, ceux placés du côté de l'axe, se portent de plus en plus vers le canal central de telle sorte qu'à un certain moment, ils sont tout à fait placés contre la paroi du canal (*sch. 12*).

Au-dessus des anthères, les faisceaux du rang interne *S, S* et ceux (σ) qui parcourent le parenchyme interstaminal (faisceaux dont nous allons bientôt nous occuper spécialement) sont les seuls qui subsistent. Les faisceaux *SS* cheminent dans les appendices en se divisant parfois encore tangentiellement et finissent par disparaître à leur tour. Quelquefois, ce sont les faisceaux médians, mais plus généralement ce sont les latéraux qui s'éteignent les premiers. Dans l'un et l'autre cas, l'épuisement s'achève très près du sommet des appendices (*fig. 12 et 13*).

Quant aux faisceaux Σ que nous avons vu se libérer des faisceaux *G* à la base de la colonne et se diviser chacun en deux branches (*faisc. σ , fig. 8*) pour se diriger dans les trois grands

espaces interstaminaux, leur sort est le suivant : les branches σ se divisent le plus souvent et donnent un nombre variable de petits fascicules (*fig. 11*) dont plusieurs s'éteignent presque aussitôt, pendant que les autres se renforcent et s'unissent aux faisceaux placés près d'eux, et cela de deux manières : tantôt en s'avancant vers le centre pour s'unir aux faisceaux placés près du canal central ; tantôt en demeurant en place pour recevoir ces derniers qui viennent les retrouver. Par conséquent, les faisceaux σ subissent le sort connu des faisceaux voisins de l'axe (*faisceaux S*) et se terminent avec eux dans les appendices superstaminaux. Donc les faisceaux σ peuvent rester indépendants des faisceaux *S*, ou s'unir à eux, et la course générale du système conducteur de la petite colonne n'en est point autrement modifiée, ce qui laisse à penser que l'union n'a pas ici de significations bien nette, et que *S* et σ appartiennent à un même système foliaire.

En résumé, les six faisceaux *G* qui s'élèvent au-delà du périanthe et pénètrent dans la colonne centrale de la fleur, se partagent entre les masses interstaminales, les anthères et le tissu placé vers le canal central. Les faisceaux des anthères se terminent vers le sommet de ces organes. Les premiers et les derniers, s'épuisent dans l'extrémité libre des appendices superstaminaux.

2° Dans d'autres espèces d'Aristoloches

Cette seconde partie du travail peut se diviser ainsi :

A. — Recherches sur des espèces à six étamines; espèces de beaucoup les plus nombreuses.

B. — Recherches sur des espèces à quatre, cinq, dix, douze ou vingt-quatre étamines.

N'ayant eu à ma disposition que deux espèces de ce dernier groupe (*A. Picta*, *A. pentandra*), j'étudierai surtout celles du premier ; d'ailleurs, l'étude d'un plus grand nombre d'Aristoloches à quatre ou cinq étamines n'apporterait, sans doute, aucun fait nouveau, car les carpelles y sont, ainsi que chez les espèces à six étamines en nombre égal à celui de l'androcée ; mais il serait très curieux de savoir si dans les espèces à dix, douze ou vingt-quatre étamines, les appendices superstaminaux subissent une division égale à la multiplication des pièces de l'androcée, et si cette augmentation numérique des pièces staminales se répète également dans l'ovaire. Plus tard, peut-être, pourrai-je combler cette lacune. Cependant, je puis le dire, dès maintenant, que je ne crois pas que les documents apportés par ces espèces, pour ainsi dire anormales, modifient les résultats donnés par celui des Aristoloches à six étamines c'est-à-dire par le type le plus répandu dans le genre.

A. — ARISTOLOCHES A SIX ÉTAMINES

On peut diviser les Aristoloches à six étamines que nous avons étudiées en deux groupes :

- | | | |
|---|---|---|
| 1° Les espèces à étamines équidistantes et à six appendices superstaminaux (calice de forme variable : unilabié, bilabié ou trilobé). | } | <p><i>A. Elegans.</i> <i>A. Ridicula.</i>
 <i>A. Clypeata.</i> <i>A. Trilobata.</i>
 <i>A. Ornithocephala.</i>
 <i>A. Fimbriata</i> ou <i>Bonplandi.</i>
 <i>A. Clematitidis.</i></p> |
| 2° Les espèces à étamines groupées deux par deux et à trois appendices superstaminaux (calice trilobé). | } | <p><i>A. Siphon.</i>
 <i>A. Tomentosa.</i></p> |

J'étudierai successivement ces quelques espèces en les rapportant à l'*A. tomenteuse*, et en ne donnant autant que possible que les caractères différentiels.

ARISTOLOCHES A ÉTAMINES GROUPÉES PAR PAIRES

ET A TROIS APPENDICES SUPERSTAMINAUX

Il est naturel que nous débutions par l'*A. Siphon* qui se rapproche d'avantage de l'*A. tomentosa*.

Aristolochia Siphon, L'herit. — L'appareil sexuel de cette Aristolochie ressemble beaucoup à celui de l'*A. tomenteuse*, par suite, son système vasculaire s'éloigne peu du précédent.

Voici les principaux points différentiels :

1° Dans le pédoncule, au-dessous de l'ovaire, les six faisceaux *C* sont toujours disposés en cercle, jamais en ellipse, caractère qui, d'ailleurs n'appartient qu'à l'*A. tomenteuse* et a peu de valeur du reste ;

2° Les nervures du périanthe ne s'anastomosent pas, pour ainsi dire ;

3° Les faisceaux σ ne sont pas aussi constants que chez l'*A. tomenteuse*. Dans l'*A. Siphon* ils existent rarement tous les trois, même, ils peuvent manquer complètement. En tout cas, ils prennent toujours naissance plus haut sur la colonne centrale que chez l'*A. tomenteuse*.

ARISTOLOCHES A ÉTAMINES ÉQUIDISTANTES ET A SIX APPENDICES

La position des étamines chez les Aristoloches de ce genre présentant une différence assez grande avec celle des espèces précédentes, je décrirai avec quelques détails la marche du système conducteur de l'Aristolochie que je vais étudier en premier lieu.

Afin de pouvoir mieux établir ensuite les points différentiels que pourront présenter les autres espèces.

Je dois dire tout d'abord qu'au point de vue de la division des faisceaux *G*, on peut grouper les Aristoloches à six étamines équidistantes, en deux groupes. Dans l'un on mettra les espèces dont les branches fournies par ces faisceaux deviennent tout à fait distinctes les unes des autres (*A. elegans*, *A. ridicula*); dans l'autre on placera celles dont les mêmes branches vasculaires ne s'isolent pas complètement, c'est-à-dire, celles où le partage ne dépasse pas les masses libéroligneuses et n'entraîne pas la division complète des groupes vasculaires primitifs.

I. — SOUS-GROUPE

Aristolochia elegans. — L'Aristolochie élégante a une fleur unilabiée, très élégante et beaucoup plus grande que celle des Aristoloches tomenteuse et siphon. C'est d'ailleurs une plante de serre très ornementale dont les fleurs se succèdent en grand nombre, pendant tout l'été et même une grande partie de l'automne. Aussi est-il facile de se procurer, pendant tout cet espace de temps, des échantillons à tous les états de développement.

Je ne rappellerai pas de nouveau les caractères qui distinguent la colonne centrale de la fleur de cette Aristolochie et celle des suivantes, de la colonne des espèces déjà décrites; ils sont en tête de ce chapitre. J'ajouterai simplement que la fleur de l'Aristolochie élégante étant plus grande, sa colonne centrale est plus volumineuse et que le canal creusé en son centre est hexagone, non trigone; puis, que les appendices superstaminaux sont beaucoup moins obtus que ceux des espèces précédentes (il ne pourrait en être autrement puisqu'ils ne recouvrent chacun qu'une étamine). Ces appendices paraissent contournés en dehors, ou plutôt infléchis autour de chaque anthère.

Dans le pédoncule de cette fleur la disposition du système libé-

rolineux diffère de la disposition de celui de l'A. tomenteuse, par ses faisceaux rangés en cercle, non en ellipse. Le péricycle est toujours très puissant et en partie sclérifié. L'endoderme est fortement amylière surtout dans l'ovaire, ainsi d'ailleurs que cela existe chez toutes les autres espèces.

De ce niveau, je passe immédiatement à la naissance du périanthe sans parler de la marche et des divisions des différents cordons libéroligneux pendant leur trajet à travers l'ovaire. L'utilité de cette description est d'autant moins grande que chez toutes les espèces les faits sont à peu près les mêmes, sauf quelques variations dans les détails, n'ayant aucune importance pour l'objet de nos recherches, et ce qui a été dit à ce propos pour l'Aristoloché tomenteuse nous semble suffisant, nous ne pourrions que nous répéter.

Au-dessous du calice, six faisceaux formés par l'union de deux branches vasculaires émises par les faisceaux dorsaux des carpelles sortent et se perdent dans le renflement sous-calicinal d'une forme particulière à cette espèce (1).

Les nervures du périanthe se libèrent des faisceaux médians des carpelles à peu près suivant le mode déjà décrit, mais les anastomoses sont ici très nombreuses et masquent beaucoup plus le mode d'émergence.

La naissance des faisceaux *G* ne présente aucune particularité, mais quant à l'origine des faisceaux Σ , il se passe ici des faits dignes d'attirer l'attention :

Dans l'Aristoloché élégante les faisceaux *C* laissent quelquefois sur place un groupe vasculaire qui s'élève plus ou moins haut sans changer de plan. Ces nouveaux faisceaux continuent donc directement la nervure dorsale des carpelles; ils représentent les faisceaux styloires. Leur volume varie avec l'individu : parfois, ils sont très grêles; ailleurs, ils ont un volume à peu près égal à celui des faisceaux *G*. Si on suit leur course, il est facile de les voir dévier latéralement pour s'unir à ces derniers. Le niveau de

(1) Certaines Aristoloches présentent au-dessous du périanthe, soit un renflement annulaire (*A. Clypeata*, *A. Bonplandii*), soit six éperons plus ou moins développés (*A. trilobata*.)

cette union dépend de la puissance des faisceaux Σ . Dans le cas où ceux-ci sont faibles, l'union se fait très bas; au contraire, s'ils sont puissants, l'union a lieu beaucoup plus haut. Ces faisceaux alternent avec ceux des étamines et sont placés sur un cycle plus interne. Dans certains individus, le cercle est incomplet, dans d'autres, et c'est le cas de beaucoup le plus général, il manque tout à fait.

D'après la position des faisceaux Σ en face des proéminences interstaminales on peut les assimiler aux faisceaux Σ de l'Aristoloché tomenteuse, mais il faut remarquer que ceux-ci ont une origine différente : chez l'A. tomenteuse les faisceaux C ne laissent aucune branche sur place, et les faisceaux Σ sont formés par les faisceaux G . Ce dernier mode de naissance des faisceaux Σ se remarque aussi assez souvent chez l'Aristoloché élégante; dans ce cas les nervures dorsales des carpelles ne se continuent pas directement dans la colonne et les branches formatrices des faisceaux Σ au lieu de s'unir deux à deux entre faisceaux voisins, comme dans l'Aristoloché tomenteuse, pénètrent directement dans les proéminences interstaminales correspondantes, où elles peuvent être comparées aux faisceaux σ . La libération de ces faisceaux se fait dans cette espèce au delà de la moitié de la hauteur des loges d'anthères c'est-à-dire beaucoup plus haut que chez l'A. tomenteuse et après la formation des faisceaux E . Ce mode d'origine des faisceaux Σ est de beaucoup le plus général; je tiens à le faire remarquer.

De même que chez les espèces déjà décrites, les faisceaux G envoient tout d'abord et par le même procédé que précédemment, une branche à chaque loge d'anthère (*faisc. e, fig. 14*), puis par division radiale, il se sépare très souvent de la branche interne un autre faisceau qui se porte vers l'axe où il doit bientôt s'éteindre. En même temps, la branche restée en place se fractionne par division radiale et tangentielle, en une multitude de petits faisceaux qui s'avancent vers l'axe.

L'ensemble de ces faisceaux présente la forme d'un delta ayant une de ces pointes tournée du côté de l'axe (*fig. 15*).

Plus haut, ce delta vasculaire se partage en deux, perpendiculairement au rayon; la portion externe placée dans le plan médian

de l'étamine et composée d'un certain nombre de très petits faisceaux prend la forme d'un arc de cercle dont la concavité regarde les anthères (*fig. 16*).

Pendant que ces faits s'accomplissent, les branches qui s'étaient rendues au dos des loges s'écartent, l'une à droite, l'autre à gauche de chaque anthère pour venir se placer aux deux extrémités de l'arc vasculaire dont nous venons d'indiquer l'origine.

A ce niveau (un peu au delà de la moitié de la hauteur des anthères), le dos de chaque paire de loges est donc entouré par cet arc vasculaire ayant à sa droite et à sa gauche les faisceaux primitifs des anthères (*fais. e*); puis en face de l'arc, du côté de l'axe, se trouve la portion interne du delta vasculaire (*fig. 16 S*).

De tous ces faisceaux, les branches primitives du dos des loges pollinifères sont les premières qui s'éteignent. Ensuite, vient le tour des faisceaux latéraux de l'arc; les faisceaux qui occupent le centre de l'arc demeurent plus longtemps.

Pendant ce temps, les éléments de la portion interne du delta se répartissent en trois groupes dont un médian et deux latéraux, si bien, qu'à un moment donné, le système conducteur situé en face de chaque paire de loges n'est plus représenté que par quatre groupes de faisceaux disposés en croix : un externe, un interne et deux latéraux (*fig. 17*).

Le groupe externe *E* ne tarde pas à s'éteindre. En même temps les groupes latéraux s'écartent latéralement et vont se placer dans les espaces interstaminaux.

Au-dessus des anthères, les appendices sont donc parcourus uniquement par des faisceaux dérivés de la portion interne du delta. Les groupes latéraux s'éteignent généralement en premier lieu; le médian monte jusque dans le voisinage du sommet des appendices (*fig. 15-19*).

Aristolochia ridicula. — La fleur de l'aristoloche ridicule est plus petite que celle de l'espèce précédente, en outre, elle a une forme très curieuse. Le limbe de son calice se divise en deux cornes assez longues qui lui donnent un aspect particulier; de plus, le périanthe paraît inséré latéralement sur l'ovaire,

La colonne centrale de cette fleur est relativement plus volumineuse que celle de l'A. élégante. Il faut remarquer aussi que l'espace s'étendant du calice aux anthères est beaucoup plus long (environ le tiers de la hauteur des anthères) que dans l'espèce précédente où les anthères sont pour ainsi dire sessiles.

Voilà pour les différences morphologiques. Au point de vue anatomique les divergences sont les suivantes. Elles consistent surtout en simplifications.

1° Peu après leur formation les faisceaux G subissent un commencement de division. Les différentes masses libéroligneuses qui les composent s'écartent légèrement les unes des autres, mais sans cesser d'avoir un endoderme et un péricycle commun, comme on le voit pour les espèces du deuxième groupe. A ce point de vue, l'A. ridicule forme le passage entre les deux groupes.

2° Cette première division sépare radialement un faisceau qui va se placer dans le plan médian de l'anthère et représente les faisceaux ee , E des exemples précédents, faisceaux qui restent confondus ici (*fig. 20, planche I*).

3° La branche interne S , se divise dans le sens radial et le faisceau externe, résultant de cette deuxième division, se partage ensuite tangentiellement, puis chacune de ces branches (*branches σ*) se rend dans l'espace interstaminal qui lui correspond.

4° La branche interne S (qui vraisemblablement comprend Σ qui ne s'individualise pas ici), restée en place, se divise à son tour dans le sens tangentiel (jamais radialement); et les faisceaux ainsi formés se disposent en une sorte de V très ouvert dont les extrémités libres des branches vont rejoindre les faisceaux σ (*fig. 21*).

Chez l'Aristolochie ridicule, de même que chez l'Aristolochie élégante, ce sont les deux branches médianes du groupe S nourricier des appendices qui le plus souvent s'éteignent les dernières, après s'être portées tout à fait vers l'axe, bien longtemps après la disparition des faisceaux staminaux e , $e + E$ qui restent confondus sur toute la longueur de l'androcée.

2^e SOUS GROUPE

Aristolochia clypeata. Linden et And, 1869. — La fleur de cette Aristolochie est une des plus belles par sa grandeur et son coloris. Elle a un calice unilabié à limbe jaune brun en forme de bouclier d'un très bel effet ornemental.

Les appendices superstaminaux y sont environ aussi longs que le reste de la colonne ; leur forme est en outre plus déliée que chez l'A. élégante. Les parois ovariennes sont inégalement développées, aussi les six sillons qui dessinent les loges sur la surface de l'ovaire sont-ils inégaux ; ils sont en outre très profonds. L'ovaire est symétrique par rapport à son plan antéropostérieur.

Vers la naissance du périanthe, l'ovaire se courbe brusquement, beaucoup plus que chez l'A. *ridicule*, à angle droit, de telle sorte que le calice et les organes qu'il recouvre paraissent insérés latéralement sur lui.

Dans le pédoncule et dans l'ovaire, le système libéroligneux n'a rien de remarquable : l'endoderme est fortement amylofère et le péricycle très puissant.

La forme du tube calicinal (il présente à la base un bourrelet oblique) détermine quelques modifications dans le mode d'émergence des nervures, mais ces différences étant indépendantes du sujet de nos recherches, je ne m'attarderai pas à les décrire. Elles existent du reste également dans quelques-unes des espèces suivantes. Il suffit de savoir que les faisceaux dorsaux des carpelles laissent très rarement des branches sur place. Si rarement que parmi les nombreux échantillons que j'ai coupés, il ne s'est trouvé qu'un ou deux exemples les possédant, et, encore, le fait ne s'observait-il que sur un ou deux faisceaux sur six. Ces cas forment donc de véritables exceptions.

La portion basilaire de la petite colonne, c'est-à-dire l'espace compris entre le calice d'une part et les anthères de l'autre, est généralement très long, beaucoup plus long encore que dans l'A.

ridicule. Sa taille atteint parfois la hauteur des anthères et le système vasculaire qui le parcourt est toujours représenté par les six faisceaux *G*, dont les éléments conducteurs se disposent en petits îlots non isolés, caractère qui se retrouve également dans toutes les *Aristoloches* qui n'ont pas leurs anthères sessiles.

Ici, de même que dans les autres espèces, les six faisceaux dorsaux des carpelles concourent pour une part égale, à la formation des nervures du périanthe, et à la formation des faisceaux *G*. Ces derniers ont chez l'*A. clypeata* un liber riche en vaisseaux grillagés.

Dès la moitié inférieure de la hauteur des anthères, ou plutôt à des niveaux variables suivant l'individu, les faisceaux *G* commencent à s'étirer dans le sens du rayon, puis ils se divisent en deux, sans que toutefois les deux nouveaux faisceaux s'isolent complètement. Ensuite, la masse vasculaire la plus interne se partage par divisions radiale et tangentielle en trois branches (*fig. 22, pl. I*) de telle sorte que vers la moitié de la hauteur des anthères, le système libéroligneux est, dans le plus grand nombre des cas, représenté par six groupes comprenant chacun au moins quatre masses vasculaires dont une (*E. fig. 22*), celle de beaucoup la plus volumineuse et la plus indépendante, est placée du côté des loges polliniques. Une autre, opposée à cette dernière, se trouve plus près de l'axe. Enfin les deux latérales restent appuyées à la masse précédente. Parfois la branche externe *E* se divise et est remplacée par un groupe de faisceaux, sans que pour cela l'organisation générale de l'ensemble se trouve altérée (*fig. 23*).

Les six faisceaux ainsi constitués se distinguent d'une façon très nette du tissu environnant riche en amidon, et les grands éléments du liber donnent à cet ensemble, un aspect particulier que je n'ai pas trouvé chez d'autres espèces.

Les branches de chaque faisceau *G* restent donc assez rapprochées les unes des autres pour paraître, à première vue, ne former qu'un seul groupe.

A mesure que ces cordons vasculaires s'élèvent, ils diminuent de volume. Les masses externes s'éteignent au sommet des anthères pendant que celles placées du côté interne, se portent de plus en plus vers l'axe et finissent par s'épuiser en arrivant très près du

sommet des appendices. Quelquefois, mais rarement, ces branches avant de disparaître, se divisent une fois tangentiellement, et les fascicules nouveaux s'isolent complètement les uns des autres.

Donc, généralement, dans *A. clypeata*, on ne trouve aucun faisceau dans le plan des proéminences interstaminales, et, de même que chez les espèces précédentes, les faisceaux situés du côté des anthères (*fais. E, e, e*), disparaissent avec les loges. Les faisceaux internes (*fais. S ou Σ*) montent seuls jusqu'au sommet des appendices tout en se rapprochant de la face interne de ceux-ci.

Aristolochia ornithocephala, *Hook.* Cette Aristolochie est de même que l'Aristolochie précédente, une espèce très ornementale. Sa grande fleur à périanthe en forme de tête d'oiseau est tout à fait bizarre. A cause de cela, elle diffère beaucoup des espèces déjà décrites. Son calice appartient au groupe des bilabiées.

La colonne centrale de cette fleur est relativement assez grande et le canal creusé en son milieu (canal circulaire non hexagone) s'ouvre très largement au dehors. De même que chez l'*Aristolochia clypeata*, les appendices superstaminaux sont longs et filiformes.

Il existe une si grande similitude entre l'aspect et la manière d'être des différents groupes vasculaires de l'appareil sexuel de l'*A. ornithocephala* et celui de l'espèce précédente qu'on pourrait les confondre, si ce n'est que le premier se distingue du second par les caractères suivants :

1° Le liber des faisceaux *G* ne possède pas de gros vaisseaux grillagés ;

2° Ces mêmes faisceaux ne s'étirent jamais radialement quand ils se divisent dans ce sens (*fig. 24, pl. II*) ;

3° Chacune des deux branches nouvelles provenant de la première division radiale, se partage à son tour tangentiellement et les quatre faisceaux formés ainsi se disposent en croix : un externe *E*, un interne *S* et deux latéraux (*fig. 25*) ; puis, plus haut, la division se continuant sur quelques-uns de ces faisceaux, il se produit un nombre plus ou moins grand de branches : généralement cinq ou six, qui se placent sous la forme d'une étoile (*fig. 26*).

4° Très près du sommet des anthères, cette étoile se partage en deux radialement. La branche interne *S* se porte du côté de l'axe, tout à fait contre la paroi du canal, sans que pour cela, il lui soit nécessaire de s'isoler complètement de la branche externe (*fig. 27*). Arrivée là, elle chemine quelque temps jusqu'au sommet des appendices où elle se divise tangentielllement avant de s'éteindre (*fig. 28*).

La branche externe *E* ne monte pas au-delà des loges et par conséquent disparaît avant la branche interne. Ceci est d'ailleurs commun à toutes les espèces.

5° Le canal central étant plus large que celui des espèces précédentes l'épaisseur des pièces constitutives de la colonne est moins grande, et les proéminences interstaminales sont plus étirées.

Aristolochia trilobata L. — La fleur de l'*A. trilobata* a une forme particulière dont on aura une idée assez exacte si on se représente une urne de *Nepenthes* portant à sa base six espèces d'éperons très déliés, réfléchis, et dont la partie supérieure serait resserrée en un col plus ou moins long, quant à l'opercule, il serait transformé en une sorte de longue lanière.

Les anthères sont ici très longues et surmontées d'appendices courts; les poils collecteurs, au contraire, sont longs (beaucoup plus que dans les espèces précédentes).

Ici, encore, le système conducteur ne présente que très peu de caractères spécifiques. De même que dans *A. ridicula*, *A. clypeata* et *A. ornithocephala*, l'espace compris entre l'origine de la colonne et la base des anthères est très long et le système libéroligneux qui le parcourt est formé des six faisceaux *G* dont les éléments s'écartent peu à peu les uns des autres, et se disposent sous forme d'étoile plus ou moins régulière suivant l'individu et le niveau de la section (*fig. 29, planche II*).

En arrivant vers la base des anthères, cette disposition disparaît; deux des branches externes de l'étoile s'allongent au détriment des branches latérales et bientôt, de la forme étoilée, chaque masse libéroligneuse, passe à la forme d'un *Y* dont les deux branches

sont tournées du côté des anthères (*fig. 30*). Les deux branches de l'*Y* ne tardent pas à se diviser; puis vient le tour de la portion supérieure du pied, et ensuite celui de la région inférieure de telle sorte qu'il se forme de nouveau une étoile dont les branches vont se bifurquer encore (*fig. 31*).

Enfin, en approchant du sommet des anthères, un certain nombre de ces branches s'épuisent de telle sorte que trois seulement s'élèvent plus haut. Ce sont celles qui représentaient les trois extrémités de l'*Y* primitif (*fig. 32*).

Très près du sommet des anthères, les éléments périphériques des faisceaux se groupent, d'une part autour de la branche interne, et de l'autre autour des deux externes, ou en d'autres termes, il se fait une scission incomplète puisque les deux nouvelles branches restent accolées l'une à l'autre.

Les branches externes ne s'élèvent pas au-delà des anthères; la branche interne parcourt tout l'appendice en se partageant en deux tangentiellement, mais ici encore la dissociation n'intéresse pas les éléments périphériques du faisceau.

Aristolochia Bonplandi, Tenore. — La fleur de l'*A. Bonplandi* ou *fimbriata* est de taille très modeste; elle ne rappelle en rien celles des espèces précédentes. Cependant sa forme est gracieuse et, à cause de cela, cette Aristoloche est souvent cultivée dans nos serres où elle étale, pendant la belle saison, ses élégantes petites fleurs.

Le périanthe de l'*A. fimbriata* est unilabié; son ovaire est symétrique par rapport à son plan médian, et sa colonne centrale ne présente aucun caractère particulier: le système conducteur qui la parcourt, rappelle d'une façon si nette celui de l'*A. trilobata* que n'ayant aucune particularité importante à signaler, je passe de suite à l'*A. Clematidis*, la plus petite de toutes les aristoloches que j'ai étudiées.

Aristolochia Clematidis L. — L'Aristolochie clématite est spontanée dans nos régions; sa fleur jaune clair et unilabiée n'est pas du tout ornementale. En revanche, cette espèce étant assez abon-

dante dans nos champs, elle a depuis longtemps attiré l'attention des botanistes qui l'ont, ainsi que l'*A. siphon*, étudiée à tous les points de vue.

Les anthères sont sessiles et les appendices qui les surmontent sont soudés en capuchons (*fig. 37, planche II*), puis les poils stigmatiques forment une plage unique au-dessus de chaque anthère et le tissu conducteur tapissant le canal central de la colonne est ici très développé. Six nervures d'égale puissance sillonnent son périanthé; elles se forment sans aucune anastomose et sont produites par la région médiane de chacun des faisceaux *C* (*fig. 35, planche II*).

Le mode d'émergence des nervures du calice est le seul caractère spécifique digne de remarque, présenté par le système conducteur de cette fleur.

Quelquefois, vers la base des faisceaux *C*, il se détache par division radiale une petite branche qui se porte vers l'axe et s'éteint aussitôt.

Cette première division est toujours accidentelle; elle ne se produit même jamais sur tous les faisceaux à la fois.

De même que chez les autres espèces, les éléments vasculaires se répartissent en plusieurs petits îlots au centre des faisceaux *G*, mais aucune division ne se produit au-dessous du sommet des anthères. Près de ce niveau, les petites masses libéroligneuses se rangent en trois groupes : un externe *E* et deux internes *SS* disposés comme les trois pointes d'un delta.

L'externe s'épuise et disparaît au sommet des anthères; les deux internes s'élèvent plus haut en s'isolant tout à fait l'une de l'autre, avant de s'éteindre dans l'appendice superstaminal.

B. — ARISTOLOCHES A QUATRE ÉTAMINES

Aristolochia picta, Karts. — Cette aristoloche est une espèce ornementale cultivée en serre dans nos pays. Sa fleur n'est pas très grande, mais son coloris est très brillant; elle est unilabiée.

Quatre étamines à peu près sessiles, surmontées chacune de

leurs appendices composent son androcée. Typiquement, elle devrait avoir quatre carpelles, ce qui n'est pourtant pas toujours vrai, car parfois elle en possède six.

Le canal creusé au centre de la petite colonne est quadrangulaire, et le tissu conducteur y forme de fortes crêtes saillantes.

Son pédoncule est déprimé latéralement par deux profonds sillons qui lui donnent une forme un peu triangulaire.

Des six faisceaux qui parcourent le pédoncule, deux sont plus petits et correspondent aux deux sillons latéraux.

Assez loin, au-dessous de l'ovaire, les six faisceaux se portent vers l'axe où ils doivent concourir à la formation des faisceaux placentaires, mais les quatre gros faisceaux envoient aussi des cordons vasculaires aux nervures dorsales. Plus haut, ces mêmes faisceaux donnent, en outre, les faisceaux marginaux et ceux des nervures secondaires des carpelles.

A part cette particularité relative aux deux petits faisceaux *C* du pédoncule qui passent entièrement dans les placentas et dont la conduite cause la disparition de deux carpelles, on ne trouve rien de remarquable dans cette fleur. L'émergence des nervures du périanthe, ainsi que la formation des faisceaux *G*, ont lieu toujours suivant le mode déjà décrit, et se produit d'ordinaire sur un plan qui couperait obliquement celui de la fleur.

Les masses libéroligneuses des faisceaux *G* se divisent d'abord en deux, radialement, puis la branche externe se partage à son tour en deux, dans le sens tangentiel. Plus haut, la branche interne se divise aussi dans le même sens, mais jamais les branches ainsi formées ne s'isolent complètement les unes des autres.

Les proéminences interstaminales commencent à se former à peu près vers le tiers inférieur de la hauteur des anthères, et le sillon médian qui le parcourt, apparaît plus haut encore. Ce n'est que lorsqu'il est parfaitement marqué que les groupes vasculaires *G* s'étirent radialement et se divisent en deux.

Les deux branches externes *E*, se séparent des internes *S* et Σ qui se rapprochent alors l'une de l'autre. Arrivés vers le sommet des loges, les faisceaux externes s'éteignent; les internes s'élèvent plus haut, et finissent aussi par disparaître.

Je reviens maintenant sur le caractère spécifique mentionné dans les descriptions et sur lequel il est utile d'insister un peu :

Nous avons vu que chez les individus qui représentent tout à fait le type tétramère de l'espèce, les deux petits faisceaux correspondant aux deux sillons du pédoncule (1) se portent vers l'axe afin d'entrer plus haut dans les placentas où ils se perdent. Chez les autres individus, c'est-à-dire chez les individus anormaux ayant six carpelles, ces deux faisceaux acquièrent une certaine puissance et se comportent à la façon des quatre gros faisceaux et ainsi s'explique ce fait qu'au lieu de quatre carpelles, il s'en développe six. Au-dessus du périanthe, on trouve également six faisceaux *G*, dont deux correspondent à deux étamines normales. Les quatre autres se groupent deux par deux en face des autres étamines qui présentent chacune trois loges d'anthere. Les deux étamines normales sont surmontées chacune de leur appendice, et chaque groupe de trois loges se termine par un appendice bifidé dont les deux parties sont égales. Chacun de ces appendices a en outre un faisceau propre qui s'élève dans son plan médian. Ces deux cordons vasculaires représentent la branche interne des deux faisceaux *G* de chaque groupe.

Donc, ces deux faisceaux, qu'il est permis d'appeler dans ce cas, faisceaux surnuméraires, semblent avoir été impuissants à nourrir une étamine entière, mais ils ont pu suffire à alimenter l'appendice correspondant. De cela on peut conclure sans trop préjuger des faits que le type tétramère a pour cause ici, un avortement qui, dans certains cas, peut être imparfait et montre l'origine de ce type.

Une autre conclusion importante peut également être tirée de cette anomalie spécifique, mais je ne puis la donner encore.

(1) Il est nécessaire de faire remarquer avant de quitter le système conducteur des Aristoloches que les botanistes prennent généralement pour le pédoncule la partie inférieure de l'ovaire : ce pédoncule est, en effet, presque toujours très court, même chez les espèces où la partie renflée de l'ovaire est très éloignée du point d'attache de la fleur. Ce fait a induit en erreur plusieurs botanistes qui ont signalé douze faisceaux dans le pédoncule des aristoloches siphon et clématite, au lieu de six. En effet, chez ces espèces, le plus souvent, on peut à peine faire quelques coupes très minces sans atteindre la première division des faisceau : *C* qui indique la base de l'ovaire.

Aristolochia pentandra L. — L'*A. pentandra* a une petite fleur qui, par sa forme et sa grosseur rappelle beaucoup la fleur de l'*A. clématite*; comme cette dernière, elle appartient au groupe des unilabiées, mais elle est construite sur le type pentamère. Son ovaire renferme cinq loges, et sa colonne centrale comprend cinq étamines surmontées chacune d'un appendice bifide au sommet. Il faut remarquer que son pédoncule est creusé d'un sillon, et à cause de cela la cloison ovarienne superposée au sillon est moins étendue dans le sens du rayon que les cloisons voisines; ou en d'autres termes: le sillon placé en face de la cloison superposée à la dépression du pédoncule est plus large que les quatre autres. Cette dépression, nous le savons, correspond exactement à la sixième loge qui manque dans cette espèce.

Des six faisceaux qui pénètrent dans le pédoncule, celui situé devant le sillon, se porte de plus en plus vers l'axe à mesure que le sillon se creuse. A la suite de ce fait, il ne reste plus que cinq cordons libéroligneux périphériques (*fais. C*) sur six, et ici, de même que chez l'espèce précédente, le type quinaire de la fleur, tire, sans nul doute, son origine de l'avortement d'un membre.

A part ce fait, le système conducteur de cette fleur ne présente aucun caractère spécifique digne de remarque, et par le mode de dissociation des groupes vasculaires *G*, on peut placer la fleur de l'*A. pentandra* à côté de celle de l'*A. picta*. De même que chez celle-ci, la dissociation des faisceaux *G* s'opère complètement vers le sommet des anthères, et chaque colonnette interstaminale reçoit des branches vasculaires (*fais. σ*).

Quelques remarques sur les proéminences ou colonnettes interstaminales. — Ainsi que j'ai déjà eu l'occasion de le faire remarquer, les proéminences interstaminales deviennent toujours bifides à partir d'un certain niveau (variable suivant l'espèce). Le sillon médian qui les partage, d'abord peu marqué à son origine, s'élargit graduellement en montant vers le sommet des anthères, et finit par déterminer la complète division des colonnettes en

deux parties. C'est de cette manière que se produit l'individualisation des appendices.

Suivant l'espèce, ces colonnettes sont plus ou moins développées, soit dans le sens de la tangente, soit dans celui du rayon. Ainsi chez l'*A. ornithocephala*, elles sont très étirées parallèlement à la circonférence; au contraire, dans *A. clypeata*, *A. trilobata*, etc., elles font fortement saillie entre les étamines. A part cela, leur forme varie peu; aussi, est-il inutile d'entrer dans des détails spécifiques, et je généraliserai en disant: sur une section transversale faite près du sommet des anthères, c'est à dire, au niveau où le sillon est le plus large, chaque colonnette se prolonge en deux cornes plus ou moins déliées ou obtuses dont l'extrémité est recouverte de poils collecteurs variables en longueur suivant l'espèce.

Dès que le sillon est assez large, les deux moitiés de chaque colonnette s'infléchissent en sens inverse, l'une à droite, l'autre à gauche vers l'anthère correspondante, si bien qu'à un certain niveau les appendices se présentent (en section transversale) sous la forme d'un croissant. Ce croissant, d'abord assez ouvert, tourne ses deux pointes en dehors et se ferme de plus en plus; parfois même les deux extrémités rapprochées de deux moitiés de colonnettes voisines peuvent se souder au-dessus de l'anthère interposée, de manière à former une sorte de capuchon au-dessus de chacun de ces organes. C'est le cas des aristoloches syphon, tomenteuse et clématite. Chez cette dernière, où les poils stigmatiques sont, on vient de le voir, localisés sur l'extrémité des cornes, cette soudure amène la superposition aux étamines, des plaques stigmatiques. S'il n'en est pas de même chez les deux autres espèces, cela vient de ce que les poils collecteurs sont placés sur les parois des sillons non sur les cornes.

Donc, puisque le sillon médian partage les colonnettes en deux moitiés égales qui restent accolées à l'étamine interposée, les appendices étant nécessairement la continuation des colonnettes, sont produits par l'union de la moitié de deux colonnettes voisines. Ce fait nous semble évident et d'une grande importance au point de vue qui nous occupe.

Après la déhiscence des anthères, il se produit, en outre, des

dessications déjà signalées un affaissement des tissus placés au niveau de la paroi du sillon médian. Cette altération des tissus détermine un changement dans la direction des cornes et amène un repliement de celles-ci sur le sillon. Il est utile de tenir compte de ce fait toutes les fois qu'on pratique des sections transversales dans la fleur d'une aristoloché, car l'aspect des coupes varie d'un cas à l'autre.

Je ferai remarquer aussi qu'on ne doit pas, à l'exemple de quelques botanistes, attacher d'importance dans la description d'une espèce d'aristoloché, au degré d'écartement ou de connivence des appendices, puisque ces diverses manières d'être se succèdent sur la même fleur, avant et après la pollinisation.

Soit au point de vue du nombre et de la situation des pièces de l'androcée, soit au point de vue de la forme du périgone, les quelques espèces que nous venons d'étudier, représentant les principaux types du genre, je ne crois pas nécessaire de pousser plus loin ces investigations. Aussi je termine avec l'*Aristolochia pentandra* mes recherches anatomiques, dont les résultats peuvent être formulés ainsi :

*Résultats de l'examen du système conducteur de la fleur
des Aristoloches.*

1° Le pédoncule renferme six faisceaux rangés en cercle et normalement orientés. Ces faisceaux se divisent très bas pour former le système conducteur de la fleur.

2° Dans toutes les espèces, les six faisceaux dorsaux des carpelles (*faisc. C.*) se partagent en arrivant au sommet de l'ovaire, entre les nervures du périanthe, d'une part, et les six groupes vasculaires *G* qui irriguent le centre de la fleur, de l'autre. Donc, les faisceaux *C* concourent chacun, pour une part égale, à la formation des nervures du périanthe et de celles du gynostème.

3° L'émergence des faisceaux du périanthe se fait, le plus souvent, en plusieurs temps ; elle est subordonnée à la grandeur et à

l'insertion du calice, ainsi qu'à la forme de la base de cet organe. Le cas le plus simple est fourni par l'*A. Clematitis*, où la portion médiane des six faisceaux *C* émerge directement pour former les six nervures sans s'anastomoser. Vient ensuite l'*A. siphon*, dont le périanthe montre nettement 22 à 24 nervures formées en deux temps. En troisième lieu, on peut citer l'*A. tomentosa*, puis viennent les cas un peu plus compliqués.

4° Les faisceaux *G* sont toujours des faisceaux complexes. Ils sont équidistants chez les aristoloches à étamines espacées également et se *groupent* deux à deux chez celles dont les étamines sont réunies par paires. D'après leur origine ils alternent avec les faisceaux *C*; et se divisent toujours radialement en deux masses *E. S.*

5° La portion externe *E* s'éteint toujours au sommet des anthères. Le groupe interne *S* monte seul dans les appendices où il s'épuise après s'être le plus souvent divisé en deux tangentiellement.

6° Les appendices sont donc parcourus par un système conducteur dérivé de la branche interne des faisceaux *G*.

7° On peut rencontrer extraordinairement des faisceaux Σ , σ , dans l'intérieur des colonnettes interstaminales, et encore lorsqu'ils existent (*A. siphon*, *A. elegans*, *A. tomentosa*), je ne les ai trouvés d'une façon constante que chez la dernière de ces trois espèces; ailleurs, selon les fleurs, ils manquaient totalement ou partiellement.

8° Les faisceaux Σ , σ , tirent leur origine tantôt directement des nervures dorsales des carpelles et semblent être leur prolongation, tantôt des faisceaux *G* par division latérale.

9° Les appendices sont formés par l'union des moitiés de deux colonnettes interstaminales consécutives.

Nous sommes arrivés au moment de conclure. Nous le pourrions, mais nous préférons avant de le faire, examiner ce qui se passe dans quelques plantes de la famille, dont les étamines sont libres, afin d'y trouver un nouvel et solide appui.

III. — Etude du système conducteur de quelques autres Aristolochiacées.

1°. ASARUM EUROPÆUM L.

L'appareil sexuel des *Asarum* diffère de celui des Aristoloches en ce que ses pièces staminales sont libres entre elles et libres aussi de toute adhérence avec le gynécée. Il n'y a donc ici aucune soudure on est en présence d'un appareil normal.

La fleur de l'*Asarum europæum* a un calice gamosépale présentant trois divisions égales au sommet. A l'intérieur de ce calice, il existe aussi trois petites dents alternes. Son androcée est composé de douze étamines libres, hypogynes, dont six sont plus petites et plus externes ; les six autres plus grandes et plus internes, alternent avec les précédentes. Les anthères sont biloculaires, extrorses, basifixes et déhiscentes par une fente longitudinale, parfois marginale.

Au-dessus des anthères, chaque connectif se prolonge en une pointe toujours assez longue et aiguë. L'ovaire infère ou demi-infère possède six loges incomplètes dont chacune contient un nombre variable d'ovules anatropes, ascendants ou descendants, à raphé saillant. Cet ovaire est surmonté d'une colonne stylaire terminée par six lobes stigmatiques rayonnants et alternes avec les étamines internes. Les stigmates ne commencent que vers le milieu des lobes.

De même que chez les Aristoloches, le système conducteur du pédoncule de cette fleur renferme six faisceaux rangés en cercle et normalement orientés. Avant d'atteindre l'ovaire, ces faisceaux se divisent tangentiellement de telle sorte qu'à la base de cet organe, il y a, au moins, douze cordons vasculaires. A ce niveau, six d'entre eux s'incurvent graduellement en dehors afin de former la nervure

dorsale des loges ovariennes, pendant que les faisceaux restés en place se disposent à entrer dans les placentas (*fig. 40, 41, 42, fais. p, C*).

Les six faisceaux périphériques *C* ont, de même que ceux des Aristoloches, leurs éléments vasculaires séparés en deux masses par une large lame médiane de parenchyme ligneux (*fig. 40, 41, 42, 43, pl. III*).

Ces faisceaux périphériques après s'être incurvés se redressent avec les parois ovariennes, et, dès que les loges commencent à paraître, ils se divisent radialement.

La branche interne se partage ensuite tangentiellement, puis les deux faisceaux nouveaux, produits par cette dernière division, s'écartent, l'un à droite, l'autre à gauche et vont se placer en face de chaque cloison correspondante (*fig. 44, 45, 46, fais. c.*). Un peu plus haut, le faisceau resté en face du milieu des loges, se divise à son tour dans le sens radial.

La branche interne, issue de cette division, se partage tangentiellement, et de cette division, il résulte deux nouveaux faisceaux placés contre la face interne des loges (*faisc. S, fig. 46, 47*), qui parcourent l'ovaire en cette place jusqu'à la naissance des styles.

Plus haut encore, la branche externe se partage en deux dans le sens radial, et la branche interne produite par cette division vient se placer entre les deux faisceaux précédents mais sur un cycle plus externe (*fig. 47, 48, faisc. e*) pendant que la branche restée en place se divise en trois tangentiellement et que chacune des branches latérales s'incurve vers l'axe, l'une à droite, l'autre à gauche, afin de former en s'unissant avec leurs similaires, un cordon vasculaire dans l'épaisseur de la paroi ovarienne en face du plan médian des cloisons (*fig. 48, 49, faisc. E*). La troisième branche s'épuise en donnant encore quelques faisceaux destinés à constituer les nervures du périanthe (*fig. 49, rang externe de faisceaux*).

Pendant ce temps, l'ovaire s'accroît en diamètre et l'amplitude détermine l'élongation des cloisons et des placentas. Le développement radial de ces dernières entraîne, à son tour, le déplacement d'une des deux branches vasculaires qui appartenaient primitivement aux placentas. Cette branche ne tarde pas à se diviser en deux (*fig. 45, 46, 47, faisc. f. p.; f. p'*).

A la suite de ces divisions successives des nervures dorsales des carpelles et le partage en trois des faisceaux placentaires, plusieurs rangs de faisceaux, très distincts, se sont formés. On peut les voir très nettement sur une section transversale passant un peu au-dessous de la libération du périanthe. Ce sont en allant du centre à la périphérie (*fig. 49*) :

1° Le rang le plus interne composé de six faisceaux représentant la branche interne des faisceaux placentaires (*fais. f. p*).

2° Le deuxième rang formé par les douze faisceaux dérivés des six faisceaux placentaires (*fais. f. p'*).

3° Le troisième comprend douze cordons vasculaires placés sur la face interne de la paroi ovarienne, au sommet des cloisons (*fais. c.*)

4° Au quatrième rang correspondent dix-huit faisceaux répartis ainsi : six dans la paroi ovarienne en face du plan médian des cloisons entre les deux précédents (*fais. E*) ; douze (placés un peu plus vers l'axe) opposés au dos des loges, très près du plan médian de celles-ci (*fais. S*). Ces derniers faisceaux se rapprochent de l'axe en s'élevant.

5° Le cinquième rang renferme six faisceaux qui montent dans le plan médian du dos des loges (*fais. e*).

6° Enfin, tout à fait à la périphérie, se trouvent les faisceaux destinés à sillonner le périgone.

Très près de la fermeture des loges la disposition des différents cordons du système conducteur présente un aspect un peu confus : cela se comprend : on arrive ici près du point où le calice se libère ; dès lors, l'ovaire ne pouvant rester béant, les parois ovariennes et les pièces staminales se séparent du périgone pour s'infléchir vers l'axe de la fleur. L'incurvation des faisceaux, ainsi que leurs ramifications sont très visibles sur des sections transversales pratiquées à ce niveau (*fig. 50*).

Nous rappellerons que l'étude morphologique nous a montré que l'androcée de cette fleur était composé de douze étamines dont six plus grandes et plus internes alternaient avec six autres plus petites

et plus externes. Nous savons aussi que les six styles sont concrecents en une colonne surmontée de six lobes stigmatiques infléchis en dehors. Dès lors, connaissant la place respective des différents organes contenus à l'intérieur de l'enveloppe florale, il sera facile de trouver la destination de chacun des rangs de faisceaux que je viens d'énumérer. Ainsi :

Les faisceaux du premier et du deuxième cycle sont des faisceaux placentaires, les premiers s'élèvent dans la colonne stylaie jusqu'au niveau où les lobes stigmatiques s'infléchissent en dehors. Des sections transversales pratiquées à travers la colonne stylaire, montrent cela d'une façon très nette. Les douze faisceaux du second rang s'épuisent peu à peu (*fig. 51, 52 et 53*).

Les faisceaux du troisième rang s'épuisent aussi.

Parmi les faisceaux du quatrième rang, les douze opposés au dos des loges (*fais. S*) sont les faisceaux stylaires. En suivant leur course, on les voit s'éteindre très près des stigmates. Les faisceaux stylaires sont donc doubles dès leur origine. Quant aux faisceaux *E*, ils correspondent aux six étamines internes, c'est-à-dire aux six grandes étamines et ils pénètrent de bonne heure dans ces organes de même que les six faisceaux du cinquième rang (*faisceaux e*) qui montent dans les six étamines externes ou petites étamines (*fig. 51, 52, 53*).

Nous savons que les faisceaux du sixième cycle sont les faisceaux du périante.

Cet examen anatomique montre, d'une part, que le système conducteur de la fleur de l'*Asarum europæum* dérive (de même que celui de la fleur des Aristoloches) des six faisceaux du pédoncule; de l'autre, on voit que sauf les faisceaux destinés aux placentas, tous les faisceaux qui montent dans les divers organes placés au sommet de l'ovaire, en y comprenant les faisceaux du périante, se libèrent de la nervure dorsale des carpelles, et cela à des niveaux successifs. De plus, il met en évidence que les faisceaux stylaires sont doubles dès leur origine, et par conséquent latéraux. Il est nécessaire aussi de remarquer que vus en coupe transversale, sous le microscope, les lobes stigmatiques sont nettement bilobés bien qu'à l'extérieur, la ligne de division soit peut apparente. On peut

ajouter à cela que les faisceaux stylaires alternent avec ceux des étamines internes (grandes étamines) et sont opposés aux petites étamines (étamines externes).

2° HETEROTROPA BLUMEI, Duchartre

Au point de vue de la fleur, l'*H. Blumei* se distingue de l'*Asarum europæum* par la disposition de ses étamines et l'organisation de ses anthères; les six étamines externes, correspondant aux stigmates et par conséquent aux loges de l'ovaire, sont presque introrses, tandis que les six autres, alternes, appliquées contre l'ovaire sont privées de filets et sont extrorses.

Ces modifications ne peuvent déterminer de grands changements dans la marche et les divisions du système conducteur de cette fleur; aussi ce système rappelle-t-il tout à fait, celui de l'*Asarum europæum* et à cause de cela, il m'a semblé inutile de le décrire de nouveau. J'appellerai simplement l'attention sur ce fait : chez l'*H. Blumei*, de même que chez l'*Asarum europæum*, les faisceaux stylaires sont doubles dès leur naissance et les stigmates bifides.

3° BRAGANTIA

Un ovaire complètement infère, allongé, grêle, formé de quatre carpelles; un périanthe articulé sur son orifice et se détachant après l'anthèse sont les caractères qui distinguent nettement les *Bragantia* des *Asarum* vrais et des *Heterotropa*. De plus, l'androcée des *Bragantia* est composé de dix à douze étamines libres ou adnées à la base du style.

Bragantia Wallichii, R. Br. — *Bragantia tomentosa*, Bl. ; *Bragantia corymbosa*. — J'ai pu étudier quelques fleurs appartenant à chacune de ces trois espèces, mais elles avaient été tirées d'un

herbier et malheureusement elles n'étaient plus dans un état assez parfait de conservation pour être disséquées; aussi malgré l'emploi des procédés prescrits pour faciliter l'étude en pareil cas, plusieurs échantillons ne m'ont pas donné tous les résultats que j'en attendais. Je regrette surtout de n'avoir pu mieux réussir au point de vue morphologique, car certains points de la description que M. Duchartre a donnée de ces trois fleurs (1), me paraissent singuliers sans qu'il me soit possible d'en contester la véracité.

En tout cas, je puis affirmer que la fleur du *B. corymbosa*, que j'ai eue entre les mains avait six étamines monadelphes, et non 8-10, soudées par leurs filets à la base du style sur une étendue à peu près égale à la longueur des anthères, ce qui ne correspond point aux descriptions données.

Des sections transversales pratiquées à travers la petite colonne, montrent en plus des faisceaux styloires, les six faisceaux staminaux.

Le *B. tomentosa* que j'ai coupé possédait neuf étamines (et non six) monadelphes et soudées aussi avec la base du style.

IV. — Discussion des résultats obtenus

Donc le genre *Bragantia* établit, pour ainsi dire, le passage entre les *Asarum* et *Heterotropa*, d'un côté, et les *Aristoloches* de l'autre. Il se rapproche de ceux-là par ses anthères libres; il rappelle celles-ci par la soudure, sur une certaine longueur, des pièces de son androcée avec le style.

Or, si par la pensée, on suppose que les phénomènes de concretion, observés dans ce genre, soient poussés plus loin encore, jusqu'au delà des anthères, on obtient un gynostème comparable à celui des *Aristoloches*, car il est bien permis, dès maintenant, en s'appuyant, d'une part sur les connaissances que nous avons de la

(1) *Prodromus*, volume XV, page 427 et suivantes.

constitution de la colonne centrale de la fleur des *Aristoloches*, et de l'autre sur la simple comparaison morphologique de l'appareil reproducteur des *Bragantia* et celui des *Aristoloches*, d'émettre cette hypothèse que chez les *Aristoloches*, les étamines sont soudées au style, non seulement par leur partie inférieure, mais encore par les anthères pour former un gynostème composé typiquement de six étamines alternant avec les six colonnettes styloires, mais ces colonnettes se divisent en deux à une hauteur variable de la longueur des anthères donnant ainsi naissance à deux lobes *stigmatiques* qui tout en restant concrets avec le gynostème, gagnent, chacun de leur côté, en le contournant, le sommet de l'anthère contiguë, où ils rencontrent les lobes homologues des stigmates voisins, et s'y soudent pour constituer les appendices superstaminaux. Cette union des lobes stigmatiques appartenant à deux stigmates voisins, n'est point propre aux *Aristoloches*, on la rencontre chez toutes les Crucifères et quelques Papavéracées.

D'autre part, nous savons que si on voulait construire une figure théorique de la course et des divisions du système circulatoire de la fleur des *Aristoloches* il faudrait, pour être dans la vérité, supprimer dans cette figure les faisceaux Σ ; c'est-à-dire, supprimer les faisceaux styloires puisqu'ils n'existent que d'une façon accidentelle. D'ailleurs, leur présence où leur absence n'implique aucun autre changement dans la constitution de la colonne. Alors : « s'il doit exister dans la partie centrale de la fleur autant de faisceaux ou de groupes de faisceaux que cette fleur contient de pièces » on est en droit de dire, en vertu de ce même principe : que là où il n'y a pas de système conducteur, il n'y a pas d'organe.

Dans toute fleur construite d'après les lois de la symétrie florale le rang vasculaire correspondant aux faisceaux styloires doit être placé à l'intérieur du rang vasculaire des pièces staminales les plus internes (dans le cas où il y a plusieurs verticilles d'étamines). Il en est bien ainsi chez l'*Asarum europæum* (fig. 51, s). Or si dans les *Aristoloches* les colonnettes interstaminales sont les lobes stigmatiques, nous savons que ceux-ci, étant pressés entre les pièces staminales, sont repoussés vers l'extérieur. Ils commencent, assez

souvent, à faire saillie entre les étamines dès la base des loges ; par suite, si le système libéroligneux, qui doit les nourrir, occupait sa place normale, il ne pourrait remplir son rôle. De plus, il est permis de penser que les faisceaux styloires qui devraient parcourir les stigmates, si ceux-ci devenaient libres, seraient doubles de même que ceux de l'*Asarum europæum*. D'ailleurs, l'examen anatomique n'a-t-il pas montré qu'au-dessus des anthères, les dernières branches vasculaires se portaient vers l'axe et s'éteignaient généralement sous la forme de deux cordons. Dès lors, est-il impossible que ces petits faisceaux ne pouvant remplir leur tâche, sans changer de place, se laissent, dans le plus grand nombre de cas, entraîner par les branches formatrices des faisceaux *G* (ces faisceaux, nous le savons, sont toujours des faisceaux complexes). Ce qui semble confirmer cette hypothèse, c'est que les faisceaux styloires paraissent parfois lutter encore pour s'adapter à leur nouvelle position. C'est le cas de l'Aristolochie élégante, espèce chez laquelle toutes les fois que les faisceaux Σ existent à la base de la colonne, ils affectent une tendance à s'unir aux faisceaux *G* pour se libérer de nouveau plus haut et se rendre de là dans les proéminences interstaminales et les appendices. Si on a présent à l'esprit l'étude que nous avons faite de cette fleur on est porté à croire que chez elle l'accommodation n'est pas toujours entièrement établie. L'Aristolochie ridicule est aussi un peu dans le même cas, et chez l'Aristolochie tomenteuse ce n'est qu'après la formation des faisceaux *G* que s'opère la libération des faisceaux Σ .

Mais ces différentes manières d'être n'impliquent ni la présence des stigmates, ni leur avortement (ou leur absence en général) ; elles nous indiquent simplement qu'il y a des variations dans le niveau de la libération des faisceaux styloires. Elles servent, en outre, à montrer l'origine de l'anomalie apparente et à vérifier l'hypothèse d'Eichler en indiquant, comme chez l'Aristolochie tomenteuse un faisceau bifide dans chaque proéminence interstaminale, faisceaux placés au-dessus de trois faisceaux *C* et interposés à chaque paire de faisceaux *G* ; c'est-à-dire placé en dehors de leur situation normale, sur le rang des faisceaux staminaux. On a donc, ici, une preuve en faveur de notre thèse.

Le mode d'épuisement des faisceaux *G*, sur lequel j'ai si souvent insisté que je croirais abuser en le répétant de nouveau (Résultat anatomique n° 5) n'est pas une preuve d'une moindre importance. En effet, toutes les fois qu'il s'opère une division radiale semblable à celle qui se produit sur ces faisceaux vers le sommet des anthères, c'est-à-dire une division radiale non d'un faisceau simple, mais une sorte de répartition en deux groupes d'un certain nombre de petits fascicules, plus ou moins indépendants les uns des autres, on peut affirmer qu'on est en présence de la dissociation de deux systèmes vasculaires restés unis jusque-là. De plus, nous avons vu que chez *A. picta*, deux faisceaux *G* déformés n'ont pas été assez puissants pour nourrir chacun une étamine entière, cependant, il s'est formé deux appendices normaux. Cela ne semble-t-il pas prouver que la pression exercée par les sillons a été assez forte pour empêcher le développement des éléments vasculaires destinés à l'étamine, mais n'a pu atteindre ceux qui devaient se rendre aux stigmates. Ce fait est, je crois, un autre argument en faveur de notre théorie.

Il est facile aussi de se convaincre que les parois du canal central de la colonne, canal qu'il est permis d'appeler canal stylaire (si on admet la théorie émise plus haut), sont constituées de la base au sommet par le même tissu, et cela sans différenciation aucune, ni solution de continuité. En outre, le tissu conducteur occupe sa place normale et forme souvent (*A. Clematitis*, *A. picta*) de fortes crêtes saillantes à l'intérieur du canal stylaire.

De plus, on sait que les plages stigmatiques s'élèvent de bas en haut, sans discontinuité, depuis au moins la naissance du sillon médian des colonnettes jusque bien au-delà des anthères. Dès lors, il est impossible de ne pas admettre que les colonnettes ou proéminences interstaminales forment la base de ces appendices et constituent avec ces derniers des pièces continues (lobes stigmatiques) dont la base est la base même des colonnettes. D'ailleurs, n'est-ce pas par le sillon médian de ces colonnettes que s'opère la libération des appendices? Dès lors, il est évident que chaque colonnette forme la base de deux moitiés d'appendices; colonnettes et moitiés d'appendices qui en se soudant à l'étamine interposée

produisent la gynostème des Aristoloches, tel que nous le connaissons.

Peut-être entre-t-il dans ces appendices quelques éléments des connectifs je n'ai pu m'en rendre compte. Le fait, d'ailleurs, n'a pas grand intérêt.

A ces arguments, on peut ajouter que les faisceaux *G* sont toujours des faisceaux complexes, et que les appendices sont parcourus dans toutes les espèces par un système conducteur représentant la branche interne des faisceaux *G*.

Pour nous résumer, nous dirons que, malgré les soudures profondes existant entre les diverses pièces de cet appareil sexuel, on n'y trouve rien de contraire aux lois de la symétrie florale : les lobes stigmatiques alternent avec les pièces staminales (ces étamines correspondent au verticille staminal interne ou des grandes étamines de l'*Asarum*), et chaque moitié de lobe est soudée à l'étamine interposée. Les faisceaux eux-mêmes se prêtent assez facilement à l'analyse.

Si aucun cordon libéroligneux ne parcourt le plan médian des colonnettes ou plutôt des lobes stigmatiques, cela vient de ce que ceux-ci étant comprimés entre les étamines, puis repoussés en dehors et, en outre, divisés en deux parties, il n'est pas nécessaire qu'ils possèdent un appareil circulatoire propre, d'autant moins que les faisceaux stylaires ne pourraient remplir leur rôle en restant en place. Ils deviendraient, en quelque sorte, inutiles; au contraire, unis aux faisceaux staminiaux et placés dans le plan médian de chaque groupe composé d'une étamine et de deux moitiés de lobes stigmatiques, ils rendent les faisceaux *G* assez puissants pour remplir la tâche qui leur incombe.

Ces résultats sont, on le voit, complètement opposés à ceux obtenus par M. Van Tieghem; en les acceptant, on annule par ce seul fait toute la partie de sa théorie, traitant soit du sommet de l'ovaire, soit des connectifs. Dès lors, il n'y a pas lieu de la discuter. Cela d'ailleurs m'obligerait à revenir en arrière. Tous mes arguments contre cette théorie ayant été donnés chemin faisant, je ne pourrais les reprendre sans me répéter.

Je n'entrerai pas davantage dans la discussion de la théorie de

Payer dont j'ai cité seulement les conclusions, lesquelles ont été acceptées par M. Van Tieghem. Donc, en réfutant la théorie de cet auteur je repousse celle de Payer. Il serait oiseux, d'ailleurs, de faire intervenir ici la discussion relative à la nature des placentas et des ovules, de même qu'il l'eût été de revenir sur la théorie de M. Van Tieghem, traitant de la part qui revient à l'axe et aux appendices dans la constitution des ovaires infères.

Par contre, il est permis de croire avec Eichler, que chez les aristoloches, si les étamines étaient libres, les lobes stigmatiques seraient bilobés de même que ceux des *asarum*, mais qu'à la suite d'une tendance au développement commissural, la moitié de chaque lobe se trouverait soudée à l'étamine voisine. De là résulterait cette apparence morphologique particulière au gynostème des aristoloches; apparence qui a fait croire à plusieurs botanistes qu'il n'y avait pas de stigmates, et que tout ce qui dans la colonne n'appartenait pas aux loges faisait partie du connectif.

Tout en cherchant la valeur morphologique des appendices superstaminaux, j'ai été conduite à m'occuper de certains points secondaires de la question, points sur lesquels je veux donner quelques renseignements qui ne sont pas sans intérêt.

Je dois dire d'abord que, là encore, mes observations ne sont pas d'accord avec celles de M. Van Tieghem. Ainsi pour cet auteur « Les faisceaux périphériques conservent leur simplicité jusqu'au sommet de l'ovaire. Là, trois d'entre eux émergent tout entiers pour former les nervures principales des trois sépales. Les autres envoient aussi des ramuscules au périanthe, mais, de plus, sans produire de sépales chacun d'eux laisse en place deux branches, une à droite et l'autre à gauche qui constituent six faisceaux intercalés aux faisceaux primitifs. Ces faisceaux pénètrent dans les six étamines qui sont ainsi alternisépales et aucune autre branche n'est produite chez *A. clematitis*, etc. (1). »

Des coupes transversales faites vers la naissance du périanthe montrent distinctement que les faisceaux périphériques (faisceaux C) concourent tous pour une part égale à la formation des

(1) *Loc. cit.*

nervures du périanthe et à celles des faisceaux G (Résultat n° 2, page 33). Le fait est surtout facile à observer chez *A. clematitis* où il est vraiment de la plus grande évidence (*figure 35, planche II*).

La portion médiane de chaque faisceau émerge directement dans le calice en laissant sur place deux branches latérales qui s'unissent pour constituer les faisceaux G (les nervures du périanthe sont donc ici la continuation directe des faisceaux dorsaux des carpelles). De là, il suit que les faisceaux C étant équidistants, les faisceaux G doivent l'être aussi. C'est ce dont on peut se rendre compte chez *A. clematitis* en pratiquant des coupes transversales immédiatement au-dessus de celles qui montrent le départ des faisceaux du périanthe ; le fait est même déjà très visible sur la *figure 35, (planche II)*.

Ainsi donc les faisceaux G ne deviennent pas équidistants ainsi que l'a écrit M. Van-Tieghem ; ils le sont forcément par leur mode de formation, et, par suite, les étamines sont aussi typiquement équidistantes. Le groupement par paires est dû sans aucun doute, à une influence spécifique. D'ailleurs dans *A. siphon* et *A. tomentosa*, les faisceaux G sont parfois équidistants à leur naissance. Il est vrai que souvent il en est autrement, et dans ce dernier cas on peut, malgré cette disposition, voir les douze branches formatrices se libérer des six faisceaux C. Jamais les faisceaux G ne sont à leur origine groupés régulièrement tous les six en trois paires. Ce n'est que plus haut qu'ils affectent cette disposition.

Ces faits ont une certaine importance au point de vue du type de symétrie de la fleur. En effet, s'il y a dans le périanthe de l'*Aristolochie clématite* six nervures d'égale puissance émergeant au même niveau, puis six étamines nées aussi toutes à la même hauteur et alternant d'un côté avec les six nervures du calice, et, de l'autre, avec les lobes stigmatiques lesquels partent du même verticille de faisceaux et sont en outre superposés à la nervure dorsale des carpelles, on est en droit d'affirmer que cette fleur est hexamère. Son diagramme est dès lors facile à établir (*figure 36, planche II*).

Les autres espèces diffèrent de celles-ci uniquement par les anastomoses des nervures du calice et les caractères qui distinguent le groupe des *Siphisia* de M. Duchartre.

Pour Eichler (1) (ainsi d'ailleurs que pour le plus grand nombre des botanistes), les Aristoloches et les Asarums seraient construites sur le type trois, et, chez ces derniers, le périanthe comprendrait deux verticilles trimères dont l'interne serait représenté dans l'*Asarum europæum*, par trois petites dents.

Typiquement, le périanthe des Aristoloches serait composé de deux verticilles, mais chez la plupart des espèces le verticille interne avorterait à la suite de la pression exercée sur ce verticille par les trois pièces du verticille externe (*A. siphon*, etc.) Dans ce cas le calice des Aristoloches correspondrait donc au verticille externe des asarum, mais chez quelques Aristoloches les six pièces seraient nettement représentées par les six nervures du calice. Le périanthe des Aristoloches différerait encore de celui des asarum par la soudure complète de toutes les pièces en une sorte de tube ainsi que cela existe chez les monocotylédones tubuleuses.

Dans le périanthe trilobé la pièce impaire serait représentée en haut sur le diagramme ; chez les fleurs bilabiées, cette pièce devient supérieure, et les deux autres parties formeraient la lèvre inférieure. Dans les unilabiées, la lèvre est dirigée vers le haut, sans toutefois qu'il soit possible de l'identifier à la précédente.

Eichler ajoute que tout ceci est le résultat d'une hypothèse qu'il n'a pas vérifiée.

Cet auteur compare ensuite l'appareil reproducteur des Aristoloches à celui des Asarum et il donne deux théories sur cette question. La première est à peu près formulée en ces termes :

Première théorie. — On peut interpréter l'appareil sexuel des Aristoloches et celui des Asarum à peu près de la même manière pourvu toutefois qu'on laisse de côté les soudures profondes qui se produisent dans le premier.

En considérant le verticille staminal externe des Asarum comme avorté chez les Aristoloches, on conservera le même diagramme théorique. En effet, c'est l'opinion de différents auteurs, et cette

(1) Loc cit.

théorie est appuyée par la tendance marquée qu'ont les étamines externes de l'*Asarum* à disparaître et aussi par leur développement rudimentaire et tardif. Mais d'autre part, on peut invoquer contre cette théorie ce fait que chez les *Aristoloches* on ne trouve jamais aucune trace de ce verticille externe.

Deuxième théorie. — Si on imagine que la fleur des *Aristoloches* immédiatement au-dessus du périgone, se mette à produire des verticilles hexamères comme cela n'arrive chez les *asarum* qu'à partir du troisième verticille staminal; ce premier verticille hexamère se trouvera en alternance avec les pièces constitutives du périgone pris dans son ensemble, et aura par conséquent la même situation que le verticille staminal interne des *asarum*, verticille qui alterne aussi avec le périgone d'une part, et avec les deux verticilles staminaux externes, de l'autre, en supposant que ces derniers se succèdent en restant trimères. Les rapports de position seraient ainsi expliqués. Les deux verticilles de feuilles sexuées des *Aristoloches* correspondraient seulement aux deux premiers des *Asarum*, mais ils différeraient de ceux-ci par une hexamérie typique.

Je ne sais, dit ensuite l'auteur, laquelle de ces deux hypothèses est la meilleure. La première est la plus simple; la deuxième a pour elle d'établir mieux l'accord qui existe entre la fleur des *Aristoloches* et celle des *Asarum* (1).

D'après les résultats anatomiques obtenus, je crois qu'il serait plus juste de prendre les *Aristoloches* comme point de départ et de dire que la fleur des *Aristoloches*, de même que celle des *Asarum*, est construite sur le type hexamère, mais chez celles-ci, il se développe un verticille staminal surnuméraire (verticille externe) et trois pièces du périanthe avortent. Ces dernières sont remplacées par trois languettes. D'ailleurs, l'anatomie ne nous apprend-elle pas que les six faisceaux périphériques se comportent tous de même jusqu'à la libération du périanthe.

(1) Voir aussi, à ce sujet, les articles sur l'*Asarum europæum* et l'*Aristolochia Clematidis* de Payer.

Cette manière d'interpréter les faits est plus simple. En outre, elle repose sur des caractères indéniables. Elle est aussi plus conforme aux lois ordinaires de la symétrie florale.

Si l'hexamérie n'existe pas chez toutes les Aristoloches, cela est dû, j'en ai la certitude, à la déformation de certains faisceaux périphériques. Aussi en comparant une fleur normale et une fleur anormale d'*Aristolochia picta* n'avons-nous pas été conduits à émettre l'opinion suivante que chez cette fleur, deux des faisceaux périphériques se dégradent sous la pression des deux sillons latéraux, et à cette particularité nous avons fait remonter l'origine de la tétramérie de cette espèce. Si la présence de ces deux sillons n'est pas la cause mais l'effet, il y a, malgré cette dernière interprétation des faits, toujours dégradation de deux faisceaux du pédoncule et la tétramérie ne paraît pas moins être le résultat de cette dégradation.

Le type pentamère provient, nous l'avons vérifié chez *A. pentandra*, de la déformation d'un des faisceaux périphériques du pédoncule, de l'antérieur ou du postérieur, nous n'avons pu le vérifier sur les échantillons secs que nous avons eus à notre disposition.

Ainsi se forment chez les Aristoloches les types tétramères et pentamères. Cette opinion semble être appuyée par ce caractère : il existe toujours six faisceaux à la base du pédoncule de la fleur des Aristoloches, quel que soit le type de symétrie de celle-ci.

On trouve également des espèces à 10-12-24 étamines (*A. Mannii*, — *A. triactina*, — *A. Goldieana*). Pour expliquer ces cas, il suffit d'admettre la formation sur les types 5 et 6, d'un ou plusieurs verticilles surnuméraires, ainsi que cela se produit chez l'*Asarum europæum*.

Un autre fait en faveur de l'hexamérie de la fleur des Aristoloches (de celle à six appendices aussi bien que de celle qui n'en a que trois) est le suivant : toutes les fois que cette fleur possède au-dessous de son calice, soit des appendices en forme d'éperons comme ceux (au nombre de six) qui accompagnent le calice de l'*Aristolochia tribolata*, soit un renflement de forme quelconque (*A. elegans*, etc.), on voit six faisceaux se séparer des faisceaux *C* et se porter dans ces organes.

A première vue, la symétrie trimère semble mieux d'accord avec la morphologie (quoiqu'elle n'explique pas davantage l'origine des espèces pentamères et tétramères); il y a trois lobes au périanthe de l'*Asarum europæum*, et trois aussi à celui de certaines espèces d'Aristoloches : *A. siphon* — *A. tomentosa* etc.; trois paires d'étamines et trois appendices superstaminaux chez les Aristoloches du groupe des Siphisia (Duchartre).

Nous avons déjà démontré l'hexamérie du périanthe de l'*Asarum europæum*; quant à l'hexamérie de celui des Aristoloches dont il vient d'être question, il est facile de s'en convaincre en examinant des coupes transversales représentant des nervures du périanthe de l'Aristoloché siphon, nervures qui émergent ici, à peu près, sans s'anastomoser.

Il reste à trouver maintenant la cause du groupement par paires des six étamines et celle de la formation de trois appendices sur six.

Ces deux caractères sont corrélatifs. En effet, on ne trouve jamais trois appendices chez les espèces à six étamines équidistantes, ni six appendices chez celles dont les étamines sont groupées par paires. Cependant, il est vrai que chez ces dernières, les trois appendices peuvent parfois être bifides au sommet, malgré cela, on ne peut dire que, dans ce cas, il y ait six appendices. Dès lors, en découvrant la cause de l'un des phénomènes, on doit inévitablement trouver celle de l'autre. Cette cause nous la connaissons déjà. Elle est ainsi que le dit Eichler dans « le développement commissural » poussé plus loin que chez les espèces à étamines équidistantes.

Dans celles-ci la concrescence n'a aucune influence sur les faisceaux *G*, c'est-à-dire qu'elle ne modifie en rien leur situation respective. Dans les autres, au contraire, son action se fait sentir dès le départ des nervures du périanthe puisque, assez souvent, on remarque aussitôt après la naissance des faisceaux *G* une inégalité dans l'écartement relatif de ces faisceaux. A partir de là, l'action de la concrescence se fait sentir de plus en plus. On voit alors les faisceaux *G* se grouper régulièrement deux par deux, et les étamines affecter la même disposition. Dès lors, si les étamines se joignent deux à deux, comment les colonnettes interstaminales ou lobes

stigmatiques interposés aux deux étamines de chaque groupe pourraient-ils se développer ?

Je crois que là est la cause de l'avortement de trois lobes sur six et par suite, l'origine de la présence de trois appendices au lieu de six.

On peut dire également que c'est à l'absence de trois lobes stigmatiques qu'est dû le rapprochement par paires des étamines, mais que cette absence soit la cause ou l'effet du groupement des étamines deux par deux, cela n'entraîne aucune conséquence au point de vue particulier qui nous occupe. Il s'agit simplement de savoir si ces lobes avortent, ou, s'ils n'existent pas même virtuellement dans le plan de la fleur.

Les faits suivants sont en faveur de la première hypothèse :

1° Les branches formatrices des faisceaux Σ ne se séparent jamais latéralement, sur la droite et sur la gauche de chaque faisceau C ainsi que cela se ferait si les étamines étaient équidistantes. Elles partent de la droite et de la gauche de chacune des trois paires de faisceaux G , c'est-à-dire qu'il y a avortement de six branches sur douze, et par suite avortement des branches σ interposées aux deux étamines de chaque paire.

2° Souvent, on voit de faibles branches vasculaires se séparer des faisceaux G , et se diriger vers l'axe où elles s'épuisent peu après. Fréquemment aussi, d'autres fascicules après s'être libérés des mêmes faisceaux, s'incurvent vers le tissu s'étendant entre les deux faisceaux de chaque groupe. Ces nouvelles branches vasculaires relient les deux faisceaux, si bien qu'à un moment donné, chez certains individus, on ne distingue plus six masses libéroligneuses plus ou moins séparées, mais trois.

3° Les quatre loges d'anthères de chaque paire, ne reçoivent pas leurs faisceaux à la même hauteur (1). En général, la loge de gauche et celle de droite de chaque paire staminale reçoivent leurs faisceaux les premières ; les deux autres petits faisceaux n'arrivent aux deux loges médianes qu'un peu plus haut.

(1) Voir description du système conducteur de l'*A. tomentosa*.

4° Les colonnettes ou proéminences interstaminales, et par suite, les appendices, sont très puissants et surtout très massifs. Ils atteignent, pour ainsi dire, le volume de six appendices, car l'espace qu'ils occupent entre chaque groupe d'étamines, est au moins deux fois égal à la largeur de deux paires d'anthères réunies. Ainsi, en comparant ces gynostèmes à ceux munis de six appendices, on est tout naturellement porté à voir chez ceux-là, une application de la loi du balancement des organes.

En effet, leurs trois lobes stigmatiques ont acquis un accroissement beaucoup plus grand que si les six lobes s'étaient développés (1).

Donc, en tenant compte de tous ces faits, on est en droit de dire que si la trimérie semble, à première vue, mieux s'accorder avec la morphologie des Aristoloches à périanthe trilobé et à gynostème muni de trois appendices, elle explique moins bien que l'hexamérie la structure intime de ces fleurs.

On peut donc conclure, sans hésiter, que la fleur des Aristoloches, ainsi que celle des *Asarum*, sont typiquement composées de verticilles hexamères.

Anomalies. — Avant de terminer, je tiens à signaler les principales anomalies présentées par l'appareil sexuel des Aristoloches. Elles peuvent porter :

1° Sur le nombre des loges ovariennes. Il y a toujours diminution de nombre, jamais augmentation (cela se comprend). Cette irrégularité est due à ce que parfois les carpelles ne se ferment pas suffisamment, par suite, les cloisons ne se constituant pas, deux ou plusieurs loges restent confondues.

2° Sur le nombre de loges des anthères. Ici, il y a, plus souvent, augmentation que diminution de quantité. Une ou plusieurs étamines peuvent avoir par exemple, trois loges au lieu de deux.

(1) Chez l'*A. tomentosa*, les lobes stigmatiques se montrent dès le périanthe, et à ce niveau, ils ont déjà pris leur entier développement. Ils sont fortement saillie au-devant des anthères. C'est sans doute pour cette raison que les trois faisceaux stylaires (*fais.* Σ et σ), se libèrent très bas et sont toujours représentés.

3° Sur le développement relatif, et aussi sur le nombre des appendices. Deux appendices se soudent quelquefois ensemble. Ailleurs, certains d'entre eux se développent moins. Il faut remarquer que souvent cette inégalité de croissance se répète sur toute la hauteur de la fleur et correspond, le plus souvent, à des irrégularités dans le développement des cloisons ovariennes.

4° Le nombre des branches émises par les faisceaux *G*, peut aussi varier.

V. — Conclusions

I. — *Dans le cas le plus général.* — La colonne centrale de la fleur des Aristoloches est un *gynostème* composé typiquement de six étamines équidistantes alternant avec six stigmates qui sont originairement bifides comme ceux des *Asarum*. Chaque moitié de stigmate est soudée à l'étamine la plus rapprochée et la concrescence se continuant au-dessus des anthères, il se forme par l'union des deux lobes stigmatiques convergents six appendices superposés aux six étamines.

Peut-être entre-t-il dans la composition de ces appendices quelques éléments des connectifs, je n'ai pu m'éclairer sur ce point, mais je crois pouvoir affirmer, qu'en tout cas ils ne prennent qu'une part bien faible dans la constitution de la masse?

II. — *Chez les Aristoloches du groupe des Siphisia* (Duchartre) (1), il y a avortement des trois stigmates qui devraient typiquement se trouver vis-à-vis du milieu de chaque masse de deux étamines, aussi dans ce groupe les trois appendices formés par les six lobes concrescents deux à deux des trois stigmates recouvrent-ils chacun deux étamines.

(1) *Loc. cit.*

C'est par une erreur de description que l'on donne toutes les fleurs d'aristoloches comme dépourvues de styles et de filets. Ceux-ci, au contraire, sont souvent représentés, mais ils échappent en raison de leur soudure.

III. — Tout porte à admettre que la fleur des Aristoloches et celle des Asarum sont constituées typiquement par des verticilles hexamères, et que chez les Aristoloches, qui nous occupent spécialement, les six pièces composant le périgone sont alternes avec celles de l'androcée lesquelles alternent, à leur tour, avec les feuilles carpellaires.

Ces résultats démontrent une fois de plus que l'unité de plan de construction de la fleur est plus généralement répandue qu'on pourrait le croire à première vue. Il suffit pour la découvrir de savoir la dégager des ornements qui la cachent à nos yeux. A l'anatomie revient une grande partie de cette tâche.

Je ne veux pas terminer ce très modeste travail sans prier M. Gérard de vouloir bien agréer mes sincères remerciements pour les savants conseils qu'il m'a prodigués avec tant de bienveillance toutes les fois que quelques difficultés venaient entraver mes recherches.

Je tiens aussi à remercier M. Lachmann qui a eu la bonté de me faire un certain nombre de coupes en séries, à l'aide du microtome. Ces séries, où il ne manquait pas une coupe, m'ont rendu un véritable service, en me permettant de corroborer mes recherches antérieures, et de ne rien laisser dans le doute.

PLANCHE I

ARISTOLOCHE TOMENTEUSE (1)

Schema 1. — Système libéroligneux du pédoncule; — *en*, endoderme; *p*, péricycle; *F*, faisceaux conducteurs.

Schema 2. — Le même système arrivé à la base de l'ovaire, après la division des faisceaux *F*. — *C*, faisceaux dorsaux des carpelles; *f, p*, faisceaux placentaires; *en*, endoderme; *p*, péricycle.

Schema 3. — Système conducteur de l'ovaire. — *C*, faisceaux dorsaux des carpelles; *n*, nervures secondaires des carpelles; *L*, loges ovariennes; *f, p*, faisceaux placentaires; *en*, endoderme; *p*, péricycle.

Schema 4. (général à toutes les aristoloches). — Division des faisceaux *C* au sommet de l'ovaire.

Schema 5. (général). — Deux branches latérales : l'une à droite, l'autre à gauche, se détachent des faisceaux *C* pour se rendre dans le périanthe.

Schema 6. (général. — En coupe longitudinale). — Les branches 2 + 2 forment, en s'unissant, un faisceau qui se rend dans le périanthe. La branche 3 issue de la région médiane des faisceaux *C*, a la même destination. Les branches 4 + 4 constituent les faisceaux *G*.

Schema 7 (général). — Le schema précédent représenté en coupe transversale.

(1) Toutes les figures représentent des coupes transversales; le schema 6 fait seul exception.

Schema 8. — *G*, faisceaux du gynostème formés par les branches 4 + 4; Σ faisceaux des colonnettes interstaminales; σ , branches vasculaires provenant de la division des faisceaux Σ .

Schema 9. — *G*, faisceaux du gynostème; *e*, faisceaux des anthères; σ , branches dérivées des faisceaux Σ ; *C*, canal stylaire; *l*, colonnette interstaminale; *A*, anthère.

Schema 10. — Le schema précédent est ici augmenté de la branche vasculaire γ qui s'unira plus haut au faisceau *e*.

Schema 11. — Ici la branche interne des faisceaux *G* se divise tangentielllement pour former les deux branches *S. S.* — *pl.* papilles stigmatiques.

Schema 12 et 13. — Les faisceaux *S, S* et σ restent seuls; ils s'épuisent bientôt.

ARISTOLOCHE ÉLÉGANTE

Schema 14 à 20. — Les mêmes lettres représentent les mêmes faisceaux.

Dans cette espèce et dans les suivantes, le gynostème seul a été représenté.

ARISTOLOCHE RIDICULE

Schema 20 et 21. — Coupes d'un gynostème. — Les mêmes lettres représentent les mêmes faisceaux.

ARISTOLOCHIA CLYPEATA

Schema 22 et 23. — Coupes d'un gynostème. — Les mêmes lettres représentent les mêmes faisceaux.

PLANCHE II

ARISTOLOCHIA ORNITHOCEPHALA

Schema 24 à 28. — Coupes d'un gynostème. — Les mêmes lettres représentent les mêmes faisceaux.

ARISTOLOCHIA TRIBOLATA

Schema 29 à 34. — Coupes d'un gynostème. — Les mêmes lettres représentent les mêmes faisceaux.

ARISTOLOCHIA CLEMATITIS

Schema 35. — Départ des nervures du périclype et formation du faisceau *G*.

Schema 36. — Diagramme de cette fleur. — *pr*, périclype; *l*, lobes stigmatiques; *ant*, anthères; *l. ov.* loges ovariennes. — *ov.* ovules.

37. Figure de la fleur de l'*Aristolochia Clematitis* privée du périclype.

38. Figure — — — *tomentosa* »

39. Figure — — — *elegans*. »

54. Coupe transversale pratiquée à travers un gynostème d'*Aristolochia trilobata* un peu avant l'acte de la pollinisation. *C*, canal styloïde. — *l*, lobes stigmatiques. — *G*, faisceaux. — *anth.* anthères.

PLANCHE III

ASARUM EUROPÆUM

Figure 40. — Système vasculaire du pédoncule, après la première division des faisceaux périphériques. — *en*, endoderme; *p*, péricycle. *C*, faisceaux périphériques.

Fig. 41-42. — Disposition du système conducteur au-dessous des loges ovariennes.

Fig. 43. Ovaire et loges ovariennes. — *l*, loges. — *C*, faisceaux dorsaux des carpelles; *f. p*, faisceaux placentaires.

Fig. 44. — (Je ne rappellerai pas dans cette figure, ni dans les suivantes, les faisceaux déjà indiqués dans les figures précédentes; je ne m'occuperai uniquement que des branches nouvelles.) — *c*, premier faisceau issu des faisceaux *C*.

Fig. 45. — *f. p*, première division des faisceaux placentaires.

Fig. 46. — Faisceaux *S*, *S* dérivés des faisceaux *C*. Ce sont les faisceaux des styles.

Fig. 47. — Faisceaux *e* ou faisceaux des petites étamines. — *fp'* deuxième division des faisceaux placentaires.

Fig. 48. — Formation des faisceaux *B* ou des grandes étamines.

Fig. 49. — Coupe pratiquée vers le sommet de l'ovaire (un peu au-dessous), montrant le système vasculaire arrivé à son état le plus complet de division. On trouve, outre les cercles vasculaires précédents, les faisceaux *P* du périanthe; ce sont les plus extérieurs.

Fig. 50. — Coupe faite tout à fait au sommet de l'ovaire.

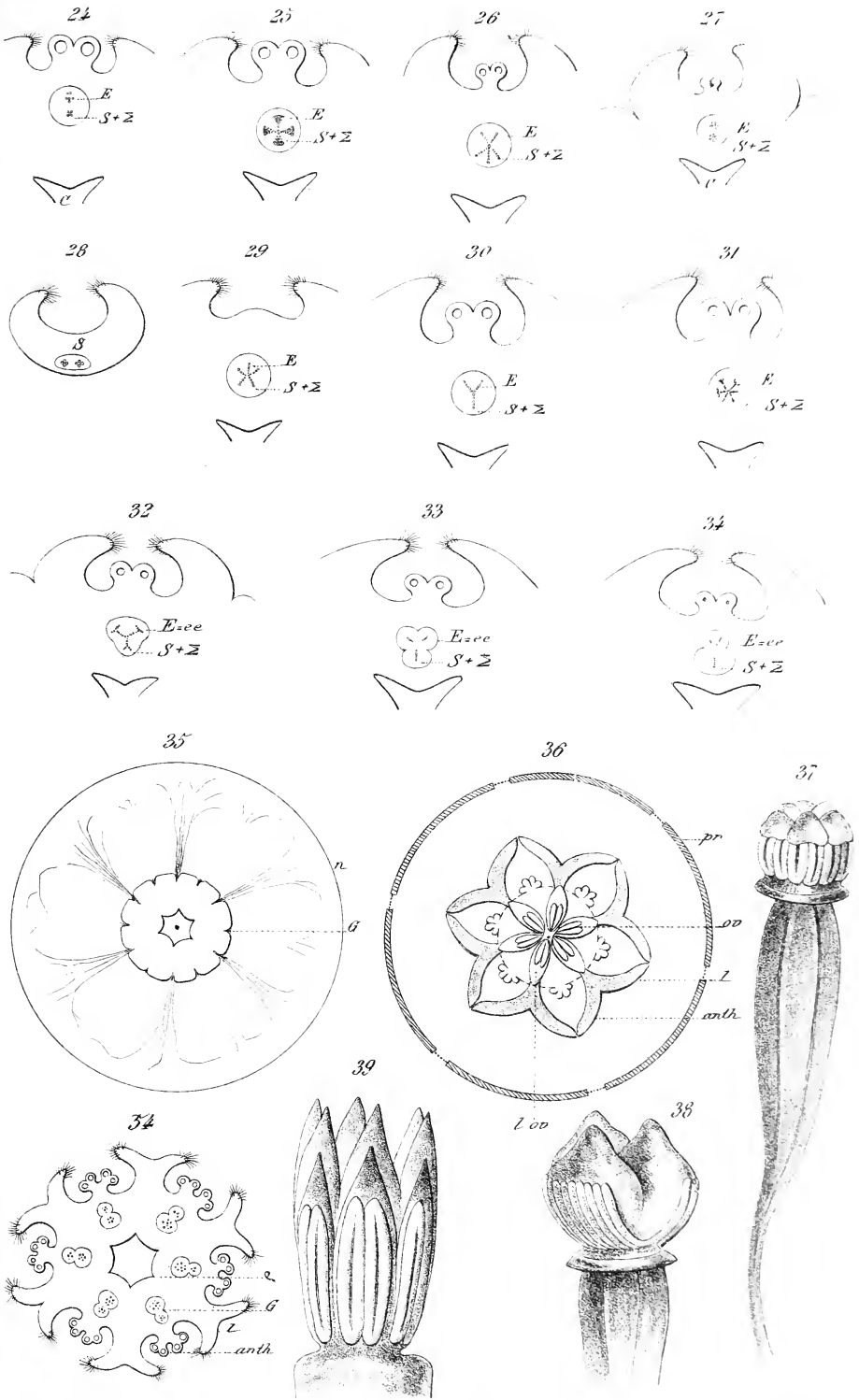
Fig. 51. — Coupe passant vers la naissance des étamines. — Les mêmes lettres représentent les mêmes faisceaux

Fig. 52. — Colonne styloïde montrant les faisceaux styloïdes ocl *S*.

Fig. 53. — Stigmates avec les faisceaux styloïdes en *S* et les poils stigmatiques. La ligne de division de chaque stigmate en deux lobes est très visible entre les deux faisceaux *S*.





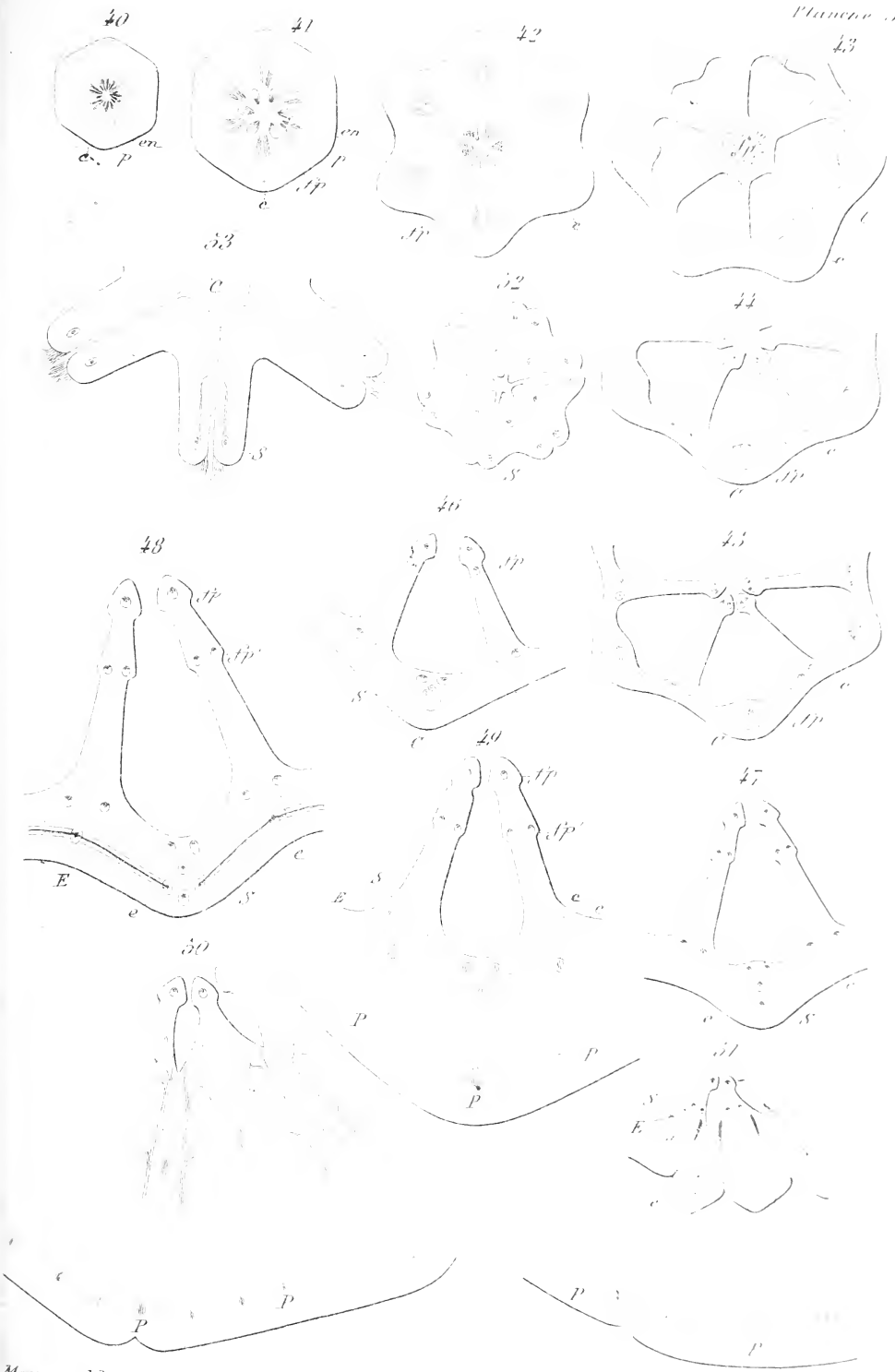


A. Mayoux del

Imp. Ed. Bry Paris

F. DuRoi sc



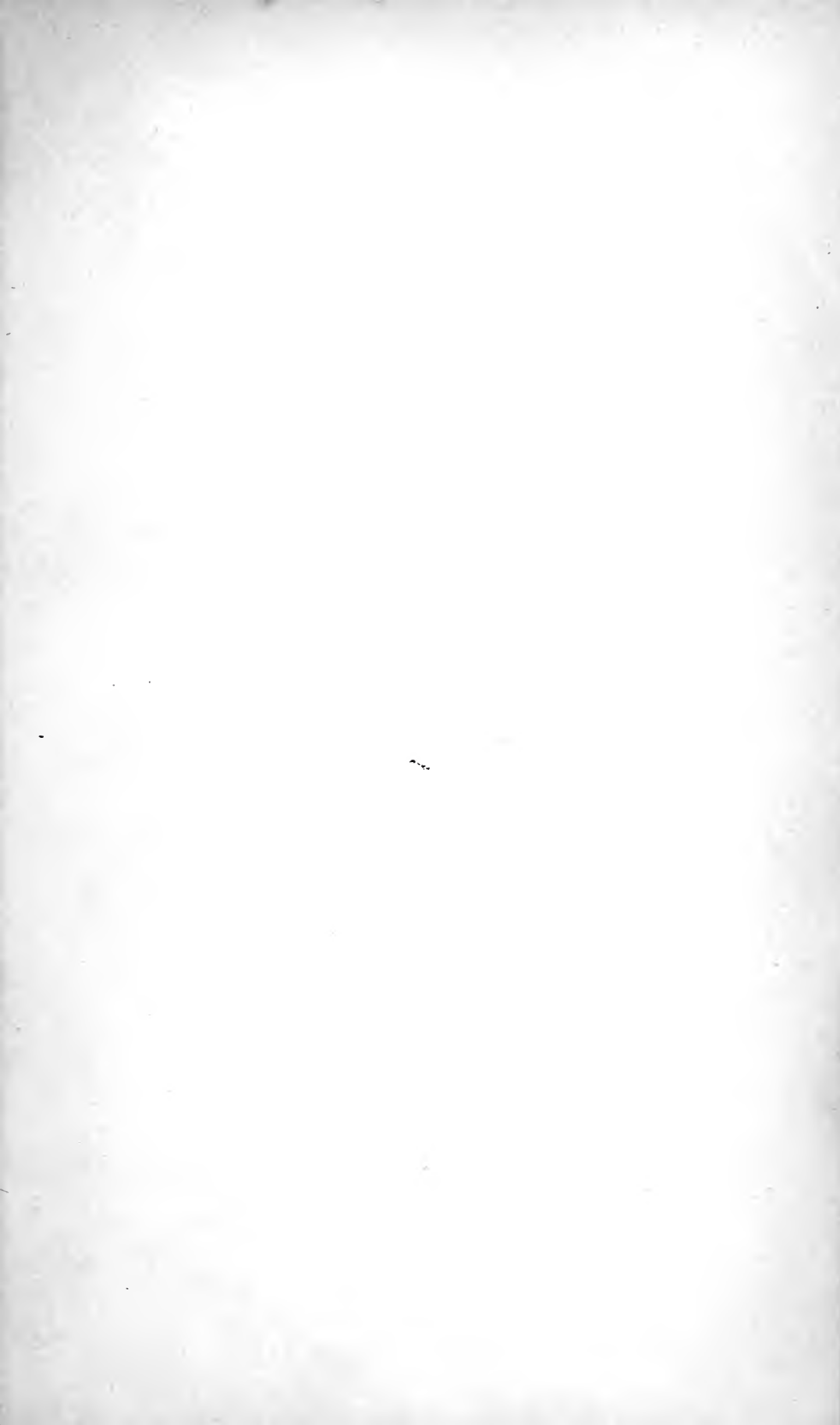


Mayour del.

Imp. Ed. Bry Paris

F. Daire se





SITUATION AU 30 SEPTEMBRE 1892

TOME I. — La doctrine de Malherbe d'après son commentaire sur Desportes, par Ferdinand BRUNOT, docteur ès lettres, ancien élève de l'École normale supérieure, chargé d'un Cours complémentaire à la Faculté des Lettres, lauréat de l'Académie française. 1 vol. grand in-8 avec 3 planches hors texte. . . . 40 fr.

TOME II, FASCICULE 1. — Recherches anatomiques et expérimentales sur la métamorphose des Amphibiens anoures, par E. BATAILLON, préparateur de Zoologie à la Faculté des Sciences. 1 vol. in-8 avec 6 planches hors texte. 4 fr.

TOME II, FASCICULE 2. — Anatomie et Physiologie comparées de la Pholade dactyle. Structure, locomotion, tact, olfaction, gustation, action dermatoptique, photogénie, avec une théorie générale des sensations, par le D^r Raphaël DUBOIS, professeur de Physiologie générale et comparée à la Faculté, avec 68 figures dans le texte et 15 planches hors texte. 18 fr.

TOME II, FASCICULE 3. — Sur le pneumogastrique des oiseaux, par E. COUVREUR, licencié ès sciences physiques, docteur ès sciences, chef des travaux de physiologie à la Faculté des sciences de Lyon. 1 vol. in-8 avec 3 planches hors texte et graphiques dans le texte. 4 fr.

TOME II, FASCICULE 4. — Recherches sur la valeur morphologique des appendices superstaminaux de la fleur des Aristoloches, par M^{lle} A. MAYOUX, élève de la Faculté des Sciences de Lyon. 1 vol. in-8, avec 3 planches hors texte. 4 fr.

TOME III, FASCICULE 1. — Sur la théorie des équations différentielles du premier ordre et du premier degré, par Léon AUTONNE, Ingénieur des Ponts et Chaussées, Docteur ès Sciences mathématiques, chargé de Conférences à la Faculté des Sciences. 1 vol. in-8. 9 fr.

TOME III, FASCICULE 2. — Recherches sur l'équation personnelle dans les observations astronomiques de passages, par F. GONNESSIAT, Aide-Astronome à l'Observatoire, chargé d'un Cours complémentaire d'Astronomie à la Faculté des Sciences. 3 fr.

TOME IV. — Lettres intimes du cardinal Albéroni au comte J. Rocca, ministre du duc de Parme (1703-1742), publiées pour la première fois d'après le manuscrit de Plaisance, par Emile BOURGEOIS, professeur à la Faculté des Lettres.

TOME V. — Le Fondateur de Lyon, Histoire de L. Munatius Plancus, par M. JULLIEN, professeur-adjoint à la Faculté des Lettres. 1 vol. in-8 avec 1 planche hors texte. 5 fr.

Quelques exemplaires sur hollandaise. 8 fr.

TOME VI. — Étude expérimentale sur les propriétés attribuées à la tuberculine de M. Koch, faite au laboratoire de médecine expérimentale et comparée de la Faculté de Lyon, par M. le professeur ARLOING, M. le D^r RODET, agrégé, et M. le D^r COURMONT. 1 vol. in-8, avec 4 planches doubles en couleurs hors texte. 40 fr.

